

**ANNESS I**

**SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT**

## **1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Leflunomide Zentiva 10 mg pilloli miksijsa b'rita.

## **2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull pillola fiha 10 mg ta' leflunomide.

### Eċċipjenti b'effett magħruf

Kull pillola fiha 78 mg ta' lactose monohydrate.

Għal-lista kompluta ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1

## **3. GHAMLA FARMAČEWTIKA**

Pillola miksijsa b'rita.

Pillola miksijsa b'rita, bajda jew kważi bajda, stampata b'ZBN fuq faċċata wahda.

## **4. TAGħrif KLINIKU**

### **4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi**

Leflunomide huwa indikat għall-kura ta' pazjenti adulti li jbatu minn:

- artrite attiva, tat-tip rewmatojde bħala “medicina antireumatika li timmodifika l-marda” (DMARD),
- artrite psorjatika attiva.

Kura reċenti, jew flimkien ma' medicini tat-tip DMARD, li huma tossici għall-fwied jew għad-demm (e.g. methotrexate), tista' żżid ir-riskju li jkun hemm reazzjonijiet avversi serji; għalhekk, qabel ma wieħed jibda l-kura b'leflunomide, wieħed għandu jiżen sew l-aspetti ta' beneficij kontra r-riskji.

Barra minn dan, il-bidla minn leflunomide għal DMARD ieħor, mingħajr ma tkun segwita l-proċedura biex l-ewwel titneħħha din is-sustanza mill-ġisem (ara sezzjoni 4.4), tista' żżid ir-riskju li jkun hemm reazzjonijiet avversi serji, anke wara żmien twil mill-bidla.

### **4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata**

It-trattament għandu jkun mibdi u ssorveljat minn speċjalisti li għandhom esperjenza fil-kura ta' l-artrite rewmatika u l-artrite psorjatika.

Alanine aminotransferase (ALT) jew serum glutamopyruvate transferase (SGPT) u test komplut tad-demm, fejn jingħaddu c-ċelluli kollha, inkluži t-tipi diversi kollha taċ-ċelluli bojod u l-plejtlits, iridu jsiru simultanjament u bl-istess frekwenza:

- qabel ma jinbeda leflunomide,
- kull ġimghajnej fl-ewwel sitt xhur tal-kura, u
- kull 8 ġimħat minn hemm 'il quddiem (ara sezzjoni 4.4).

## Pożologija

- Fl-artrite reumatika: normalment, it-terapija b'leflunomide tibda b'doża ta' kkargar ta' 100 mg darba kuljum għal tlitt ijiem. Ir-riskju ta' avvenimenti avversi jista' jonqos jekk ma tintużax doża ta' kkargar (ara sezzjoni 5.1).  
Id-doża irrakkomandata ta' manteniment hija ta' 10 mg sa 20 mg darba kuljum, skont is-severità (l-aktività) tal-marda.
- Fl-artrite psorjatika: it-terapija b'leflunomide tibda b'doża ta' kkargar ta' 100 mg darba kuljum għal tlitt ijiem.  
Id-doża irrakkomandata ta' manteniment hija ta' 20 mg ta' leflunomide darba kuljum (ara sezzjoni 5.1).

L-effett terapewtiku normalment jibda minn 4 sa 6 ġimġħat wara li tinbeda l-kura u tista' tkompli titjieb minn 4 sa 6 xhur wara.

M'hemmx bżonn ta' tibdil fid-doża f'pazjenti li għandhom insufficjenza ħafifa tal-kliewi.

M'hemmx bżonn ta' tibdil fid-doża f'pazjenti ta'età 'l fuq minn 65 sena.

### *Popolazzjoni pedjatrika*

Leflunomide Zentiva mhux irrakkomandat għall-użu f'pazjenti taħbi it-18-il sena għax l-efficacia u s-sigurtà fl-artrite reumatika fiż-żgħażaq (JRA) mhumiex stabbiliti (ara sezzjoni 5.1 u 5.2).

### Metodu ta' kif għandu jingħata

Il-pilloli Leflunomide Zentiva huma għall-użu orali. Il-pilloli għandhom jinbelgħu shah b'ammont adegwat ta' likwidu. L-ammont ta' leflunomide li jiġi assorbit ma jiġix affetwat jekk jittieħed mal-ikel.

### **4.3 Kontraindikazzjonijiet**

- Sensitività eċċessiva (specjalment jekk kellhom preċedentement is-sindromu Stevens-Johnson, in-nekroži tossika u esfoljattiva tal-ġilda, l-eritema multiforme) għas-sustanza attiva, għall-prodott metaboliku attiv prinċipali teriflunomide jew għal kwalunkwe wieħed mill-eċċipjenti elenkti fis-sezzjoni 6.1.
- Pazjenti li għandhom indeboliment tal-fwied.
- Pazjenti li għandhom stat ta' defiċjenza immunoloġika e.g. l-AIDS.
- Pazjenti li għandhom indeboliment sinifikanti fil-funzjoni tal-mudullun, jew anemija sinifikanti, lewkopenja, newtropenja jew tromboċitopenja u dawn jekk dovuti għal kwalunkwe kawża, ghajr dik ta' l-artrite reumatika jew psorjatika.
- Pazjenti b'infezzjonijiet severi, (ara sezzjoni 4.4).
- Pazjenti b'indeboliment moderat jew sever tal-kliewi, għax m'hemmx esperjenza klinika biżżejjed f'dawn il-pazjenti.
- Pazjenti li għandhom livelli baxxi ħafna tal-proteini fid-demm, e.g. is-sindromu nefrotiku.
- Nisa tqal b'tarbija, jew dawk in-nisa li għadhom fl-etià li jkollhom it-tfal u mhux qegħdin jużaw kontraċċetti effettivi waqt il-kura b'leflunomide, u wara, sakemm il-livelli fil-plaźma tal-prodott metaboliku attiv ikunu 'l fuq minn 0.02 mg/L (ara sezzjoni 4.6). It-tqala trid tkun eskużha qabel tinbeda l-kura b'lefunomide.
- Nisa li qed ireddgħu. (ara wkoll sezzjoni 4.6).

#### **4.4 Twissijiet specjali u prekawzjonijiet ghall-użu**

It-teħid flimkien ta' medicini tal-klassi tad-DMARD li huma tossici ġħall-fwied u ġħad-demm (e.g. methotrexate) mhux irrakkomandat.

Il-prodott metaboliku attiv ta' leflunomide, A771726, għandu *half-life* twila, ġeneralment 1 sa 4 ġimgħat. Jista' jkun hemm effetti mhux mixtieqa u serji (e.g. tossicita ġħall-fwied jew ġħad-demm u reazzjonijiet allerġiċi, ara hawn taħt), anke meta l-kura b'leflunomide titwaqqaf. Għalhekk, meta jkun hemm dawn l-effetti tossici, jew jekk ġħal xi raġuni oħra A771726 għandu jiġi mneħħi malajr mill-ġisem, il-proċedura li tnejħi din ta' l-ahħar mill-ġisem trid tkun segwita. Il-proċedura tista' tiġi rrepetuta kif klinikament meħtieġa.

Għal dan il-ghan, u xi miżuri oħra irrakkomandati f'każ ta' tqala mixtieqa jew mhux ippjanata, ara sezzjoni 4.6.

##### Reazzjonijiet fil-fwied

Kažijiet rari ta' ħsara severa fil-fwied, inkluži dawk fatali, kienu rrapporati waqt il-kura b'leflunomide. Il-biċċa l-kbira tal-kažijiet ġraw fl-ewwel 6 xhur tal-kura. Fil-biċċa l-kbira ta' dawn il-kažijiet, it-trattament kien qed jittieħed flimkien ma' prodotti medicinali oħra, li huma tossici ġħall-fwied. Huwa meqjus essenzjali li l-osservazzjoni, skont ir-rakkomandazzjonijiet, tkun segwita mill-qrib.

Il-livell ta' l-ALT (SGPT) għandu jiġi cċekjat qabel tibda l-kura b'leflunomide, u għandu jsir bl-istess frekwenza tat-testijiet ta' l-ghadd shiħ taċ-ċelluli tad-demm (kull ġimħatejn) matul l-ewwel sitt xhur ta' kura, u wara dan, kull 8 ġimħat.

F'każ li l-livelli ta' l-ALT (SGPT) ikunu għoljin minn darbtejn sa 3 darbiet l-ogħola limitu tan-normal, trid titqies jekk għandiekk titnaqqas id-doża minn 20 mg ġħal 10 mg, u l-osservazzjoni għandha ssir kull ġimħa. Jekk il-livelli ta' l-ALT (SGPT) huma għoljin aktar minn darbtejn l-ogħla livell tan-normal u jipperċi, jew jekk l-ALT elevat ikun akbar minn 3 darbiet l-ogħla livell tan-normal, leflunomide irid jitwaqqaf u l-proċeduri biex jitneħha mill-ġisem jinbdew. Huwa irrakkomandat li tibqa' ssir l-osservazzjoni ta' l-enżimi tal-fwied wara li titwaqqaf il-kura b'leflunomide, sakemm il-livelli ta' l-enżimi tal-fwied jinnormaliżżaw.

Minħabba r-riskju ta' effetti addittivi u tossici fuq il-fwied, huwa irrakkomandat li l-konsum ta' l-alkoħol, waqt il-kura b'leflunomide, jieqaf.

Peress li l-prodott metaboliku attiv ta' leflunomide, A771726, jintrabat sew mal-proteina fid-demm u jitneħha permezz tal-metabolizmu tal-fwied u s-sekrezzjoni biljari, il-livelli ta' A771726 fil-plażma mistennija li jiżdiedu f'pazjenti li għandhom livelli baxxi ta' proteini fid-demm. Leflunomide Zentiva huwa kontra-indikat f'pazjenti li għandhom livelli baxxi ħafna ta' proteini fid-demm jew indeboliment tal-fwied (ara sezzjoni 4.3).

##### Reazzjonijiet ematoloġiċi

Flimkien ma' l-ALT, il-ghadd shiħ taċ-ċelluli tad-demm, inkluži t-tipi diversi taċ-ċelluli bojod, kif ukoll il-plejtliks, għandu jsir qabel ma tinbeda l-kura b'leflunomide, kif ukoll kull ġimħatejn fl-ewwel 6 xhur tal-kura, u wara dan, kull 8 ġimħat.

F'pazjenti li kellhom minn qabel l-anemja, lewkopenja u/jew tromboċitopenja, kif ukoll dawk li għandhom indeboliment tal-mudullun, jew dawk li qegħdin f'riskju ta' trażżeen tal-mudullun, ir-riskju ta' problemi ematoloġiċi jiżdied. Jekk ikun hemm dawn l-effetti, il-proċeduri biex jitnaqqas il-livell ta' A771726 mill-plażma jridu jkunu ikkunsidrati.

F'każ ta' reazzjonijiet ematologiči severi, nkluża l-pančitopenja, Leflunomide Zentiva , u kwalunkwe trattament konkomitanti li jrażjan l-mudullun, għandhom jitwaqqfu, u l-proċedura biex jitneħħha leflunomide mill-ġisem tinbeda.

### Użu flimkien ma' trattamenti oħra

S'issa, l-użu ta' leflunomide flimkien mal-mediċini kontra l-malarja užati fir-rewmatiżmu, (e.g. chloroquine u hydroxychloroquine), deheb li jingħata sew fil-muskoli kif ukoll mill-ħalq, D-penicillamine, azathioprine u sustanzi oħra li jrażżu l-istat immuni inkluži l-inibitoru alfa tal-Fattur ta' Nekrosi Tumurali, għadu ma ġiex studjat bizzżejjed f'studji magħmulin b'mod arbitrarju (bl-eċċezzjoni ta' methotrexate, ara sezzjoni 4.5). Ir-riskju assoċjat ma' terapija konkomittanti, speċjalment għal tul ta' żmien, għadu mhux magħruf. Peress li terapija bħal din tista' tkun addizjonali jew anke sinergika fir-rigward tat-tossiċità (e.g. tossiċità għall-fwied u għad-demm), it-teħid flimkien ma' prodott ieħor tal-klassi tad-DMARD (e.g. methotrexate) mhux ta' min jirrakkomandah.

Mhux irrakkomandat it-teħid flimkien ta' teriflunomide u leflunomide, peress li leflunomide huwa l-kompost oriġinali ta' teriflunomide.

### Meta ssir il-bidla għal kuri oħra

Peress li leflunomide jibqa' fil-ġisem għal żmien twil, il-bidla għal sustanza oħra tad-DMARD (e.g. methotrexate), mingħajr ma ssir il-proċedura tat-tnejħija mill-ġisem (ara hawn taħt), tista' żżid ir-riskji anke għal żmien twil wara l-bidla (i.e. interazzjoni kinetika, tossiċità ta' l-organi).

L-istess jista' jingħad għal kura li tkun ittieħdet reċentement b'prodotti mediċinali li jagħmlu effett tossiku fil-fwied u fid-demm (eż. methotrexate). Dawn jistgħu jikkawżaw aktar effetti mhux mixtieqa; għalhekk, l-kura b' leflunomide għandha tkun ikkonsiderata skont l-aspetti ta' beneficij kontra r-riskji u huwa irrakkomandat li jkun hemm osservazzjoni aktar mill-qrib fil-faži inizjali wara li ssir il-bidla fil-mediċina.

### Reazzjonijiet fil-ġilda

F'każ ta' stomatite bl-ulċeri, leflunomide għandu jitwaqqaf.

Każjet rari ħafna tas-sindrome ta' Stevens-Johnson jew in-nekroži tossika u esfoljattiva tal-ġilda u Reazzjoni għall-Medicina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi (DRESS) kienu rrapporati f'pazjenti fuq leflunomide. Hekk kif wieħed jinduna b'reazzjonijiet tal-ġilda u/jew tal-mukożha li jistgħu jqajmu suspett ta' dawn ir-reazzjonijiet severi, Leflunomide Zentiva u kwalunkwe trattament ieħor assoċjat miegħu, għandhom jitwaqqfu kompletament, u l-proċedura biex jitneħħha leflunomide kollu mill-ġisem tinbeda minnufih. Huwa essenzjali li din issir bir-reqqa kolha f'dawn il-każijiet. F'każijiet bħal dawn, l-użu mill-ġdid ta' leflunomide huwa kontra-indikat (ara sezzjoni 4.3).

Wara l-użu ta' leflunomide, ġew irrapportati psorijażi pustulari u li l-psorijażi tmur għall-agħar. Wieħed jista' jikkunsidra jwaqqaf il-kura meta titqies il-marda tal-pazjent u l-passat mediku tiegħi.

Jistgħu jseħħu ulċeri fil-ġilda f'pazjenti waqt it-terapija b'leflunomide. Jekk ikun hemm suspett ta' ulċera fil-ġilda assoċjata ma' leflunomide jew jekk l-ulċeri fil-ġilda jipperċistu minkejja terapija xierqa, għandhom jitqiesu t-twaqqif ta' leflunomide u l-użu ta' proċedura ta' tnejħha sħiha. Id-deċiżjoni biex jerġa' jingħata leflunomide wara li jseħħu ulċeri fil-ġilda għandha tkun ibbażata fuq għudizzju kliniku tal-fejqan xieraq tal-feriti.

Jista' jkun hemm dewmien fil-fejqan tal-ferita wara operazzjoni kirurgika f'pazjenti fuq terapija b'leflunomide. Abbażi ta' evalwazzjoni individwali, jista' jiġi kkunsidrat li t-trattament b'leflunomide jiġi sospiż fil-perjodu madwar l-operazzjoni kirurgika u ssir proċedura ta' washout kif deskrirt aktar 'i isfel. F'każ ta' sospensjoni, id-deċiżjoni sabiex jerġa' jinbeda leflunomide għandha tkun ibbażata fuq il-ġudizzju kliniku ta' fejqan adegwaw tal-ferita.

## Infezzjonijiet

Huwa magħruf li l-prodotti mediciinali bħal leflunomide, li għandhom effetti immunosoppressivi, jaġħmlu l-pazjent aktar soxxettibbli għall-infezzjonijiet, iklużi dawk opportunisti. L-infezzjonijiet jistgħu jkunu aktar severi minn hom infuħom u, għalhekk, għandu mnejn li jeħtieġ kura minn kmieni u rigorūża. Jekk fl-eventwalitā li l-infezzjonijiet ikunu severi u inkontrollabbli, jista' jkun meħtieġ li l-kura b'leflunomide titwaqqaf u ssir il-proċedura tat-tnejhija tiegħu mill-ġisem, kif inhu deskrirt hawn taħt.

Kažijiet rari ta' Multifocal Leukoencephalopathy Progressiva (PML) kieni rrapportati f'pazjenti li jircieu l-kura b'leflunomide fost immunosoppressivi oħra.

Qabel ma tinbeda l-kura, il-pazjenti kollha għandhom jiġu evalwati għal tuberkulosi attiva jew inattiva (“rieqda”), skont ir-rakkomandazzjonijiet lokali. Dan jista’ jinkludi l-passat mediku, il-possibbiltà ta’ kuntatt preċedenti mat-tuberkulosi u/jew skreening xiera q-bhal x-ray tal-pulmun, test ta’ reazzjoni għat-tuberkulin u/jew analizi permezz ta’ *interferon-gamma release*, skont il-bżonn. Dawk kollha li jistgħu jiktbu ricetta għal leflunomide, ma jridux jinsew ir-riskju ta’ riżultati negattivi falzi fit-test tar-reazzjoni għat-tuberkulin f'pazjenti morda b'mod serju jew b'defiċjenza fis-sistema immuni. Pazjenti b'passat mediku ta’ tuberkulosi għandhom jiġu mħarsa mill-vičin minħabba l-possibbiltà tar-reattivazzjoni tal-infezzjoni.

## Reazzjonijiet respiratorji

Disturbi ta’ l-*interstitium* tal-pulmun, kif ukoll kažijiet rari ta’ ipertensjoni pulmonarja ġew irrapportati waqt it-trattament b'leflunomide (ara sezzjoni 4.8). Ir-riskju li dawn iseħħu jista’ jiżdied f'pazjenti bi storja ta’ disturbi ta’ l-*interstitium* tal-pulmun. Disturbi ta’ l-*interstitium* tal-pulmun huwa potenzjalment fatali, li jista’ jiġri b'mod akut waqt it-terapija. Is-sintomi pulmonari, bħas-sogħla u l-qtugħ ta’ nifs, jistgħu jiġi tħalli il-waqfien tat-terapija u jirrikjedu investigazzjoni ulterjuri, kif inhu xieraq.

## Newropatija periferika

Ġew irrapportati kažijiet ta’ newropatija periferika f'pazjenti li rċevel leflunomide. Hafna mill-pazjenti rkupraw wara li twaqqaf leflunomide. Madankollu kien hemm differenzi kbar fir-riżultat finali, jiġifieri, f’xi pazjenti n-newropatija telqghet u f’xi pazjenti s-sintomi baqgħu hemm. Età ta’ aktar minn 60 sena, mediciini newrotossici li jingħataw fl-istess waqt, u d-dijabete jistgħu jidu r-riskju tan-newropatija periferika. Jekk pazjent jiżviluppa newropatija periferika b' Leflunomide Zentiva , ikkunsidra li twaqqaf il-kura b' Leflunomide Zentiva , u li ssir il-proċedura tal-eliminazzjoni tal-mediciina (ara sezzjoni 4.4).

## Kolite

Kolite, inkluż kolite mikroskopika ġiet irrapportata f'pazjenti kkorati b'leflunomide. F'pazjenti fuq kura b'leflunomide li jippreżentaw dijarea kronika mhux spiegata, għandhom jitwettqu proċeduri dijanjostici xierqa.

## Pressjoni tad-demm

Il-pressjoni tad-demm trid tkun iċċekkjata qabel ma tinbeda l-kura b'leflunomide u perjodikament wara.

## Prokreazzjoni (rakkomandazzjonijiet għall-irġiel)

Il-pazjenti maskili għandhom ikunu konxji tal-possibbiltà ta’ tosſicità fuq il-fetu, ikkawżata mill-missier. Miżuri kontraċettivi ta’ min jorbot fuqhom waqt it-trattament b'leflunomide għandhom ukoll ikunu garantiti.

M'hemmx tagħrif spċificu fuq ir-riskju tat-tossicità għall-fetu li tkun ġejja mill-missier. Madankollu, studji fl-animali biex jevalwaw dan ir-riskju spċificu ma sarux. Biex jitnaqqas kull riskju possibbli, l-irġiel li jixtiequ jsiru missirijiet għandhom iqisu jekk għandhomx iwaqqfu l-użu ta' leflunomide, u jieħdu 8 g colestyramine 3 darbiet kuljum għal 11-il jum, jew 50 g ta' trab ta' charcoal medicinali attivat 4 darbiet kuljum għal 11-il jum.

Fiż-żewġ kažijiet, il-livelli ta' A771726 fil-plażma jridu jitkejjlu fil-bidu. Aktar tard, il-livell ta' A771726 fil-plażma jrid jerġa' jitkejjel wara perijodu ta' mhux anqas minn 14-il jum. Jekk il-livelli fil-plażma jkunu inqas minn 0.02 mg/L, u wara stennija ta' mhux anqas minn 3 xhur, ir-riskju ta' tossicità għall-fetu huwa żgħir ħafna.

#### Il-proċedura biex jitneħha leflunomide mill-ġisem

Għandu jingħata 8 g colestyramine 3 darbiet kuljum. Minnflok, jista' jingħata 50 g ta' charcoal medicinali attivat 4 darbiet kuljum. Il-proċedura tat-tnejħija shiħa hija normalment ta' 11-il jum. It-tul ta' żmien jista' jkun modifikat skont ir-reperti kliniči u dawk tal-laboratorju.

#### Lactose

Leflunomide Zentiva fih il-lactose. Pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas totali ta' *lactase*jew malassorbiment tal-glucose-galactose, m'għandhomx jieħdu din il-mediċina.

#### Interferenza b'determinazzjoni ta' livelli ta' kalċju jonizzat

Il-kejl tal-livelli ta' kalċju jonizzat jista' juri tnaqqis falz fil-valuri taħt il-kura b'leflunomid u/jew teriflunomid (il-metabolit attiv ta' leflunomid) skont it-tip ta' analizzatur ta' kalċju jonizzat użat (pereżempju analizzatur bil-gass tad-demm). Għaldaqstant, il-plawsibbiltà ta' tnaqqis osservat fil-livelli ta' kalċju jonizzat jeħtieg li jiġi indirizzat f'pazjenti taħt il-kura b'leflunomid jew teriflunomid. F'każ ta' kejl dubjuż, huwa rakkmandat li tiġi determinata l-konċentrazzjoni totali tal-kalċju fis-serum aġġustat għall-albumina.

#### **4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni**

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti

Żieda fl-effetti mhux mixtieqa jistgħu jokkorru f'każ ta' użu reċenti jew konkomittanti ta' prodotti mediċinali epatotossici jew ematotossici jew meta l-kura b'leflunomide tkun segwita bl-użu ta' dawn il-prodotti mediċinali, mingħajr perijodu tat-tnejħija (ara wkoll il-gwida li tikkonċerha l-użu ta' trattamenti b'sustanzi konkomittanti, sezzjoni 4.4). Għalhekk, l-osservazzjoni mill-qrib tal-parametri ta' l-enżimi tal-fwied u dawk tad-demm hija irrakkomandata li ssir fil-faži tal-bidlu wara l-bidla.

#### Methotrexate

Fi studju żgħir (n = 30) fejn leflunomide (10 sa 20 mg kuljum) ingħata ma' methotrexate (10 sa 25 mg fil-ġimgħa), il-livelli ta' l-enżimi tal-fwied żidiedu minn darbejnej sa 3 darbiet aktar f'5 minn 30 pazjent. Dawn il-livelli għoljin niżlu kollha, 2 minnhom meta tkomplew jingħataw iż-żewġ prodotti mediċinali, fil-waqt li fit-3 l-oħra wara li twaqqaf leflunomide. Kien hemm żieda ta' aktar minn 3 darbiet f' 5 pazjenti oħra. Anke dawn kienu riżolti, 2 bit-tkomplija tal-kura biż-żewġ prodotti mediċinali, waqt li fi 3 wara li twaqqaf leflunomide.

F'pazjenti b'artrite tat-tip rewmatojde, ma kienx hemm interazzjoni farmakokinetika bejn leflunomide (10 sa 20 mg kuljum) u methotrexate (10 sa 25 mg fil-ġimgħa).

## Tilqim

M'hemmx tagħrif kliniku dwar l-effikaċja u s-sigurtà tat-tilqim waqt il-kura b'leflunomide. It-tilqim b'vacċini ġajjin u attenwati, madanakollu, mhux irrakkomandat. Wieħed għandu jżomm f'moħħu l-*half-life* twila ta' leflunomide, meta jkun qed jikkunsidra li jingħata vaċċin ġaj u attenwat wara li jkun twaqqaf it-teħid ta' Leflunomide Zentiva .

## Warfarin u antikoagulanti coumarine oħra

Kien hemm rapporti ta' kažijiet ta' żieda fil-ħin ta' prothrombin, meta leflunomide u warfarin jittieħdu flimkien. Kienet osservata interazzjoni farmakodinamika bejn warfarin u A771726 f'studju ta' farmakoloġija klinika (ara aktar 'l isfel). Għalhekk, meta jkun hemm ukoll it-teħid ta' warfarin jew antikoagulanti coumarin oħra, huwa rrakkomandat li l-proporzjon normalizzat internazzjonali (INR) jiġi segwit u mmonitorjat mill-vičin.

## NSAIDS/ Kortikosterojdi

Jekk il-pazjent digħà qiegħed fuq is-sustanzi mhux steroidi kontra l-infjammazzjoni (NSAIDs), u/jew l-kortikosterojdi, dawn jistgħu jitkomplew wara li jinbeda leflunomide.

## L-effett ta' prodotti medicinali oħra fuq leflunomide:

### *Cholestyramine jew charcoal attivat*

Huwa rrakkomandat li l-pazjenti li qed jirċievu leflunomide m'għandhomx ikunu ikkurati b' colestyramine jew bit-trab ta' charcoal medicinali attivat , għax dan iwassal għal tnaqqis mgħaġġel u sinifikanti fil-livell ta' l-A771726 fil-plażma (il-prodott attiv tal-metabolizmu ta' leflunomide; ara wkoll sezzjoni 5). Il-mekkaniżmu nvolut huwa maħsub li jinterrompi ir-reċiklaġġ enteroepatiku u/jew id-dijaliżi gastro-intestinali ta' A771726.

## *Inibituri u stimulaturi ta' CYP450*

Studji ta' inibizzjoni *in vitro* f'mikrosomi umani tal-fwied jissuġġerixxu li ċ-ċitokromi P450 (CYP) 1A2, 2C19 u 3A4 huma involuti fil-metabolizmu ta' leflunomide. Studju *in vivo* dwar l-interazzjoni leflunomide u cimetidine (inhibitör dghajnej u mhux spċificu ta' CYP450 (CYP)) wera li ma kellux impatt sinifikanti fuq l-espozizzjoni ta' A771726. Wara t-teħid konkomittanti ta' doża waħda ta' leflunomide, f'pazjenti li kien qed jieħdu doži multipli ta' rifampicin (stimulatur mhux spċificu ta' CYP450), il-livelli l-aktar għoljin ta' A771726 židdu b'madwar 40%, fil-waqt li l-AUC ma nbidlitx b'mod sinifikanti. Il-mekkaniżmu ta' dan l-effett mhux ċar.

## L-effett ta' leflunomide fuq prodotti medicinali oħra:

### *Kontraċettivi orali*

Fi studju fejn leflunomide ngħata flimkien mal-pillola kontraċettiva orali tat-tip ta' tlett fażijiet, li kellha 30 µg ethinyloestradiol, lill-voluntiera nisa b'saħħithom, ma kienx hemm tnaqqis ta' l-effett kontraċettiv tal-pillola, u l-komportament farmakokinetiku ta' l-A771726 kien fil-limitu previst. Ġiet osservata interazzjoni farmakokinetika bejn kontraċettivi orali u A771726 (ara aktar 'l isfel).

L-istudji ta' interazzjoni farmakokinetika u farmakodinamika li ġejjin saru b' A771726 (il-prodott metaboliku attiv princiċċali ta' leflunomide). Peress li fid-doži rakkomandati interazzjonijiet simili bejn medicina u ohra ma tistax tiġi eskużha għal leflunomide, ir-riżultati tal-istudji u r-rakkomandazzjonijet li ġejjin għandhom jiġu kkunsidrati f'pazjenti kkurati b'leflunomide:

### *Effett fuq repaglinide (substrat ta' CYP2C8)*

Kien hemm żieda fil-medja tas-C<sub>max</sub> u tal-AUC (1.7 u 2.4 darbiet rispettivament) ta' repaglinide, wara l-ghoti ta' doži ripetuti ta' A771726 u dan jissuġġerixxi li A771726 hu inibitor ta' CYP2C8 *in vivo*.

Għalhekk, huwa rrakkomandat li bl-użu fl-istess ħin ta' prodotti medicinali li jiġu mmetabolizzati minn CYP2C8, bħal repaglinide, paclitaxel, pioglitazone jew rosiglitazone, il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati għax jista' jkollhom espożizzjonijiet aktar għolja.

L-effett fuq il-kaffeina (substrat ta' CYP1A2)

Doži ripetuti ta' A771726 naqqsu l-medja tas-C<sub>max</sub> u l-AUC ta' kaffeina (substrat ta' CYP1A2) bi 18% u 55%, rispettivament, u dan jissu ġgerixxi li A771726 jista' jkun stimulatur dghajjef ta' CYP1A2 *in vivo*. Għalhekk, prodotti medicinali li jiġu mmetabolizzati minn CYP1A2 (bħal duloxetin, alosetron, theophylline u tizanidine) għandhom jintużaw b'kawtela matul il-kura għax jista' jkun hemm tnaqqis fl-effikaċja ta' dawn il-prodotti.

L-effett fuq substrati tat-trasportatur tal-anjoni organici 3 (OAT3)

Kien hemm żieda fil-medja tas-C<sub>max</sub> u tal-AUC (1.43 u 1.54 darbiet rispettivament) ta' cefaclor, wara l-ġhoti ta' doži ripetuti ta' A771726, u dan jissu ġgerixxi li A771726 hu inibitur ta' OAT3 *in vivo*.

Għalhekk, meta jingħata flimkien ma' substrati ta' OAT3, bħal cefaclor, benzylpenicillin, ciprofloxacin, indometacin, ketoprofen, furosemide, cimetidine, methotrexate u zidovudine, il-kawtela hi rrakkomandata.

L-effett fuq BCRP (Proteina ta' Reżistenza għal Kanċer fis-Sider) u/jew substrati ta' polypeptide B1 u B3 li jittrasportaw l-anjoni organici (OATP1B1/B3)

Kien hemm żieda fil-medja tas-C<sub>max</sub> u l-AUC (2.65 u 2.51 darbiet, rispettivament) ta' rosuvastatin, wara l-ġhoti ta' doži ripetuti ta' A771726. Madankollu, ma deher li kien hemm l-ebda impatt ta' din iż-żieda fl-espożizzjoni għal rosuvastatin fil-plażma fuq l-attività ta' HMG-CoA reductase. Jekk jintużaw flimkien, id-doża ta' rosuvastatin m'għandhiex taqbeż l-10 mg kuljum. Għal substrati oħrajn ta' BCRP (eż., methotrexate, topotecan, sulfasalazine, daunorubicin, doxorubicin) u l-familja ta' OATP, speċjalment l-inibituri ta' HMG-Co reductase (eż., simvastatin, atorvastatin, pravastatin, methotrexate, nateglinide, repaglinide, rifampicin) l-ġhoti fl-istess ħin għandu wkoll isir b'kawtela. Il-pazjenti għandhom jiġu mmnitorjati mill-qrib għal sinjali u sintomi ta' espożizzjoni eċċessiva ghall-prodotti medicinali u għandu jitqies it-tnaqqis fid-doża ta' dawn il-prodotti medicinali.

L-effett fuq kontraċettivi orali (0.03 mg ethinylestradiol u 0.15 mg levonorgestrel)

Kien hemm żieda fil-medja tas-C<sub>max</sub> u l-AUC<sub>0-24</sub> (1.58 u 1.54 darbiet, rispettivament) ta' ethinylestradiol, u fis-C<sub>max</sub> u l-AUC<sub>0-24</sub> (1.33 u 1.41 darbiet, rispettivament) ta' levonorgestrel, wara l-ġhoti ta' doži ripetuti ta' A771726. Filwaqt li din l-interazzjoni mhix mistennija li taffettwa b'mod avvers l-effikaċja ta' kontraċettivi orali, wieħed għandu jagħti każ tat-tip ta'kura ta' kontraċettiv orali li tingħata.

L-effett fuq warfarin (substrat ta' CYP2C9)

Doži ripetuti A771726 ma kellhom l-ebda effett fuq il-farmakokinetika ta' warfarin S, u dan jindika li A771726 muuwiex inibitur jew stimulatur ta' CYP2C9. Madankollu, għie osservat tnaqqis ta' 25% fil-proporzjon normalizzat internazzjonali (INR) massimu meta A771726. ingħata flimkien ma' warfarin meta mqabbel ma' warfarin wahdu. Għalhekk, meta jingħata flimkien ma' warfarin, huwa rrakkomandat li l-INR jiġi segwit u mmonitrjat mill-qrib.

#### 4.6 Fertilità, tqala u treddiġi

##### Tqala

Il-prodott metaboliku attiv ta' leflunomide A771726 kien huwa maħsub li jista' jagħmel difetti serji tat-tweliż meta jingħata waqt it-tqala. Leflunomide Zentiva m'għandux jingħata waqt it-tqala (ara sezzjoni 4.3).

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jużaw kontraċettiv effettiv waqt u sa sentejn wara it-trattament (ara “perijodu ta’ stennija” hawn isfel), jew sa 11-il jum wara it-trattament (ara “ż-żmien imqassar biex jitneħha leflunomide”, hawn isfel).

Il-pazjenta għandha tingħata l-parir li jekk jittardjalha l-pirjid, jew ġhal xi raġuni oħra tissuspetta li hija tqila, għandha tavża lit-tabib immedjatament biex isirilha test tat-tqala, u jekk dan ikun pozittiv, ittabib u l-pazjent għandhom jiddiskutu r-riskju għat-tqala. Huwa possibbli li meta jitniżżejjel malajr il-livell tal-prodott metaboliku attiv, billi tintuża l-proċedura tat-tnejħija deskritta hawn taħt, hekk kif mill-ewwel jittardja l-pirjid, jista' jitnaqqas ir-riskju għall-fetu b'leflunomide.

Fi studju prospettiv żgħir fin-nisa (n=64) li saru involontarjament tqal waqt li kienu qiegħdin jieħdu leflunomide ġħal mhux aktar minn tliet ġimġhat minn wara l-konċepimento u segwit minn proċedura tat-tnejħija tal-mediċina, l-ebda differenza sinifikanti ( $p=0.13$ ) ma kienet osservata fir-rata ġenerali ta' difetti strutturali kbar (5.4 %) meta mqabbel ma' wieħed jew l-ieħor mil-gruppi komparati (4.2 % fil-grupp imqabbeli tal-marda [n=108] u 4.2% f'nisa tqal b'saħħithom [n=78]).

Għan-nisa li qed jieħdu l-kura b'leflunomide u li jixtiequ joħorġu tqal, waħda minn dawn il-proċeduri hija irrakkomanda biex jiżguraw li l-fetu ma jkunx espost għal livelli tossiċi ta' l-A771726 (il-mira tal-livell huwa inqas minn 0.02 mg/L):

### *Żmien ta' stennija*

Il-livelli fil-plażma ta' A771726 huma mistennija li jkunu 'l fuq minn 0.02 mg/L għal żmien twil. Il-livell mistenni jonqos taħt dak ta' 0.02 mg/L wara madwar sentejn li titwaqqaf il-kura b'leflunomide.

Wara perijodu ta' stennija ta' sentejn, il-livell ta' A771726 fil-plażma għandu jitkejjel ghall-ewwel darba. Wara, il-livell ta' A771726 fil-plażma għandu jerġa' jkun iċċekkjav mhux inqas minn 14-il jum wara. Jekk il-livelli fil-plażma taż-żewġ kampjuni huma inqas minn 0.02 mg/L, mhux mistenni li jkun hemm riskju teratoġeniku.

Għal aktar informazzjoni fuq l-ittejtjar tal-kampjuni, jekk jogħġgbok ikkuntattja lid-Detentur ta' l-Awtorizzazzjonijah-Tqegħid fis-Suq, jew ir-rappreżentant lokali tiegħi (ara sezzjoni 7).

### *Il-proċedura biex jitneħħha leflunomide mill-ġisem*

Wara li jitwaqqaf it-trattament ta' leflunomide

- jingħata 8 g colestyramine 3 darbiet kuljum għall-perijodu ta' 11-il jum
- inkella, 50 g ta' trab ta' charcoal medicinali attivat li jittieħed 4 darbiet kuljum għall-perijodu ta' 11-il jum.

Madankollu, anke wara li tintuża waħda minn dawn il-proċeduri ta' tnejħija, il-verifika b'żewġ testijiet separati, magħmulin b'intervall ta' mhux inqas minn 14-il jum, u perijodu ta' stennija ta' xahar u nofs mit-test li juri livell ta' inqas minn 0.02 mg/L, huwa meħtieġ qabel il-fertilizzazzjoni.

Nisa li jistgħu jkollhom it-tfal, għandhom ikunu avžati li ż-żmien ta' stennija huwa ta' sentejn wara li l-kura titwaqqaf u qabel ma jistgħu joħorġu tqal. Jekk il-perijodu ta' stennija ta' madwar sentejn, b'metodu kontraċettiv ta' min jorbot fuqu, mhux prattikabbli, il-profilassi bil-proċedura tat-tnejħija tista' tkun irrakkomanda.

Kemm colestyramine, kif ukoll t-trab ta' charcoal medicinali attivat, jistgħu jeffetwaw l-assorbiment ta' l-estroġeni u l-proġestōġeni. Dan jista' ma jiżgurax kontraċezzjoni ta' min jorbot fuqha, bil-kontraċettivi orali, waqt il-proċedura tat-tnejħija bil-colestyramine u trab ta' charcoal medicinali attivat. L-użu ta' metodi oħra ta' kontraċezzjoni huwa irrakkomandat.

### Treddiġ

Studji fl-annimali wrew li leflunomide, jew il-prodotti metabolici tiegħi, jgħaddu fil-ħalib tas-sider. Għalhekk, nisa li qiegħdin ireddgħu m'għandhomx jieħdu leflunomide.

## Fertilità

Ir-riżultati ta' studji dwar il-fertilità fl-annimali ma wrew ebda effett fuq il-fertilità kemm maskili u kemm femminili, iżda ġew osservati effetti avversi fuq l-organi riproduttivi maskili f'studji ta' tossicità b'doži ripetuti (ara sezzjoni 5.3).

### **4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni**

F'każ ta' effetti mhux mixtieqa, bħal sturdament, il-ħila tal-pazjent biex jikkonċentra u jirreagixxi kif xieraq, tista' tonqos. F'każijiet bħal dawn il-pazjenti għandhom jieqfu milli jsuqu vetturi u jużaw il-magni.

### **4.8 Effetti mhux mixtieqa**

#### Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Ir-reazzjonijiet avversi l-aktar irrapportati bi leflunomide huma: żieda ħafifa fil-pressjoni tad-demm, lewkopenja, parasteżja, uġiġiha ta' ras, sturdament, dijarrea, tqalligh, rimettar, disturbi tal-mukuża fil-ħalq (e.g. stomatite bl-afte, ulċeri tal-ħalq), uġiġi addominali, twaqqiġi tax-xagħar aktar minn normal, ekżema, raxx (jinkludi raxx ikkaratteriżżat minn titbigħ u ponot), ħakk, ġilda xotta, tenosynovitis, żieda fi CPK, anoreksja, telf fil-piż (normalment mhux sinifikanti), astenja, reazzjonijiet allergiċi īnfief u livelli għoljin tal-parametri tal-fwied (l-enżimi *transaminases* [specjalment ALT], anqas spiss gamma-GT, *alkaline phosphatase*, bilirubin).

Klassifika tal-frekwenzi mistennija:

Komuni ħafna ( $\geq 1/10$ ); komuni ( $\geq 1/100$  sa  $< 1/10$ ); mhux komuni ( $\geq 1/1,000$  sa  $< 1/100$ ); rari ( $\geq 1/10,000$  sa  $< 1/1,000$ ); rari ħafna ( $< 1/10,000$ ); mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa għandhom jitniżżlu skont is-serjeta' tagħhom. L-effetti li huma l-aktar serji għandhom jitniżżlu l-ewwel, segwiti minn dawk anqas serji.

#### *Infezzjonijiet u infestazzjonijiet*

Rari: infezzjonijiet severi, inkluż sepsis li tista' tkun fatali

Bħal sustanzi oħra li għandhom potenzjal immunosoppressiv, leflunomide jiġi ja' jid is-suxxettibbiltà ghall-infezzjonijiet, inklużi dawk opportunistici (ara wkoll sezzjoni 4.4). Għalhekk, l-incidenta totali ta' infezzjonijiet tista' tiżdied (partikolarment ir-rinnej, il-bronkite u l-pulmonite).

#### *Neoplażmi beninni, malinni u dawk mhux spċifikati (inkluži cesti u polipi)*

Ir-riskju ta' tumuri malinni, partikolarment il-mard limfoproliferattiv, jiżdied bl-użu ta' xi uħud mis-sustanzi immunosuppressivi.

#### *Disturbi tad demm u tas-sistema limfatika*

Komuni: lewkopenja (lewkoċiti  $> 2$  G/L)

Mhux komuni: anemija, tromboċitopenja ħafifa (plejtlets  $< 100$  G/L)

Rari: panċitopenja (probabilment minn mekkaniżmu anti-proliferattiv), lewkopenja (lewkoċiti  $< 2$  G/L), esinofilja,

Rari ħafna: għadd baxx ħafna tal-granuloċti

L-użu reċenti, konkomittanti jew konsekutiv, ta' sustanzi potenzjalment tossiċi għall-mudullun, jistgħu jkunu assoċjati ma' riskju akbar ta' effetti avversi ematologici.

#### *Disturbi fis-sistema immuni*

Komuni: reazzjonijiet allergiċi īnfief

Rari ġafna: reazzjonijiet severi anaflattici jew reazzjonijiet anaflattojdi, vaskulite, li tinkludi l-vaskulite nekrotika tal-ġilda

#### *Disturbi fil- metabolizmu u n-nutrizzjoni*

Komuni: žieda fi CPK

Mhux komuni: livell baxx ta' potassju fid-demm, iperlipidemja, ipofosfatimja

Rari: žieda f'LDH

Mhux magħruf: ipojuriċimja

#### *Disturbi psikjatriċi*

Mhux komuni: anzjetà

#### *Disturbi fis-sistema nervuža*

Komuni: parasteżija, uġiġħ ta' ras, sturdament, newropatija periferika

#### *Disturbi fil-qalb*

Komuni: žieda hafifa fil-pressjoni tad-demm

Rari: žieda qawwija fil-pressjoni tad-demm

#### *Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali*

Rari: disturbi ta' l-interstitium tal-pulmun (inkluża l-pulmonite interztizjali), li tista' tkun fatali

Mhux magħruf: ipertensjoni pulmonarja

#### *Disturbi gastro-intestinali*

Komuni: kolite inkluž kolite mikroskopika bħal kolite limfoċitika, kolite kollagenuža, dijarea, tqalligh, rimettar, disturbi tal-mukuža fil-ħalq (e.g. stomatite bl-afte, ulċeri tal-ħalq), uġiġħ addominali

Mhux komuni: disturbi tat-tegħim

Rari ġafna: pankrejatite

#### *Disturbi fil-fwied u fil-marrara*

Komuni: livelli għoljin tal-parametri tal-fwied (l-enżimi transaminases [specjalment ALT], anqas spiss gamma-GT, alkaline phosphatase, bilirubin

Rari: epatite, suffejra/kolestaži

Rari ġafna: ħsara severa tal-fwied bħal insuffiċjenza tal-fwied u nekrosi akuta tal-fwied, li jistgħu jkunu fatali.

#### *Disturbi fil-ġilda u fil-tessuti ta' taħt il-ġilda*

Komuni: twaqqiqi tax-xagħar aktar minn normal, ekżema, raxx (jinkludi raxx ikkaratteriżżat minn titbigh u ponot), ħakk, ġilda xotta,

Mhux komuni: urtikarja

Rari ġafna: in-nekrolizi tossika tal-ġilda, is-sindrome ta' Stevens-Johnson, eritema multiforme

Mhux magħruf lupus eritematożu kutanju, psorijażi pustulari jew il-psorijażi tmur ghall-aghħar, Reazzjoni ghall-Mediċina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi (DRESS), ulċeri fil-ġilda

#### *Disturbi muskolu-skeletrali u tal-connective tissue*

Komuni: tenosinovite

Mhux komuni: qtugħi ta' l-għerq tal-muskolu

#### *Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja*

Mhux magħruf: insuffiċjenza renali

#### *Disturbi fis-sistema reproduttiva u fis-sider*

Mhux magħruf tnaqqis marginali (u riversibbli) fil-konċentrazzjoni ta' l-isperma, l-ghadd shiħ ta' l-ispermi, u c-ċaqlieq mghażżeġ u progressiv

*Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata*

Komuni: anoreksja, telf fil-piż (normalment mhux sinifikanti), astenja

### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi sospettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi sospettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciċinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanc bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciċinali. Il-professjonisti dwar il-kura tas-sahħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa sospettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendici V](#).

## 4.9 Doža eċċessiva

### Sintomi

Kien hemm rapporti ta' pazjenti li kienu qegħdin jieħdu doži eċċessivi u fit-tul ta' leflunomide, b'dožaġġ sa ħames darbiet akbar kuljum minn dak irrankomandat, kif ukoll rapporti ta' doži eċċessivi u akuti, fl-adulti u fit-tfal. Fil-maġgoranza tal-każjiet fejn kienu qegħdin jittieħdu doži eċċessivi, ma kienx hemm rapporti ta' effetti avversi. L-effetti avversi konsistenti mal-profil ta' sigurtà ta' leflunomide kienu: uġiġħ addominali, dardir, dijarrea, livelli għoljin ta' l-enżimi tal-fwied, anemija, lewkopenja, ħakk u raxx.

### Trattament

F'każ ta'doži eċċessivi jew tossiċi, l-użu ta' colestyramine jew ta' charcoal huwa irrankomandat biex iħaffef it-tnejħija. Meta colestyramine ingħata mill-ħalq f'doža ta' 8 g tliet darbiet kuljum għal 24 siegħa lil tliet volontieri b'sahħithom, il-livelli ta' A771726 fil-plaźma tnaqqsu b'madwar 40% f'24 siegħa, u b'49% sa 65% f'48 siegħa.

Intwera li t-teħid ta' charcoal attivat (trab f'suspensioni) mill-ħalq jew permezz ta' tubu li jgħaddi mill-imnieħer u jidhol fl-istonku (50 g kull 6 sħigħat għal 24 siegħa), jnaqqas il-livelli fil-plaźma tal-prodott metaboliku attiv, A771726, b' 37% f'24 siegħa u b'48% f'48 siegħa. Dawn il-proceduri ta' tnejħija jistgħu jkunu repetuti jekk huwa klinikament indikat.

Studji fuq id-dijalizi tad-demm u pazjenti CAPD (dawk fuq saqajhom li qegħdin jagħmlu dijalizi kronika mill-peritonew) juru li l-A771726, il-prodott metaboliku ewljeni ta' leflunomide, mhux dijalizżabbli.

## 5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

### 5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: sustanzi selettivi li jbaxxu l-immunità, kodici ATC: L04AK01.

### Farmakoloġija fil-bniedem

Leflunomide huwa sustanza b'karatteristiċi anti-proliferattivi li taġixxi bħala prodott anti-reumatologiku.

### Farmakoloġija fl-annimali

Leflunomide huwa effettiv f'mudelli ibbażati fuq animali bl-artrite, u mard ieħor awto-immunologiku u t-trapjanti, l-aktar meta jingħata waqt il-faċċi ta' sensitivazzjoni. Għandu karatteristiċi immuno-suppressivi u li jikkontrollaw r-reazzjonijiet immunologiči, jaġixxi bħala sustanza anti-proliferattiva, u juri karatteristiċi anti-infammatorji. Leflunomide użat f'mudell ta' animali b'mard awto-immunologiku, juri l-ahjar effett protettiv meta jingħata fil-faċċi bikrija ta' mard progressiv.

*In vivo*, huwa metabolizzat malajr u kważi kompletament għal A771726, li huwa attiv *in vitro* u li huwa prezjunt li jikkawża l-effett terapewtiku.

### Mekkaniżmu ta' azzjoni

A771726, li huwa il-prodott metaboliku attiv ta' leflunomide, jinibixxi l-enžima *dihydroorotate dehydrogenase* (DHODH) fil-bniedem, u juri attivită anti-proliferattiva.

### Effikaċċja klinika u sigurtà'

#### *Artrite reumatika*

L-effikaċċja ta' leflunomide fil-kura ta' l-artrite reumatika ntweriet f' 4 provi ikkontrollati (1 fil-faži II u 3 fil-faži III). Fl-istudju tal-faži II, YU203, 402 pazjenti li kellhom l-artrite reumatika attiva kienu mqassmin, mingħajr għażla, f'erba' gruppi: dawk bil-plaċebo (n = 102) u dawk b'5 mg (n = 95), 10 mg (n = 101) jew 25 mg (n = 104) leflunomide kuljum. It-tul tal-kura kien ta' 6 xhur.

Il-pazjenti kollha fuq leflunomide fil-provi tal-faži III inbdew fuq doża inizjali ta' 100 mg għal tlett ijiem.

L-istudju MN301 kien fih 358 pazjent li kellhom l-artrite reumatika attiva. Dawn kienu mqassmin, mingħajr għażla, fi tlett gruppi: dawk li ngħataw 20 mg leflunomide kuljum (n = 133), dawk li ngħataw 2 g sulphasalazine kuljum (n = 133) jew il-plaċebo (n = 92). It-tul tal-kura kien ta' 6 xhur.

L-istudju MN303, li kien *blinded* ma kienx obbligatorju u kien twil 6 xhur; u sar bħala kontinwazzjoni tal-MN301, mingħar ma kien ikkontrollat bil-plaċebo. Hawnhekk, kien ikkomparat l-effett ta' leflunomide ma' sulphasalazine f'medda ta' 12-il xahar.

Fl-istudju MN302 999 pazjent bl-artrite reumatika attiva tqassmu f'żewġ gruppi, wieħed fejn ingħataw 20 mg leflunomide kuljum (n = 501), u l-ieħor fejn ingħataw 7.5 mg methotrexate fil-ġimgħa, b'żieda ghall-15 mg fil-ġimgħa (n = 498). It-teħid addizzjonali ta' folate ma kienx obbligatorju u ntuża biss minn 10% tal-pazjenti. Il-kura damet 12-il xahar.

Fl-istudju US301, tqassmu, mingħajr għażla, 482 pazjent bl-artrite reumatika attiva fi tliet gruppi: dawk li ngħataw 20 mg leflunomide kuljum (n = 182), dawk li ingħataw 7.5 mg methotrexate fil-ġimgħa b'żieda ghall-15 mg fil-ġimgħa (n = 182) u dawk bil-plaċebo (n = 118). Il-pazjenti kollha ngħataw 1 mg folate bid. Il-kura damet 12-il xahar.

Leflunomide, f'doża ta' mhux inqas minn 10 mg kuljum (minn 10 sa 25 mg fl-istudju YU203, 20 mg fl-istudji MN301 u US301), kien superjuri għall-plaċebo, u statistikament sinifikanti, fit-tnaqqis tas-sinjali u s-sintomi ta' l-artrite reumatika fit-3 provi kollha ikkontrollati bil-plaċebo. Ir-rati ta' rispons skont l-ACR (il-Kullegg Amerikan tar-Rewmatologija) fl-istudju YU203 kienu 27.7% bil-plaċebo u 31.9% b'5 mg, 50.5% b'10 mg u 54.5% b'25 mg, kuljum. Fil-provi tal-faži III, ir-rati ta' rispons skont l-ACR għal 20 mg leflunomide kuljum kontra l-plaċebo, kien ta' 54.6% kontra 28.6% (studju MN301), u 49.4% kontra 26.3% (studju US301). Wara 12-il xahar ta' kura attiva, ir-rati ta' rispons skont l-ACR fil-pazjenti fuq leflunomide kienu 52.3% (studji MN301/303), 50.5% (studju MN302) u 49.4% (studju US301), ikkomparati ma' 53.8% (studji MN301/303) tal-pazjenti fuq sulphasalazine, 64.8% (studju MN302), u 43.9% (studju US301) tal-pazjenti fuq methotrexate. Fl-istudju MN302 leflunomide kien anqas effettiv minn methotrexate b'mod sinifikanti. Madankollu, fl-istudju US301 ma kienx hemm differenzi sinifikanti bejn leflunomide u methotrexate fil-parametri t'effikaċċja primaria. Ma ntwerietx differenza bejn leflunomide u sulphasalazine (studju MN301). L-effett tal-kura b'leflunomide deher għeluq ix-xahar, stabiliżza f'perijodu ta' bejn 3 u 6 xhur u nżamm tul il-kors tal-kura.

Studju *randomised* u *double blind* fejn il-pazjenti nqassmu f'żewġ gruppi paralleli, u li kellhom mard ta' l-istess grad ta' severità, qabbel l-effikaċċja relattiva ta' doži regolari u mantnuti ta' wara, b'10 mg u 20 mg ta' leflunomide. Mir-riżultati li ħargu, wieħed jista' jikkonkludi li l-effikaċċja kienet ahjar fil-grupp li ha d-doża regolari u mantnuta ta' wara, ta' 20 mg, fil-waqt li r-riżultati tas-sigurtà jiffavorixxu d-doża regolari, mantnuta u ta' wara, ta' 10 mg.

#### *Popolazzjoni pedjatrika*

Leflunomide kien studjat f'diversi centri fi prova waħda, tat-tip *randomised, double blind* u *active-controlled*, f'94 pazjent (47 f'kull grupp) li kellhom l-artrite reumatika taż-żgħażaq għiex.

diversi ġogi tul il-kors tagħha. Il-pazjenti kienu minn 3 snin sa 17-il sena fl-ċetà b'JRA attiva u li involviert diversi ġogi, irrespettivament ta' kif bdiet, u fejn il-pazjenti qatt ma' kienu ngħataw methotrexate jew leflunomide. F'din il-prova, d-doża tal-bidu u d-doża regolari u mantnuta ta' wara, ta' leflunomide, kienu mfassla għal tliet kategoriji, skont il-piż: <20 kg, 20-40 kg, u >40 kg. Wara 16-il ġimħha trattament, id-differenzi fir-rati tar-rispons kien statistikament sinifikanti favur methotrexate ghall-JRA *Definition of Improvement* (DOI) >30% ( $p = 0.02$ ). F'dawk li rrīspondew, l-effett pożittiv kien mantnut għal 48 ġimħha. (ara sezzjoni 4.2). Il-firxa tal-ġrajjet avversi ta' leflunomide u methotrexate kien l-istess, iżda d-doża użata fis-suġġetti ħief fil-piż wasslet ghall-espożizzjoni aktar baxxa (ara sezzjoni 5.2). Din id-data ma tippermettix li ssir rakkmandazzjoni ta' doża simultanament effettiva u mhux perikoluža.

#### *Artrite psorjatika*

L-effikaċja ta' leflunomide intwera fi studju wieħed 3L01, li kien ikkontrollat, *randomised* u *double blind* u li sar fuq 188 pazjent bl-artrite psorjatika, ittrattati b'20 mg/jum. It-tul ta' żmien tat-trattament kien ta' 6 xhur.

Leflunomide f'doża ta' 20 mg/jum kien superjuri b'mod sinifikanti meta mqabbel mal-plaċebo fit-tnaqqis tas-sintomi ta' l-artrite f'pazjenti bl-artrite psorjatika: il-pazjenti li kienu jissodisfaw il-PsARC (*Psoriatic Arthritis treatment Response Criteria*) kienu 59% ghall-grupp ta' leflunomide u 29.7% ghall-grupp tal-plaċebo, fi żmien 6 xhur ( $p <0.0001$ ). L-effett ta' leflunomide fuq it-titjib tal-funzjoni u t-tnaqqis tal-leżjonijiet tal-ġilda kien modest.

#### *Studji wara li l-prodott tqiegħed fis-suq*

Studju magħmul b'mod arbitrarju eżamina l-effikaċja klinika, ikkalkulata bħala rata ta' pazjenti li rrīspondew ghall-kura, f'pazjenti li kellhom artrite reumatika kmieni u li qatt ma' ħadu medicini tat-tip DMARD (n= 121). Dawn irċeċew jew 20 mg jew 100 mg ta' leflunomide f'żewġ gruppi paralleli waqt l-ewwel perijodu *double-blind* ta' tlitt ijiem. Dan l-ewwel perijodu ġie segwit minn perijodu ta' manteniment *open-label* ta' tliet xhur li matulhom iż-żewġ gruppi rċevev 20 mg ta' leflunomide kuljum. Fil-popolazzjoni taħt studju, meta tieħu kollox in konsiderazzjoni, ma deherx li kien hemm xi żieda fil-benefiċċju bl-użu ta' doża ta' kkargar. It-tagħrif dwar is-sigurtà li nkiseb miż-żewġ gruppi ta' kura kien konsistenti mal-profil ta' sigurtà magħruf ta' leflunomide, madankollu, l-inċidenza ta' avvenimenti avversi gastro-intestinali u ta' żieda fl-enzimi tal-fwied kellhom tendenza li jkunu ogħla fil-pazjenti li kien qed jircievu d-doża ta' kkargar ta' 100 mg ta' leflunomide.

## 5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Leflunomide jiġi mibdul malajr fil-prodott metaboliku attiv, A771726, permezz tal-*first pass metabolism* (ftuħ taċ-ċirku) fit-tessut tal-musrana u l-fwied. Fi studju fejn intuża leflunomide, immarkat bl-użu ta'  $^{14}\text{C}$  radjuattiv fil-molekula, fi tliet voluntiera b'saħħithom, ma nstabx leflunomide mhux mibdul fil-plažma, fl-awrina u fl-ippurgar. Fi studji oħrajin, il-livelli ta' leflunomide mhux mibdul fil-plažma, kienu osservati f'każijiet rari, madankollu, f'livelli ta' ng/ml tal-plažma. L-uniku prodott metaboliku radjuattiv li deher fil-plažma kien A771726. Dan il-prodott metaboliku huwa esenzjalment responsabbli għall-attivita kollha *in vivo* ta' leflunomide.

#### Assorbiment

Tagħrif dwar it-tnejħija, fl-istudju tal- $^{14}\text{C}$  uriet li mhux inqas minn 82 sa 95% tad-doża kienet assorbita. Iż-żmien biex jintlaħaq l-ogħla livelli ta' A771726 fil-plažma jvarja ħafna; l-ogħla livelli fil-plažma jistgħu jintlaħqu bejn siegħa u 24 siegħa wara t-teħid ta' darba. Leflunomide jista' jingħata ma' l-ikel, għaliex l-ammont li ġie assorbit f'dawk li kielu u f'dawk li kien sajmin kien komparabbli. Minħabba li A771726 għandu *half-life* twila ħafna (madwar ġimħatejn), fi studji klinici, kienet mgħotija doża għolja tal-bidu ta' 100 mg, għal 3 ijiem, biex tiffaċċilita l-kisba mgħaġġiġa ta' livelli, fi stat stabbli, ta' A771726. Mingħajr id-doża għolja tal-bidu huwa stmat li ż-żmien biex jintlaħaq l-istat stabbli tal-livelli fil-plažma kien idum kważi xaharejn bid-doża normali. Fi studji b'doži multipli, f'pazjenti li kellhom l-artrite reumatika, il-parametri farmakokinetici ta' A771726 kienu linejjni, f'firxa ta' dožaġġ ta' minn 5 sa 25 mg. F'dawn l-istudji, l-effett kliniku kien relatat sew mal-livell ta' A771726 fil-plažma u mad-doża ta' kuljum ta' leflunomide. F'doża ta' 20 mg kuljum, il-livell medju

fil-plažma ta' A771726 fi stat stabbli kien ta' madwar 35 mg/ml. Fi stat stabbli, il-livelli fil-plažma ta' A771726 akkumulaw u ždiedu għal 33 sa 35 darba meta mqabbla ma' doża waħda.

### Distribuzzjoni

Fil-plažma tal-bniedem, A771726 kien marbut sew mal-proteina (l-albumina). Il-parti ta' A771726 mhux marbuta hija ta' madwar 0.62%. Ir-rabta ta' A771726 hija linejari fil-firxa tal-livelli terapewtiċi. Ir-rabta ta' A771726 deheret li kienet daqxejn imnaqqsa u aktar varjabbli fil-plažma ta' pazjenti bl-artrie rewmatika jew b'dawk b'insuffiċjenza kronika tal-kliwei. Ir-rabta estensiva ta' A771726 mal-proteina tista' twassal ghall-ispuṣtjar ta' mediciċini oħra li ukoll jinrabtu sew mal-proteina. Madankollu, studji *in vitro* t'interazzjoni ma' warfarin, rigward ir-rabta mal-proteina, f'livelli klinikament rilevanti, m'urewx interazzjoni. Studji simili li saru b'ibuprofen u diclofenac, urew li dawn ma spustjawx lil A771726, fil-waqt li l-parti mhux marbuta ta' A771726 ždiedet minn darbejn sa 3 darbiet fil-preżenza ta' tolbutamide. A771726 jisposta lil ibuprofen, lil diclofenac u lil tolbutamide, iżda l-parti mhux marbuta ta' dawn il-prodotti mediciċinali tiżdied biss b'10% sa 50%. M'hemm l-ebda indikazzjoni li dawn l-effetti għandhom rilevanza klinika. A771726 għandu volum apparenti ta' distribuzzjoni baxxa (madwar 11-il litru) u dan huwa konsistenti mar-rabta estensiva tiegħu mal-proteina. Iċ-ċelluli ħomor tad-demm ma jtellgħux is-sustanza fihom b'mod preferenzjal.

### Bijotrasformazzjoni

Leflunomide huwa metabolizżat għal sustanza waħda ewlenija (A771726) u ħafna oħrajn minuri inkluż TFMA (4-trifluoromethylaniline). Il-bijotrasformazzjoni metabolika ta' leflunomide għall-A771726, u l-metabolizmu sussegwenti ta' A771726, mhumiex ikkontrollat b'enżima waħda, u ntware li dan jiġi fil-mikrożomi u l-likwidu taċ-ċitoplažma fil-frazzjonijiet cellulari. Studji fuq l-interazzjoni ta' cimetidine (inhibitur mhux spċificu ta' citokromu P450) u rifampicin (induttur mhux spċificu ta' citokromu P450) juru li l-involviment ta' l-enżimi CYP *in vivo* fil-metabolizmu ta' leflunomide huwa zghir ħafna .

### Eliminazzjoni

L-eliminazzjoni ta' A771726 issir bil-mod u hija ikkaratterizzata bit-tnejħħija apparenti ta' madwar 31 ml fis-siegħha. Il-half-life t'eliminazzjoni fil-pazjenti hija ta' madwar ġimħatejn. Wara li nghatħat doża ta' leflunomide radjuattiv, ir-radjuattività kienet imnejħħija ugwälment fl-ipurgar, probabbilment minn eliminazzjoni biljari, u fl-awrina. A771726 kien għadu jiġi osservat fl-awrina u fl-ippurgar 36 jum wara t-teħid ta' doża waħda. Il-prodotti metabolici principali li dehru fl-awrina kien sustanzi glukoronidi derivati minn leflunomide (principiamente f'kampjuni meħudin f'0 sa 24 siegha) u xi derivattiv ta' A771726 tat-tip oxalic acid. Il-komponent principali fl-ippurgar kien A771726.

Intwera li fil-bniedem it-teħid ta' suspenzjoni orali tat-trab ta' charcoal mediciċinali attivat jew ta' colestyramine iwassal għal żieda mgħaż-ġġla u sinifikanti fir-rata t'eliminazzjoni ta' A771726 u tnaqqis fil-livelli fil-plažma (ara sezzjoni 4.9). Huwa maħsub li dan jintlahaq permezz ta' mekkaniżmu ta' dijalizi gastro-intestinali u/jew billi jkun interrott ir-reċiklaġġ enteroepatiku.

### Indeboliment renali

Leflunomide nghata bħal doża waħda orali ta' 100 mg lil 3 pazjenti fuq id-dijaliżi tad-demm u lil 3 pazjenti oħra fuq id-dijaliżi kontinwa mill-peritonew (CAPD). Il-komportament farmakokinetiku ta' A771726 fil-pazjenti ta' CAPD deher simili għal dik f'voluntiera b'saħħithom. Eliminazzjoni aktar mgħaż-ġġla ta' A771726 intweriet f'pazjenti fuq id-dijaliżi tad-demm, li ma kienx dovut għat-tnejħħija tal-prodott mediciċinali fil-likwidu tad-dijaliżi.

### Indeboliment epatiku

M'hemmx tagħrif rigward il-kura ta' pazjenti li għandhom indeboliment tal-fwied. Il-prodott metaboliku attiv, A771726, huwa estensivament marbut mal-proteina u jitneħħha permezz tal-

metabolizmu tal-fwied u s-sekrezzjoni biljari. Dawn il-proċessi jistgħu jkunu effettwati minn disfunkzjoni tal-fwied.

### Popolazzjoni pedjatrika

Il-komportament farnakokinetiku ta' A771726 wara t-teħid orali ta' leflunomide kien studjat f'73 pazjent pedjatriku li kellhom l-Artrite Rewmatika taż-Zgħażagħ (JRA), li effettwat diversi ġogi, u li kellhom minn 3 sa 17-il sena fl-età. Ir-rizultati ta' l-analizi farmakokinetika ta' dan il-grupp ta' suġġetti, f'dawn il-provi, urew li l-pazjenti pedjatriċi li kellhom piżi ta'  $\leq 40$  kg, kellhom espożizzjoni sistemika mnaqqsa (mkejjla permezz ta'  $C_{ss}$ ) ta' A771726, meta mqabblin ma' pazjenti adulti bl-artrite rewmatika (ara sezzjoni 4.2).

### L-Anzjani

It-tagħrif farmakokinetiku fl-anzjani ( $>65$  sena) huwa limitat, iżda hija konsistenti mal-komportament farmakokinetiku f'pazjenti adulti ta' età iż-ġieħi.

### **5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà**

Leflunomide, li nghata oralment u fil-kavita tal-peritone, kien studjat mill-aspett ta' tosseċċità akuta fil-ġrieden u l-firien. It-teħid orali u repetut ta' leflunomide fil-ġrieden għal perijodu sa 3 xhur, fil-firien u l-klieb għal perijodu sa 6 xhur, u fix-xadini għal-perijodu ta' xahar, svela li l-organi maġġuri milquta mit-tosseċċità kienu l-mudullun, id-demm, il-passaġġ gastro-intestinali, il-ġilda, il-milsa, it-timu u l-glandoli limfatiċċi. L-effetti ewlenin kienu l-anemija, il-lewkopenja, it-tnaqqis fl-ghadd tal-plejtlits, u l-ħsara fil-muskoli kollha. Dawn jirriflettu l-mod bażiku ta' kif taħdem din is-sustanza (inibizzjoni tas-sinteżi tad-DNA). Fil-firien u l-klieb, instabu l-korpi ta' Heinz u/jew il-korpi ta' Howell-Jolly. Effetti ohra li seħħew fuq il-qalb, il-fwied, il-kornea u fis-sistema respiratorja setgħu kienu dovuti għall-infezzjonijiet minħabba t-trażżeen ta' l-immunità. It-tosseċċità fl-annimali dehret f'doži ekwivalenti għal dawk terapewtiċi fil-bniedem.

Leflunomide m'huwiex mutageniku. Madankollu, *in vitro* l-prodott metaboliku minuri, TFMA (4-trifluoromethylaniline) ikkaġuna ksur u tharbit tal-kromożomi, kif ukoll mutazzjonijiet dovuti għal bidla ta' par wieħed tan-nuklejti tad-DNA, fil-waqt li l-informazzjoni ma kienitx biżżejjed biex tixħet dawl fuq il-potenzjal biex ikun eżerċitat dan l-effett *in vivo*.

Fi studju karsinoġeniku fuq il-firien, leflunomide m'uriex potenzjal li jikkäġuna l-kanċer. Fi studju karsinoġeniku fil-ġrieden, kienet osservata żieda fl-inċidenza tal-linfoma malinna f'dawk ta' sess maskil, li kienu fil-grupp li rċevel l-ogħla doża. Dan kien meqjus li kien minħabba l-attività immunosoppressiva ta' leflunomide. Fil-ġrieden ta' sess femminil, kien hemm żieda fl-inċidenza ta' adenomi u kanċer tal-pulmun tat-tip bronkjolo-alvejolari, li kienu iddeterminati mid-doża użata. Ir-relevanza ta' dawn ir-reperti fil-ġrieden, relatati ma' l-użu kliniku ta' leflunomide, mhux magħruf b'ċertezza.

Leflunomide ma kienx antiġeniku fi provi fuq l-annimali.

Leflunomide kien tossiku ghall-embriju u teratoġeniku fil-firien u l-fniex f'doži fil-firxa terapewtika għall-bniedem. Eżerċita wkoll effetti fuq l-organi riproduttivi maskili b'doži repetuti, fi studji fuq it-tosseċċità. Il-fertilità ma tnaqqositx.

## **6. TAGħrif Farmaċewtiku**

### **6.1 Lista ta' eċċipjenti**

*Il-qalba tal-pillola:*

Maize starch

Povidone (E1201)

Crospovidone (E1202)

Silica colloidal anhydrous  
Magnesium stearate (E470b)  
Lactose monohydrate

*Ir-rita tal-pillola:*  
Talc (E553b)  
Hypromellose (E464)  
Titanium dioxide (E171)  
Macrogol 8000

## **6.2 Inkompatibilitajiet**

Mhux applikabbli.

## **6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali**

3 snin

## **6.4 Prekawzjonijiet speċjali għal hażna**

Folja: Aħżeen fil-pakkett originali.

Flixkun: Żomm il-flixkun magħluq sew

## **6.5 In-natura u tal-kontenit u ta' dak li hemm ġo fih**

Folja: Aluminju/fojl ta' l-aluminju. Daqsijiet tal-pakketti: 30 u 100 pilloli miksija b'rita.

Flixkun: Flixkun tal-HDPE b'għonqu wiesa' ta' 100 ml, b'tapp tal-kamin, b'dessikant integrat fil-kontenit li fih jew 30 jew 100 pilloli miksija b'rita.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

## **6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu meta jintrema**

L-ebda ħtiġijiet speċjali għar-rimi.

## **7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Zentiva k.s.  
U kabelovny 130  
102 37 Prague 10  
Ir-Repubblika Čeka

## **8. NUMRU(I) TA' L-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/1/09/604/001-004

## **9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞ DID TAL-AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 08 Jannar 2010  
Data tal-aħħar tiġid: 19 Novembru 2014

## **10. DATA TA' REVIŽJONI TAT-TEST**

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <https://www.ema.europa.eu/>.

## **1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Leflunomide Zentiva 20 mg pilloli miksijsa b'rita.

## **2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull pillola fiha 20 mg ta' leflunomide.

### Eċċipjenti b'effett magħruf

Kull pillola fiha 72 mg ta' lactose monohydrate

Għal-lista kompluta ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

## **3. GHAMLA FARMAČEWTIKA**

Pillola miksijsa b'rita.

Pillola miksijsa b'rita, ta' kulur safrani sa kulur safrani ċar fil-kannella, għamla trijangulari, stampata b'ZBO fuq faċċata waħda.

## **4. TAGHRIF KLINIKU**

### **4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi**

Leflunomide huwa indikat għall-kura ta' pazjenti adulti li jbatu minn:

- artrite attiva, tat-tip rewmatojde bhala "medicina antireumatika li timmodifika l-marda" (DMARD),
- artrite psorjatika attiva

Kura reċenti, jew flimkien ma' mediciċini tat-tip DMARD, li huma tossiċi għall-fwied jew għad-demm (e.g. methotrexate), tista' żżid ir-riskju li jkun hemm reazzjonijiet avversi serji; għalhekk, qabel ma wieħed jibda l-kura b'leflunomide, wieħed għandu jiżen sew l-aspetti ta' benefiċċi kontra r-riskji.

Barra minn dan, il-bidla minn leflunomide għal DMARD ieħor, mingħajr ma tkun segwita l-proċedura biex l-ewwel titneħħha din is-sustanza mill-ġisem (ara sezzjoni 4.4), tista' żżid ir-riskju li jkun hemm reazzjonijiet avversi serji, anke wara żmien twil mill-bidla.

### **4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata**

It-trattament għandu jkun mibdi u ssorveljat minn speċjalisti li għandhom esperjenza fil-kura ta' l-artrite rewmatika u l-artrite psorjatika.

Alanine aminotransferase (ALT) jew serum glutamopyruvate transferase (SGPT) u test komplut tad-demm, fejn jingħaddu ċ-ċelluli kollha, inkluži t-tipi diversi kollha taċ-ċelluli bojod u l-plejtlits, iridu jsiru simultanjament u bl-istess frekwenza:

- qabel ma jinbeda leflunomide,
- kull ġimgħatejn fl-ewwel sitt xhur tal-kura, u
- kull 8 ġimgħat minn hemm 'il quddiem (ara sezzjoni 4.4).

## Pożologija

- Fl-artrite reumatika: Normalment, it-terapija b'leflunomide tibda b'doża ta' kkargar ta' 100 mg darba kuljum għal tlitt ijiem. Ir-riskju ta' avvenimenti avversi jista' jonqos jekk ma tintużax doża ta' kkargar (ara sezzjoni 5.1). Id-doża irrakkomandata ta' manteniment hija ta' 10 mg sa 20 mg darba kuljum ta' leflunomide, skont is-severità (l-attività) tal-marda.
- Fl-artrite psorjatika: It-terapija b'leflunomide tibda b'doża ta' kkargar ta' 100 mg darba kuljum għal tlitt ijiem. Id-doża irrakkomandata ta' manteniment hija ta' 20 mg ta' leflunomide darba kuljum (ara sezzjoni 5.1).

L-effett terapewtiku normalment jibda minn 4 sa 6 ġimġħat wara li tinbeda l-kura u tista' tkompli titjieb minn 4 sa 6 xhur wara.

M'hemmx bżonn ta' tibdil fid-doża f'pazjenti li għandhom insufficjenza ħafifa tal-kliewi.

M'hemmx bżonn ta' tibdil fid-doża f'pazjenti ta'età 'l fuq minn 65 sena.

### *Popolazzjoni pedjatrika*

Leflunomide Zentiva mhux irrakkomandat għall-użu f'pazjenti taħbi it-18-il sena għax l-efficacia u s-sigurtà fl-artrite reumatika fiż-żgħażaq (JRA) mhumiex stabbiliti (ara sezzjoni 5.1 u 5.2).

### Metodu ta' kif għandu jingħata

Il-pilloli Leflunomide Zentiva huma għall-użu orali. Il-pilloli għandhom jinbelgħu shaħ b'ammont adegwat ta' likwidu. L-ammont ta' leflunomide li jiġi assorbit ma jiġix affetwat jekk jittieħed mal-ikel.

### **4.3 Kontraindikazzjonijiet**

- Sensitività eċċessiva (specjalment jekk kellhom preċedentemente is-sindromu Stevens-Johnson, in-nekroži tossika u esfoljattiva tal-ġilda, l-eritema multiforme) għas-sustanza attiva, għall-prodott metaboliku attiv prinċipali jew għal kwalunkwe wieħed mill-eċċipjenti elenkti fis-sezzjoni 6.1.
- Pazjenti li għandhom indeboliment tal-fwied.
- Pazjenti li għandhom stat ta' defiċjenza immunologika e.g. l-AIDS.
- Pazjenti li għandhom indeboliment sinifikanti fil-funzjoni tal-mudullun, jew anemija sinifikanti, lewkopenja, newtropenja jew tromboċitopenja u dawn jekk dovuti għal kwalunkwe kawża, ghajr dik ta' l-artrite reumatika jew psorjatika.
- Pazjenti b'infezzjonijiet severi, (ara sezzjoni 4.4).
- Pazjenti b'indeboliment moderat jew sever tal-kliewi, għax m'hemmx esperjenza klinika biżżejjed f'dawn il-pazjenti.
- Pazjenti li għandhom livelli baxxi ħafna tal-proteini fid-demm, e.g. is-sindromu nefrotiku.
- Nisa tqal, jew dawk in-nisa li għadhom fl-eti li jkollhom it-tfal u mhux qiegħdin jużaw kontraċċetti effettivi waqt il-kura b'leflunomide, u wara, sakemm il-livelli fil-plaźma tal-prodott metaboliku attiv ikunu 'l fuq minn 0.02 mg/L (ara sezzjoni 4.6). It-tqala trid tkun eskużha qabel tinbeda l-kura b'lefunomide.
- Nisa li qed ireddgħu. (ara sezzjoni 4.6).

#### **4.4 Twissijiet specjali u prekawzjonijiet ghall-użu**

It-teħid flimkien ta' medicini tal-klassi tad-DMARD li huma tossici ġħall-fwied u ġħad-demm (e.g. methotrexate) mhux irrakkomandat.

Il-prodott metaboliku attiv ta' leflunomide, A771726, għandu *half-life* twila, ġeneralment 1 sa 4 ġimgħat. Jista' jkun hemm effetti mhux mixtieqa u serji (e.g. tossicita ġħall-fwied jew ġħad-demm u reazzjonijiet allerġiċi, ara hawn taħt), anke meta l-kura b'leflunomide titwaqqaf. Għalhekk, meta jkun hemm dawn l-effetti tossici, jew jekk ġħal xi raġuni oħra A771726 għandu jiġi mneħħi malajr mill-ġisem, il-proċedura li tnejħi din ta' l-ahħar mill-ġisem trid tkun segwita. Il-proċedura tista' tiġi rrepetuta kif klinikament meħtiega.

Għal dan il-ghan, u xi miżuri oħra irrakkomandati f'każ ta' tqala mixtieqa jew mhux ippjanata, ara sezzjoni 4.6.

##### Reazzjonijiet fil-fwied

Kažijiet rari ta' ħsara severa fil-fwied, inkluži dawk fatali, kienu rrapporati waqt il-kura b'leflunomide. Il-biċċa l-kbira tal-kažijiet ġraw fl-ewwel 6 xhur tal-kura. Fil-biċċa l-kbira ta' dawn il-kažijiet, it-trattament kien qed jittieħed flimkien ma' prodotti medicinali oħra, li huma tossici ġħall-fwied. Huwa meqjus essenzjali li l-osservazzjoni, skont ir-rakkomandazzjonijiet, tkun segwita mill-qrib.

Il-livell ta' l-ALT (SGPT) għandu jiġi cċekjat qabel tibda l-kura b'leflunomide, u għandu jsir bl-istess frekwenza tat-testijiet ta' l-ghadd shiħ taċ-ċelluli tad-demm (kull ġimħatejn) matul l-ewwel sitt xhur ta' kura, u wara dan, kull 8 ġimħat.

F'każ li l-livelli ta' l-ALT (SGPT) ikunu għoljin minn darbtejn sa 3 darbiet l-ogħola limitu tan-normal, trid titqies jekk għandiekk titnaqqas id-doża minn 20 mg ġħal 10 mg, u l-osservazzjoni għandha ssir kull ġimħa. Jekk il-livelli ta' l-ALT (SGPT) huma għoljin aktar minn darbtejn l-ogħla livell tan-normal u jipperċi, jew jekk l-ALT elevat ikun akbar minn 3 darbiet l-ogħla livell tan-normal, leflunomide irid jitwaqqaf u l-proċeduri biex jitneħha mill-ġisem jinbdew. Huwa irrakkomandat li tibqa' ssir l-osservazzjoni ta' l-enżimi tal-fwied wara li titwaqqaf il-kura b'leflunomide, sakemm il-livelli ta' l-enżimi tal-fwied jinnormaliżżaw.

Minħabba r-riskju ta' effetti addittivi u tossici fuq il-fwied, huwa irrakkomandat li l-konsum ta' l-alkoħol, waqt il-kura b'leflunomide, jieqaf.

Peress li l-prodott metaboliku attiv ta' leflunomide, A771726, jintrabat sew mal-proteina fid-demm u jitneħha permezz tal-metabolizmu tal-fwied u s-sekrezzjoni biljari, il-livelli ta' A771726 fil-plażma mistennija li jiżdiedu f'pazjenti li għandhom livelli baxxi ta' proteini fid-demm. Leflunomide Zentiva huwa kontra-indikat f'pazjenti li għandhom livelli baxxi ħafna ta' proteini fid-demm jew indeboliment tal-fwied (ara sezzjoni 4.3).

##### Reazzjonijiet ematologiči

Flimkien ma' l-ALT, il-ghadd shiħ taċ-ċelluli tad-demm, inkluži t-tipi diversi taċ-ċelluli bojod, kif ukoll il-plejtliks, għandu jsir qabel ma tinbeda l-kura b'leflunomide, kif ukoll kull ġimħatejn fl-ewwel 6 xhur tal-kura, u wara dan, kull 8 ġimħat.

F'pazjenti li kellhom minn qabel l-anemja, lewkopenja u/jew tromboċitopenja, kif ukoll dawk li għandhom indeboliment tal-mudullun, jew dawk li qegħdin f'riskju ta' trażżeen tal-mudullun, ir-riskju ta' problemi ematologiči jiżdied. Jekk ikun hemm dawn l-effetti, il-proċeduri biex jitnaqqas il-livell ta' A771726 mill-plażma jridu jkunu ikkunsidrati.

F'każ ta' reazzjonijiet ematologiči severi, nkluża l-panċitopenja, Leflunomide Zentiva , u kwalunkwe trattament konkomitanti li jrażjan l-mudullun, għandhom jitwaqqfu, u l-proċedura biex jitneħħha leflunomide mill-ġisem tinbeda.

### Użu flimkien ma' trattamenti oħra

S'issa, l-użu ta' leflunomide flimkien mal-mediċini kontra l-malarja užati fir-rewmatiżmu, (e.g. chloroquine u hydroxychloroquine), deheb li jingħata sew fil-muskoli kif ukoll mill-ħalq, D-penicillamine, azathioprine u sustanzi oħra li jrażżu l-istat immuni inkluži l-inibitoru alfa tal-Fattur ta' Nekrosi Tumurali, għadu ma ġiex studjat bizzżejjed f'studji magħmulin b'mod arbitrarju (bl-eċċezzjoni ta' methotrexate, ara sezzjoni 4.5). Ir-riskju assoċjat ma' terapija konkomittanti, speċjalment għal tul ta' żmien, għadu mhux magħruf. Peress li terapija bħal din tista' tkun addizjonali jew anke sinergika fir-rigward tat-tossiċità (e.g. tossiċità għall-fwied u għad-demm), it-teħid flimkien ma' prodott ieħor tal-klassi tad-DMARD (e.g. methotrexate) mhux ta' min jirrakkomandah.

Mhux irrakkomandat it-teħid flimkien ta' teriflunomide u leflunomide, peress li leflunomide huwa l-kompost oriġinali ta' teriflunomide.

### Meta ssir il-bidla għal kuri oħra

Peress li leflunomide jibqa' fil-ġisem għal żmien twil, il-bidla għal sustanza oħra tad-DMARD (e.g. methotrexate), mingħajr ma ssir il-proċedura tat-tnejħija mill-ġisem (ara hawn taħt), tista' żżid ir-riskji anke għal żmien twil wara l-bidla (i.e. interazzjoni kinetika, tossiċità ta' l-organi).

L-istess jista' jingħad għal kura li tkun ittieħdet reċentement b'prodotti mediċinali li jagħmlu effett tossiku fil-fwied u fid-demm (eż. methotrexate). Dawn jistgħu jikkawżaw aktar effetti mhux mixtieqa; għalhekk, l-kura b' leflunomide għandha tkun ikkonsiderata skont l-aspetti ta' beneficij kontra r-riskji u huwa irrakkomandat li jkun hemm osservazzjoni aktar mill-qrib fil-faži inizjali wara li ssir il-bidla fil-mediċina.

### Reazzjonijiet fil-ġilda

F'każ ta' stomatite bl-ulċeri, leflunomide għandu jitwaqqaf.

Każjet rari ħafna tas-sindrome ta' Stevens-Johnson jew in-nekroži tossika u esfoljattiva tal-ġilda u Reazzjoni għall-Medicina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi (DRESS) kienu rrapporati f'pazjenti fuq leflunomide. Hekk kif wieħed jinduna b'reazzjonijiet tal-ġilda u/jew tal-mukożha li jistgħu jqajmu suspett ta' dawn ir-reazzjonijiet severi, Leflunomide Zentiva u kwalunkwe trattament ieħor assoċjat miegħu, għandhom jitwaqqfu kompletament, u l-proċedura biex jitneħħha leflunomide kollu mill-ġisem tinbeda minnufih. Huwa essenzjali li din issir bir-reqqa kolha f'dawn il-każijiet. F'każijiet bħal dawn, l-użu mill-ġdid ta' leflunomide huwa kontra-indikat (ara sezzjoni 4.3).

Wara l-użu ta' leflunomide, ġew irrapportati psorijażi pustulari u li l-psorijażi tmur għall-agħar. Wieħed jista' jikkunsidra jwaqqaf il-kura meta titqies il-marda tal-pazjent u l-passat mediku tiegħi.

Jistgħu jseħħu ulċeri fil-ġilda f'pazjenti waqt it-terapija b'leflunomide. Jekk ikun hemm suspett ta' ulċera fil-ġilda assoċjata ma' leflunomide jew jekk l-ulċeri fil-ġilda jipperċistu minkejja terapija xierqa, għandhom jitqiesu t-twaqqif ta' leflunomide u l-użu ta' proċedura ta' tnejħha sħiha. Id-deċiżjoni biex jerġa' jingħata leflunomide wara li jseħħu ulċeri fil-ġilda għandha tkun ibbażata fuq il-għidżju kliniku tal-fejqan xieraq tal-feriti.

Jista' jkun hemm dewmien fil-fejqan tal-ferita wara operazzjoni kirurgika f'pazjenti fuq terapija b'leflunomide. Abbażi ta' evalwazzjoni individwali, jista' jiġi kkunsidrat li t-trattament b'leflunomide jiġi sospiż fil-perjodu madwar l-operazzjoni kirurgika u ssir proċedura ta' washout kif deskrirt aktar 'i isfel. F'każ ta' sospensjoni, id-deċiżjoni sabiex jerġa' jinbeda leflunomide għandha tkun ibbażata fuq il-għidżju kliniku ta' fejqan adegwaw tal-ferita.

## Infezzjonijiet

Huwa magħruf li l-prodotti mediciinali bħal leflunomide, li għandhom effetti immunosoppressivi, jaġħmlu l-pazjent aktar soxxettibbli għall-infezzjonijiet, iklużi dawk opportunisti. L-infezzjonijiet jistgħu jkunu aktar severi minn hom infuħom u, għalhekk, għandu mnejn li jeħtieġ kura minn kmieni u rigorūża. Jekk fl-eventwalitā li l-infezzjonijiet ikunu severi u inkontrollabbli, jista' jkun meħtieġ li l-kura b'leflunomide titwaqqaf u ssir il-proċedura tat-tnejhija tiegħu mill-ġisem, kif inhu deskrirt hawn taħt.

Kažijiet rari ta' Multifocal Leukoencephalopathy Progressiva (PML) kienu rrapportati f'pazjenti li jircieu l-kura b'leflunomide fost immunosoppressivi oħra.

Qabel ma tinbeda l-kura, il-pazjenti kollha għandhom jiġu evalwati għal tuberkulosi attiva jew inattiva (“rieqda”), skont ir-rakkomandazzjonijiet lokali. Dan jista’ jinkludi l-passat mediku, il-possibbiltà ta’ kuntatt preċedenti mat-tuberkulosi u/jew skreening xiera q-bhal x-ray tal-pulmun, test ta’ reazzjoni għat-tuberkulin u/jew analizi permezz ta’ *interferon-gamma release*, skont il-bżonn. Dawk kollha li jistgħu jiktbu ricetta għal leflunomide, ma jridux jinsew ir-riskju ta’ riżultati negattivi falzi fit-test tar-reazzjoni għat-tuberkulin f'pazjenti morda b'mod serju jew b'defiċjenza fis-sistema immuni. Pazjenti b'passat mediku ta’ tuberkulosi għandhom jiġu mħarsa mill-vičin minħabba l-possibbiltà tar-reattivazzjoni tal-infezzjoni.

## Reazzjonijiet respiratorji

Disturbi ta’ l-*interstitium* tal-pulmun, kif ukoll kažijiet rari ta’ ipertensjoni pulmonarja ġew irrapportati waqt it-trattament b'leflunomide (ara sejjoni 4.8). Ir-riskju li dawn iseħħu jista’ jiżdied f'pazjenti bi storja ta’ disturbi ta’ l-*interstitium* tal-pulmun. Disturbi ta’ l-*interstitium* tal-pulmun huwa potenzjalment fatali, li jista’ jiġri b'mod akut waqt it-terapija. Is-sintomi pulmonari, bħas-sogħla u l-qtugħ ta’ nifs, jistgħu jiġi tħalli il-waqfien tat-terapija u jirrikjedu investigazzjoni ulterjuri, kif inhu xieraq.

## Newropatija periferika

Ġew irrapportati kažijiet ta’ newropatija periferika f'pazjenti li rċevel leflunomide. Hafna mill-pazjenti rkupraw wara li twaqqaf leflunomide. Madankollu kien hemm differenzi kbar fir-riżultat finali, jiġifieri, f’xi pazjenti n-newropatija telqghet u f’xi pazjenti s-sintomi baqgħu hemm. Età ta’ aktar minn 60 sena, mediciini newrotossici li jingħataw fl-istess waqt, u d-dijabete jistgħu jidu r-riskju tan-newropatija periferika. Jekk pazjent jiżviluppa newropatija periferika b' Leflunomide Zentiva , ikkunsidra li twaqqaf il-kura b' Leflunomide Zentiva , u li ssir il-proċedura tal-eliminazzjoni tal-mediciina (ara sejjoni 4.4).

## Kolite

Kolite, inkluż kolite mikroskopika għiet irrapportata f'pazjenti kkorati b'leflunomide. F'pazjenti fuq kura b'leflunomide li jippreżentaw dijarea kronika mhux spiegata, għandhom jitwettqu proċeduri dijanjostici xierqa.

## Pressjoni tad-demm

Il-pressjoni tad-demm trid tkun iċċekkjata qabel ma tinbeda l-kura b'leflunomide u perjodikament wara.

## Prokreazzjoni (rakkomandazzjonijiet għall-irġiel)

Il-pazjenti maskili għandhom ikunu konxji tal-possibbiltà ta’ tosſicità fuq il-fetu, ikkawżata mill-missier. Miżuri kontraċċetti ta’ min jorbot fuqhom waqt it-trattament b'leflunomide għandhom ukoll ikunu garantiti.

M'hemmx tagħrif spċificu fuq ir-riskju tat-tossicità għall-fetu li tkun ġejja mill-missier. Madankollu, studji fl-animali biex jevalwaw dan ir-riskju spċificu ma sarux. Biex jitnaqqas kull riskju possibbli, l-irġiel li jixtiequ jsiru missirijiet għandhom iqisu jekk għandhomx iwaqqfu l-užu ta' leflunomide, u jieħdu 8 g colestyramine 3 darbiet kuljum għal 11-il jum, jew 50 g ta' trab ta' charcoal mediciinali attivat 4 darbiet kuljum għal 11-il jum.

Fiż-żewġ każijiet, il-livelli ta' A771726 fil-plażma jridu jitkejjlu fil-bidu. Aktar tard, il-livell ta' A771726 fil-plażma jrid jerġa' jitkejjel wara perijodu ta' mhux anqas minn 14-il jum. Jekk il-livelli fil-plażma jkunu inqas minn 0.02 mg/L, u wara stennija ta' mhux anqas minn 3 xhur, ir-riskju ta' tossicità għall-fetu huwa żgħir ħafna.

#### Il-proċedura biex jitneħha leflunomide mill-ġisem

Għandu jingħata 8 g colestyramine 3 darbiet kuljum. Minnflok, jista' jingħata 50 g ta' charcoal mediciinali attivat 4 darbiet kuljum. Il-proċedura tat-tnejħiha shiħa hija normalment ta' 11-il jum. It-tul ta' żmien jista' jkun modifikat skont ir-reperti kliniči u dawk tal-laboratorju.

#### Lactose

Leflunomide Zentiva fih il-lactose. Pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas totali ta' *lactase* jew malassorbiment tal-glucose-galactose, m'għandhomx jieħdu din il-mediciċina.

#### Interferenza b'determinazzjoni ta' livelli ta' kalċju jonizzat

Il-kejl tal-livelli ta' kalċju jonizzat jista' juri tnaqqis falz fil-valuri taħt il-kura b'leflunomid u/jew teriflunomid (il-metabolit attiv ta' leflunomid) skont it-tip ta' analizzatur ta' kalċju jonizzat użat (pereżempju analizzatur bil-gass tad-demm). Għaldaqstant, il-plawsibbiltà ta' tnaqqis osservat fil-livelli ta' kalċju jonizzat jeħtieg li jiġi indirizzat f'pazjenti taħt il-kura b'leflunomid jew teriflunomid. F'każ ta' kejl dubjuż, huwa rakkmandat li tiġi determinata l-konċentrazzjoni totali tal-kalċju fis-serum aġġustat għall-albumina.

#### **4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediciinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni**

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti

Żieda fl-effetti mhux mixtieqa jistgħu jokkorru f'każ ta' užu reċenti jew konkomittanti ta' prodotti mediciinali epatotossici jew ematotossici jew meta l-kura b'leflunomide tkun segwita bl-užu ta' dawn il-prodotti mediciinali simili, mingħajr perijodu tat-tnejħiha (ara wkoll il-gwida li tikkonċerna l-užu ta' trattamenti b'sustanzi konkomittanti, sezzjoni 4.4). Għalhekk, l-observazzjoni mill-qrib tal-parametri ta' l-enżimi tal-fwied u dawk tad-demm hija irrakkomandata li ssir fil-faži tal-bidlu wara l-bidla.

#### Methotrexate

Fi studju żgħir (n = 30) fejn leflunomide (10 sa 20 mg kuljum) ingħata ma' methotrexate (10 sa 25 mg fil-ġimgħa), il-livelli ta' l-enżimi tal-fwied żidiedu minn darbtejn sa 3 darbiet aktar f'5 minn 30 pazjent. Dawn il-livelli għoljin niżlu kollha, 2 minnhom meta tkomplew jingħataw iż-żewġ prodotti mediciinali, fil-waqt li fit-3 l-oħra wara li twaqqaf leflunomide. Kien hemm żieda ta' aktar minn 3 darbiet f' 5 pazjenti oħra. Anke dawn kienu riżolti, 2 bit-tkomplija tal-kura biż-żewġ prodotti mediciinali, waqt li fi 3 wara li twaqqaf leflunomide.

F'pazjenti b'artrite tat-tip rewmatojde, ma kienx hemm interazzjoni farmakokinetika bejn leflunomide (10 sa 20 mg kuljum) u methotrexate (10 sa 25 mg fil-ġimgħa).

## Tilqim

M'hemmx tagħrif kliniku dwar l-effikaċja u s-sigurtà tat-tilqim waqt il-kura b'leflunomide. It-tilqim b'vaċċini ġajjin u attenwati, madanakollu, mhux irrakkomandat. Wieħed għandu jżomm f'moħħu l-*half-life* twila ta' leflunomide, meta jkun qed jikkunsidra li jingħata vaċċin ġaj u attenwat wara li jkun twaqqaf it-teħid ta' Leflunomide Zentiva.

## Warfarin u antikoagulanti coumarine oħra

Kien hemm rapporti ta' kažijiet ta' żieda fil-ħin ta' prothrombin, meta leflunomide u warfarin jittieħdu flimkien. Kienet osservata interazzjoni farmakodinamika bejn warfarin u A771726 f'studju ta' farmakoloġija klinika (ara aktar 'l isfel). Għalhekk, meta jkun hemm ukoll it-teħid ta' warfarin jew antikoagulanti coumarin oħra, huwa rrakkomandat li l-proporzjon normalizzat internazzjonali (INR) jiġi segwit u mmonitorjat mill-vičin.

## NSAIDS/ Kortikosterojdi

Jekk il-pazjent digħi qiegħed fuq is-sustanzi mhux sterojdi kontra l-infjammazzjoni (NSAIDs), u/jew l-kortikosterojdi, dawn jistgħu jitkomplew wara li jinbeda leflunomide.

## L-effett ta' prodotti medicinali oħra fuq leflunomide:

### *Cholestyramine jew charcoal attivat*

Huwa rrakkomandat li l-pazjenti li qed jirċievu leflunomide m'għandhomx ikunu ikkurati b'colestyramine jew bit-trab ta' charcoal mediċinali attivat, għax dan iwassal għal tnaqqis mgħaġġel u sinifikanti fil-livell ta' l-A771726 fil-plażma (il-prodott attiv tal-metabolizmu ta' leflunomide; ara wkoll sezzjoni 5). Il-mekkaniżmu nvolut huwa maħsub li jinterrompi ir-reċiklaġġ enteroepatiku u/jew id-dijaliżi gastro-intestinali ta' A771726.

## *Inibituri u stimulaturi ta' CYP450*

Studji ta' inibizzjoni *in vitro* f'mikrosomi umani tal-fwied jissuġġerixxu li ċ-ċitokromi P450 (CYP) 1A2, 2C19 u 3A4 huma involuti fil-metabolizmu ta' leflunomide. Studju *in vivo* dwar l-interazzjoni leflunomide u cimetidine (inibitur dghajnej u mhux spċifiku taċ-ċitokromu P450 (CYP)) wera li ma kellux impatt sinifikanti fuq l-espożizzjoni ta' A771726. Wara t-teħid konkrottanti ta' doża waħda ta' leflunomide, f'pazjenti li kien qed jieħdu doži multipli ta' rifampicin (stimulatur mhux spċifiku taċ-ċitokromu P450), il-livelli l-aktar għoljin ta' A771726 ždiedu b'madwar 40%, fil-waqt li l-AUC ma nbidlitx b'mod sinifikanti. Il-mekkaniżmu ta' dan l-effett mhux ċar.

## L-effett ta' leflunomide fuq prodotti medicinali oħra:

### *Kontracetivi orali*

Fi studju fejn leflunomide ngħata flimkien mal-pillola kontracetiva orali tat-tip ta' tlett fażijiet, li kellha 30 µg ethinyloestradiol, lill-voluntiera nisa b'saħħithom, ma kienx hemm tnaqqis ta' l-effett kontracetiv tal-pillola, u l-komportament farmakokinetiku ta' l-A771726 kien fil-limitu previst. Ĝiet osservata interazzjoni farmakokinetika bejn kontracetivi orali u A771726 (ara aktar 'l isfel).

L-istudji ta' interazzjoni farmakokinetika u farmakodinamika li ġejjin saru b' A771726 (il-prodott metaboliku attiv prinċipali ta' leflunomide). Peress li fid-doži rakkomandati interazzjonijiet simili bejn medicina u oħra ma tistax tigħi eskużha għal leflunomide, ir-riżultati tal-istudji u r-rakkomandazzjonijiet li ġejjin għandhom jiġu kkunsidrati f'pazjenti kkurati b'leflunomide:

Effett fuq repaglinide (substrat ta' CYP2C8)

Kien hemm żieda fil-medja tas-C<sub>max</sub> u tal-AUC (1.7 u 2.4 darbiet rispettivament) ta' repaglinide, wara l-ghoti ta' doži ripetuti ta' A771726 u dan jissuġgerixxi li A771726 hu inibitur ta' CYP2C8 *in vivo*. Għalhekk, huwa rrakkomandat li bl-użu fl-istess ħin ta' prodotti medicinali li jiġu mmetabolizzati minn CYP2C8, bħal repaglinide, paclitaxel, pioglitazone jew rosiglitazone, il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati għax jista' jkollhom espożizzjonijiet aktar għolja.

#### **Effett fuq il-kaffeina(substrat ta' CYP1A2)**

Doži ripetuti ta' A771726 naqqsu l-medja tas-C<sub>max</sub> u l-AUC ta' kaffeina (substrat ta' CYP1A2) bi 18% u 55%, rispettivament, u dan jissuġġerixxi li A771726 jista' jkun stimulatur dghajnejf ta' CYP1A2 *in vivo*. Għalhekk, prodotti medicinali li jiġu mmetabolizzati minn CYP1A2 (bħal duloxetin, alosetron, theophylline u tizanidine) għandhom jintużaw b'kawtela matul il-kura għax jista' jkun hemm tnaqqis fl-effikaċċa ta' dawn il-prodotti.

#### **L-effett fuq substrati tat-trasportatur tal-anjoni organici 3 (OAT3)**

Kien hemm żieda fil-medja tas-C<sub>max</sub> u tal-AUC (1.43 u 1.54 darbiet rispettivament) ta' cefaclor, wara l-ghoti ta' doži ripetuti ta' A771726, u dan jissuġġerixxi li A771726 hu inibitur ta' OAT3 *in vivo*. Għalhekk, meta jingħata flimkien ma' substrati ta' OAT3, bħal cefaclor, benzylpenicillin, ciprofloxacin, indometacin, ketoprofen, furosemide, cimetidine, methotrexate u zidovudine, il-kawtela hi rrakkomandata.

#### **L-effett fuq BCRP (Proteina ta' Reżistenza għal Kanċer fis-Sider) u/jew substrati ta' polypeptide B1 u B3 li jittrasportaw l-anjoni organici (OATP1B1/B3)**

Kien hemm żieda fil-medja tas-C<sub>max</sub> u l-AUC (2.65 u 2.51 darbiet, rispettivament) ta' rosuvastatin, wara l-ghoti ta' doži ripetuti ta' A771726. Madankollu, ma deher li kien hemm l-ebda impatt ta' din iż-żieda fl-espożizzjoni għal rosuvastatin fil-plażma fuq l-attività ta' HMG-CoA reductase. Jekk jintużaw flimkien, id-doža ta' rosuvastatin m'għandhiex taqbeż l-10 mg kuljum. Għal substrati oħrajn ta' BCRP (eż., methotrexate, topotecan, sulfasalazine, daunorubicin, doxorubicin) u l-familja ta' OATP, speċjalment l-inhibituri ta' HMG-CoA reductase (eż., simvastatin, atorvastatin, pravastatin, methotrexate, nateglinide, repaglinide, rifampicin) l-ghoti fl-istess ħin għandu wkoll isir b'kawtela. Il-pazjenti għandhom jiġu mmnitorjati mill-qrib għal sinjali u sintomi ta' espożizzjoni eċċessiva ghall-prodotti medicinali u għandu jitqies it-tnaqqis fid-doža ta' dawn il-prodotti medicinali.

#### **L-effett fuq kontraċettivi orali (0.03 mg ethinylestradiol u 0.15 mg levonorgestrel)**

Kien hemm żieda fil-medja tas-C<sub>max</sub> u l-AUC<sub>0-24</sub> (1.58 u 1.54 darbiet, rispettivament) ta' ethinylestradiol, u fis-C<sub>max</sub> u l-AUC<sub>0-24</sub> (1.33 u 1.41 darbiet, rispettivament) ta' levonorgestrel, wara l-ghoti ta' doži ripetuti ta' A771726. Filwaqt li din l-interazzjoni mhix mistennija li taffettwa b'mod avvers l-effikaċċa ta' kontraċettivi orali, wieħed għandu jagħti każ tat-tip ta'kura ta' kontraċettiv orali li tingħata.

#### **L-effett fuq warfarin (substrat ta' CYP2C9)**

Doži ripetuti A771726 ma kellhom l-ebda effett fuq il-farmakokinetika ta' warfarin S, u dan jindika li A771726. muwiex inibitur jew stimulatur ta' CYP2C9. Madankollu, ġie osservat tnaqqis ta' 25% fil-proporzjon normalizzat internazzjonali (INR) massimu meta A771726. ingħata flimkien ma' warfarin meta mqabbel ma' warfarin waħdu. Għalhekk, meta jingħata flimkien ma' warfarin, huwa rrakkomandat li l-INR jiġi segwit u mmonitrjat mill-qrib.

## **4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ**

### **Tqala**

Il-prodott metaboliku attiv ta' leflunomide A771726 kien huwa maħsub li jista' jagħmel difetti serji tat-tweliż meta jingħata waqt it-tqala. Leflunomide Zentiva m'għandux jingħata waqt it-tqala (ara sezzjoni 4.3).

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jużaw kontraċettiv effettiv waqt u sa sentejn wara it-trattament (ara “perijodu ta’ stennija” hawn isfel), jew sa 11-il jum wara it-trattament (ara “ż-żmien imqassar biex jitneħha leflunomide”, hawn isfel).

Il-pazjenta għandha tingħata l-parir li jekk jittardjalha l-pirjid, jew għal xi raġuni oħra tissuspetta li hija tqila, għandha tavża lit-tabib immedjatament biex isirilha test tat-tqala, u jekk dan ikun pożittiv, it-tabib u l-pazjent għandhom jiddiskutu r-riskju għat-tqala. Huwa possibbli li meta jitniżżeł malajr il-livell tal-prodott metaboliku attiv, billi tintuża l-proċedura tat-tnejħija deskritta hawn taht, hekk kif mill-ewwel jittardja l-pirjid, jista' jitnaqqas ir-riskju għall-fetu b'leflunomide.

Fi studju prospettiv żgħir fin-nisa (n=64) li saru involontarjament tqal waqt li kienu qegħdin jieħdu leflunomide għal mhux aktar minn tliet ġimġħat minn wara l-konċepimento u li segwit minn procedura tat-tnejħija tal-mediċina, l-ebda differenza sinifikanti ( $p=0.13$ ) ma kienet osservata fir-rata generali ta' difetti strutturali kbar (5.4 %) meta mqabbel ma' wieħed jew l-ieħor mil-gruppi komparati (4.2 % tal-grupp imqabbel tal-marda [n=108] u 4.2% f'nisa tqal b'saħħithom [n=78]).

Għan-nisa li qed jieħdu l-kura b'leflunomide u li jixtiequ joħorgu tqal, waħda minn dawn il-proċeduri hija irrakkomanda biex jiżguraw li l-fetu ma jkunx espost għal livelli tossici ta' l-A771726 (il-mira tal-livell huwa inqas minn 0.02 mg/L):

#### *Żmien ta' stennija*

Il-livelli fil-plażma ta' A771726 huma mistennija li jkunu 'l fuq minn 0.02 mg/L għal żmien twil. Il-livell mistenni jonqos taħt dak ta' 0.02 mg/L wara madwar sentejn li titwaqqaf il-kura b'leflunomide.

Wara perijodu ta' stennija ta' sentejn, il-livell ta' A771726 fil-plażma għandu jitkejjel għall-ewwel darba. Wara, il-livell ta' A771726 fil-plażma għandu jerġa' jkun iċċekkjav mhux inqas minn 14-il jum wara. Jekk il-livelli fil-plażma taż-żewġ kampjuni huma inqas minn 0.02 mg/L, mhux mistenni li jkun hemm riskju teratoġeniku.

Għal aktar informazzjoni fuq l-it-testjar tal-kampjuni, jekk jogħġibok ikkuntattja lid-Detentur ta' l-Awtorizzazzjonigħat-Tqegħid fis-Suq, jew ir-rappreżentant lokali tiegħi (ara sezzjoni 7).

#### *Il-proċedura biex jitneħħha leflunomide mill-ġisem*

Wara li jitwaqqaf it-trattament ta' leflunomide

- jingħata 8 g colestyramine 3 darbiet kuljum għall-perijodu ta' 11-il jum
- inkella, 50 g ta' trab ta' charcoal medicinali attivat li jittieħed 4 darbiet kuljum għall-perijodu ta' 11-il jum.

Madankollu, anke wara li tintuża waħda minn dawn il-proċeduri ta' tnejħija, il-verifika b'żewġ testijiet separati, magħmulin b'intervall ta' mhux inqas minn 14-il jum, u perijodu ta' stennija ta' xahar u nofs mit-test li juri livell ta' inqas minn 0.02 mg/L, huwa meħtieg qabel il-fertilizzazzjoni.

Nisa li jistgħu jkollhom it-tfal, għandhom ikunu avžati li ż-żmien ta' stennija huwa ta' sentejn wara li l-kura titwaqqaf u qabel ma jistgħu joħorgu tqal. Jekk il-perijodu ta' stennija ta'- madwar sentejn, b'metodu kontraċettiv ta' min jorbot fuqu, mhux prattikabbli, il-profilassi bil-proċedura tat-tnejħija tista' tkun irrakkomanda.

Kemm colestyramine, kif ukoll t-trab ta' charcoal medicinali attivat, jistgħu jeffetwaw l-assorbiment ta' l-estroġeni u l-proġestoġeni. Dan jista' ma jiżgurax kontraċezzjoni ta' min jorbot fuqha, bil-kontraċettivi orali, waqt il-proċedura tat-tnejħija bil-colestyramine u trab ta' charcoal medicinali attivat. L-użu ta' metodi oħra ta' kontraċezzjoni huwa irrakkomandat.

#### Treddiġi

Studji fl-annimali wrew li leflunomide, jew il-prodotti metabolici tiegħi, jgħaddu fil-ħalib tas-sider. Għalhekk, nisa li qegħdin ireddgħu m'għandhomx jieħdu leflunomide.

## Fertilità

Ir-riżultati ta' studji dwar il-fertilità fl-annimali ma wrew ebda effett fuq il-fertilità kemm maskili u kemm femminili, iżda ġew osservati effetti avversi fuq l-organi riproduttivi maskili f'studji ta' tossicità b'doži ripetuti (ara sezzjoni 5.3).

### **4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni**

F'każ ta' effetti mhux mixtieqa, bħal sturdament, il-hila tal-pazjent biex jikkonċentra u jirreagixxi kif xieraq, tista' tonqos. F'każijiet bħal dawn il-pazjenti għandhom jieqfu milli jsuqu vetturi u jużaw il-magni.

### **4.8 Effetti mhux mixtieqa**

#### Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Ir-reazzjonijiet avversi l-aktar irrapportati bi leflunomide huma: żieda hafifa fil-pressjoni tad-demm, lewkopenja, parasteżja, uġiġi ta' ras, sturdament, dijarrea, tqalligh, rimettar, disturbi tal-mukuża fil-ħalq (e.g. stomatite bl-afte, ulċeri tal-ħalq), uġiġi addominali, twaqqiġi tax-xagħar aktar minn normal, ekżema, raxx (jinkludi raxx ikkaratterizzat minn titbigħ u ponot), ħakk, ġilda xotta, tenosynovitis, żieda fi CPK, anoreksja, telf fil-piż (normalment mhux sinifikanti), astenja, reazzjonijiet allerġiċi ħfief u livelli għoljin tal-parametri tal-fwied (l-enżimi *transaminases* [specjalment ALT], anqas spiss gamma-GT, *alkaline phosphatase*, bilirubin).

Klassifika tal-frekwenzi mistennija:

Komuni hafna ( $\geq 1/10$ ); komuni ( $\geq 1/100$  sa  $< 1/10$ ); mhux komuni ( $\geq 1/1,000$  sa  $< 1/100$ ); rari ( $\geq 1/10,000$  sa  $< 1/1,000$ ); rari hafna ( $< 1/10,000$ ); mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa għandhom jitniżżlu skont is-serjeta' tagħhom. L-effetti li huma l-aktar serji għandhom jitniżżlu l-ewwel, segwiti minn dawk anqas serji.

#### *Infezzjonijiet u infestazzjonijiet*

Rari: infezzjonijiet severi, inkluż sepsis li tista' tkun fatali

Bħal sustanzi oħra li għandhom potenzjal immunosoppressiv, leflunomide jiġi jidher is-suxxettibbiltà għall-infezzjonijiet, inklużi dawk opportunistici (ara wkoll sezzjoni 4.4). Għalhekk, l-inċidenza totali ta' infezzjonijiet tista' tiżdied (partikolarmen ir-rinite, il-bronkite u l-pulmonite).

#### *Neoplażmi beninni, malinni u dawk mhux spċifikati (inklużi cesti u polipi)*

Ir-riskju ta' tumuri malinni, partikolarmen il-mard limfoproliferattiv, jiżdied bl-użu ta' xi uħud mis-sustanzi immunosuppressivi.

#### *Disturbi tad demm u tas-sistema limfatika*

Komuni: lewkopenja (lewkoċti  $> 2$  G/L)

Mhux komuni: anemija, tromboċitopenja hafifa (plejlets  $< 100$  G/L)

Rari: panċitopenja (probabilment minn mekkaniżmu anti-proliferattiv), lewkopenja (lewkoċti  $< 2$  G/L), esinofilja,

Rari hafna: għadd baxx hafna tal-granuloċti

L-użu reċenti, konkomittanti jew konsekutiv, ta' sustanzi potenzjalment tossiċi għall-mudullun, jistgħu jkunu assoċjati ma' riskju akbar ta' effetti avversi ematologiči.

#### *Disturbi fis-sistema immuni*

Komuni: reazzjonijiet allerġiċi ħfief

Rari ĥafna: reazzjonijiet severi anaflattiċi jew reazzjonijiet anaflattojdi, vaskulite, li tinkludi l-vaskulite nekrotika tal-ġilda

#### *Disturbi fil- metabolizmu u n-nutrizzjoni*

Komuni: žieda fi CPK

Mhux komuni: livell baxx ta' potassju fid-demm, iperlipidemja, ipofosfatimja

Rari: žieda f'LDH

Mhux magħruf: ipojuriċimja

#### *Disturbi psikjatriċi*

Mhux komuni: anzjetà

#### *Disturbi fis-sistema nervuža*

Komuni: parasteżija, uġiġħ ta' ras, sturdament, newropatija periferika

#### *Disturbi fil-qalb*

Komuni: žieda hafifa fil-pressjoni tad-demm

Rari: žieda qawwija fil-pressjoni tad-demm

#### *Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali*

Rari: disturbi ta' l-interstitium tal-pulmun (inkluża l-pulmonite interztizjali), li tista' tkun fatali

Mhux magħruf: ipertensjoni pulmonarja

#### *Disturbi gastro-intestinali*

Komuni: kolite inkluž kolite mikroskopika bħal kolite limfoċitika, kolite kollagenuža, dijarea, tqalligh, rimettar, disturbi tal-mukuža fil-ħalq (e.g. stomatite bl-afte, ulċeri tal-ħalq), uġiġħ addominali

Mhux komuni: disturbi tat-tegħim

Rari ĥafna: pankrejatite

#### *Disturbi fil-fwied u fil-marrara*

Komuni: livelli għoljin tal-parametri tal-fwied (l-enżimi transaminases [specjalment ALT], anqas spiss gamma-GT, alkaline phosphatase, bilirubin

Rari: epatite, suffejra/kolestaži

Rari ĥafna: ħsara severa tal-fwied bħal insuffiċjenza tal-fwied u nekrosi akuta tal-fwied, li jistgħu jkunu fatali.

#### *Disturbi fil-ġilda u fil-tessuti ta' taħt il-ġilda*

Komuni: twaqqiqi tax-xagħar aktar minn normal, ekżema, raxx (jinkludi raxx ikkaratteriżżat minn titbigh u ponot), ħakk, ġilda xotta,

Mhux komuni: urtikarja

Rari ĥafna: in-nekrolizi tossika tal-ġilda, is-sindrom ta' Stevens-Johnson, eritema multiforme

Mhux magħruf: lupus eritematożu kutanju, psorijażi pustulari jew il-psorijażi tmur għall-agħar, Reazzjoni ghall-Mediċina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi (DRESS), ulċeri fil-ġilda

#### *Disturbi muskolu-skeletrali u tal-connective tissue*

Komuni: tenosinovite

Mhux komuni: qtugħi ta' l-għerq tal-muskolu

#### *Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja*

Mhux magħruf: insuffiċjenza renali

#### *Disturbi fis-sistema reproduttiva u fis-sider*

Mhux magħruf tnaqqis marginali (u riversibbli) fil-konċentrazzjoni ta' l-isperma, l-ghadd shiħ ta' l-ispermi, u c-ċaqlieq mghażżeġ u progressiv

*Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata*

Komuni: anoreksja, telf fil-piż (normalment mhux sinifikanti), astenja

### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi sospettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi sospettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciċinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciċinali. Il-professjonisti dwar il-kura tas-sahħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa sospettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendici V](#).

## 4.9 Doža eċċessiva

### Sintomi

Kien hemm rapporti ta' pazjenti li kienu qegħdin jieħdu doži eċċessivi u fit-tul ta' leflunomide, b'dožaġġ sa ħames darbiet akbar kuljum minn dak irrankomandat, kif ukoll rapporti ta' doži eċċessivi u akuti, fl-adulti u fit-tfal. Fil-maġgoranza tal-każjet fejn kienu qegħdin jittieħdu doži eċċessivi, ma kienx hemm rapporti ta' effetti avversi. L-effetti avversi konsistenti mal-profil ta' sigurtà ta' leflunomide kienu: uġiġħ addominali, dardir, dijarrea, livelli għoljin ta' l-enżimi tal-fwied, anemija, lewkopenja, ħakk u raxx.

### Trattament

F'każ ta'doži eċċessivi jew tossiċi, l-użu ta' colestyramine jew ta' charcoal huwa irrankomandat biex iħaffef it-tnejħija. Meta colestyramine ingħata mill-ħalq f'doža ta' 8 g tliet darbiet kuljum għal 24 siegħa lil tliet volontieri b'sahħithom, il-livelli ta' A771726 fil-plaźma tnaqqsu b'madwar 40% f'24 siegħa, u b'49% sa 65% f'48 siegħa.

Intwera li t-teħid ta' charcoal attivat (trab f'suspensioni) mill-ħalq jew permezz ta' tubu li jgħaddi mill-imnieħer u jidhol fl-istonku (50 g kull 6 sħigħat għal 24 siegħa), jnaqqas il-livelli fil-plaźma tal-prodott metaboliku attiv, A771726, b' 37% f'24 siegħa u b'48% f'48 siegħa. Dawn il-proceduri ta' tnejħija jistgħu jkunu repetuti jekk huwa klinikament indikat.

Studji fuq id-dijalizi tad-demm u pazjenti CAPD (dawk fuq saqajhom li qegħdin jagħmlu dijalizi kronika mill-peritonew) juru li l-A771726, il-prodott metaboliku ewljeni ta' leflunomide, mhux dijalizżabbli.

## 5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

### 5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: sustanzi selettivi li jbaxxu l-immunità, kodici ATC: L04AK01.

### Farmakoloġija fil-bniedem

Leflunomide huwa sustanza b'karatteristiċi anti-proliferattivi li taġixxi bħala prodott anti-reumatologiku.

### Farmakoloġija fl-annimali

Leflunomide huwa effettiv f'mudelli ibbażati fuq animali bl-artrite, u mard ieħor awto-immunologiku u t-trapjanti, l-aktar meta jingħata waqt il-faċi ta' sensitiżazzjoni. Għandu karatteristiċi immuno-suppressivi u li jikkontrollaw r-reazzjonijiet immunologiči, jaġixxi bħala sustanza anti-proliferattiva, u juri karatteristiċi anti-infammatorji. Leflunomide użat f'mudell ta' animali b'mard awto-immunologiku, juri l-ahjar effett protettiv meta jingħata fil-faċi bikrija ta' mard progressiv.

*In vivo*, huwa metabolizzat malajr u kwaži kompletament għal A771726, li huwa attiv *in vitro* u li huwa prezunt li jikkawża l-effett terapewtiku.

### Mekkaniżmu ta' azzjoni

A771726, li huwa il-prodott metaboliku attiv ta' leflunomide, jinibixxi l-enžima *dihydroorotate dehydrogenase* (DHODH) fil-bniedem, u juri attivită anti-proliferattiva.

### Effikaċċja klinika u sigurtà

#### *Artrite reumatika*

L-effikaċċja ta' leflunomide fil-kura ta' l-artrite reumatika ntweriet f' 4 provi ikkontrollati (1 fil-faži II u 3 fil-faži III). Fl-istudju tal-faži II, YU203, 402 pazjenti li kellhom l-artrite reumatika attiva kienu mqassmin, mingħajr għażla, f'erba' gruppi: dawk bil-plaċebo (n = 102) u dawk b'5 mg (n = 95), 10 mg (n = 101) jew 25 mg (n = 104) leflunomide kuljum. It-tul tal-kura kien ta' 6 xhur.

Il-pazjenti kollha fuq leflunomide fil-provi tal-faži III inbdew fuq doža inizjali ta' 100 mg għal tlett ijiem.

L-istudju MN301 kien fih 358 pazjent li kellhom l-artrite reumatika attiva. Dawn kienu mqassmin, mingħajr għażla, fi tlett gruppi: dawk li ngħataw 20 mg leflunomide kuljum (n = 133), dawk li ngħataw 2 g sulphasalazine kuljum (n = 133) jew il-plaċebo (n = 92). It-tul tal-kura kien ta' 6 xhur.

L-istudju MN303, li kien *blinded* ma kienx obbligatorju u kien twil 6 xhur; u sar bħala kontinwazzjoni tal-MN301, mingħar ma kien ikkontrollat bil-plaċebo. Hawnhekk, kien ikkomparat l-effett ta' leflunomide ma' sulphasalazine f'medda ta' 12-il xahar.

Fl-istudju MN302 999 pazjent bl-artrite reumatika attiva tqassmu f'żewġ gruppi, wieħed fejn ingħataw 20 mg leflunomide kuljum (n = 501), u l-ieħor fejn ingħataw 7.5 mg methotrexate fil-ġimgħa, b'żieda ghall-15 mg fil-ġimgħa (n = 498). It-teħid addizzjonali ta' folate ma kienx obbligatorju u ntuża biss minn 10% tal-pazjenti. Il-kura damet 12-il xahar.

Fl-istudju US301, tqassmu, mingħajr għażla, 482 pazjent bl-artrite reumatika attiva fi tliet gruppi: dawk li ngħataw 20 mg leflunomide kuljum (n = 182), dawk li ngħataw 7.5 mg methotrexate fil-ġimgħa b'żieda ghall-15 mg fil-ġimgħa (n = 182) u dawk bil-plaċebo (n = 118). Il-pazjenti kollha ngħataw 1 mg folate bid. Il-kura damet 12-il xahar.

Leflunomide, f'doža ta' mhux inqas minn 10 mg kuljum (minn 10 sa 25 mg fl-istudju YU203, 20 mg fl-istudji MN301 u US301), kien superjuri ghall-plaċebo, u statistikament sinifikanti, fit-tnaqqis tas-sinjali u s-sintomi ta' l-artrite reumatika fit-3 provi kollha ikkontrollati bil-plaċebo. Ir-rati ta' rispons skont l-ACR (il-Kullegg Amerikan tar-Rewmatologija) fl-istudju YU203 kienu 27.7% bil-plaċebo u 31.9% b'5 mg, 50.5% b'10 mg u 54.5% b'25 mg, kuljum. Fil-provi tal-faži III, ir-rati ta' rispons skont l-ACR għal 20 mg leflunomide kuljum kontra l-plaċebo, kien ta' 54.6% kontra 28.6% (studju MN301), u 49.4% kontra 26.3% (studju US301). Wara 12-il xahar ta' kura attiva, ir-rati ta' rispons skont l-ACR fil-pazjenti fuq leflunomide kienu 52.3% (studji MN301/303), 50.5% (studju MN302) u 49.4% (studju US301), ikkomparati ma' 53.8% (studji MN301/303) tal-pazjenti fuq sulphasalazine, 64.8% (studju MN302), u 43.9% (studju US301) tal-pazjenti fuq methotrexate. Fl-istudju MN302 leflunomide kien anqas effettiv minn methotrexate b'mod sinifikanti. Madankollu, fl-istudju US301 ma kienx hemm differenzi sinifikanti bejn leflunomide u methotrexate fil-parametri t'effikaċċja primaria. Ma ntwerietx differenza bejn leflunomide u sulphasalazine (studju MN301). L-effett tal-kura b'leflunomide deher gheluq ix-xahar, stabiliżza f'perijodu ta' bejn 3 u 6 xhur u nżamm tul il-kors tal-kura.

Studju *randomised* u *double blind* fejn il-pazjenti nqassmu f'żewġ gruppi paralleli, u li kellhom mard ta' l-istess grad ta' severità, qabbel l-effikaċċja relattiva ta' doži regolari u mantnuti ta' wara, b'10 mg u 20 mg ta' leflunomide. Mir-riżultati li ħargu, wieħed jista' jikkonkludi li l-effikaċċja kienet ahjar fil-grupp li ha d-doža regolari u mantnuta ta' wara, ta' 20 mg, fil-waqt li r-riżultati tas-sigurtà jiffavorixxu d-doža regolari, mantnuta u ta' wara, ta' 10 mg.

#### *Popolazzjoni pedjatrika*

Leflunomide kien studjat f'diversi centri fi prova waħda, tat-tip *randomised, double blind* u *active-controlled*, f'94 pazjent (47 f'kull grupp) li kellhom l-artrite reumatika taż-żgħażaq għiex.

diversi ġogi tul il-kors tagħha. Il-pazjenti kienu minn 3 snin sa 17-il sena fl-ċetà b'JRA attiva u li involviert diversi ġogi, irrespettivament ta' kif bdiet, u fejn il-pazjenti qatt ma' kienu ngħataw methotrexate jew leflunomide. F'din il-prova, d-doża tal-bidu u d-doża regolari u mantnuta ta' wara, ta' leflunomide, kienu mfassla għal tliet kategoriji, skont il-piż: <20 kg, 20-40 kg, u >40 kg. Wara 16-il ġimħha trattament, id-differenzi fir-rati tar-rispons kien statistikament sinifikanti favur methotrexate ghall-JRA *Definition of Improvement* (DOI) >30% ( $p = 0.02$ ). F'dawk li rrīspondew, l-effett pożittiv kien mantnut għal 48 ġimħha. (ara sezzjoni 4.2). Il-firxa tal-ġrajjet avversi ta' leflunomide u methotrexate kien l-istess, iżda d-doża użata fis-suġġetti ħief fil-piż wasslet ghall-espożizzjoni aktar baxxa (ara sezzjoni 5.2). Din id-data ma tippermettix li ssir rakkmandazzjoni ta' doża simultanament effettiva u mhux perikoluża.

#### *Artrite psorjatika*

L-effikaċja ta' leflunomide intwera fi studju wieħed 3L01, li kien ikkontrollat, *randomised* u *double blind* u li sar fuq 188 pazjent bl-artrite psorjatika, ittrattati b'20 mg/jum. It-tul ta' żmien tat-trattament kien ta' 6 xhur.

Leflunomide f'doża ta' 20 mg/jum kien superjuri b'mod sinifikanti meta mqabbel mal-plaċebo fit-tnaqqis tas-sintomi ta' l-artrite f'pazjenti bl-artrite psorjatika: il-pazjenti li kienu jissodisfaw il-PsARC (*Psoriatic Arthritis treatment Response Criteria*) kienu 59% ghall-grupp ta' leflunomide u 29.7% ghall-grupp tal-plaċebo, fi żmien 6 xhur ( $p <0.0001$ ). L-effett ta' leflunomide fuq it-titjib tal-funzjoni u t-tnaqqis tal-leżjonijiet tal-ġilda kien modest.

#### *Studji wara li l-prodott tqiegħed fis-suq*

Studju magħmul b'mod arbitrarju eżamina l-effikaċja klinika, ikkalkulata bħala rata ta' pazjenti li rrīspondew ghall-kura, f'pazjenti li kellhom artrite reumatika kmieni u li qatt ma ġadu mediciċini tat-tip DMARD (n= 121). Dawn irċeċew jew 20 mg jew 100 mg ta' leflunomide f'żewġ gruppi paralleli waqt l-ewwel perijodu *double-blind* ta' tlitt ijiem. Dan l-ewwel perijodu ġie segwit minn perijodu ta' manteniment *open-label* ta' tliet xhur li matulhom iż-żewġ gruppi rċevev 20 mg ta' leflunomide kuljum. Fil-popolazzjoni taħt studju, meta tieħu kollox in konsiderazzjoni, ma deherx li kien hemm xi żieda fil-benefiċċju bl-użu ta' doża ta' kkargar. It-tagħrif dwar is-sigurtà li nkiseb miż-żewġ gruppi ta' kura kien konsistenti mal-profil ta' sigurtà magħruf ta' leflunomide, madankollu, l-inċidenza ta' avvenimenti avversi gastro-intestinali u ta' żieda fl-enzimi tal-fwied kellhom tendenza li jkunu ogħla fil-pazjenti li kien qed jircievu d-doża ta' kkargar ta' 100 mg ta' leflunomide.

## 5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Leflunomide jiġi mibdul malajr fil-prodott metaboliku attiv, A771726, permezz tal-*first pass metabolism* (ftuħ taċ-ċirku) fit-tessut tal-musrana u l-fwied. Fi studju fejn intuża leflunomide, immarkat bl-użu ta'  $^{14}\text{C}$  radjuattiv fil-molekula, fi tliet voluntiera b'saħħithom, ma nstabx leflunomide mhux mibdul fil-plažma, fl-awrina u fl-ippurgar. Fi studji oħrajn, il-livelli ta' leflunomide mhux mibdul fil-plažma, kienu osservati f'każijiet rari, madankollu, f'livelli ta' ng/ml tal-plažma. L-uniku prodott metaboliku radjuattiv li deher fil-plažma kien A771726. Dan il-prodott metaboliku huwa esenzzjalment responsabbli għall-attivita kollha *in vivo* ta' leflunomide.

#### Assorbiment

Tagħrif dwar it-tnejħija, fl-istudju tal- $^{14}\text{C}$  uriet li mhux inqas minn 82 sa 95% tad-doża kienet assorbita. Iż-żmien biex jintlaħaq l-ogħla livelli ta' A771726 fil-plažma jvarja ħafna; l-ogħla livelli fil-plažma jistgħidu jintlaħqu bejn siegħa u 24 siegħa wara t-teħid ta' darba. Leflunomide jista' jingħata ma' l-ikel, għaliex l-ammont li ġie assorbit f'dawk li kielu u f'dawk li kien sajmin kien komparabbli. Minħabba li A771726 għandu *half-life* twila ħafna (madwar ġimħatejn), fi studji kliniči, kienet mgħotija doża għolja tal-bidu ta' 100 mg, għal 3 ijiem, biex tiffaċċilita l-kisba mgħaġġiġa ta' livelli, fi stat stabbli, ta' A771726. Mingħajr id-doża għolja tal-bidu huwa stmat li ż-żmien biex jintlaħaq l-istat stabbli tal-livelli fil-plažma kien idum kważi xaharejn bid-doża normali. Fi studji b'doži multipli, f'pazjenti li kellhom l-artrite reumatika, il-parametri farmakokinetici ta' A771726 kienu linejjen, f'firxa ta' dožaġġ ta' minn 5 sa 25 mg. F'dawn l-istudji, l-effett kliniku kien relatet sew mal-livell ta' A771726 fil-plažma u mad-doża ta' kuljum ta' leflunomide. F'doża ta' 20 mg kuljum, il-livell medju

fil-plažma ta' A771726 fi stat stabbli kien ta' madwar 35 mg/ml. Fi stat stabbli, il-livelli fil-plažma ta' A771726 akkumulaw u ždiedu għal 33 sa 35 darba meta mqabbla ma' doża waħda.

### Distribuzzjoni

Fil-plažma tal-bniedem, A771726 kien marbut sew mal-proteina (l-albumina). Il-parti ta' A771726 mhux marbuta hija ta' madwar 0.62%. Ir-rabta ta' A771726 hija linejari fil-firxa tal-livelli terapewtiċi. Ir-rabta ta' A771726 deheret li kienet daqxejn imnaqqsa u aktar varjabbli fil-plažma ta' pazjenti bl-artrie reumatika jew b'dawk b'insuffiċjenza kronika tal-kliwei. Ir-rabta estensiva ta' A771726 mal-proteina tista' twassal ghall-ispuṭtar ta' mediciċini oħra li ukoll jinrabtu sew mal-proteina. Madankollu, studji *in vitro* t'interazzjoni ma' warfarin, rigward ir-rabta mal-proteina, f'livelli klinikament rilevanti, m'urewx interazzjoni. Studji simili li saru b'ibuprofen u diclofenac, urew li dawn ma spustjawx lil A771726, fil-waqt li l-parti mhux marbuta ta' A771726 ždiedet minn darbejn sa 3 darbiet fil-preżenza ta' tolbutamide. A771726 jisposta lil ibuprofen, lil diclofenac u lil tolbutamide, iżda l-parti mhux marbuta ta' dawn il-prodotti mediciċinali tiżdied biss b'10% sa 50%. M'hemm l-ebda indikazzjoni li dawn l-effetti għandhom rilevanza klinika. A771726 għandu volum apparenti ta' distribuzzjoni baxxa (madwar 11-il litru) u dan huwa konsistenti mar-rabta estensiva tiegħu mal-proteina. Iċ-ċelluli ħomor tad-demm ma jtellgħux is-sustanza fihom b'mod preferenzjal.

### Bijotrasformazzjoni

Leflunomide huwa metabolizżat għal sustanza waħda ewlenija (A771726) u ħafna oħrajn minuri inkluż TFMA (4-trifluoromethylaniline). Il-bijotrasformazzjoni metabolika ta' leflunomide għall-A771726, u l-metabolizmu sussegwenti ta' A771726, mhumiex ikkontrollat b'enżima waħda, u ntware li dan jiġi fil-mikrożomi u l-likwidu taċ-ċitoplažma fil-frazzjonijiet cellulari. Studji fuq l-interazzjoni ta' cimetidine (inhibitur mhux spċificu ta' citokromju P450) u rifampicin (induttur mhux spċificu ta' citokromju P450) juru li l-involviment ta' l-enżimi CYP *in vivo* fil-metabolizmu ta' leflunomide huwa zghir ħafna .

### Eliminazzjoni

L-eliminazzjoni ta' A771726 issir bil-mod u hija ikkaratterizzata bit-tnejħiha apparenti ta' madwar 31 ml fis-siegħha. Il-half-life t'eliminazzjoni fil-pazjenti hija ta' madwar ġimħatejn. Wara li nghatħat doża ta' leflunomide radjuattiv, ir-radjuattività kienet imnejħiha ugwalment fl-ipurgar, probabbilment minn eliminazzjoni biljari, u fl-awrina. A771726 kien għadu jiġi osservat fl-awrina u fl-ippurgar 36 jum wara t-teħid ta' doża waħda. Il-prodotti metabolici principali li dehru fl-awrina kien sustanzi glukoronidi derivati minn leflunomide (principiant f'kampjuni meħudin f'0 sa 24 siegha) u xi derivattiv ta' A771726 tat-tip oxalic acid. Il-komponent principali fl-ippurgar kien A771726.

Intwera li fil-bniedem it-teħid ta' suspenzjoni orali tat-trab ta' charcoal mediciċinali attivat jew ta' colestyramine iwassal għal żieda mgħaż-ġġla u sinifikanti fir-rata t'eliminazzjoni ta' A771726 u tnaqqis fil-livelli fil-plažma (ara sezzjoni 4.9). Huwa maħsub li dan jintlaħaq permezz ta' mekkaniżmu ta' dijalizi gastro-intestinali u/jew billi jkun interrott ir-reċiklaġġ enteroepatiku.

### Indeboliment renali

Leflunomide nghata bħal doża waħda orali ta' 100 mg lil 3 pazjenti fuq id-dijaliżi tad-demm u lil 3 pazjenti oħra fuq id-dijaliżi kontinwa mill-peritonew (CAPD). Il-komportament farmakokinetiku ta' A771726 fil-pazjenti ta' CAPD deher simili għal dik f'voluntiera b'saħħithom. Eliminazzjoni aktar mgħaż-ġġla ta' A771726 intweriet f'pazjenti fuq id-dijaliżi tad-demm, li ma kienx dovut għat-tnejħiha tal-prodott mediciċinali fil-likwidu tad-dijaliżi.

### Indeboliment epatiku

M'hemmx tagħrif rigward il-kura ta' pazjenti li għandhom indeboliment tal-fwied. Il-prodott metaboliku attiv, A771726, huwa estensivament marbut mal-proteina u jitneħha permezz tal-

metabolizmu tal-fwied u s-sekrezzjoni biljari. Dawn il-proċessi jistgħu jkunu effettwati minn disfunkzjoni tal-fwied.

### Popolazzjoni pedjatrika

Il-komportament farnakokinetiku ta' A771726 wara t-teħid orali ta' leflunomide kien studjat f'73 pazjent pedjatriku li kellhom l-Artrite Rewmatika taż-Zgħażagħ (JRA), li effettwat diversi ġogi, u li kellhom minn 3 sa 17-il sena fl-età. Ir-rizultati ta' l-analizi farmakokinetika ta' dan il-grupp ta' suġġetti, f'dawn il-provi, urew li l-pazjenti pedjatriċi li kellhom piżi ta'  $\leq 40$  kg, kellhom espożizzjoni sistemika mnaqqsa (mkejjla permezz ta'  $C_{ss}$ ) ta' A771726, meta mqabblin ma' pazjenti adulti bl-artrite rewmatika (ara sezzjoni 4.2).

### L-Anzjani

It-tagħrif farmakokinetiku fl-anzjani ( $>65$  sena) huwa limitat, iżda hija konsistenti mal-komportament farmakokinetiku f'pazjenti adulti ta' età iż-ġħar.

## **5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà**

Leflunomide, li nghata oralment u fil-kavita tal-peritone, kien studjat mill-aspett ta' tosseċċità akuta fil-ġrieden u l-firien. It-teħid orali u repetut ta' leflunomide fil-ġrieden għal perijodu sa 3 xhur, fil-firien u l-klieb għal perijodu sa 6 xhur, u fix-xadini għal-perijodu ta' xahar, svela li l-organi maġġuri milquta mit-tosseċċità kienu l-mudullun, id-demm, il-passaġġ gastro-intestinali, il-ġilda, il-milsa, it-timu u l-glandoli limfatiċi. L-effetti ewlenin kienu l-anemija, il-lewkopenja, it-tnaqqis fl-ghadd tal-plejtlits, u l-ħsara fil-muskoli kollha. Dawn jirriflettu l-mod bażiku ta' kif taħdem din is-sustanza (inibizzjoni tas-sinteżi tad-DNA). Fil-firien u l-klieb, instabu l-korpi ta' Heinz u/jew il-korpi ta' Howell-Jolly. Effetti ohra li seħħew fuq il-qalb, il-fwied, il-kornea u fis-sistema respiratorja setgħu kienu dovuti għall-infezzjonijiet minħabba t-trażżeen ta' l-immunità. It-tosseċċità fl-annimali dehret f'dozi ekwivalenti għal dawk terapewtiċi fil-bniedem.

Leflunomide m'huwiex mutageniku. Madankollu, *in vitro* l-prodott metaboliku minuri, TFMA (4-trifluoromethylaniline) ikkaġuna ksur u tharbit tal-kromożomi, kif ukoll mutazzjonijiet dovuti għal bidla ta' par wieħed tan-nuklejti tad-DNA, fil-waqt li l-informazzjoni ma kienitx biżżejjed biex tixħet dawl fuq il-potenzjal biex ikun eżerċitat dan l-effett *in vivo*.

Fi studju karsinoġeniku fuq il-firien, leflunomide m'uriex potenzjal li jikkäġuna l-kanċer. Fi studju karsinoġeniku fil-ġrieden, kienet osservata żieda fl-inċidenza tal-linfoma malinna f'dawk ta' sess maskil, li kienu fil-grupp li rċevel l-ogħla doża. Dan kien meqjus li kien minħabba l-attività immunosoppressiva ta' leflunomide. Fil-ġrieden ta' sess femminil, kien hemm żieda fl-inċidenza ta' adenomi u kanċer tal-pulmun tat-tip bronkjolo-alvejolari, li kienu iddeterminati mid-doża użata. Ir-relevanza ta' dawn ir-reperti fil-ġrieden, relatati ma' l-użu kliniku ta' leflunomide, mhux magħruf b'ċertezza.

Leflunomide ma kienx antiġeniku fi provi fuq l-annimali.

Leflunomide kien tossiku ghall-embriju u teratoġeniku fil-firien u l-fniex f'dozi fil-firxa terapewтика għall-bniedem. Eżerċita wkoll effetti fuq l-organi riproduttivi maskili b'dozi repetuti, fi studji fuq it-tosseċċità. Il-fertilità ma tnaqqositx.

## **6. TAGħrif Farmaċewtiku**

### **6.1 Lista ta' eċċipjenti**

*Il-qalba tal-pillola:*

Maize starch

Povidone (E1201),

Crospovidone (E1202)

Silica colloidal anhydrous  
Magnesium stearate (E470b)  
Lactose monohydrate

*Ir-rita tal-pillola:*  
Talc (E553b),  
Hypromellose (E464),  
Titanium dioxide (E171),  
Macrogol 8000  
Ferric oxide isfar (E172)

## 6.2 Inkompatibilitajiet

Mhux applikabbli

## 6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

3 snin

## 6.4 Prekawzjonijiet speċjali għal hażna

Folja: Ahżeġ fil-pakkett oriġinali.

Flixkun: Żomm il-flixkun magħluq sew.

## 6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm ġo fih

Folja: Aluminju/fojl ta' l-aluminju. Daqsijiet tal-pakketti: 30 u 100 pilloli miksija b'rita.

Flixkun: Flixkun tal-HDPE b'għonqu wiesa' ta' 100 ml, b'tapp tal-kamin, b'dessikant integrat fil-kontenit li fih jew 30, jew 50 jew 100 pilloli miksija b'rita.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

## 6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu meta jintrema

L-ebda ħtiġijiet speċjali għar-rimi.

## 7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

Zentiva k.s.  
U kabelovny 130  
102 37 Prague 10  
Ir-Repubblika Čeka

## 8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

EU/1/09/604/005-009

## 9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI / TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 08 Jannar 2010  
Data tal-ahħar tiġid: 19 Novembru 2014

## **10. DATA TA' REVIŽJONI TAT-TEST**

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali tinsab fuq is-sit elettronik tal-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini <https://www.ema.europa.eu/>.

## **1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Leflunomide Zentiva 100 mg pilloli miksija b'rita.

## **2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull pillola fiha 100 mg ta' leflunomide

Eċċipjenti b'effett magħruf

Kull pillola fiha 138.42 mg ta' lactose monohydrate.

Għal-lista kompluta ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1

## **3. GHAMLA FARMAČEWTIKA**

Pillola miksija b'rita.

Pillola miksija b'rita, bajda jew kważi bajda, stampata b'ZBP fuq faċċata waħda

## **4. TAGħrif KLINIKU**

### **4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi**

Leflunomide huwa indikat għall-kura ta' pazjenti adulti li jbatu minn:

- artrite attiva, tat-tip rewmatojde bħala “medicina antireumatika li timmodifika l-marda” (DMARD),
- artrite psorjatika attiva.

Kura reċenti, jew flimkien ma' medicini tat-tip DMARD, li huma tossici għall-fwied jew għad-demm (e.g. methotrexate), tista' żżid ir-riskju li jkun hemm reazzjonijiet avversi serji; għalhekk, qabel ma wieħed jibda l-kura b'leflunomide, wieħed għandu jiżen sew l-aspetti ta' beneficij kontra r-riskji.

Barra minn dan, il-bidla minn leflunomide għal DMARD ieħor, mingħajr ma tkun segwita l-proċedura biex l-ewwel titneħħha din is-sustanza mill-ġisem (ara sezzjoni 4.4), tista' żżid ir-riskju li jkun hemm reazzjonijiet avversi serji, anke wara żmien twil mill-bidla.

### **4.2 Pożoġija u metodu ta' kif għandu jingħata**

It-trattament għandu jkun mibdi u ssorveljat minn speċjalisti li għandhom esperjenza fil-kura ta' l-artrite reumatika u l-artrite psorjatika.

Alanine aminotransferase (ALT) jew serum glutamopyruvate transferase (SGPT) u test komplut tad-demm, fejn jingħaddu c-ċelluli kollha, inkluži t-tipi diversi kollha taċ-ċelluli bojod u l-plejtlits, iridu jsiru simultanjament u bl-istess frekwenza:

- qabel ma jinbeda leflunomide,
- kull ġimghajnej fl-ewwel sitt xħur tal-kura, u
- kull 8 ġimħat minn hemm 'il quddiem (ara sezzjoni 4.4).

## Pożologija

- Fl-artrite reumatika: Normalment, it-terapija b'leflunomide tibda b'doża ta' kkargar ta' 100 mg darba kuljum għal tlitt ijiem. Ir-riskju ta' avvenimenti avversi jista' jonqos jekk ma tintużax doża ta' kkargar (ara sezzjoni 5.1).  
Id-doża irrakkomandata ta' manteniment hija ta' 10 mg sa 20 mg darba kuljum ta' leflunomide, skont is-severità (l-attività) tal-mard
- Fl-artrite psorjatika: It-terapija b'leflunomide tibda b'doża ta' kkargar ta' 100 mg darba kuljum għal tlitt ijiem.  
Id-doża irrakkomandata ta' manteniment hija ta' 20 mg ta' leflunomide darba kuljum (ara sezzjoni 5.1).

L-effett terapewtiku normalment jibda minn 4 sa 6 ġimġħat wara li tinbeda l-kura u tista' tkompli titjieb minn 4 sa 6 xhur wara.

M'hemmx bżonn ta' tibdil fid-doża f'pazjenti li għandhom insufficjenza ħafifa tal-kliewi.

M'hemmx bżonn ta' tibdil fid-doża f'pazjenti ta'età 'l fuq minn 65 sena.

### *Popolazzjoni pedjatrika*

Leflunomide Zentiva mhux irrakkomandat għall-użu f'pazjenti taħbi it-18-il sena għax l-efficacia u s-sigurtà fl-artrite reumatika fiż-żgħażaq (JRA) mhumiex stabbiliti (ara sezzjoni 5.1 u 5.2).

### Metodu ta' kif għandu jingħata

Il-pilloli Leflunomide Zentiva huma għall-użu orali. Il-pilloli għandhom jinbelgħu šaħi b'ammont adegwat ta' likwidu. L-ammont ta' leflunomide li jiġi assorbit ma jiġix affetwat jekk jittieħed mal-ikel.

### **4.3 Kontraindikazzjonijiet**

- Sensitività eċċessiva (specjalment jekk kellhom preċedentemente is-sindromu Stevens-Johnson, in-nekroži tossika u esfoljattiva tal-ġilda, l-eritema multiforme) għas-sustanza attiva, għall-prodott metaboliku attiv prinċipali jew għal kwalunkwe wieħed mill-eċċipjenti elenkti fis-sezzjoni 6.1.
- Pazjenti li għandhom indeboliment tal-fwied.
- Pazjenti li għandhom stat ta' defiċjenza immunologika e.g. l-AIDS.
- Pazjenti li għandhom indeboliment sinifikanti fil-funzjoni tal-mudullun, jew anemija sinifikanti, lewkopenja, newtropenja jew tromboċitopenja u dawn jekk dovuti għal kwalunkwe kawża, ghajr dik ta' l-artrite reumatika jew psorjatika.
- Pazjenti b'infezzjonijiet severi, (ara sezzjoni 4.4).
- Pazjenti b'indeboliment moderat jew sever tal-kliewi, għax m'hemmx esperjenza klinika biżżejjed f'dawn il-pazjenti.
- Pazjenti li għandhom livelli baxxi ħafna tal-proteini fid-demm, e.g. is-sindromu nefrotiku.
- Nisa tqal, jew dawk in-nisa li għadhom fl-eti li jkollhom it-tfal u mhux qiegħdin jużaw kontracettivi effettivi waqt il-kura b'leflunomide, u wara, sakemm il-livelli fil-plaźma tal-prodott metaboliku attiv ikunu 'l fuq minn 0.02 mg/L (ara sezzjoni 4.6). It-tqala trid tkun eskużha qabel tinbeda l-kura b'lefunomide.
- Nisa li qed ireddgħu. (ara sezzjoni 4.6).

#### **4.4 Twissijiet specjali u prekawzjonijiet ghall-użu**

It-teħid flimkien ta' medicini tal-klassi tad-DMARD li huma tossici ġħall-fwied u ġħad-demm (e.g. methotrexate) mhux irrakkomandat.

Il-prodott metaboliku attiv ta' leflunomide, A771726, għandu *half-life* twila, ġeneralment 1 sa 4 ġimgħat. Jista' jkun hemm effetti mhux mixtieqa u serji (e.g. tossicita ġħall-fwied jew ġħad-demm u reazzjonijiet allerġiċi, ara hawn taħt), anke meta l-kura b'leflunomide titwaqqaf. Għalhekk, meta jkun hemm dawn l-effetti tossici, jew jekk ġħal xi raġuni oħra A771726 għandu jiġi mneħħi malajr mill-ġisem, il-proċedura li tnejħi din ta' l-ahħar mill-ġisem trid tkun segwita. Il-proċedura tista' tiġi rrepetuta kif klinikament meħtiega.

Għal dan il-ghan, u xi miżuri oħra irrakkomandati f'każ ta' tqala mixtieqa jew mhux ippjanata, ara sezzjoni 4.6.

##### Reazzjonijiet fil-fwied

Kažijiet rari ta' ħsara severa fil-fwied, inkluži dawk fatali, kienu rrapporati waqt il-kura b'leflunomide. Il-biċċa l-kbira tal-kažijiet ġraw fl-ewwel 6 xhur tal-kura. Fil-biċċa l-kbira ta' dawn il-kažijiet, it-trattament kien qed jittieħed flimkien ma' prodotti medicinali oħra, li huma tossici ġħall-fwied. Huwa meqjus essenzjali li l-osservazzjoni, skont ir-rakkomandazzjonijiet, tkun segwita mill-qrib.

Il-livell ta' l-ALT (SGPT) għandu jiġi cċekjat qabel tibda l-kura b'leflunomide, u għandu jsir bl-istess frekwenza tat-testijiet ta' l-ghadd shiħ taċ-ċelluli tad-demm (kull ġimħatejn) matul l-ewwel sitt xhur ta' kura, u wara dan, kull 8 ġimħat.

F'każ li l-livelli ta' l-ALT (SGPT) ikunu għoljin minn darbtejn sa 3 darbiet l-ogħola limitu tan-normal, trid titqies jekk għandiekk titnaqqas id-doża minn 20 mg ġħal 10 mg, u l-osservazzjoni għandha ssir kull ġimħa. Jekk il-livelli ta' l-ALT (SGPT) huma għoljin aktar minn darbtejn l-ogħla livell tan-normal u jipperċi, jew jekk l-ALT elevat ikun akbar minn 3 darbiet l-ogħla livell tan-normal, leflunomide irid jitwaqqaf u l-proċeduri biex jitneħha mill-ġisem jinbdew. Huwa irrakkomandat li tibqa' ssir l-osservazzjoni ta' l-enżimi tal-fwied wara li titwaqqaf il-kura b'leflunomide, sakemm il-livelli ta' l-enżimi tal-fwied jinnormaliżżaw.

Minħabba r-riskju ta' effetti addittivi u tossici fuq il-fwied, huwa irrakkomandat li l-konsum ta' l-alkoħol, waqt il-kura b'leflunomide, jieqaf.

Peress li l-prodott metaboliku attiv ta' leflunomide, A771726, jintrabat sew mal-proteina fid-demm u jitneħha permezz tal-metabolizmu tal-fwied u s-sekrezzjoni biljari, il-livelli ta' A771726 fil-plażma mistennija li jiżdiedu f'pazjenti li għandhom livelli baxxi ta' proteini fid-demm. Leflunomide Zentiva huwa kontra-indikat f'pazjenti li għandhom livelli baxxi ħafna ta' proteini fid-demm jew indeboliment tal-fwied (ara sezzjoni 4.3).

##### Reazzjonijiet ematologiči

Flimkien ma' l-ALT, il-ghadd shiħ taċ-ċelluli tad-demm, inkluži t-tipi diversi taċ-ċelluli bojod, kif ukoll il-plejtliks, għandu jsir qabel ma tinbeda l-kura b'leflunomide, kif ukoll kull ġimħatejn fl-ewwel 6 xhur tal-kura, u wara dan, kull 8 ġimħat.

F'pazjenti li kellhom minn qabel l-anemja, lewkopenja u/jew tromboċitopenja, kif ukoll dawk li għandhom indeboliment tal-mudullun, jew dawk li qegħdin f'riskju ta' trażżeen tal-mudullun, ir-riskju ta' problemi ematologiči jiżdied. Jekk ikun hemm dawn l-effetti, il-proċeduri biex jitnaqqas il-livell ta' A771726 mill-plażma jridu jkunu ikkunsidrati.

F'każ ta' reazzjonijiet ematologiči severi, nkluża l-pančitopenja, Leflunomide Zentiva , u kwalunkwe trattament konkomitanti li jrażjan l-mudullun, għandhom jitwaqqfu, u l-proċedura biex jitneħħha leflunomide mill-ġisem tinbeda.

### Użu flimkien ma' trattamenti oħra

S'issa, l-użu ta' leflunomide flimkien mal-mediċini kontra l-malarja užati fir-rewmatiżmu, (e.g. chloroquine u hydroxychloroquine), deheb li jingħata sew fil-muskoli kif ukoll mill-ħalq, D-penicillamine, azathioprine u sustanzi oħra li jrażżu l-istat immuni inkluži l-inibitoru alfa tal-Fattur ta' Nekrosi Tumurali, għadu ma ġiex studjat bizzżejjed f'studji magħmulin b'mod arbitrarju (bl-eċċezzjoni ta' methotrexate, ara sezzjoni 4.5). Ir-riskju assoċjat ma' terapija konkomittanti, speċjalment għal tul ta' żmien, għadu mhux magħruf. Peress li terapija bħal din tista' tkun addizjonali jew anke sinergika fir-rigward tat-tossiċità (e.g. tossiċità għall-fwied u għad-demm), it-teħid flimkien ma' prodott ieħor tal-klassi tad-DMARD (e.g. methotrexate) mhux ta' min jirrakkomandah.

Mhux irrakkomandat it-teħid flimkien ta' teriflunomide u leflunomide, peress li leflunomide huwa l-kompost oriġinali ta' teriflunomide.

### Meta ssir il-bidla għal kuri oħra

Peress li leflunomide jibqa' fil-ġisem għal żmien twil, il-bidla għal sustanza oħra tad-DMARD (e.g. methotrexate), mingħajr ma ssir il-proċedura tat-tnejħija mill-ġisem (ara hawn taħt), tista' żżid ir-riskji anke għal żmien twil wara l-bidla (i.e. interazzjoni kinetika, tossiċità ta' l-organi).

L-istess jista' jingħad għal kura li tkun ittieħdet reċentement b'prodotti mediċinali li jagħmlu effett tossiku fil-fwied u fid-demm (eż. methotrexate). Dawn jistgħu jikkawżaw aktar effetti mhux mixtieqa; għalhekk, l-kura b' leflunomide għandha tkun ikkonsiderata skont l-aspetti ta' beneficij kontra r-riskji u huwa irrakkomandat li jkun hemm osservazzjoni aktar mill-qrib fil-faži inizjali wara li ssir il-bidla fil-mediċina.

### Reazzjonijiet fil-ġilda

F'każ ta' stomatite bl-ulċeri, leflunomide għandu jitwaqqaf.

Każjet rari ħafna tas-sindrome ta' Stevens-Johnson jew in-nekroži tossika u esfoljattiva tal-ġilda u Reazzjoni għall-Medicina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi (DRESS) kienu rrapporati f'pazjenti fuq leflunomide. Hekk kif wieħed jinduna b'reazzjonijiet tal-ġilda u/jew tal-mukożha li jistgħu jqajmu suspett ta' dawn ir-reazzjonijiet severi, Leflunomide Zentiva u kwalunkwe trattament ieħor assoċjat miegħu, għandhom jitwaqqfu kompletament, u l-proċedura biex jitneħħha leflunomide kollu mill-ġisem tinbeda minnufih. Huwa essenzjali li din issir bir-reqqa kolha f'dawn il-każijiet. F'każijiet bħal dawn, l-użu mill-ġdid ta' leflunomide huwa kontra-indikat (ara sezzjoni 4.3).

Wara l-użu ta' leflunomide, ġew irrapportati psorijażi pustulari u li l-psorijażi tmur għall-agħar. Wieħed jista' jikkunsidra jwaqqaf il-kura meta titqies il-marda tal-pazjent u l-passat mediku tiegħi.

Jistgħu jseħħu ulċeri fil-ġilda f'pazjenti waqt it-terapija b'leflunomide. Jekk ikun hemm suspett ta' ulċera fil-ġilda assoċjata ma' leflunomide jew jekk l-ulċeri fil-ġilda jipperċistu minkejja terapija xierqa, għandhom jitqiesu t-twaqqif ta' leflunomide u l-użu ta' proċedura ta' tnejħha shiħa. Id-deċiżjoni biex jerġa' jingħata leflunomide wara li jseħħu ulċeri fil-ġilda għandha tkun ibbażata fuq il-għidżju kliniku tal-fejqan xieraq tal-feriti.

Jista' jkun hemm dewmien fil-fejqan tal-ferita wara operazzjoni kirurgika f'pazjenti fuq terapija b'leflunomide. Abbażi ta' evalwazzjoni individwali, jista' jiġi kkunsidrat li t-trattament b'leflunomide jiġi sospiż fil-perjodu madwar l-operazzjoni kirurgika u ssir proċedura ta' washout kif deskrirt aktar 'i isfel. F'każ ta' sospensjoni, id-deċiżjoni sabiex jerġa' jinbeda leflunomide għandha tkun ibbażata fuq il-għidżju kliniku ta' fejqan adegwat tal-ferita.

## Infezzjonijiet

Huwa magħruf li l-prodotti mediciinali bħal leflunomide, li għandhom effetti immunosoppressivi, jaġħmlu l-pazjent aktar soxxettibbli għall-infezzjonijiet, iklużi dawk opportunisti. L-infezzjonijiet jistgħu jkunu aktar severi minn hom infuħom u, għalhekk, għandu mnejn li jeħtieġ kura minn kmieni u rigorūża. Jekk fl-eventwalitā li l-infezzjonijiet ikunu severi u inkontrollabbli, jista' jkun meħtieġ li l-kura b'leflunomide titwaqqaf u ssir il-proċedura tat-tnejhija tiegħu mill-ġisem, kif inhu deskrirt hawn taħt.

Kažijiet rari ta' Multifocal Leukoencephalopathy Progressiva (PML) kienu rrapportati f'pazjenti li jircieu l-kura b'leflunomide fost immunosoppressivi oħra.

Qabel ma tinbeda l-kura, il-pazjenti kollha għandhom jiġu evalwati għal tuberkulosi attiva jew inattiva (“rieqda”), skont ir-rakkomandazzjonijiet lokali. Dan jista’ jinkludi l-passat mediku, il-possibbiltà ta’ kuntatt preċedenti mat-tuberkulosi u/jew skreening xiera q-bhal x-ray tal-pulmun, test ta’ reazzjoni għat-tuberkulin u/jew analizi permezz ta’ *interferon-gamma release*, skont il-bżonn. Dawk kollha li jistgħu jiktbu ricetta għal leflunomide, ma jridux jinsew ir-riskju ta’ riżultati negattivi falzi fit-test tar-reazzjoni għat-tuberkulin f'pazjenti morda b'mod serju jew b'defiċjenza fis-sistema immuni. Pazjenti b'passat mediku ta’ tuberkulosi għandhom jiġu mharsa mill-vičin minħabba l-possibbiltà tar-reattivazzjoni tal-infezzjoni.

## Reazzjonijiet respiratorji

Disturbi ta’ l-*interstitium* tal-pulmun, kif ukoll kažijiet rari ta’ ipertensjoni pulmonarja ġew irrapportati waqt it-trattament b'leflunomide (ara sejjoni 4.8). Ir-riskju li dawn iseħħu jista’ jiżdied f'pazjenti bi storja ta’ disturbi ta’ l-*interstitium* tal-pulmun. Disturbi ta’ l-*interstitium* tal-pulmun huwa potenzjalment fatali, li jista’ jiġri b'mod akut waqt it-terapija. Is-sintomi pulmonari, bħas-sogħla u l-qtugħ ta’ nifs, jistgħu jiġi tħalli il-waqfien tat-terapija u jirrikjedu investigazzjoni ulterjuri, kif inhu xieraq.

## Newropatija periferika

Ġew irrapportati kažijiet ta’ newropatija periferika f'pazjenti li rċevel leflunomide. Hafna mill-pazjenti rkupraw wara li twaqqaf leflunomide. Madankollu kien hemm differenzi kbar fir-riżultat finali, jiġifieri, f’xi pazjenti n-newropatija telqghet u f’xi pazjenti s-sintomi baqgħu hemm. Età ta’ aktar minn 60 sena, mediciini newrotossici li jingħataw fl-istess waqt, u d-dijabete jistgħu jidu r-riskju tan-newropatija periferika. Jekk pazjent jiżviluppa newropatija periferika b' Leflunomide Zentiva , ikkunsidra li twaqqaf il-kura b' Leflunomide Zentiva , u li ssir il-proċedura tal-eliminazzjoni tal-mediciina (ara sejjoni 4.4).

## Kolite

Kolite, inkluż kolite mikroskopika ġiet irrapportata f'pazjenti kkarati b'leflunomide. F'pazjenti fuq kura b'leflunomide li jippreżentaw dijarea kronika mhux spiegata, għandhom jitwettqu proċeduri dijanjostici xierqa.

## Pressjoni tad-demm

Il-pressjoni tad-demm trid tkun iċċekkjata qabel ma tinbeda l-kura b'leflunomide u perjodikament wara.

## Prokreazzjoni (rakkomandazzjonijiet għall-irġiel)

Il-pazjenti maskili għandhom ikunu konxji tal-possibbiltà ta’ tosſicità fuq il-fetu, ikkawżata mill-missier. Miżuri kontraċċetti ta’ min jorbot fuqhom waqt it-trattament b'leflunomide għandhom ukoll ikunu garantiti.

M'hemmx tagħrif spċificu fuq ir-riskju tat-tossicità għall-fetu li tkun ġejja mill-missier. Madankollu, studji fl-animali biex jevalwaw dan ir-riskju spċificu ma sarux. Biex jitnaqqas kull riskju possibbli, l-irġiel li jixtiequ jsiru missirijiet għandhom iqisu jekk għandhomx iwaqqfu l-użu ta' leflunomide, u jieħdu 8 g colestyramine 3 darbiet kuljum għal 11-il jum, jew 50 g ta' trab ta' charcoal mediciinali attivat 4 darbiet kuljum għal 11-il jum.

Fiż-żewġ kažijiet, il-livelli ta' A771726 fil-plażma jridu jitkejjlu fil-bidu. Aktar tard, il-livell ta' A771726 fil-plażma jrid jerġa' jitkejjel wara perijodu ta' mhux anqas minn 14-il jum. Jekk il-livelli fil-plażma jkunu inqas minn 0.02 mg/L, u wara stennija ta' mhux anqas minn 3 xhur, ir-riskju ta' tossicità għall-fetu huwa żgħir ħafna.

#### Il-proċedura biex jitneħha leflunomide mill-ġisem

Għandu jingħata 8 g colestyramine 3 darbiet kuljum. Minnflok, jista' jingħata 50 g ta' charcoal mediciinali attivat 4 darbiet kuljum. Il-proċedura tat-tnejħija shiħa hija normalment ta' 11-il jum. It-tul ta' żmien jista' jkun modifikat skont ir-reperti kliniči u dawk tal-laboratorju.

#### Lactose

Leflunomide Zentiva fih il-lactose. Pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas totali ta' *lactase* jew malassorbiment tal-glucose-galactose, m'għandhomx jieħdu din il-mediciċina.

#### Interferenza b'determinazzjoni ta' livelli ta' kalċju jonizzat

Il-kejl tal-livelli ta' kalċju jonizzat jista' juri tnaqqis falz fil-valuri taħt il-kura b'leflunomid u/jew teriflunomid (il-metabolit attiv ta' leflunomid) skont it-tip ta' analizzatur ta' kalċju jonizzat użat (pereżempju analizzatur bil-gass tad-demm). Għaldaqstant, il-plawsibbiltà ta' tnaqqis osservat fil-livelli ta' kalċju jonizzat jeħtieg li jiġi indirizzat f'pazjenti taħt il-kura b'leflunomid jew teriflunomid. F'każ ta' kejl dubjuż, huwa rakkmandat li tiġi determinata l-konċentrazzjoni totali tal-kalċju fis-serum aġġustat għall-albumina.

#### **4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediciinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni**

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti

Żieda fl-effetti mhux mixtieqa jistgħu jokkorru f'każ ta' użu reċenti jew konkomittanti ta' prodotti mediciinali epatotossici jew ematotossici jew meta l-kura b'leflunomide tkun segwita bl-użu ta' dawn il-prodotti mediciinali, mingħajr perijodu tat-tnejħija (ara wkoll il-gwida li tikkonċerha l-użu ta' trattamenti b'sustanzi konkomittanti, sezzjoni 4.4). Għalhekk, l-observazzjoni mill-qrib tal-parametri ta' l-enżimi tal-fwied u dawk tad-demm hija irrakkomandata li ssir fil-faži tal-bidlu wara l-bidla.

#### Methotrexate

Fi studju żgħir (n = 30) fejn leflunomide (10 sa 20 mg kuljum) ingħata ma' methotrexate (10 sa 25 mg fil-ġimgħa), il-livelli ta' l-enżimi tal-fwied żidiedu minn darbejnej sa 3 darbiet aktar f'5 minn 30 pazjent. Dawn il-livelli għoljin niżlu kollha, 2 minnhom meta tkomplew jingħataw iż-żewġ prodotti mediciinali, fil-waqt li fit-3 l-oħra wara li twaqqaf leflunomide. Kien hemm żieda ta' aktar minn 3 darbiet f' 5 pazjenti oħra. Anke dawn kienu riżolti, 2 bit-tkomplija tal-kura biż-żewġ prodotti mediciinali, waqt li fi 3 wara li twaqqaf leflunomide.

F'pazjenti b'artrite tat-tip rewmatojde, ma kienx hemm interazzjoni farmakokinetika bejn leflunomide (10 sa 20 mg kuljum) u methotrexate (10 sa 25 mg fil-ġimgħa).

## Tilqim

M'hemmx tagħrif kliniku dwar l-effikaċja u s-sigurtà tat-tilqim waqt il-kura b'leflunomide. It-tilqim b'vacċini ġajjin u attenwati, madanakollu, mhux irrakkomandat. Wieħed għandu jżomm f'moħħu l-half-life twila ta' leflunomide, meta jkun qed jikkunsidra li jingħata vacċin ġaj u attenwat wara li jkun twaqqaf it-teħid ta' Leflunomide Zentiva .

## Warfarin u antikoagulanti coumarine oħra

Kien hemm rapporti ta' kažijiet ta' żieda fil-ħin ta' prothrombin, meta leflunomide u warfarin jittieħdu flimkien. Kienet osservata interazzjoni farmakodinamika bejn warfarin u A771726 f'studju ta' farmakoloġija klinika (ara aktar 'l isfel). Għalhekk, meta jkun hemm ukoll it-teħid ta' warfarin jew antikoagulanti coumarin oħra, huwa rrakkomandat li l-proporzjon normalizzat internazzjonali (INR) jiġi segwit u mmonitorjat mill-vičin.

## NSAIDS/ Kortikosterojdi

Jekk il-pazjent digħà qiegħed fuq is-sustanzi mhux sterojdi kontra l-infjammazzjoni (NSAIDs), u/jew l-kortikosterojdi, dawn jistgħu jitkomplew wara li jinbeda leflunomide.

## L-effett ta' prodotti medicinali oħra fuq leflunomide:

### *Cholestyramine jew charcoal attivat*

Huwa rrakkomandat li l-pazjenti li qed jirċievu leflunomide m'għandhomx ikunu ikkurati b' colestyramine jew bit-trab ta' charcoal medicinali attivat , għax dan iwassal għal tnaqqis mgħaġġel u sinifikanti fil-livell ta' l-A771726 fil-plażma (il-prodott attiv tal-metabolizmu ta' leflunomide; ara wkoll sezzjoni 5). Il-mekkaniżmu nvolut huwa maħsub li jinterrompi ir-reċiklaġġ enteroepatiku u/jew id-dijalizi gastro-intestinali ta' A771726.

## *Inibituri u stimulaturi ta' CYP450*

Studji ta' inibizzjoni *in vitro* f'mikrosomi umani tal-fwied jissuġġerixxu li ċ-ċitokromi P450 (CYP) 1A2, 2C19 u 3A4 huma involuti fil-metabolizmu ta' leflunomide. Studju *in vivo* dwar l-interazzjoni leflunomide u cimetidine (inhibitit dghajnej u mhux spċificu taċ-ċitokromu P450 (CYP)) wera li ma kellux impatt sinifikanti fuq l-espozizzjoni ta' A771726. Wara t-teħid konkomittanti ta' doża waħda ta' leflunomide, f'pazjenti li kien qed jieħdu doži multipli ta' rifampicin (stimulatur mhux spċificu taċ-ċitokromu P450), il-livelli l-aktar għoljin ta' A771726 židdu b'madwar 40%, fil-waqt li l-AUC ma nbidlitx b'mod sinifikanti. Il-mekkaniżmu ta' dan l-effett mhux ċar.

## L-effett ta' leflunomide fuq prodotti medicinali oħra:

### *Kontraċettivi orali*

Fi studju fejn leflunomide ngħata flimkien mal-pillola kontraċettiva orali tat-tip ta' tlett fażijiet, li kellha 30 µg ethinyloestradiol, lill-voluntiera nisa b'saħħithom, ma kienx hemm tnaqqis ta' l-effett kontraċettiv tal-pillola, u l-komportament farmakokinetiku ta' l-A771726 kien fil-limitu previst. Ĝiet osservata interazzjoni farmakokinetika bejn kontraċettivi orali u A771726 (ara aktar 'l isfel).

L-istudji ta' interazzjoni farmakokinetika u farmakodinamika li ġejjin saru b' A771726 (il-prodott metaboliku attiv prinċipali ta' leflunomide). Peress li fid-doži rakkomandati interazzjonijiet simili bejn medicina u ohra ma tistax tiġi eskużja għal leflunomide, ir-riżultati tal-istudji u r-rakkomandazzjonijet li ġejjin għandhom jiġu kkunsidrati f'pazjenti kkurati b'leflunomide:

### *Effett fuq repaglinide (substrat ta' CYP2C8)*

Kien hemm żieda fil-medja tas-C<sub>max</sub> u tal-AUC (1.7 u 2.4 darbiet rispettivament) ta' repaglinide, wara l-ghti ta' doži ripetuti ta' A771726 u dan jissuġġerixxi li A771726 hu inibtitu ta' CYP2C8 *in vivo*.

Għalhekk, huwa rrakkomandat li bl-użu fl-istess ħin ta' prodotti medicinali li jiġu mmetabolizzati minn CYP2C8, bħal repaglinide, paclitaxel, pioglitazone jew rosiglitazone, il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati għax jista' jkollhom espożizzjonijiet aktar għolja.

L-effett fuq il-kaffeina (substrat ta' CYP1A2)

Doži ripetuti ta' A771726 naqqsu l-medja tas-C<sub>max</sub> u l-AUC ta' kaffeina (substrat ta' CYP1A2) bi 18% u 55%, rispettivament, u dan jissu ġgerixxi li A771726 jista' jkun stimulatur dghajjef ta' CYP1A2 *in vivo*. Għalhekk, prodotti medicinali li jiġu mmetabolizzati minn CYP1A2 (bħal duloxetin, alosetron, theophylline u tizanidine) għandhom jintużaw b'kawtela matul il-kura għax jista' jkun hemm tnaqqis fl-effikaċja ta' dawn il-prodotti.

L-effett fuq substrati tat-trasportatur tal-anjoni organici 3 (OAT3)

Kien hemm żieda fil-medja tas-C<sub>max</sub> u tal-AUC (1.43 u 1.54 darbiet rispettivament) ta' cefaclor, wara l-ġhoti ta' doži ripetuti ta' A771726, u dan jissu ġgerixxi li A771726 hu inibitur ta' OAT3 *in vivo*.

Għalhekk, meta jingħata flimkien ma' substrati ta' OAT3, bħal cefaclor, benzylpenicillin, ciprofloxacin, indometacin, ketoprofen, furosemide, cimetidine, methotrexate u zidovudine, il-kawtela hi rrakkomandata.

L-effett fuq BCRP (Proteina ta' Reżistenza għal Kanċer fis-Sider) u/jew substrati ta' polypeptide B1 u B3 li jittrasportaw l-anjoni organici (OATP1B1/B3)

Kien hemm żieda fil-medja tas-C<sub>max</sub> u l-AUC (2.65 u 2.51 darbiet, rispettivament) ta' rosuvastatin, wara l-ġhoti ta' doži ripetuti ta' A771726. Madankollu, ma deher li kien hemm l-ebda impatt ta' din iż-żieda fl-espożizzjoni għal rosuvastatin fil-plażma fuq l-attività ta' HMG-CoA reductase. Jekk jintużaw flimkien, id-doża ta' rosuvastatin m'għandhiex taqbeż l-10 mg kuljum. Għal substrati oħrajn ta' BCRP (eż., methotrexate, topotecan, sulfasalazine, daunorubicin, doxorubicin) u l-familja ta' OATP, speċjalment l-inibituri ta' HMG-Co reductase (eż., simvastatin, atorvastatin, pravastatin, methotrexate, nateglinide, repaglinide, rifampicin) l-ġhoti fl-istess ħin għandu wkoll isir b'kawtela. Il-pazjenti għandhom jiġu mmnitorjati mill-qrib għal sinjali u sintomi ta' espożizzjoni eċċessiva għall-prodotti medicinali u għandu jitqies it-tnaqqis fid-doża ta' dawn il-prodotti medicinali.

L-effett fuq kontraċettivi orali (0.03 mg ethinylestradiol u 0.15 mg levonorgestrel)

Kien hemm żieda fil-medja tas-C<sub>max</sub> u l-AUC<sub>0-24</sub> (1.58 u 1.54 darbiet, rispettivament) ta' ethinylestradiol, u fis-C<sub>max</sub> u l-AUC<sub>0-24</sub> (1.33 u 1.41 darbiet, rispettivament) ta' levonorgestrel, wara l-ġhoti ta' doži ripetuti ta' A771726. Filwaqt li din l-interazzjoni mhix mistennija li taffettwa b'mod avvers l-effikaċja ta' kontraċettivi orali, wieħed għandu jagħti każ tat-tip ta'kura ta' kontraċettiv orali li tingħata.

L-effett fuq warfarin (substrat ta' CYP2C9)

Doži ripetuti A771726 ma kellhom l-ebda effett fuq il-farmakokinetika ta' warfarin S, u dan jindika li A771726 muuwiex inibitur jew stimulatur ta' CYP2C9. Madankollu, għie osservat tnaqqis ta' 25% fil-proporzjon normalizzat internazzjonali (INR) massimu meta A771726. ingħata flimkien ma' warfarin meta mqabbel ma' warfarin wahdu. Għalhekk, meta jingħata flimkien ma' warfarin, huwa rrakkomandat li l-INR jiġi segwit u mmonitrjat mill-qrib.

#### 4.6 Fertilità, tqala u treddiġi

##### Tqala

Il-prodott metaboliku attiv ta' leflunomide A771726 kien huwa maħsub li jista' jagħmel difetti serji tat-tweliż meta jingħata waqt it-tqala. Leflunomide Zentiva m'għandux jingħata waqt it-tqala (ara sezzjoni 4.3).

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jużaw kontraċettiv effettiv waqt u sa sentejn wara it-trattament (ara “perijodu ta’ stennija” hawn isfel), jew sa 11-il jum wara it-trattament (ara “ż-żmien imqassar biex jitneħha leflunomide”, hawn isfel).

Il-pazjenta għandha tingħata l-parir li jekk jittardjalha l-pirjid, jew ġhal xi raġuni oħra tissuspetta li hija tqila, għandha tavża lit-tabib immedjatament biex isirilha test tat-tqala, u jekk dan ikun pozittiv, ittabib u l-pazjent għandhom jiddiskutu r-riskju għat-tqala. Huwa possibbli li meta jitniżżejjel malajr il-livell tal-prodott metaboliku attiv, billi tintuża l-proċedura tat-tnejħija deskritta hawn taħt, hekk kif mill-ewwel jittardja l-pirjid, jista' jitnaqqas ir-riskju għall-fetu b'leflunomide.

Fi studju prospettiv żgħir fin-nisa (n=64) li saru involontarjament tqal waqt li kienu qiegħdin jieħdu leflunomide ġħal mhux aktar minn tliet ġimġhat minn wara l-konċepimento u segwit minn proċedura tat-tnejħija tal-mediċina, l-ebda differenza sinifikanti ( $p=0.13$ ) ma kienet osservata fir-rata ġenerali ta' difetti strutturali kbar (5.4 %) meta mqabbel ma' wieħed jew l-ieħor mil-gruppi komparati (4.2 % tal-grupp imqabbel tal-marda [n=108] u 4.2% f'nisa tqal b'saħħithom [n=78]).

Għan-nisa li qed jieħdu l-kura b'leflunomide u li jixtiequ joħorġu tqal, waħda minn dawn il-proċeduri hija irrakkomanda biex jiżguraw li l-fetu ma jkunx espost għal livelli tossiċi ta' l-A771726 (il-mira tal-livell huwa inqas minn 0.02 mg/L):

### *Żmien ta' stennija*

Il-livelli fil-plażma ta' A771726 huma mistennija li jkunu 'l fuq minn 0.02 mg/L għal żmien twil. Il-livell mistenni jonqos taħt dak ta' 0.02 mg/L wara madwar sentejn li titwaqqaf il-kura b'leflunomide.

Wara perijodu ta' stennija ta' sentejn, il-livell ta' A771726 fil-plażma għandu jitkejjel ghall-ewwel darba. Wara, il-livell ta' A771726 fil-plażma għandu jerġa' jkun iċċekkjav mhux inqas minn 14-il jum wara. Jekk il-livelli fil-plażma taż-żewġ kampjuni huma inqas minn 0.02 mg/L, mhux mistenni li jkun hemm riskju teratoġeniku.

Għal aktar informazzjoni fuq l-ittejtjar tal-kampjuni, jekk jogħġgbok ikkuntattja lid-Detentur ta' l-Awtorizzazzjonijah-Tqegħid fis-Suq, jew ir-rappreżentant lokali tiegħi (ara sezzjoni 7).

### *Il-proċedura biex jitneħħha leflunomide mill-ġisem*

Wara li jitwaqqaf it-trattament ta' leflunomide

- jingħata 8 g colestyramine 3 darbiet kuljum għall-perijodu ta' 11-il jum
- inkella, 50 g ta' trab ta' charcoal medicinali attivat li jittieħed 4 darbiet kuljum għall-perijodu ta' 11-il jum.

Madankollu, anke wara li tintuża waħda minn dawn il-proċeduri ta' tnejħija, il-verifika b'żewġ testijiet separati, magħmulin b'intervall ta' mhux inqas minn 14-il jum, u perijodu ta' stennija ta' xahar u nofs mit-test li juri livell ta' inqas minn 0.02 mg/L, huwa meħtieġ qabel il-fertilizzazzjoni.

Nisa li jistgħu jkollhom it-tfal, għandhom ikunu avžati li ż-żmien ta' stennija huwa ta' sentejn wara li l-kura titwaqqaf u qabel ma jistgħu joħorġu tqal. Jekk il-perijodu ta' stennija ta' madwar sentejn, b'metodu kontraċettiv ta' min jorbot fuqu, mhux prattikabbli, il-profilassi bil-proċedura tat-tnejħija tista' tkun irrakkomanda.

Kemm colestyramine, kif ukoll t-trab ta' charcoal medicinali attivat, jistgħu jeffetwaw l-assorbiment ta' l-estroġeni u l-proġestoġeni. Dan jista' ma jiżgurax kontraċezzjoni ta' min jorbot fuqha, bil-kontraċettivi orali, waqt il-proċedura tat-tnejħija bil-colestyramine u trab ta' charcoal medicinali attivat. L-użu ta' metodi oħra ta' kontraċezzjoni huwa irrakkomandat.

### Treddiġ

Studji fl-annimali wrew li leflunomide, jew il-prodotti metabolici tiegħi, jgħaddu fil-ħalib tas-sider. Għalhekk, nisa li qiegħdin ireddgħu m'għandhomx jieħdu leflunomide.

## Fertilità

Ir-riżultati ta' studji dwar il-fertilità fl-annimali ma wrew ebda effett fuq il-fertilità kemm maskili u kemm femminili, iżda ġew osservati effetti avversi fuq l-organi riproduttivi maskili f'studji ta' tossicità b'doži ripetuti (ara sezzjoni 5.3).

### **4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni**

F'każ ta' effetti mhux mixtieqa, bħal sturdament, il-ħila tal-pazjent biex jikkonċentra u jirreagixxi kif xieraq, tista' tonqos. F'każijiet bħal dawn il-pazjenti għandhom jieqfu milli jsuqu vetturi u jużaw il-magni.

### **4.8 Effetti mhux mixtieqa**

#### Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Ir-reazzjonijiet avversi l-aktar irrapportati bi leflunomide huma: żieda ħafifa fil-pressjoni tad-demm, lewkopenja, parasteżja, ugħiġi ta' ras, sturdament, dijarrea, tqalligh, rimettar, disturbi tal-mukuża fil-ħalq (e.g. stomatite bl-afte, ulċeri tal-ħalq), ugħiġ addominali, twaqqiġi tax-xaqħar aktar minn normal, ekżema, raxx (jinkludi raxx ikkaratteriżżat minn titbigħ u ponot), ħakk, ġilda xotta, tenosynovitis, żieda fi CPK, anoreksja, telf fil-piż (normalment mhux sinifikanti), astenja, reazzjonijiet allergiċi īnfief u livelli għoljin tal-parametri tal-fwied (l-enżimi *transaminases* [specjalment ALT], anqas spiss gamma-GT, *alkaline phosphatase*, bilirubin).

Klassifika tal-frekwenzi mistennija:

Komuni ħafna ( $\geq 1/10$ ); komuni ( $\geq 1/100$  sa  $< 1/10$ ); mhux komuni ( $\geq 1/1,000$  sa  $< 1/100$ ); rari ( $\geq 1/10,000$  sa  $< 1/1,000$ ); rari ħafna ( $< 1/10,000$ ); mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa għandhom jitniżżlu skont is-serjeta' tagħhom. L-effetti li huma l-aktar serji għandhom jitniżżlu l-ewwel, segwiti minn dawk anqas serji.

#### *Infezzjonijiet u infestazzjonijiet*

Rari: infezzjonijiet severi, inkluż sepsis li tista' tkun fatali

Bħal sustanzi oħra li għandhom potenzjal immunosoppressiv, leflunomide jiġi jidher is-suxxettibbiltà ghall-infezzjonijiet, inklużi dawk opportunistici (ara wkoll sezzjoni 4.4). Għalhekk, l-incidenta totali ta' infezzjonijiet tista' tiżdied (partikolarment ir-rinnej, il-bronkite u l-pulmonite).

#### *Neoplażmi beninni, malinni u dawk mhux specifikati (inkluži cesti u polipi)*

Ir-riskju ta' tumuri malinni, partikolarment il-mard limfoproliferattiv, jiżdied bl-użu ta' xi uħud mis-sustanzi immunosuppressivi.

#### *Disturbi tad demm u tas-sistema limfatika*

Komuni: lewkopenja (lewkociti  $> 2$  G/L)

Mhux komuni: anemija, tromboċitopenja ħafifa (plejtlets  $< 100$  G/L)

Rari: panċitopenja (probabilment minn mekkaniżmu anti-proliferattiv), lewkopenja (lewkociti  $< 2$  G/L), esinofilja,

Rari ħafna: għadd baxx ħafna tal-granuloċti

L-użu reċenti, konkomittanti jew konsekutiv, ta' sustanzi potenzjalment tossiċi għall-mudullun, jistgħu jkunu assoċjati ma' riskju akbar ta' effetti avversi ematologici.

#### *Disturbi fis-sistema immuni*

Komuni: reazzjonijiet allergiċi īnfief

Rari ġafna: reazzjonijiet severi anaflattici jew reazzjonijiet anaflattojdi, vaskulite, li tinkludi l-vaskulite nekrotika tal-ġilda

#### *Disturbi fil- metabolizmu u n-nutrizzjoni*

Komuni: žieda fi CPK

Mhux komuni: livell baxx ta' potassju fid-demm, iperlipidemja, ipofosfatimja

Rari: žieda f'LDH

Mhux magħruf: ipojuriċimja

#### *Disturbi psikjatriċi*

Mhux komuni: anzjetà

#### *Disturbi fis-sistema nervuža*

Komuni: parasteżija, uġiġħ ta' ras, sturdament, newropatija periferika

#### *Disturbi fil-qalb*

Komuni: žieda hafifa fil-pressjoni tad-demm

Rari: žieda qawwija fil-pressjoni tad-demm

#### *Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali*

Rari: disturbi ta' l-interstitium tal-pulmun (inkluża l-pulmonite interztizjali), li tista' tkun fatali

Mhux magħruf: ipertensjoni pulmonarja

#### *Disturbi gastro-intestinali*

Komuni: kolite inkluž kolite mikroskopika bħal kolite limfoċitika, kolite kollagenuža, dijarea, tqalligh, rimettar, disturbi tal-mukuža fil-ħalq (e.g. stomatite bl-afte, ulċeri tal-ħalq), uġiġħ addominali

Mhux komuni: disturbi tat-tegħim

Rari ġafna: pankrejatite

#### *Disturbi fil-fwied u fil-marrara*

Komuni: livelli għoljin tal-parametri tal-fwied (l-enżimi transaminases [specjalment ALT], anqas spiss gamma-GT, alkaline phosphatase, bilirubin

Rari: epatite, suffejra/kolestaži

Rari ġafna: ħsara severa tal-fwied bħal insuffiċjenza tal-fwied u nekrosi akuta tal-fwied, li jistgħu jkunu fatali.

#### *Disturbi fil-ġilda u fil-tessuti ta' taħt il-ġilda*

Komuni: twaqqiqi tax-xagħar aktar minn normal, ekżema, raxx (jinkludi raxx ikkaratteriżżat minn titbigh u ponot), ħakk, ġilda xotta,

Mhux komuni: urtikarja

Rari ġafna: in-nekrolizi tossika tal-ġilda, is-sindrome ta' Stevens-Johnson, eritema multiforme

Mhux magħruf lupus eritematożu kutanju, psorijażi pustulari jew il-psorijażi tmur ghall-aghħar, Reazzjoni ghall-Mediċina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi (DRESS), ulċeri fil-ġilda

#### *Disturbi muskolu-skeletrali u tal-connective tissue*

Komuni: tenosinovite

Mhux komuni: qtugħi ta' l-għerq tal-muskolu

#### *Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja*

Mhux magħruf: insuffiċjenza renali

#### *Disturbi fis-sistema reproduttiva u fis-sider*

Mhux magħruf tnaqqis marginali (u riversibbli) fil-konċentrazzjoni ta' l-isperma, l-ghadd shiħ ta' l-ispermi, u c-ċaqlieq mghażżeġ u progressiv

*Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata*

Komuni: anoreksja, telf fil-piż (normalment mhux sinifikanti), astenja

#### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professjonisti dwar il-kura tas-sahha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendiċi V](#).

#### **4.9 Doža eċċessiva**

##### Sintomi

Kien hemm rapporti ta' pazjenti li kienu qegħdin jieħdu doži eċċessivi u fit-tul ta' leflunomide, b'dožaġġ sa ħames darbiet akbar kuljum minn dak irrakkomandat, kif ukoll rapporti ta' doži eċċessivi u akuti, fl-adulti u fit-tfal. Fil-maġgoranza tal-każjet fejn kienu qegħdin jittieħdu doži eċċessivi, ma kienx hemm rapporti ta' effetti avversi. L-effetti avversi konsistenti mal-profil ta' sigurtà ta' leflunomide kienu: uġiġħ addominali, dardir, dijarrea, livelli għoljin ta' l-enżimi tal-fwied, anemija, lewkopenja, ġakk u raxx.

##### Trattament

F'każ ta'doži eċċessivi jew tossiċi, l-użu ta' colestyramine jew ta' charcoal huwa irrakkomandat biex iħaffef it-tneħħija. Meta colestyramine ingħata mill-ħalq f'doža ta' 8 g tliet darbiet kuljum għal 24 siegħa lil tliet voluntieri b'sahħithom, il-livelli ta' A771726 fil-plaźma tnaqqas b'madwar 40% f'24 siegħa, u b'49% sa 65% f'48 siegħa.

Intwera li t-teħid ta' charcoal attivat (trab f'suspensjoni) mill-ħalq jew permezz ta' tubu li jgħaddi mill-imnieħer u jidħol fl-istonku (50 g kull 6 sigħat għal 24 siegħa), jnaqqas il-livelli fil-plaźma tal-prodott metaboliku attiv, A771726, b' 37% f'24 siegħa u b'48% f'48 siegħa.

Dawn il-proċeduri ta' tneħħija jistgħu repetuti jekk huwa klinikament indikat.

Studji fuq id-dijaliżi tad-demm u pazjenti CAPD (dawk fuq saqajhom li qegħdin jagħmlu dijaliżi kronika mill-peritonew) juru li l-A771726, il-prodott metaboliku ewljeni ta' leflunomide, mhux dijaliżżabbli.

### **5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI**

#### **5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi**

Kategorija farmakoterapewtika: sustanzi selettivi li jbaxxu l-immunità, kodiċi ATC: L04AK01.

##### Farmakologija fil-bniedem

Leflunomide huwa sustanza b'karatteristiċi anti-proliferattivi li taġixxi bħala prodott anti-reumatoloġiku.

##### Farmakologija fl-annimali

Leflunomide huwa effettiv f'mudelli ibbażati fuq animali bl-artrite, u mard ieħor awto-immunologiku u t-trapjanti, l-aktar meta jingħata waqt il-faži ta' sensitiżazzjoni. Għandu karatteristiċi immuno-suppressivi u li jikkontrollaw r-reazzjonijiet immunologiči, jaġixxi bħala sustanza anti-proliferativa, u juri karatteristiċi anti-infammatorji. Leflunomide użat f'mudell ta' animali b'mard awto-immunologiku, juri l-aħjar effett protettiv meta jingħata fil-faži bikrija ta' mard progressiv.

*In vivo*, huwa metabolizzat malajr u kwaži kompletament għal A771726, li huwa attiv *in vitro* u li huwa prezunt li jikkawża l-effett terapewtiku.

### Mekkaniżmu ta' azzjoni

A771726, li huwa il-prodott metaboliku attiv ta' leflunomide, jinibixxi l-enžima *dihydroorotate dehydrogenase* (DHODH) fil-bniedem, u juri attivită anti-proliferattiva.

### Effikaċċja klinika u sigurtà

#### *Artrite reumatika*

L-effikaċċja ta' leflunomide fil-kura ta' l-artrite reumatika ntweriet f' 4 provi ikkontrollati (1 fil-faži II u 3 fil-faži III). Fl-istudju tal-faži II, YU203, 402 pazjenti li kellhom l-artrite reumatika attiva kienu mqassmin, mingħajr għażla, f'erba' gruppi: dawk bil-plaċebo (n = 102) u dawk b'5 mg (n = 95), 10 mg (n = 101) jew 25 mg (n = 104) leflunomide kuljum. It-tul tal-kura kien ta' 6 xhur.

Il-pazjenti kollha fuq leflunomide fil-provi tal-faži III inbdew fuq doža inizjali ta' 100 mg għal tlett ijiem.

Fl-istudju MN301 kien fih 358 pazjent li kellhom l-artrite reumatika attiva. Dawn kienu mqassmin, mingħajr għażla, fi tlett gruppi: dawk li ngħataw 20 mg leflunomide kuljum (n = 133), dawk li ngħataw 2 g sulphasalazine kuljum (n = 133) jew il-plaċebo (n = 92). It-tul tal-kura kien ta' 6 xhur.

Fl-istudju MN303, li kien *blinded* ma kienx obbligatorju u kien twil 6 xhur; u sar bħala kontinwazzjoni tal-MN301, mingħar ma kien ikkontrollat bil-plaċebo. Hawnhekk, kien ikkomparat l-effett ta' leflunomide ma' sulphasalazine f'medda ta' 12-il xahar.

Fl-istudju MN302 999 pazjent bl-artrite reumatika attiva tqassmu f'żewġ gruppi, wieħed fejn ingħataw 20 mg leflunomide kuljum (n = 501), u l-ieħor fejn ingħataw 7.5 mg methotrexate fil-ġimgħa, b'żieda ghall-15 mg fil-ġimgħa (n = 498). It-teħid addizzjonali ta' folate ma kienx obbligatorju u ntuża biss minn 10% tal-pazjenti. Il-kura damet 12-il xahar.

Fl-istudju US301, tqassmu, mingħajr għażla, 482 pazjent bl-artrite reumatika attiva fi tliet gruppi: dawk li ngħataw 20 mg leflunomide kuljum (n = 182), dawk li ngħataw 7.5 mg methotrexate fil-ġimgħa b'żieda ghall-15 mg fil-ġimgħa (n = 182) u dawk bil-plaċebo (n = 118). Il-pazjenti kollha ngħataw 1 mg folate bid. Il-kura damet 12-il xahar.

Leflunomide, f'doža ta' mhux inqas minn 10 mg kuljum (minn 10 sa 25 mg fl-istudju YU203, 20 mg fl-istudji MN301 u US301), kien superjuri għall-plaċebo, u statistikament sinifikanti, fit-tnaqqis tas-sinjali u s-sintomi ta' l-artrite reumatika fit-3 provi kollha ikkontrollati bil-plaċebo. Ir-rati ta' rispons skont l-ACR (il-Kullegg Amerikan tar-Rewmatologija) fl-istudju YU203 kienu 27.7% bil-plaċebo u 31.9% b'5 mg, 50.5% b'10 mg u 54.5% b'25 mg, kuljum. Fil-provi tal-faži III, ir-rati ta' rispons skont l-ACR għal 20 mg leflunomide kuljum kontra l-plaċebo, kien ta' 54.6% kontra 28.6% (studju MN301), u 49.4% kontra 26.3% (studju US301). Wara 12-il xahar ta' kura attiva, ir-rati ta' rispons skont l-ACR fil-pazjenti fuq leflunomide kienu 52.3% (studji MN301/303), 50.5% (studju MN302) u 49.4% (studju US301), ikkomparati ma' 53.8% (studji MN301/303) tal-pazjenti fuq sulphasalazine, 64.8% (studju MN302), u 43.9% (studju US301) tal-pazjenti fuq methotrexate. Fl-istudju MN302 leflunomide kien anqas effettiv minn methotrexate b'mod sinifikanti. Madankollu, fl-istudju US301 ma kienx hemm differenzi sinifikanti bejn leflunomide u methotrexate fil-parametri t'effikaċċja primaria. Ma ntwerietx differenza bejn leflunomide u sulphasalazine (studju MN301). L-effett tal-kura b'leflunomide deher għeluq ix-xahar, stabiliżza f'perijodu ta' bejn 3 u 6 xhur u nżamm tul il-kors tal-kura.

Studju *randomised* u *double blind* fejn il-pazjenti nqassmu f'żewġ gruppi paralleli, u li kellhom mard ta' l-istess grad ta' severità, qabbel l-effikaċċja relattiva ta' doži regolari u mantnuti ta' wara, b'10 mg u 20 mg ta' leflunomide. Mir-riżultati li ħargu, wieħed jista' jikkonkludi li l-effikaċċja kienet ahjar fil-grupp li ha d-doža regolari u mantnuta ta' wara, ta' 20 mg, fil-waqt li r-riżultati tas-sigurtà jiffavorixxu d-doža regolari, mantnuta u ta' wara, ta' 10 mg.

#### *Popolazzjoni pedjatrika*

Leflunomide kien studjat f'diversi centri fi prova waħda, tat-tip *randomised, double blind* u *active-controlled*, f'94 pazjent (47 f'kull grupp) li kellhom l-artrite reumatika taż-żgħażaq għiex.

diversi ġogi tul il-kors tagħha. Il-pazjenti kienu minn 3 snin sa 17-il sena fl-ċetà b'JRA attiva u li involviert diversi ġogi, irrespettivament ta' kif bdiet, u fejn il-pazjenti qatt ma' kienu ngħataw methotrexate jew leflunomide. F'din il-prova, d-doża tal-bidu u d-doża regolari u mantnuta ta' wara, ta' leflunomide, kienu mfassla għal tliet kategoriji, skont il-piż: <20 kg, 20-40 kg, u >40 kg. Wara 16-il ġimħha trattament, id-differenzi fir-rati tar-rispons kien statistikament sinifikanti favur methotrexate ghall-JRA *Definition of Improvement* (DOI) >30% ( $p = 0.02$ ). F'dawk li rrīspondew, l-effett pożittiv kien mantnut għal 48 ġimħha. (ara sezzjoni 4.2). Il-firxa tal-ġrajjet avversi ta' leflunomide u methotrexate kien l-istess, iżda d-doża użata fis-suġġetti ħief fil-piż wasslet ghall-espożizzjoni aktar baxxa (ara sezzjoni 5.2). Din id-data ma tippermettix li ssir rakkmandazzjoni ta' doża simultanament effettiva u mhux perikoluża.

#### *Artrite psorjatika*

L-effikaċja ta' leflunomide intwera fi studju wieħed 3L01, li kien ikkontrollat, *randomised* u *double blind* u li sar fuq 188 pazjent bl-artrite psorjatika, ittrattati b'20 mg/jum. It-tul ta' żmien tat-trattament kien ta' 6 xhur.

Leflunomide f'doża ta' 20 mg/jum kien superjuri b'mod sinifikanti meta mqabbel mal-plaċebo fit-tnaqqis tas-sintomi ta' l-artrite f'pazjenti bl-artrite psorjatika: il-pazjenti li kienu jissodisfaw il-PsARC (*Psoriatic Arthritis treatment Response Criteria*) kienu 59% ghall-grupp ta' leflunomide u 29.7% ghall-grupp tal-plaċebo, fi żmien 6 xhur ( $p <0.0001$ ). L-effett ta' leflunomide fuq it-titjib tal-funzjoni u t-tnaqqis tal-leżjonijiet tal-ġilda kien modest.

#### *Studji wara li l-prodott tqiegħed fis-suq*

Studju magħmul b'mod arbitrarju eżamina l-effikaċja klinika, ikkalkulata bħala rata ta' pazjenti li rrīspondew ghall-kura, f'pazjenti li kellhom artrite reumatika kmieni u li qatt ma ġadu mediciċini tat-tip DMARD (n= 121). Dawn irċeċew jew 20 mg jew 100 mg ta' leflunomide f'żewġ gruppi paralleli waqt l-ewwel perijodu *double-blind* ta' tlitt ijiem. Dan l-ewwel perijodu ġie segwit minn perijodu ta' manteniment *open-label* ta' tliet xhur li matulhom iż-żewġ gruppi rċevev 20 mg ta' leflunomide kuljum. Fil-popolazzjoni taħt studju, meta tieħu kollox in konsiderazzjoni, ma deherx li kien hemm xi żieda fil-benefiċċju bl-użu ta' doża ta' kkargar. It-tagħrif dwar is-sigurtà li nkiseb miż-żewġ gruppi ta' kura kien konsistenti mal-profil ta' sigurtà magħruf ta' leflunomide, madankollu, l-inċidenza ta' avvenimenti avversi gastro-intestinali u ta' żieda fl-enzimi tal-fwied kellhom tendenza li jkunu ogħla fil-pazjenti li kien qed jircievu d-doża ta' kkargar ta' 100 mg ta' leflunomide.

## 5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Leflunomide jiġi mibdul malajr fil-prodott metaboliku attiv, A771726, permezz tal-*first pass metabolism* (ftuħ taċ-ċirku) fit-tessut tal-musrana u l-fwied. Fi studju fejn intuża leflunomide, immarkat bl-użu ta'  $^{14}\text{C}$  radjuattiv fil-molekula, fi tliet voluntiera b'saħħithom, ma nstabx leflunomide mhux mibdul fil-plažma, fl-awrina u fl-ippurgar. Fi studji oħrajin, il-livelli ta' leflunomide mhux mibdul fil-plažma, kienu osservati f'każijiet rari, madankollu, f'livelli ta' ng/ml tal-plažma. L-uniku prodott metaboliku radjuattiv li deher fil-plažma kien A771726. Dan il-prodott metaboliku huwa esenzjalment responsabbli għall-attività kollha *in vivo* ta' leflunomide.

#### Assorbiment

Tagħrif dwar it-tnejħija, fl-istudju tal- $^{14}\text{C}$  uriet li mhux inqas minn 82 sa 95% tad-doża kienet assorbita. Iż-żmien biex jintlaħaq l-ogħla livelli ta' A771726 fil-plažma jvarja ħafna; l-ogħla livelli fil-plažma jistgħu jintlaħqu bejn siegħa u 24 siegħa wara t-teħid ta' darba. Leflunomide jista' jingħata ma' l-ikel, għaliex l-ammont li ġie assorbit f'dawk li kielu u f'dawk li kien sajmin kien komparabbli. Minħabba li A771726 għandu *half-life* twila ħafna (madwar ġimħatejn), fi studji kliniči, kienet mgħotija doża għolja tal-bidu ta' 100 mg, għal 3 ijiem, biex tiffaċċilita l-kisba mgħaġġġla ta' livelli, fi stat stabbli, ta' A771726. Mingħajr id-doża għolja tal-bidu huwa stmat li ż-żmien biex jintlaħaq l-istat stabbli tal-livelli fil-plažma kien idum kważi xaharejn bid-doża normali. Fi studji b'doži multipli, f'pazjenti li kellhom l-artrite reumatika, il-parametri farmakokinetici ta' A771726 kienu linejjari, f'firxa ta' dožaġġ ta' minn 5 sa 25 mg. F'dawn l-istudji, l-effett kliniku kien relatat sew mal-livell ta' A771726 fil-plažma u mad-doża ta' kuljum ta' leflunomide. F'doża ta' 20 mg kuljum, il-livell medju

fil-plažma ta' A771726 fi stat stabbli kien ta' madwar 35 mg/ml. Fi stat stabbli, il-livelli fil-plažma ta' A771726 akkumulaw u ždiedu għal 33 sa 35 darba meta mqabbla ma' doża waħda.

### Distribuzzjoni

Fil-plažma tal-bniedem, A771726 kien marbut sew mal-proteina (l-albumina). Il-parti ta' A771726 mhux marbuta hija ta' madwar 0.62%. Ir-rabta ta' A771726 hija linejari fil-firxa tal-livelli terapewtiċi. Ir-rabta ta' A771726 deheret li kienet daqxejn imnaqqsa u aktar varjabbli fil-plažma ta' pazjenti bl-artrie rewmatika jew b'dawk b'insuffiċjenza kronika tal-kliwei. Ir-rabta estensiva ta' A771726 mal-proteina tista' twassal ghall-ispuṣtjar ta' mediciċini oħra li ukoll jinrabtu sew mal-proteina. Madankollu, studji *in vitro* t'interazzjoni ma' warfarin, rigward ir-rabta mal-proteina, f'livelli klinikament rilevanti, m'urewx interazzjoni. Studji simili li saru b'ibuprofen u diclofenac, urew li dawn ma spustjawx lil A771726, fil-waqt li l-parti mhux marbuta ta' A771726 ždiedet minn darbejn sa 3 darbiet fil-preżenza ta' tolbutamide. A771726 jisposta lil ibuprofen, lil diclofenac u lil tolbutamide, iżda l-parti mhux marbuta ta' dawn il-prodotti mediciċinali tiżdied biss b'10% sa 50%. M'hemm l-ebda indikazzjoni li dawn l-effetti għandhom rilevanza klinika. A771726 għandu volum apparenti ta' distribuzzjoni baxxa (madwar 11-il litru) u dan huwa konsistenti mar-rabta estensiva tiegħu mal-proteina. Iċ-ċelluli ħomor tad-demm ma jtellgħux is-sustanza fihom b'mod preferenzjal.

### Bijotrasformazzjoni

Leflunomide huwa metabolizżat għal sustanza waħda ewlenija (A771726) u ħafna oħrajn minuri inkluż TFMA (4-trifluoromethylaniline). Il-bijotrasformazzjoni metabolika ta' leflunomide għall-A771726, u l-metabolizmu sussegwenti ta' A771726, mhumiex ikkontrollat b'enżima waħda, u ntware li dan jiġi fil-mikrożomi u l-likwidu taċ-ċitoplažma fil-frazzjonijiet cellulari. Studji fuq l-interazzjoni ta' cimetidine (inhibitur mhux spċificu ta' citokromu P450) u rifampicin (induttur mhux spċificu ta' citokromu P450) juru li l-involviment ta' l-enżimi CYP *in vivo* fil-metabolizmu ta' leflunomide huwa zghir ħafna .

### Eliminazzjoni

L-eliminazzjoni ta' A771726 issir bil-mod u hija ikkaratterizzata bit-tnejħiha apparenti ta' madwar 31 ml fis-siegħha. Il-half-life t'eliminazzjoni fil-pazjenti hija ta' madwar ġimħatejn. Wara li nghatħat doża ta' leflunomide radjuattiv, ir-radjuattività kienet imnejħiha ugwalment fl-ipurgar, probabbilment minn eliminazzjoni biljari, u fl-awrina. A771726 kien għadu jiġi osservat fl-awrina u fl-ippurgar 36 jum wara t-teħid ta' doża waħda. Il-prodotti metabolici principali li dehru fl-awrina kien sustanzi glukoronidi derivati minn leflunomide (principiamente f'kampjuni meħudin f'0 sa 24 siegha) u xi derivattiv ta' A771726 tat-tip oxalic acid. Il-komponent principali fl-ippurgar kien A771726.

Intwera li fil-bniedem it-teħid ta' suspenzjoni orali tat-trab ta' charcoal mediciċinali attivat jew ta' colestyramine iwassal għal żieda mgħaż-ġġla u sinifikanti fir-rata t'eliminazzjoni ta' A771726 u tnaqqis fil-livelli fil-plažma (ara sezzjoni 4.9). Huwa maħsub li dan jintlaħaq permezz ta' mekkaniżmu ta' dijalizi gastro-intestinali u/jew billi jkun interrott ir-reċiklaġġ enteroepatiku.

### Indeboliment renali

Leflunomide nghata bħal doża waħda orali ta' 100 mg lil 3 pazjenti fuq id-dijaliżi tad-demm u lil 3 pazjenti oħra fuq id-dijaliżi kontinwa mill-peritonew (CAPD). Il-komportament farmakokinetiku ta' A771726 fil-pazjenti ta' CAPD deher simili għal dik f'voluntiera b'saħħiethom. Eliminazzjoni aktar mgħaż-ġġla ta' A771726 intweriet f'pazjenti fuq id-dijaliżi tad-demm, li ma kienx dovut għat-tnejħiha tal-prodott mediciċinali fil-likwidu tad-dijaliżi.

### Indeboliment epatiku

M'hemmx tagħrif rigward il-kura ta' pazjenti li għandhom indeboliment tal-fwied. Il-prodott metaboliku attiv, A771726, huwa estensivament marbut mal-proteina u jitneħha permezz tal-

metabolizmu tal-fwied u s-sekrezzjoni biljari. Dawn il-proċessi jistgħu jkunu effettwati minn disfunkzjoni tal-fwied.

### Popolazzjoni pedjatrika

Il-komportament farnakokinetiku ta' A771726 wara t-teħid orali ta' leflunomide kien studjat f'73 pazjent pedjatriku li kellhom l-Artrite Rewmatika taż-Zgħażaq (JRA), li effettwat diversi ġogi, u li kellhom minn 3 sa 17-il sena fl-età. Ir-rizultati ta' l-analizi farmakokinetika ta' dan il-grupp ta' suġġetti, f'dawn il-provi, urew li l-pazjenti pedjatriċi li kellhom piżi ta'  $\leq 40$  kg, kellhom espożizzjoni sistemika mnaqqsa (mkejjla permezz ta'  $C_{ss}$ ) ta' A771726, meta mqabblin ma' pazjenti adulti bl-artrite rewmatika (ara sezzjoni 4.2).

### L-Anzjani

It-tagħrif farmakokinetiku fl-anzjani ( $>65$  sena) huwa limitat, iżda hija konsistenti mal-komportament farmakokinetiku f'pazjenti adulti ta' età iż-ġħar.

## **5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà**

Leflunomide, li nghata oralment u fil-kavita tal-peritone, kien studjat mill-aspett ta' tosseċċità akuta fil-ġrieden u l-firien. It-teħid orali u repetut ta' leflunomide fil-ġrieden għal perijodu sa 3 xhur, fil-firien u l-klieb għal perijodu sa 6 xhur, u fix-xadini għal-perijodu ta' xahar, svela li l-organi maġġuri milquta mit-tosseċċità kienu l-mudullun, id-demm, il-passaġġ gastro-intestinali, il-ġilda, il-milsa, it-timu u l-glandoli limfatiċi. L-effetti ewlenin kienu l-anemija, il-lewkopenja, it-tnaqqis fl-ghadd tal-plejtlits, u l-ħsara fil-muskoli kollha. Dawn jirriflettu l-mod bażiku ta' kif taħdem din is-sustanza (inibizzjoni tas-sinteżi tad-DNA). Fil-firien u l-klieb, instabu l-korpi ta' Heinz u/jew il-korpi ta' Howell-Jolly. Effetti ohra li seħħew fuq il-qalb, il-fwied, il-kornea u fis-sistema respiratorja setgħu kienu dovuti għall-infezzjonijiet minħabba t-trażżeen ta' l-immunità. It-tosseċċità fl-annimali dehret f'dozi ekwivalenti għal dawk terapewtiċi fil-bniedem.

Leflunomide m'huwiex mutageniku. Madankollu, *in vitro* l-prodott metaboliku minuri, TFMA (4-trifluoromethylaniline) ikkaġuna ksur u tharbit tal-kromożomi, kif ukoll mutazzjonijiet dovuti għal bidla ta' par wieħed tan-nuklejti tad-DNA, fil-waqt li l-informazzjoni ma kienitx biżżejjed biex tixħet dawl fuq il-potenzjal biex ikun eżerċitat dan l-effett *in vivo*.

Fi studju karsinoġeniku fuq il-firien, leflunomide m'uriex potenzjal li jikkäġuna l-kanċer. Fi studju karsinoġeniku fil-ġrieden, kienet osservata żieda fl-inċidenza tal-linfoma malinna f'dawk ta' sess maskil, li kienu fil-grupp li rċevel l-ogħla doża. Dan kien meqjus li kien minħabba l-attività immunosoppressiva ta' leflunomide. Fil-ġrieden ta' sess femminil, kien hemm żieda fl-inċidenza ta' adenomi u kanċer tal-pulmun tat-tip bronkjolo-alvejolari, li kienu iddeterminati mid-doża użata. Ir-relevanza ta' dawn ir-reperti fil-ġrieden, relatati ma' l-użu kliniku ta' leflunomide, mhux magħruf b'ċertezza.

Leflunomide ma kienx antiġeniku fi provi fuq l-annimali.

Leflunomide kien tossiku ghall-embriju u teratoġeniku fil-firien u l-fniex f'dozi fil-firxa terapewтика għall-bniedem. Eżerċita wkoll effetti fuq l-organi riproduttivi maskili b'dozi repetuti, fi studji fuq it-tosseċċità. Il-fertilità ma tnaqqositx.

## **6. TAGħrif Farmaċewtiku**

### **6.1 Lista ta' eċċipjenti**

*Il-qalba tal-pillola:*

Maize starch

Povidone (E1201)

Crospovidone (E1202)

Talc (E553b)  
Silica colloidal anhydrous  
Magnesium stearate (E470b),  
Lactose monohydrate

*Ir-rita tal-pillola:*  
Talc (E553b)  
Hypromellose (E464)  
Titanium dioxide (E171)  
Macrogol 8000

## **6.2 Inkompatibilitajiet**

Mhux applikabbli.

## **6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali**

3 snin

## **6.4 Prekawzjonijiet speċjali għal hażna**

Aħżeen fil-pakkett oriġinali

## **6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm go fih**

Aluminju/fojl ta' l-aluminju. Daqst tal-pakkett: 3 pilloli miksija b'rita.

## **6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu meta jintrema**

L-ebda htigjiet speċjali għar-rimi.

## **7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Zentiva k.s.  
U kabelovny 130  
102 37 Prague 10  
Ir-Repubblika Čeka

## **8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/1/09/604/010

## **9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI / TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 08 ta' Jannar 2010  
Data tal-aħħar tiġid: 19 Novembru 2014

## **10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST**

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini <https://www.ema.europa.eu/>.

## **ANNESS II**

- A. MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJET JEW RESTRIZZJONI RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- Č. KONDIZZJONIJET U REKWIŽITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJET JEW RESTRIZZJONIJET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFIKAČI TAL-PRODOTT MEDICINALI**

## A. MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUġ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifattur responsabbi għall-hruġ tal-lott:

- *Leflunomide Zentiva 100 mg pilloli miksija b'rita.*

Opella Healthcare International SAS  
56, Route de Choisy  
60200 Compiègne  
Franza

- *Leflunomide Zentiva 10 mg, 20mg pilloli miksija b'rita.*

LABORMED- PHARMA S.A.  
B-dul. Theodor Pallady no. 44B, sector 3  
code 032266, Bucharest,  
Ir-Rumanja

ZENTIVA S.A.  
B-dul. Theodor Pallady no. 50, sector 3  
code 032266, Bucharest,  
Ir-Rumanja

## B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU

Prodott mediciinali li jingħata b'riċetta ristretta tat-tabib (ara Anness 1: Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott, sezzjoni 4.2)

### Ċ. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

- **Rapporti Perjodiċi Aġġornati dwar is-Sigurtà**

Ir-rekwiżiti tar- rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà għal dan il-prodott mediciinali huma mniżżla fil-lista tad-dati ta' referenza tal-Unjoni (lista EURD) prevista skont l-Artikolu 107c(7) tad-Direttiva 2001/83/KE u kwalunke aġġornament sussegwenti ppubblikati fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-mediċini.

### D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFIKAČI TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

- **Pjan tal-ġestjoni tar-riskju\_(RMP)**

L-MAH għandu jwettaq l-aktivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakoviġilanza dettaljati fl-RMP maqbul ippreżentat fil-Modulu 1.8.2 tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbul tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

- Meta l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tīġi modifikata speċjalment minħabba li tasal informazzjoni ġidha li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju r-riskju jew minħabba li jintlaħaq għan importanti (farmakoviġilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

- **Miżuri addizzjonali ghall-minimizzazzjoni tar-riskji**

Id-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq (MAH) irrid jassigura li, kull speċjalista li huwa mistenni li jippreskrivi/uža Leflunomide Zentiva għandu jiġi provdut b'pakkett edukattiv magħmul speċifikament għall-ispeċjalista u li jkun fiċċi dan li ġej:

- Is-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott
- Fuljett ta' Tagħrif għall-Ispeċjalista

Il-Fuljett ta' Tagħrif għall-Ispeċjalista għandu jkollu dawn il-punti prinċipali:

- Li hemm riskju ta' hsara serja fil-fwied u għalhekk huwa importanti li b'mod regolari jiġu aċċertati l-livelli tal-ALT (SGPT) sabiex il-funzjoni tal-fwied jinżamm taħt monitoraġġ. L-informazzjoni mogħtija fil-Fuljett ta' Tagħrif għall-Ispeċjalista għandha tagħti informazzjoni dwar it-tnaqqis fid-doża, it-twaqqif tal-kura u proceduri ta' "wash-out".
- Ir-riskju magħruf li jekk tittieħed fl-istess hin ma' medċina oħra Antirewmatika li Timmodifika l-Kura (eż.methotrexate), l-epato jew l-ematotossicità assoċjata ma' din it-terapija kkombinata hija sinergistika.
- Li hemm ir-riskju ta' teratogenicità u għalhekk għandha tiġi evitata t-tqala sakemm il-livelli fil-plażma ta' leflunomide jkunu fl-livell xieraq. L-ispeċjalisti u l-pazjenti għandhom jiġu mgħarrfa li hemm disponibbli servizz ta' konsulenza ad hoc li jagħti informazzjoni dwar l-ittestjar fil-laboratorju tal-livell ta' leflunomide fil-plażma.
- Ir-riskju ta' infezzjonijiet, li jinkludu infezzjonijiet opportunistici u li huwa kontra-indikat għall-użu f'pazjenti li għandhom defiċjenza immunitarja.
- Il-bżonn li l-pazjenti jiġu mgħarrfa dwar ir-riskji importanti assocjati mat-terapija b'Leflunomide u l-prekawzjonijiet xierqa li għandhom jittieħdu meta wieħed juža l-mediċina.

**ANNESS III**

**TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF**

## **A. TIKKETTAR**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA  
PAKKETT TA'BARRA/FOLJA**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Leflunomide Zentiva 10 mg pilloli miksijsa b'rita  
leflunomide

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola miksijsa b'rita fiha 10 mg leflunomide.

**3. LISTA TA' EĆCIPJENTI**

Dan il-prodott medicijinali fih il-lactose (ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni).

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

30 pillola miksijsa b'rita  
100 pillola miksijsa b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu  
Użu orali

**6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**9 KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Aħżeen fil-pakkett oriġinali.

**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TAL-PRODOTTI MEDIĆINALI  
MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK  
HEMM BŻONN**

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID  
FIS-SUQ**

Zentiva k.s.  
U kabelovny 130  
102 37 Prague 10  
Ir-Repubblika Čeka

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

EU/1/09/604/003 30 pillola  
EU/1/09/604/004 100 pillola

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott mediciñali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Leflunomide Zentiva 10 mg

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC  
SN  
NN

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI  
JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Leflunomide Zentiva 10 mg pilloli miksija b'rita  
leflunomide

**2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Zentiva k.s.

**3. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****PAKKETT TA'BARRA/FLIXKUN****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Leflunomide Zentiva 10 mg pilloli miksija b'rita  
leflunomide

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola miksija b'rita fiha 10 mg leflunomide.

**3. LISTA TA' EĆCIPJENTI**

Dan il-prodott medicijnali fih il-lactose (ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni).

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

30 pillola miksija b'rita  
100 pillola miksija b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu  
Użu orali

**6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA****8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**9 KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Żomm il-flixbun magħluq sew.

**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TAL-PRODOTTI MEDIĆINALI  
MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK  
HEMM BŻONN**

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID  
FIS-SUQ**

Zentiva k.s.  
U kabelovny 130  
102 37 Prague 10  
Ir-Repubblika Čeka

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

EU/1/09/604/001 30 pillola  
EU/1/09/604/002 100 pillola

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott mediciñali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Leflunomide Zentiva 10 mg

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC  
SN  
NN

**TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett li Jmiss Mal-Prodott  
TIKKETTA TAL-FLIXKUN**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Leflunomide Zentiva 10 mg pilloli miksija b'rita  
leflunomide

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola fiha 10 mg ta' leflunomide.

**3. LISTA TA' EĆCIPJENTI**

Fih ukoll lactose

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

30 pillola miksija b'rita  
100 pillola miksija b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu  
Użu orali.

**6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA  
JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**9 KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Żomm il-flixkun magħluq sew.

**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TAL-PRODOTTI MEDIĆINALI  
MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK  
HEMM BŻONN**

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID  
FIS-SUQ**

Zentiva k.s.  
U kabelovny 130  
102 37 Prague 10  
Ir-Repubblika Čeka

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

EU/1/09/604/001 30 pillola  
EU/1/09/604/002 100 pillola

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott mediciinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA  
TIKKETTA TA' BARRA /FOLJA**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Leflunomide Zentiva 20 mg pilloli miksija b'rita  
leflunomide

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola miksija b'rita fiha 20 mg ta' leflunomide.

**3. LISTA TA' EĆCIPJENTI**

Dan il-prodott medicijnali fih il-lactose (ara l-fuljett għal aktar informazzjoni).

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

30 pillola miksija b'rita  
100 pillola miksija b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.  
Użu orali

**6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA  
JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**9 KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Aħżeen fil-pakkett originali.

**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TAL-PRODOTTI MEDICINALI  
MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK  
HEMM BŻONN**

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID  
FIS-SUQ**

Zentiva k.s.  
U kabelovny 130  
102 37 Prague 10  
Ir-Repubblika Čeka

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

EU/1/09/604/008 30 pillola  
EU/1/09/604/009 100 pillola

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott mediciinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Leflunomide Zentiva 20 mg

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC  
SN  
NN

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI  
JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Leflunomide Zentiva 20 mg pilloli miksija b'rita  
leflunomide

**2. ISEM TAD-DETENTUR TA' L-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Zentiva k.s.

**3. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA  
PAKKETT TA' BARRA/FLIXKUN**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Leflunomide Zentiva 20 mg pilloli miksijsa b'rita  
leflunomide

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola miksijsa b'rita fiha 20 mg ta' leflunomide.

**3. LISTA TA' ECĆIPJENTI**

Dan il-prodott medicijinali fih il-lactose (ara l-fuljett għal aktar informazzjoni).

**4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT**

30 pillola miksijsa b'rita  
50 pillola miksijsa b'rita  
100 pillola miksijsa b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.  
Użu orali

**6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA  
JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**9 KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Żomm il-flixkun magħluq sew.

**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TAL-PRODOTTI MEDICINALI  
MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK  
HEMM BŻONN**

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID  
FIS-SUQ**

Zentiva k.s.  
U kabelovny 130  
102 37 Prague 10  
Ir-Repubblika Čeka

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

EU/1/09/604/005 30 pillola  
EU/1/09/604/006 50 pillola  
EU/1/09/604/007 100 pillola

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Leflunomide Zentiva 20 mg

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC  
SN  
NN

**TAGħrif li Ghandu Jidher fuq il-Pakkett li Jmiss Mal-Prodott  
TIKKETTA TAL-FLIXKUN**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Leflunomide Zentiva 20 mg pilloli miksija b'rita  
leflunomide

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola fiha 20 mg ta' leflunomide.

**3. LISTA TA' EĆCIPJENTI**

Fih ukoll lactose.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

30 pillola miksija b'rita  
50 pillola miksija b'rita  
100 pillola miksija b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.  
Użu orali

**6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA  
JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**9 KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Żomm il-flixkun magħluq sew.

**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TAL-PRODOTTI MEDIĆINALI  
MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK  
HEMM BŻONN**

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TA-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQE明媚 HID  
FIS-SUQ**

Zentiva k.s.  
U kabelovny 130  
102 37 Prague 10  
Ir-Repubblika Čeka

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQE明媚 HID FIS-SUQ**

EU/1/09/604/005 30 pillola  
EU/1/09/604/006 50 pillola  
EU/1/09/604/007 100 pillola

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA  
PAKKETT TA' BARRA/FOLJA**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Leflunomide Zentiva 100 mg pilloli miksijsa b'rita  
leflunomide

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola miksijsa b'rita fiha 100 mg ta' leflunomide.

**3. LISTA TA' EĆCIPJENTI**

Dan il-prodott medicijnali fih il-lactose (ara l-fuljett għal aktar informazzjoni).

**4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT**

3 pilloli miksijsa b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu  
Użu orali.

**6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA  
JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**9 KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Żomm fil-pakkett originali.

**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TAL-PRODOTTI MEDIĆINALI  
MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK  
HEMM BŻONN**

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID  
FIS-SUQ**

Zentiva k.s.  
U kabelovny 130  
102 37 Prague 10  
Ir-Repubblika Čeka

**12. NUMRU(I) TA' L-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

EU/1/09/604/010 3 pilloli

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott mediciinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Leflunomide Zentiva 100 mg

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC  
SN  
NN

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI  
JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Leflunomide Zentiva 100 mg pilloli miksija b'rita  
leflunomide

**2. ISEM TAD-DETENTUR TA' L-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Zentiva k.s.

**3. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

## **B. FULJETT TA' TAGHRIF**

## Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

### Leflunomide Zentiva 10 mg pilloli miksija b'rita leflunomide

**Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tieħu din il-mediċina peress li fih informazzjoni importanti għalik.**

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anki jekk ikollhom l-istess sinjal ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li m'huwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

#### **F'dan il-fuljett:**

1. X'inhu Leflunomide Zentiva u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Leflunomide Zentiva
3. Kif għandek tieħu Leflunomide Zentiva
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Leflunomide Zentiva
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

#### **1. X'inhu Leflunomide Zentiva u għalxiex jintuża**

Leflunomide Zentiva jappartjeni għall-grupp ta' medicini msejħha antirewmatiči. Fih is-sustanza attiva leflunomide

Leflunomide Zentiva huwa wżejt biex jittratta pazjenti adulti b'artrite rewmatojde attiva jew b'artrite psorjatika attiva.

Is-sintomi tal-artrite reumatika jinkludu infjammazzjoni tal-ġogħi, nefha, diffikultà fil-movimenti u ugħiġ. Sintomi oħra li jistgħu jeftewwaw il-ġisem kollu huma n-nuqqas t'aptit, id-deni, nuqqas ta' energija u anemija (nuqqas ta' taċ-ċelluli ħomor tad-demm).

Is-sintomi tal-artrite psorjatika jinkludu infjamazzjoni tal-ġogħi, nefha, diffikultà fil-movimenti, ugħiġ u ġilda bi rqajja' ħomor u bil-qxur (leżjonijiet tal-ġilda).

#### **2. X' għandek tkun taf qabel ma tieħu Leflunomide Zentiva**

##### **Tiħux Leflunomide Zentiva**

- jekk qatt kellek xi reazzjoni **allerġika** għal leflunomide (specjalment xi reazzjoni serja tal-ġilda, spiss akkompanjata bid-deni, ugħiġ fil-ġogħi, tbajja' ħomor tal-ġilda, jew infafet e.ż. is-sindrom ta' Stevens-Johnson) jew għal xi wieħed mill-ingredjenti l-oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6), jew jekk inti allergiku/a għal teriflunomide (użat għat-ġħat-trattament tal-isklerozi multipla).
- jekk għandek xi **problemi fil-fwied**
- jekk għandek xi **problemi fil-kliewi** ta' grad moderat jew sever,
- jekk għandek livelli baxxi ħafna **tal-proteini fid-demm** (livelli baxxi ħafna tal-proteini fid-demm)
- jekk tbat minn xi problemi li taffettwalek **id-difiża ta' l-immunità** tiegħek (e.g. AIDS),
- jekk għandek problema **bil-mudullun** tiegħek, jew jekk għandeknumru baxx ta' ċelluli ħomor jew bojod fid-demm tiegħek, jew tnaqqis fin-numru ta' plejtlits fid-demm,
- jekk qiegħed issofri minn xi **infezzjoni serja**,
- jekk inti **tqila**, taħseb li tista' tkun tqila, jew qiegħda treddha'.

## **Twissijiet u prekawzjonijiet**

Kellem lit-tabib jew l-ispiżjar jew l-infermier tiegħek qabel tieħu Leflunomide Zentiva

- jekk qatt soffrejt minn **infjammazzjoni tal-pulmun** (mard interstizjali tal-pulmun).
- jekk qatt kellek **it-tuberkulosi** jew jekk ġejt f'kuntatt viċin ma xi hadd li għandu jew kelli t-tuberkulosi. It-tabib tiegħek jista' jagħmillek xi testijiet biex jara jekk għandekx it-tuberkulosi
- jekk int pajżjet **raigel** u tixtieq li jkollok it-tfal. Minħabba li ma jistax jiġi eskluż li Leflunomide Zentiva jgħaddi fi semen, kontracettiv effettiv għandu jintuża waqt it-trattament bl-Leflunomide Zentiva. Dawk l-irġiel li jixtiequ jkollhom it-tfal għandhom ikellmu lit-tabib tagħhom li għandu mnejn jagħtihom parir biex jwaqqfu l-Leflunomide Zentiva u jieħdu certi mediciċini biex ineħħu Leflunomide Zentiva malajr u biżżejjed minn ġisimhom. Ikollok bżonn ta' test tad-demm biex tiżgura li l-Leflunomide Zentiva tneħħha biżżejjed minn ġo ġismek u, wara dan, għandek tistenna għal mhux inqas minn 3 xhur oħra qabel taħseb biex ikollok it-tfal.
- jekk wasalt biex ikollok test tad-demm specifiku (livell tal-kalċju). Livelli baxxi ta' kalċju foloz jistgħu jiġi osservati.
- jekk se jkollok jew reċentement kellek operazzjoni kirurġika maġġuri, jew jekk għad għandek ferita li ma fiqux wara xi operazzjoni kirurġika. Leflunomide Zentiva jista' jdewwem il-fejjan tal-ferita.

Kultant, Leflunomide Zentiva jista' jikkawża xi problemi fid-demm, fil-kliewi, fil-pulmun jew fin-nervituri tad-dirghin jew tar-riġlejn. Jista' ukoll jikkawża xi reazzjonijiet allergiċi severi (li jinkludu r-Reazzjoni ghall-Medicina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi [DRESS]), jew jiżdied iċ-ċans ta xi infezzjoni severa. Għal aktar informazzjoni fuq dawn il-problemi, jekk jogħiġebok aqra sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbi).

Fil-bidu DRESS tagħti sintomi li jixbħu dawk ta' meta jkollok riħ flimkien ma' raxx fuq il-wiċċi li mbagħad din testendi fuq partijiet oħra tal-ġisem u jkun hemm deni għoli, żieda fil-livelli tal-enzimi fil-fwied li jidhru fit-testijiet tad-demm u żieda f'tip ta' ċelluli bojod tad-demm (eosinofilja) u glandoli limfatiċi minfuħin.

It-tabib tiegħek sejjer jagħmillek **it-testijiet tad-demm** f'intervalli regolari, qabel u waqt it-trattament bl-Leflunomide Zentiva, biex jimmoniterja ċ-ċelluli tad-demm u l-fwied tiegħek. It-tabib tiegħek għandu jiċċekkja ukoll il-pressjoni tad-demm tiegħek regolarmen għax Leflunomide Zentiva tista' żżid il-pressjoni.

Kellem lit-tabib tiegħek jekk ikollok dijarea kronika mhux spjegata. It-tabib tiegħek jista' jwettaq testijiet oħrajn għal dijanosi differenzjali.

Għid lit-tabib tiegħek jekk tiżviluppa ul-ċeri fil-ġilda waqt it-trattament b'Leflunomide Zentiva (ara wkoll sezzjoni 4).

## **Tfal u adolexxenti**

**Leflunomide Zentiva mhux irrakkomandat għall-użu fi tfal u adoloxxenti taħbi it-18-il sena.**

### **Medicini oħra u Leflunomide Zentiva**

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, ħadu dan l-ahħar jew tista' tieħu xi medicina oħra. Dan jinkludi medicini li tista' tieħu mingħajr riċetta.

Dan huwa importanti speċjalment jekk qiegħed tieħu:

- medicini oħra għall-artrite rewmatika bħal medicini kontra l-malarja (e.g. chloroquine u hydroxychloroquine), deheb li jingħata sew fil-muskoli kif ukoll mill-ħalq, D-penicillamine, azathioprine u medicini oħra li jrażżu l-istat immuni (eż-żi methotrexate), peress li t-teħid ta' dawn il-prodotti flimkien muħwiex irrakkomandat.
- warfarin u medicini orali oħra użati biex iraqqu d-demm, għax ikun hemm bżonn ta' monitoraġġ sabiex jitnaqqas ir-riskju ta' effetti sekondarji minn din il-medicina
- teriflunomide għas-sklerozi multipla
- repaglinide, pioglitazone, nateglinide, jew rosiglitazone għad-dijabete
- daunorubicin, doxorubicin, paclitaxel, jew topotecan għal kanċer

- duloxetine għad-depressjoni, inkontinenza awrinarja jew għall-mard tal-kliewi fid-dijabetiċi
- alosetron għall-immaniġgar ta' dijarea severa
- theophylline għall-ażma
- tizanidine, rilassant tal-muskoli
- kontraċettivi orali (li fihom ethinylestradiol u levonorgestrel)
- cefaclor, benzylpenicillin (penicillin G), ciprofloxacin għall-infezzjonijiet
- indomethacin, ketoprofen għall-uġiġ jew għall-infjammazzjoni
- furosemide għall-mard tal-qalb (dijuretiku, pillola tal-ilma)
- zidovudine għall-infezzjoni bl-HIV
- rosuvastatin, simvastatin, atorvastatin, pravastatin għall-iperkolesterolimja (kolesterol għoli)
- sulfasalazine għall-mard infjammatorju tal-imsaren jew artrite rewmatojdeja
- mediciċina li tissejja ġucolestyramine (użata biex tnaqqas livell għoli ta' kolesterol) jew charcoal attivat ghax dawn il-mediciċini jistgħu jnaqqsu l-ammont ta' Leflunomide Zentiva li jiġi assorbit mill-ġisem.

Jekk inti diġa' qiegħed tieħu l-mediciċina mhux sterojdi li jintużaw **kontra l-infjammazzjoni** (NSAIDs u/jew **corticosteroids**, dawn jistgħu jitkomplew wara li jinbeda Leflunomide Zentiva.

### Tilqim

Jekk inti għandek bżonn titlaqqam, staqsi lit-tabib tiegħek għal-parir. Ċerta tilqim b'vaċċini m'għandux isir waqt li qed tieħu Leflunomide Zentiva , u għal xi żmien wara li titwaqqaf l-kura.

### Leflunomide Zentiva ma' ikel, xorb u alkohol

Leflunomide Zentiva jista' jittieħed ma' l-ikel jew mingħajr ikel.

Mhux irrakkomandat li tixrob l-alkohol waqt il-kura b'Leflunomide Zentiva . Jekk tixrob l-alkohol waqt li qiegħed fuq Leflunomide Zentiva tista' iżied iċ-ċans ta' hsara fil-fwied.

### Tqala u Treddiġ

**Tiħux** Leflunomide Zentiva jekk inti jew taħseb li inti **tqila**. Jekk inti tqila jew tinqabad tqila waqt li qed tieħu Leflunomide Zentiva , ir-riskju li jkollhom tarbija b'difetti tat-twelid serji jiżdied. Nisa li jistgħu johorġu tqal m'għandhomx jieħdu Leflunomide Zentiva mingħajr ma jintużaw mezzi ta' kontraċettivi effettivi.

Għid lit-tabib tiegħek jekk qiegħda tippjana li toħroġ tqila wara li twaqqaf Leflunomide Zentiva , biex tkun żgura li it-traċċi kollha ta' Leflunomide Zentiva gew mneħħija minn ġismek qabel tiprova toħroġ tqila. Dan jista' jieħu żmien sa sentejn. Dan jista' jitnaqqas għal ftit ġimgħat billi jittieħdu certi mediciċini li jħaffu t-tnejħiha ta' Leflunomide Zentiva minn ġismek.

Kull kaž għandu jkun ikkonfermat b'test tad-demm li Leflunomide Zentiva tnejha bizzżejjed minn ġismek, u wara għandek tistenna għal mhux anqas minn xahar iehor qabel ma toħroġ tqila.

Għal aktar tagħrif fuq it-testijiet tal-laboratorju, jekk jogħġibok, ikkuntatja lit-tabib tiegħek.

Jekk tissuspetta li inti tqila waqt li qiegħda tieħu Leflunomide Zentiva , jew f'dawk is-sentejn wara tkun waqaft il-kura, għandek tikkuntatja lit-tabib tiegħek **minnufih** biex tagħmel it-test tat-tqala. Jekk it-test jikkonferma li inti tqila', it-tabib jista' jissuġġerixxi kura b' xi mediciċini biex tnejħiha.

Leflunomide Zentiva malajr u bizzżejjed minn ġismek,  
għax dan jista' jnaqqas ir-riskju għat-tarbija tiegħek.

**Tiħux** Leflunomide Zentiva waqt li qiegħda **tredda'**, billi leflunomide jista' jgħaddi fil-ħalib tas-sider.

### Sewqan u thaddim ta' magni

Leflunomide Zentiva jista' jikkawżalek sturdament li jistgħu jfixkluk milli tikkonċentra u tirreagħixxi. Jekk jaffettwak, issuqx jew thaddem magni.

### Leflunomide Zentiva fih il-lactose

Jekk it-tabib tiegħek qallek li għandek intolleranza għal certi tipi ta' zokkor, ikkuntatja lit-tabib tiegħek qabel tieħu dan il-prodott medicinali.

### **3. Kif għandek tieħu Leflunomide Zentiva**

Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir tat-tabib jew l-ispiżjar tiegħek. Dejjem għandek taċċerta ruħek mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikkollok xi dubju.

Is-soltu d-doża inizjali ta' Leflunomide Zentiva tkun ta' 100 mg leflunomide darba kuljum għal l-ewwel tlett ijiem. Wara dan, il-maġġoranza tal-pazjenti jeħtiegu doża ta':

- Ghall-artrite reumatika: 10 mg jew 20 mg ta' Leflunomide Zentiva darba kuljum , skont is-severità tal-marda.
- Ghall-artrite psorjatika: 20 mg Leflunomide Zentiva darba kuljum.

**Ibla' l-pillola shiha b'ammont suffiċjenti ta' ilma.**

Tista' tieħu madwar 4 ġimħat jew aktar qabel ma tibda thossox ahjar. Xi pazjenti jistgħu wkoll ikollhom kambjament ghall-ahjar wara 4 sa 6 xhur mill-bidu tal-kura.

Normalment sejjer tieħu Leflunomide Zentiva għal perijodi twal.

#### **Jekk tieħu Leflunomide Zentiva aktar milli suppost**

Jekk tieħu l-Leflunomide Zentiva iż-żejt milli suppost, ikkuntatja lit-tabib tiegħek jew hu parir mediku. Jekk huwa possibbli, hu l-pilloli jew il-kaxxa miegħek biex turihom (turiha) lit-tabib.

#### **Jekk tinsa tieħu Leflunomide Zentiva :**

Jekk tinsa tieħu doža, ħudha hekk kif tiftakar, sakemm ma jkunx wasal il-ħin biex tieħu d-doża li tmiss. M'għandekx tieħu doža doppja biex tpatti għal dik li tkun insej.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta'din il-mediċina staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek.

### **4. Effetti sekondarji possibbli**

Bħal kull mediċina oħra, din il-mediċina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulħadd.

Għid lit-tabib tiegħek **minnufih** u tieqaf tieħu Leflunomide Zentiva :

- jekk jkollok **debbulizza**, sturdament jew tara kolloks idur bik jew għandek **diffikulta' bin-nifs**, billi dawn jistgħu jkunu sinjalji ta' reazzjoni allerġika severa,
- jekk tiżviluppa **raxx fil-ġilda** jew **ulċeri f'halqek**, billi dawn jistgħu jindikaw reazzjonijiet severi u xi kultant fatali (eż-żi is-sindrom ta' Stevens-Johnson, in-nekrosi tossika u esfoljattiva tal-ġilda, eritema multiforme, Reazzjoni għall-Mediċina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi [DRESS]), ara sezzjoni 2.

Għid lit-tabib tiegħek **minnufih** jekk jkollok:

- **ġilda pallida, għeja, jew tbenġil**, billi dawn jistgħu jindikaw il-preżenza ta' mard tad-demm ikkawżat minn żbilan ċf-diversi tipi ta' ċelluli tad-demm,
- **għeja, uġiġi addominali**, jew **suffejra** (kulur isfar ta' l-ġħajnejn u tal-ġilda), billi dawn jistgħu jindikaw kundizzjonijiet serji bhall-insuffiċjenza tal-fwied, li tista' tkun fatali,
- xi sintomi ta' **infezzjoni bħal deni, grizmejk jagħġhawk jew sola**, billi din il-mediċina tista' iż-żejt iċ-ċans ta' infezzjoni serja li tista' tkun fatali,
- **sogħla jew problemi bin-nifs** billi dawn jistgħu jindikaw problemi fil-pulmun (mard interstizjali tal-pulmun jew ipertensjoni pulmonarja),
- tnemnim mhux tas-soltu, debulizza jew uġiġi f'idejk jew f'saqajk għax dawn jistgħu jindikaw xi problemi fin-nervituri tiegħek (newropatija periferika).

### **Effetti sekondarji komuni (tista' taffettwa sa 1 minn kull 10 persuni)**

- tnaqqis żgħir fl-ġħadd taċ-ċelluli bojod tad-demm (lewkopenja),
- reazzjonijiet allergiċi ħfief,
- nuqqas t'apptit, telf fil-piż (x'aktarx insinifikanti),
- għeja (astenja),
- uġiġi ta' ras, sturdament,
- sensazzjonijiet abnormali fil-ġilda bħat-tnemnim (parasteżija),
- žieda ħafifa fil-pressjoni tad-demm,
- kolite,
- dijarea,
- tqalligh, rimettar,
- infjammazzjoni tal-ħalq u ulċeri tal-ħalq,
- uġiġi ta' żaqq,
- žieda fil-livelli ta' xi testijiet tal-fwied,
- žieda fil-waqgħha tax-xagħar,
- ekżema, ġilda xotta, raxx, ħakk,
- infjammazzjoni tal-ġherq (uġiġi ikkawżat minn infjammazzjoni tal-membrana madwar l-ġherq is-soltu fis-saqajn jew fl-idejn),
- žieda ta' čerta enżimi fid-demm (creatine phosphokinase),
- problemi fin-nervituri tad-dirghin jew tar-riglejn (newropatija periferika).

### **Effetti sekondarji mhux komuni (tista' taffettwa sa 1 minn kull 100 persuna)**

- tnaqqis fl-ġħadd taċ-ċelluli ħumor tad-demm (anemija) u tnaqqis fl-ġħadd tal-plejlets fid-demm (tromboċitopenja),
- tnaqqis fil-livell tal-potassju fid-demm,
- ansjetà,
- disturbi fit-tegħim,
- urtikarja (nettle rash),
- qtugħi tal-ġherq tal-muskolu,
- žieda fil-livelli tax-xaham fid-demm (il-kolesterol u t-trigliceridi),
- tnaqqis fil-livell tal-fosfat fid-demm.

### **Effetti sekondarji rari (tista' taffettwa sa 1 minn kull 1000 persuna)**

- žieda fl-ġħadd ta' tip ta' ċelluli tad-demm, hekk imsejha eosinofiliċi (eosinophilia); tnaqqis ħafif fl-ġħadd taċ-ċelluli bojod tad-demm (lewkopenja); tnaqqis fl-ġħadd tat-tipi kollha taċ-ċelluli tad-demm (panċitopenja),
- žieda qawwija fil-pressjoni tad-demm,
- infjammazzjoni tal-pulmun (mard interstizjali tal-pulmun),
- žieda fil-livelli ta' xi testijiet tal-fwied li jistgħu jiżviluppaw f'kundizzjonijiet serji bħall-epatite u s-suffejra,
- infezzjonijiet qawwija msejħha s-sepsis, li tista' tkun fatali,
- žieda ta' čerta enżimi fid-demm (lactate dehydrogenase).

### **Effetti sekondarji rari ħafna (tista' taffettwa sa 1 minn kull 10,000 persuna)**

- tnaqqis immarkat fl-ġħadd ta' xi tipi ta' ċelluli bojod tad-demm (agranuloċitosi),
- reazzjonijiet allergiċi severi u potenzjalment serji,
- infjammazzjoni tal-pajpjiet tad-demm (vaskulite, li tinkludi l-vaskulite nekrotika tal-ġilda),
- infjammazzjoni tal-frixa (pankreatite),
- leżjoni serja fil-fwied bħal insuffiċjenza tal-fwied jew nekrosi li tista' tkun fatali,
- reazzjonijiet severi x'imdaqqiet fatali (is-sindrom ta' Stevens-Johnson, in-nekkrosi tossika u esfoljattiva tal-ġilda, eritema multiforme).

Effetti sekondarji oħra bħal insuffiċjenza tal-kliewi, tnaqqis fil-livell ta' l-acidu uriku fid-demm tiegħek, ipertensjoni pulmonarja, infertilità maskili (li hija riversibbli ġaladarrba t-trattament b'din il-mediciċina titwaqqaf), lupus kutanju (ikkaratterizzat minn raxx/eritema fuq dawk il-partijiet tal-ġilda esposti ghax-xemx) psorijażi (tal-ewwel darba jew li tmur ghall-agħar), DRESS u ulċeri fil-ġilda

(selha tonda u miftuħa fil-ġilda li minnha jistgħu jidhru t-tessuti ta' taħt), jistgħu jseħħu wkoll b'frekwenza mhux magħrufa.

### Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju li muwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendici V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

## 5. Kif taħżeen Leflunomide Zentiva

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna ta' barra. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għal l-aħħar ġurnata ta'dak ix-xahar.

Folja: Żomm fil-pakkett oriġinali.

Flixxun: Żomm il-flixxun magħluq sew.

Tarmix mediċini mal-ilma tad-dranaġġ jew ma' l-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għaddekk tuża. Dawn il-miżuri jghinu għall-protezzjoni ta' l-ambjent

## 6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

### X'fih Leflunomide Zentiva

- Is-sustanza attiva hija leflunomide. Kull pillola mikṣija b'rita fiha 10 mg ta' leflunomide
- Is-sustanzi l-oħra huma: maize starch, povidone (E1201), crospovidone (E1202), silica colloidal anhydrous, magnesium stearate (E470b), u lactose monohydrate fil-qalba tal-pillola, kif ukoll, talc (E553b), hypromellose (E464), titanium dioxide (E171), u macrogol 8000 fir-rita tal-pillola.

### Kif jidher ta' Leflunomide Zentiva u l-kontenut tal-pakkett

Leflunomide Zentiva 10 mg pilloli mikṣija b'rita, huma bojod jew kważi bojod tondi b'dijametru ta' madwar 7 mm.

Stampati fuq faċċata waħda: ZBN

Il-pilloli huma ppakkjati fl-istrixxi tal-fojล jew fil-fliexken.

Pakketti ta' 30 u 100 pilloli huma disponibbli.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsejjiet kollha jkunu għall-skop kummerċjali.

### Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqeħġid fis-Suq

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

### Il-Manifattur

LABORMED- PHARMA S.A.

B-dul. Theodor Pallady no. 44B, sector 3

code 032266, Bucharest,

Ir-Rumanija

ZENTIVA S.A.  
B-dul. Theodor Pallady no. 50, sector 3  
code 032266, Bucharest,  
Ir-Rumanija

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott medicinali, jekk jogħġibok, għamel kuntatt mar-rappreżtant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjonigħat-Tqegħid fis-Suq.

**België/Belgique/Belgien**

Zentiva, k.s.  
Tél/Tel: +32 (78) 700 112  
PV-Belgium@zentiva.com

**България**

Zentiva, k.s.  
Тел: +35924417136  
PV-Bulgaria@zentiva.com

**Česká republika**

Zentiva, k.s.  
Tel: +420 267 241 111  
PV-Czech-Republic@zentiva.com

**Danmark**

Zentiva Denmark ApS  
Tlf: +45 787 68 400  
PV-Denmark@zentiva.com

**Deutschland**

Zentiva Pharma GmbH  
Tel: +49 (0) 800 53 53 010  
PV-Germany@zentiva.com

**Eesti**

Zentiva, k.s.  
Tel: +372 52 70308  
PV-Estonia@zentiva.com

**Ελλάδα**

Zentiva, k.s.  
Τηλ: +30 211 198 7510  
PV-Greece@zentiva.com

**España**

Zentiva Spain S.L.U.  
Tel: +34 671 365 828  
PV-Spain@zentiva.com

**France**

Zentiva France  
Tél: +33 (0) 800 089 219  
PV-France@zentiva.com

**Lietuva**

Zentiva, k.s.  
Tel: +370 52152025  
PV-Lithuania@zentiva.com

**Luxembourg/Luxemburg**

Zentiva, k.s.  
Tél/Tel: +352 208 82330  
PV-Luxembourg@zentiva.com

**Magyarország**

Zentiva Pharma Kft.  
Tel.: +36 1 299 1058  
PV-Hungary@zentiva.com

**Malta**

Zentiva, k.s.  
Tel: +356 2034 1796  
PV-Malta@zentiva.com

**Nederland**

Zentiva, k.s.  
Tel: +31 202 253 638  
PV-Netherlands@zentiva.com

**Norge**

Zentiva Denmark ApS  
Tlf: +45 787 68 400  
PV-Norway@zentiva.com

**Österreich**

Zentiva, k.s.  
Tel: +43 720 778 877  
PV-Austria@zentiva.com

**Polska**

Zentiva Polska Sp. z o.o.  
Tel: + 48 22 375 92 00  
PV-Poland@zentiva.com

**Portugal**

Zentiva Portugal, Lda  
Tel: +351210601360  
PV-Portugal@zentiva.com

**Hrvatska**

Zentiva d.o.o.  
Tel: +385 1 6641 830  
PV-Croatia@zentiva.com

**Ireland**

Zentiva, k.s.  
Tel: +353 818 882 243  
PV-Ireland@zentiva.com

**Ísland**

Zentiva Denmark ApS  
Sími: +354 539 5025  
PV-Iceland@zentiva.com

**Italia**

Zentiva Italia S.r.l.  
Tel: +39 800081631  
PV-Italy@zentiva.com

**Κύπρος**

Zentiva, k.s.  
Τηλ: +30 211 198 7510  
PV-Cyprus@zentiva.com

**Latvija**

Zentiva, k.s.  
Tel: +371 67893939  
PV-Latvia@zentiva.com

**România**

ZENTIVA S.A.  
Tel: +4 021.304.7597  
PV-Romania@zentiva.com

**Slovenija**

Zentiva, k.s.  
Tel: +386 360 00 408  
PV-Slovenia@zentiva.com

**Slovenská republika**

Zentiva, a.s.  
Tel: +421 2 3918 3010  
PV-Slovakia@zentiva.com

**Suomi/Finland**

Zentiva Denmark ApS  
Puh/Tel: +358 942 598 648  
PV-Finland@zentiva.com

**Sverige**

Zentiva Denmark ApS  
Tel: +46 840 838 822  
PV-Sweden@zentiva.com

**Dan il-fuljett kien rivedut l-ahhar f'{XX/SSSS}****Sorsi oħra ta'informazzjoni**

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <https://www.ema.europa.eu>

## Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

### Leflunomide Zentiva 20 mg pilloli miksija b'rita leflunomide

**Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tieħu din il-mediċina peress li fih informazzjoni importanti għalik.**

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikkollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'ghandekx tghaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anki jekk ikollhom l-istess sinjal ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikkollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li m'huiwex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4

#### **F'dan il-fuljett:**

1. X'inhu Leflunomide Zentiva u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Leflunomide Zentiva
3. Kif għandek tieħu Leflunomide Zentiva
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Leflunomide Zentiva
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

#### **1. X'inhu Leflunomide Zentiva u għalxiex jintuża**

Leflunomide Zentiva jappartjeni għall-grupp ta' medicini msejħha antirewmatiči. Fih is-sustanza attiva leflunomide.

Leflunomide Zentiva huwa wżat biex jittratta pazjenti adulti b'artrite rewmatojde attiva jew b'artrite psorjatika attiva.

Is-sintomi ta' l-artrite rewmatika jinkludu infjammazzjoni tal-ġogħi, nefha, diffikultà fil-movimenti u uġiġi. Sintomi oħra li jistgħu jeftettwaw il-ġisem kollu huma n-nuqqas t'aptit, id-deni, nuqqas ta' energija u anemija (nuqqas ta' taċ-ċelluli ħomor tad-demm).

Is-sintomi ta' l-artrite psorjatika jinkludu infjamazzjoni tal-ġogħi, nefha, diffikultà fil-movimenti, uġiġi u ġilda bi rqajja' ħomor u bil-qxur (leżjonijiet tal-ġilda).

#### **2. X' għandek tkun taf qabel ma tieħu Leflunomide Zentiva**

##### **Tiħux Leflunomide Zentiva**

- jekk qatt kellek xi reazzjoni **allerġika** għal leflunomide (specjalment xi reazzjoni serja tal-ġilda, spiss akkompanjata bid-deni, uġiġi fil-ġogħi, tbajja' ħomor tal-ġilda, jew infafet e.ż. is-sindrom ta' Stevens-Johnson) jew għal xi wieħed mill-ingredjenti l-oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6), jew jekk inti allergiku/a għal teriflunomide (użat għat-trattament tal-isklerozi multipla).
- jekk għandek xi **problemi fil-fwied**,
- jekk għandek xi **problemi fil-kliewi** ta' grad moderat jew sever,
- jekk għandek livelli baxxi ħafna **tal-proteini fid-demm** (livelli baxxi ħafna tal-proteini fid-demm),
- jekk tbat minn xi problemi li taffettwalek **id-difiża ta' l-immunità tiegħek** (e.g. AIDS),
- jekk għandek problema **bil-mudullun** tiegħek, jew jekk għandek numru baxx ta' ċelluli ħomor jew bojod fid-demm tiegħek, jew tnaqqis fin-numru ta' plejtlits fid-demm,
- jekk qiegħed issofri minn xi **infezzjoni serja**,
- jekk inti **tqila**, taħseb li tista' tkun tqila, jew qiegħda treddha'.

## **Twissijiet u prekawzjonijiet**

Kellem lit-tabib jew l-ispiżjar jew l-infermier tiegħek qabel tieħu Leflunomide Zentiva

- jekk qatt soffrejt minn **infjammazzjoni tal-pulmun** (mard interstizjali tal-pulmun).
- jekk qatt kellek **it-tuberkulosi** jew jekk ġejt f'kuntatt viċin ma xi hadd li għandu jew kelli t-tuberkulosi. It-tabib tiegħek jista' jagħmillek xi testijiet biex jara jekk għandekx it-tuberkulosi.
- jekk int pajżjet **raigel** u tixtieq li jkollok it-tfal. Minħabba li ma jistax jiġi eskluż li Leflunomide Zentiva jgħaddi fi semen, kontracettiv effettiv għandu jintuża waqt it-trattament bl-Leflunomide Zentiva. Dawk l-irġiel li jixtiequ jkollhom it-tfal għandhom ikellmu lit-tabib tagħhom li għandu mnejn jagħtihom parir biex jwaqqfu l-Leflunomide Zentiva u jieħdu certi mediciċini biex ineħħu Leflunomide Zentiva malajr u biżżejjed minn ġisimhom. Ikollok bżonn ta' test tad-demm biex tiżgura li l-Leflunomide Zentiva tneħħha biżżejjed minn ġo ġismek u, wara dan, għandek tistenna għal mhux inqas minn 3 xhur oħra qabel taħseb biex ikollok it-tfal.
- jekk wasalt biex ikollok test tad-demm specifiku (livell tal-kalċju). Livelli baxxi ta' kalċju foloz jistgħu jiġi osservati.
- jekk se jkollok jew reċentement kellek operazzjoni kirurġika maġġuri, jew jekk għad għandek ferita li ma fiqux wara xi operazzjoni kirurġika. Leflunomide Zentiva jista' jdewwem il-fejjan tal-ferita.

Kultant, Leflunomide Zentiva jista' jikkawża xi problemi fid-demm, fil-kliewi, fil-pulmun jew fin-nervituri tad-dirghin jew tar-riġlejn. Jista' ukoll jikkawża xi reazzjonijiet allergiċi severi (li jinkludu r-Reazzjoni ghall-Medicina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi [DRESS]), jew jiżdied iċ-ċans ta xi infezzjoni severa. Għal aktar informazzjoni fuq dawn il-problemi, jekk jogħiġebok aqra sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli)

Fil-bidu DRESS tagħti sintomi li jixbħu dawk ta' meta jkollok riħ flimkien ma' raxx fuq il-wiċċi li mbagħad din testendi fuq partijiet oħra tal-ġisem u jkun hemm deni għoli, żieda fil-livelli tal-enzimi fil-fwied li jidhru fit-testijiet tad-demm u żieda f'tip ta' ċelluli bojod tad-demm (eosinofilja) u glandoli limfatiċi minfuħin.

It-tabib tiegħek sejjer jagħmillek **it-testijiet tad-demm** f'intervalli regolari, qabel u waqt it-trattament bl-Leflunomide Zentiva, biex jimmoniterja ċ-ċelluli tad-demm u l-fwied tiegħek. It-tabib tiegħek għandu jiċċekkja ukoll il-pressjoni tad-demm tiegħek regolarmen għax Leflunomide Zentiva tista' żżid il-pressjoni.

Kellem lit-tabib tiegħek jekk ikollok dijarea kronika mhux spjegata. It-tabib tiegħek jista' jwettaq testijiet oħrajn għal dijanosi differenzjali.

Għid lit-tabib tiegħek jekk tiżviluppa ul-ċeri fil-ġilda waqt it-trattament b'Leflunomide Zentiva (ara wkoll sezzjoni 4).

## **Tfal u adolexxenti**

**Leflunomide Zentiva mhux irrakkomandat ghall-użu fi tfal u adoloxxenti taħbi it-18-il sena.**

### **Medicini oħra u Leflunomide Zentiva**

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, ħadu dan l-ahħar jew tista' tieħu xi medicina oħra. Dan jinkludi medicini li tista' tieħu mingħajr riċetta.

Dan huwa importanti speċjalment jekk qiegħed tieħu:

- medicini oħra għall-artrite reumatika bħal medicini kontra l-malarja (e.g. chloroquine u hydroxychloroquine), deheb li jingħata sew fil-muskoli kif ukoll mill-ħalq, D-penicillamine, azathioprine u medicini oħra li jrażżu l-istat immuni (eż-żi methotrexate), peress li t-teħid ta' dawn il-prodotti flimkien muħwiex irrakkomandat,
- warfarin u medicini orali oħra użati biex iraqqu d-demm, għax ikun hemm bżonn ta' monitoraġġ sabiex jitnaqqas ir-riskju ta' effetti sekondarji minn din il-medicina
- teriflunomide għas-sklerozi multipla
- repaglinide, pioglitazone, nateglinide, jew rosiglitazone għad-dijabete
- daunorubicin, doxorubicin, paclitaxel, jew topotecan għal kanċer

- duloxetine għad-depressjoni, inkontinenza awrinarja jew għall-mard tal-kliewi fid-dijabetiċi
- alosetron għall-immaniġgar ta' dijarea severa
- theophylline għall-ażma
- tizanidine, rilassant tal-muskoli
- kontraċettivi orali (li fihom ethinylestradiol u levonorgestrel)
- cefaclor, benzylpenicillin (penicillin G), ciprofloxacin għall-infezzjonijiet
- indomethacin, ketoprofen għall-uġiġ jew għall-infjammazzjoni
- furosemide għall-mard tal-qalb (dijuretiku, pillola tal-ilma)
- zidovudine għall-infezzjoni bl-HIV
- rosuvastatin, simvastatin, atorvastatin, pravastatin għall-iperkolesterolimja (kolesterol għoli)
- sulfasalazine għall-mard infjammatorju tal-imsaren jew artrite rewmatika
- mediciċina li tissejja ġucolestyramine (użata biex tnaqqas livell għoli ta' kolesterol) jew charcoal attivat ghax dawn il-mediciċini jistgħu jnaqqsu l-ammont ta' Leflunomide Zentiva li jiġi assorbit mill-ġisem.

Jekk inti diġa' qiegħed tieħu l-mediciċina mhux sterojdi li jintużaw **kontra l-infjammazzjoni** (NSAIDs u/jew **corticosteroids**, dawn jistgħu jitkomplew wara li jinbeda Leflunomide Zentiva .

### Tilqim

Jekk inti għandek bżonn titlaqqam, staqsi lit-tabib tiegħek għal-parir. Ċerta tilqim b'vaċċini m'għandux isir waqt li qed tieħu Leflunomide Zentiva , u għal xi żmien wara li titwaqqaf l-kura.

### Leflunomide Zentiva ma' ikel, xorb u alkohol

Leflunomide Zentiva jista' jittieħed ma' l-ikel jew mingħajr ikel.

Mhux irrakkomandat li tixrob l-alkohol waqt il-kura b'Leflunomide Zentiva . Jekk tixrob l-alkohol waqt li qiegħed fuq Leflunomide Zentiva tista' iżied iċ-ċans ta' hsara fil-fwied.

### Tqala u Treddiġ

**Tiħux** Leflunomide Zentiva jekk inti jew taħseb li inti **tqila**. Jekk inti tqila jew tinqabad tqila waqt li qed tieħu Leflunomide Zentiva , ir-riskju li jkollhom tarbija b'difetti tat-twelid serji jiżdied. Nisa li jistgħu johorġu tqal m'għandhomx jieħdu Leflunomide Zentiva mingħajr ma jintużaw mezzi ta' kontraċettivi effettivi.

Għid lit-tabib tiegħek jekk qiegħda tippjana li toħroġ tqila wara li twaqqaf Leflunomide Zentiva , biex tkun żgura li it-traċċi kollha ta' Leflunomide Zentiva gew mneħħija minn ġismek qabel tipprova toħroġ tqila. Dan jista' jieħu żmien sa sentejn. Dan jista' jitnaqqas għal ftit ġimgħat billi jittieħdu certi mediciċini li jħaffu t-tnejħiha ta' Leflunomide Zentiva minn ġismek.

Kull kaž għandu jkun ikkonfermat b'test tad-demm li Leflunomide Zentiva tnejha biżżejjed minn ġismek, u wara għandek tistenna għal mhux anqas minn xahar iehor qabel ma toħroġ tqila.

Għal aktar tagħrif fuq it-testijiet tal-laboratorju, jekk jogħġibok, ikkuntatjalit-tabib tiegħek.

Jekk tissuspetta li inti tqila waqt li qiegħda tieħu Leflunomide Zentiva , jew f'dawk is-sentejn wara tkun waqaft il-kura, għandek tikkuntatja lit-tabib tiegħek **minnufih** biex tagħmel it-test tat-tqala. Jekk it-test jikkonferma li inti tqila', it-tabib jista' jissuġġerixxi kura b'xi mediciċini biex tnejha Leflunomide Zentiva malajr u biżżejjed minn ġismek, għax dan jista' jnaqqas ir-riskju għat-tarbija tiegħek.

Tiħux Leflunomide Zentiva waqt li qiegħda **treddha'**, billi leflunomide jista' jgħaddi fil-ħalib tas-sider.

### Sewqan u thaddim ta' magni

Leflunomide Zentiva jista' jikkawżalek sturdament li jistgħu jfixkluk milli tikkonċentra u tirreagħixxi. Jekk jaffettwak, issuqx jew thaddem magni.

### Leflunomide Zentiva fih il-lactose

Jekk it-tabib tiegħek qallek li għandek intolleranza għal certi tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu dan il-prodott medicinali.

### **3. Kif għandek tieħu Leflunomide Zentiva**

Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir tat-tabib jew l-ispiżjar tiegħek. Dejjem għandek taċċerta ruħek mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikkollok xi dubju.

Is-soltu d-doża inizjali ta' Leflunomide Zentiva tkun ta' 100 mg leflunomide darba kuljum għal l-ewwel tlett ijiem. Wara dan, il-maġġoranza tal-pazjenti jeħtiegu doża ta':

- Għall-artrite rewmatika: 10 mg jew 20 mg ta' Leflunomide Zentiva darba kuljum , skont is-severità tal-marda.
- Għall-artrite psorjatika: 20 mg Leflunomide Zentiva darba kuljum .

**Ibla' l-pillola shiha b'ammont suffiċjenti ta' ilma.**

Tista' tieħu madwar 4 ġimħat jew aktar qabel ma tibda thossox ahjar. Xi pazjenti jistgħu wkoll ikollhom kambjament ghall-ahjar wara 4 sa 6 xhur mill-bidu tal-kura.

Normalment sejjer tieħu Leflunomide Zentiva għal perijodi twal.

#### **Jekk tieħu Leflunomide Zentiva aktar milli suppost**

Jekk tieħu Leflunomide Zentiva iż-żejt milli suppost, ikkuntatja lit-tabib tiegħek jew hu parir mediku. Jekk huwa possibbli, hu l-pilloli jew il-kaxxa miegħek biex turihom (turiha) lit-tabib.

#### **Jekk tinsa tieħu Leflunomide Zentiva :**

Jekk tinsa tieħu doža, ħudha hekk kif tiftakar, sakemm ma jkunx wasal il-ħin biex tieħu d-doża li tmiss. M'għandekx tieħu doža doppja biex tpatti għal dik litkun insejt.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta'din il-mediċina, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek.

### **4. Effetti sekondarji possibbli**

Bħal kull mediċina oħra, din il-mediċina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulħadd.

Għid lit-tabib tiegħek **minnufih** u tieqaf tieħu Leflunomide Zentiva :

- jekk jkollok **debbulizza**, sturdament jew tara kolloks idur bik jew għandek **diffikulta' bin-nifs**, billi dawn jistgħu jkunu sinjalji ta' reazzjoni allerġika severa,
- jekk tiżviluppa **raxx fil-ġilda** jew **ulċeri f'halqek**, billi dawn jistgħu jindikaw reazzjonijiet severi u xi kultant fatali (eż-żi is-sindrom ta' Stevens-Johnson, in-nekrosi tossika u esfoljattiva tal-ġilda, eritema multiforme, Reazzjoni għall-Mediċina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi [DRESS]), ara sezzjoni 2.

Għid lit-tabib tiegħek **minnufih** jekk jkollo:

- **ġilda pallida, għeja, jew tbenġil**, billi dawn jistgħu jindikaw il-preżenza ta' mard tad-demm ikkawżat minn żbilan f'diversi tipi ta' ċelluli tad-demm,
- **għeja, uġiġi addominali**, jew **suffejra** (kulur isfar ta' l-ġħajnejn u tal-ġilda), billi dawn jistgħu jindikaw kundizzjonijiet serji bhall-insuffiċjenza tal-fwied, li tista' tkun fatali,
- xi sintomi ta' **infezzjoni bħal deni, grizmejk jagħġhawk jew sola**, billi din il-mediċina tista' iż-żejt iċ-ċans ta' infezzjoni serja li tista' tkun fatali,
- **sogħla jew problemi bin-nifs** billi dawn jistgħu jindikaw problemi fil-pulmun (mard interstizjali tal-pulmun jew ipertensjoni pulmonarja),
- tnemnim mhux tas-soltu, debulizza jew uġiġi f'idejk jew f'saqajk għax dawn jistgħu jindikaw xi problemi fin-nervituri tiegħek (newropatija periferika).

### **Effetti sekondarji komuni (tista' taffettwa sa 1 minn kull 10 persuni)**

- tnaqqis żgħir fl-ġħadd taċ-ċelluli bojod tad-demm (lewkopenja),
- reazzjonijiet allergiċi ħief,
- nuqqas t'apptit, telf fil-piż (x'aktarx insinifikanti),
- għeja (astenja),
- uġiġi ta' ras, sturdament,
- sensazzjonijiet abnormali fil-ġilda bħat-tnejn (parasteżija),
- žieda ġafifa fil-pressjoni tad-demm,
- kolite,
- dijarea,
- tqalligħ, rimettar,
- nfjammazzjoni tal-ħalq u ul-ċeri tal-ħalq,
- uġiġi ta' żaqq,
- žieda fil-livelli ta' xi testijiet tal-fwied,
- žieda fil-waqgħha tax-xagħar,
- ekżema, ġilda xotta, raxx, ħakk,
- infjammazzjoni tal-ġherq (uġiġi ikkawżat minn infjammazzjoni tal-membrana madwar l-ġherq is-soltu fis-saqajn jew fl-idejn),
- žieda ta' certa enżimi fid-demm (creatine phosphokinase),
- problemi fin-nervituri tad-dirghin jew tar-riġlejn (newropatija periferika).

### **Effetti sekondarji mhux komuni (tista' taffettwa sa 1 minn kull 100 persuna)**

- tnaqqis fl-ġħadd taċ-ċelluli ħomor tad-demm (anemija) u tnaqqis fl-ġħadd tal-plejtlets fid-demm (tromboċitopenja),
- tnaqqis fil-livell tal-potassju fid-demm,
- ansjetà,
- disturbi fit-tegħim,
- urtikarja (nettle rash),
- qtugħi tal-ġherq tal-muskolu,
- žieda fil-livelli tax-xaħam fid-demm (il-kolesterol u t-trigliceridi),
- tnaqqis fil-livell tal-fosfat fid-demm.

### **Effetti sekondarji rari(tista' taffettwa sa 1 minn kull 1000 persuna)**

- žieda fl-ġħadd ta' tip ta' ċelluli tad-demm, hekk imsejha eosinofiliċi (eosinophilia); tnaqqis ġafif fl-ġħadd taċ-ċelluli bojod tad-demm (lewkopenja); tnaqqis fl-ġħadd tat-tipi kollha taċ-ċelluli tad-demm (panċitopenja),
- žieda qawwija fil-pressjoni tad-demm,
- infjammazzjoni tal-pulmun (mard interstizjali tal-pulmun),
- žieda fil-livelli ta' xi testijiet tal-fwied li jistgħu jiżviluppaw f'kundizzjonijiet serji bhall-epatite u s-suffejra,
- infezzjonijiet qawwija msejħha s-sepsis, li tista' tkun fatali,
- žieda ta' certa enżimi fid-demm (lactate dehydrogenase).

### **Effetti sekondarji rari ġafna (tista' taffettwa sa 1 minn kull 10,000 persuna)**

- tnaqqis immarkat fl-ġħadd ta' xi tipi ta' ċelluli bojod tad-demm (agranulocitosi),
- reazzjonijiet allergiċi severi u potenzjalment serji,
- infjammazzjoni tal-pajpjiet tad-demm (vaskulite, li tinkludi l-vaskulite nekrotika tal-ġilda),
- problemi bin-nervituri tad-dirghajn u r-riġlejn (newropatija periferika),
- infjammazzjoni tal-frixa (pankreatite),
- leżjoni serja fil-fwied bħal insuffiċjenza tal-fwied jew nekrosi li tista' tkun fatali,
- reazzjonijiet severi, x'imdaqqiet fatali (is-sindrome ta' Stevens-Johnson, in-nekrosi tossika u esfoljattiva tal-ġilda, eritema multiforme).

Effetti sekondarji oħra bħal insuffiċjenza tal-kliewi, tnaqqis fil-livell ta' l-aċċidu uriku fid-demm tiegħek, ipertensjoni pulmonarja, infertilità maskili (li hija riversibbli ġaladbarba t-trattament b'din il-medicina titwaqqaf), lupus kutanju (ikkaratterizzat minn raxx/eritema fuq dawk il-partijiet tal-ġilda

esposti għax-xemx), psorijaži (tal-ewwel darba jew li tmur ghall-agħar), DRESS u ulċeri fil-ġilda (selha tonda u miftuħa fil-ġilda li minnha jistgħu jidhru t-tessuti ta' taħt), jistgħu jseħħu wkoll b'frekwenza mhux magħrufa.

### Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikkollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendiċi V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tīgi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediciċina.

## 5. Kif taħżeen Leflunomide Zentiva

Żomm din il-mediċina fejn ma tidhirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna ta' barra. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għal l-aħħar ġurnata ta'dak ix-xahar.

Folja: Żomm fil-pakkett originali.

Flixkun: Żomm il-flixkun magħluq sew.

Tarmix mediċini mal-ilma tad-drañaġġ jew ma' l-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għadek tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni ta' l-ambjent

## 6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

### X'fih Leflunomide Zentiva

- Is-sustanza attiva hija leflunomide. Kull pillola mikṣija b'rita fiha 20 mg ta' leflunomide
- Is-sustanzi l-oħra huma: maize starch, povidone (E1201), crospovidone (E1202), silica colloidal anhydrous, magnesium stearate (E470b), u lactose monohydrate fil-qalba tal-pillola, kif ukoll, talc (E553b), hypromellose (E464), titanium dioxide (E171), macrogol 8000 u ferric oxide isfar (E172) fir-rita tal-pillola.

### Kif jidher ta' Leflunomide Zentiva u l-kontenut tal-pakkett

Leflunomide Zentiva 20 mg pilloli mikṣija b'rita, huma ta' kulur safrani sa kulur safrani čar fil-kannella, u t'ghamla trijangulari

Stampati fuq faċċata waħda: ZBO

Il-pilloli huma ppakkjati fl-istixxi tal-fojl jew fil-fliexken.  
Pakketti ta' 30, 50 u 100 pilloli huma disponibbli.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu għall-skop kummerċjali.

### Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-Suq

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

### Il-Manifattur

LABORMED- PHARMA S.A.

B-dul. Theodor Pallady no. 44B, sector 3

code 032266, Bucharest,

Ir-Rumanija

ZENTIVA S.A.  
B-dul. Theodor Pallady no. 50, sector 3  
code 032266, Bucharest,  
Ir-Rumanija

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott medicinali, jekk jogħġibok, għamel kuntatt mar-rappreżtant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjonigħat-Tqegħid fis-Suq.

**België/Belgique/Belgien**

Zentiva, k.s.  
Tél/Tel: +32 (78) 700 112  
PV-Belgium@zentiva.com

**България**

Zentiva, k.s.  
Тел: +35924417136  
PV-Bulgaria@zentiva.com

**Česká republika**

Zentiva, k.s.  
Tel: +420 267 241 111  
PV-Czech-Republic@zentiva.com

**Danmark**

Zentiva Denmark ApS  
Tlf: +45 787 68 400  
PV-Denmark@zentiva.com

**Deutschland**

Zentiva Pharma GmbH  
Tel: +49 (0) 800 53 53 010  
PV-Germany@zentiva.com

**Eesti**

Zentiva, k.s.  
Tel: +372 52 70308  
PV-Estonia@zentiva.com

**Ελλάδα**

Zentiva, k.s.  
Τηλ: +30 211 198 7510  
PV-Greece@zentiva.com

**España**

Zentiva Spain S.L.U.  
Tel: +34 671 365 828  
PV-Spain@zentiva.com

**France**

Zentiva France  
Tél: +33 (0) 800 089 219  
PV-France@zentiva.com

**Lietuva**

Zentiva, k.s.  
Tel: +370 52152025  
PV-Lithuania@zentiva.com

**Luxembourg/Luxemburg**

Zentiva, k.s.  
Tél/Tel: +352 208 82330  
PV-Luxembourg@zentiva.com

**Magyarország**

Zentiva Pharma Kft.  
Tel.: +36 1 299 1058  
PV-Hungary@zentiva.com

**Malta**

Zentiva, k.s.  
Tel: +356 2034 1796  
PV-Malta@zentiva.com

**Nederland**

Zentiva, k.s.  
Tel: +31 202 253 638  
PV-Netherlands@zentiva.com

**Norge**

Zentiva Denmark ApS  
Tlf: +45 787 68 400  
PV-Norway@zentiva.com

**Österreich**

Zentiva, k.s.  
Tel: +43 720 778 877  
PV-Austria@zentiva.com

**Polska**

Zentiva Polska Sp. z o.o.  
Tel: + 48 22 375 92 00  
PV-Poland@zentiva.com

**Portugal**

Zentiva Portugal, Lda  
Tel: +351210601360  
PV-Portugal@zentiva.com

**Hrvatska**

Zentiva d.o.o.  
Tel: +385 1 6641 830  
PV-Croatia@zentiva.com

**Ireland**

Zentiva, k.s.  
Tel: +353 818 882 243  
PV-Ireland@zentiva.com

**Ísland**

Zentiva Denmark ApS  
Sími: +354 539 5025  
PV-Iceland@zentiva.com

**Italia**

Zentiva Italia S.r.l.  
Tel: +39 800081631  
PV-Italy@zentiva.com

**Κύπρος**

Zentiva, k.s.  
Τηλ: +30 211 198 7510  
PV-Cyprus@zentiva.com

**Latvija**

Zentiva, k.s.  
Tel: +371 67893939  
PV-Latvia@zentiva.com

**România**

ZENTIVA S.A.  
Tel: +4 021.304.7597  
PV-Romania@zentiva.com

**Slovenija**

Zentiva, k.s.  
Tel: +386 360 00 408  
PV-Slovenia@zentiva.com

**Slovenská republika**

Zentiva, a.s.  
Tel: +421 2 3918 3010  
PV-Slovakia@zentiva.com

**Suomi/Finland**

Zentiva Denmark ApS  
Puh/Tel: +358 942 598 648  
PV-Finland@zentiva.com

**Sverige**

Zentiva Denmark ApS  
Tel: +46 840 838 822  
PV-Sweden@zentiva.com

**Dan il-fuljett kien rivedut l-ahhar f'{XX/SSSS}****Sorsi oħra ta'informazzjoni**

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <https://www.ema.europa.eu>

## Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

### Leflunomide Zentiva 100 mg pilloli miksija b'rita leflunomide

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tieħu din il-mediċina peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek.
- Din il-mediċina giet mogħtija lilek biss. M'ghandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anki jekk ikollhom l-istess sinjal ta' mard bhal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li m'huiwex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

#### F'dan il-fuljett:

1. X'inhu Leflunomide Zentiva u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Leflunomide Zentiva
3. Kif għandek tieħu Leflunomide Zentiva
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Leflunomide Zentiva
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

#### 1. X'inhu Leflunomide Zentiva u għalxiex jintuża

Leflunomide Zentiva jappartjeni għall-grupp ta' s-mediċini msejħha antirewmatiċi. Fih is-sustanza attiva leflunomide

Leflunomide Zentiva huwa wżat biex jittratta pazjenti adulti b'artrite rewmatojde attiva jew b'artrite psorjatika attiva.

Is-sintomi tal-artrite rewmatika jinkludu infjammazzjoni tal-ġogħi, nefħha, diffikultà fil-movimenti u uġiġi. Sintomi oħra li jistgħu jeftettaw il-ġisem kollu huma n-nuqqas t'aptit, id-deni, nuqqas ta' energija u anemija (nuqqas ta' taċ-ċelluli ħomor tad-demm).

Is-sintomi tal-artrite psorjatika jinkludu infjamazzjoni tal-ġogħi, nefħha, diffikultà fil-movimenti, uġiġi u ġilda bi rqajja' ħomor u bil-qxur (leżjonijiet tal-ġilda).

#### 2. X' għandek tkun taf qabel ma tieħu Leflunomide Zentiva

##### Tiħux Leflunomide Zentiva

- jekk qatt kellek xi reazzjoni **allergika** għal leflunomide (specjalment xi reazzjoni serja tal-ġilda, spiss akkompanjata bid-deni, uġiġi fil-ġogħi, tbaja' ħomor tal-ġilda, jew infafet e.ż. is-sindrom ta' Stevens-Johnson) jew għal xi wieħed mill-ingredjenti l-oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6), jew jekk inti allergiku/a għal teriflunomide (użat għat-trattament tal-isklerozi multipla).
- jekk għandek xi **problemi fil-fwied**,
- jekk għandek xi **problemi fil-kliewi** ta' grad moderat jew sever,
- jekk għandek livelli baxxi ħafna **tal-proteini fid-demm** (livelli baxxi ħafna tal-proteini fid-demm),
- jekk tbat minn xi problemi li taffettwalek **id-difīza ta' l-immunità** tiegħek (e.g. AIDS),
- jekk għandek problema **bil-mudullun** tiegħek jew jekk għandek numru baxx ta' ċelluli ħomor jew bojod fid-demm tiegħek, jew tnaqqis fin-numru ta' plejtlits fid-demm,
- jekk qiegħed issorfri minn xi **infezzjoni serja**,
- jekk inti **tqila**, taħseb li tista' tkun tqila, jew qed treddha'.

## **Twissijiet u prekawzjonijiet**

Kellem lit-tabib jew l-ispiżjar jew l-infermier tiegħek qabel tieħu Leflunomide Zentiva

- jekk qatt soffrejt minn **infjammazzjoni tal-pulmun** (mard interstizjali tal-pulmun).
- jekk qatt kellek **it-tuberkulosi** jew jekk ġejt f'kuntatt viċin ma xi ħadd li għandu jew kelleu t-tuberkulosi. It-tabib tiegħek jista' jagħmillex xi testijiet biex jara jekk għandekx it-tuberkulosi.
- jekk int pajx **raġel** u tixtieq li jkollok it-tfal. Minhabba li ma jiastax jiġi eskuż li Leflunomide Zentiva jgħaddi fi semen, kontraċettiv effettiv għandu jintuża waqt it-trattament bl-Leflunomide Zentiva. Dawk l-irġiel li jixtiequ jkollhom it-tfal għandhom ikellmu lit-tabib tagħħhom li għandu mnejn jaġħtihom parir biex jwaqqfu l-Leflunomide Zentiva u jieħdu ġerti mediciċini biex inehħu Leflunomide Zentiva malajr u bizzżejjed minn għisimhom. Ikollok bżonn ta' test tad-demm biex tiżgura li l-Leflunomide Zentiva tneħha bizzżejjed minn go ġismek u, wara dan, għandek tistenna għal mhux inqas minn 3 xhur oħra qabel taħseb biex ikollok it-tfal.
- jekk wasalt biex ikollok test tad-demm spċificu (livell tal-kalċju). Livelli baxxi ta' kalċju foloz jistgħu jiġi osservati.
- jekk se jkollok jew reċentement kellek operazzjoni kirurgika magħġuri, jew jekk għad għandek ferita li ma fiqitx wara xi operazzjoni kirurgika. Leflunomide Zentiva jista' jdewwem il-fejqan tal-ferita.

Kultant, Leflunomide Zentiva jista' jikkawża xi problemi fid-demm, fil-kliewi, fil-pulmun jew fin-nervituri tad-dirghin jew tar-riglejn. Jista' ukoll jikkawża xi reazzjonijiet allergiċi severi (li jinkludu r-Reazzjoni ghall-Mediċina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi [DRESS]), jew jiżdied iċ-ċans ta xi infezzjoni severa. Għal aktar informazzjoni fuq dawn il-problemi, jekk jogħiġ bok aqra sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli)

Fil-bidu DRESS tagħti sintomi li jixxbu dawk ta' meta jkollok riħ flimkien ma' raxx fuq il-wiċċe li mbagħad din testendi fuq partijiet oħra tal-ġisem u jkun hemm deni għoli, żieda fil-livelli tal-enzimi fil-fwied li jidhru fit-testijiet tad-demm u żieda f'tip ta' ċelluli bojod tad-demm (eosinofilja) u glandoli limfatiċi minfuħin.

It-tabib tiegħek sejjer jagħmillex **it-testijiet tad-demm** f'intervalli regolari, qabel u waqt it-trattament bl-Leflunomide Zentiva, biex jimmoniterja ċ-ċelluli tad-demm u l-fwied tiegħek. It-tabib tiegħek għandu jiċċekkja ukoll il-pressjoni tad-demm tiegħek regolarment għax Leflunomide Zentiva tista' żżid il-pressjoni.

Kellem lit-tabib tiegħek jekk ikollok dijarea kronika mhux spjegata. It-tabib tiegħek jista' jwettaq testijiet oħrajn għal dijanosi differenzjali.

Għid lit-tabib tiegħek jekk tiżviluppa ulċeri fil-ġilda waqt it-trattament b'Leflunomide Zentiva (ara wkoll sezzjoni 4).

## **Tfal u adolexxenti**

**Leflunomide Zentiva mhux irrakkomandat għall-użu f'i tfal u adoloxxenti taħbi it-18-il sena.**

## **Medicini oħra u Leflunomide Zentiva**

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, ħadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi medicina oħra. Dan jinkludi medicini li tista' tieħu mingħajr riċetta.

Dan huwa importanti speċjalment jekk qiegħed tieħu:

- medicini oħra għall-artrite rewmatika bħal medicini kontra l-malarja (e.g. chloroquine u hydroxychloroquine), deheb li jingħata sew fil-muskoli kif ukoll mill-ħalq, D-penicillamine, azathioprine u medicini oħra li jrażżu l-istat immuni (eż-żi methotrexate), peress li t-tehid ta' dawn il-prodotti flimkien mħuwiex irrakkomandat,
- warfarin u medicini orali oħra użati biex iraqqu d-demm, għax ikun hemm bżonn ta' monitoraġġ sabiex jitnaqqas ir-riskju ta' effetti sekondarji minn din il-medicina
- teriflunomide għas-sklerozi multipla
- repaglinide, pioglitazone, nateglinide, jew rosiglitazone għad-dijabete

- daunorubicin, doxorubicin, paclitaxel, jew topotecan għal kanċer
- duloxetine għad-depressjoni, inkontinenza awrinarja jew għall-mard tal-kliewi fid-dijabetiċi
- alosetron għall-immaniġgar ta' dijarea severa
- theophylline għall-ażma
- tizanidine, rilassant tal-muskoli
- kontracetivi orali (li fihom ethinylestradiol u levonorgestrel)
- cefaclor, benzylpenicillin (penicillin G), ciprofloxacin għall-infjammazjonijiet
- indomethacin, ketoprofen għall-uġiġħ jew għall-infjammazzjoni
- furosemide għall-mard tal-qalb (dijuretiku, pillola tal-ilma)
- zidovudine għall-infjazzjoni bl-HIV
- rosuvastatin, simvastatin, atorvastatin, pravastatin għall-iperkolesterolimja (kolesterol għoli)
- sulfasalazine għall-mard infjammatorju tal-imsaren jew artrite rewmatodejha
- medicina li tissejjah colestyramine (użata biex tnaqqas livell għoli ta' kolesterol) jew charcoal attivat għax dawn il-mediciċini jistgħu jnaqqsu l-ammont ta' Leflunomide Zentiva li jiġi assorbit mill-ġisem.

Jekk inti diġa' qiegħed tiehu l-mediċina mhux sterojdi li jintużaw **kontra l-infjammazzjoni** (NSAIDs u/jew **corticosteroids**, dawn jistgħu jitkomplew wara li jinbeda Leflunomide Zentiva.

### Tilqim

Jekk inti għandek bżonn titlaqqam, staqsi lit-tabib tiegħek għal-parir. Ċerta tilqim b'vaċċini m'għandux isir waqt li qed tiehu Leflunomide Zentiva , u għal xi żmien wara li titwaqqaf l-kura.

### Leflunomide Zentiva ma' ikel, xorb u alkoħol

Leflunomide Zentiva jista jittieħed ma' l-ikel jew mingħajr ikel.

Mhux irrakkomandat li tixrob l-alkoħol waqt il-kura b'Leflunomide Zentiva . Jekk tixrob l-alkoħol waqt li qiegħed fuq Leflunomide Zentiva tista' iżied iċ-ċans ta' hsara fil-fwied.

### Tqala u Treddiġ

**Tihux** Leflunomide Zentiva jekk inti jew taħseb li inti **tqila**. Jekk inti tqila jew tinqabad tqila waqt li qed tieħu Leflunomide Zentiva , ir-riskju li jkollhom tarbija b'difetti tat-twelid serji jiżdied. Nisa li jistgħu johorġu tqal m'għandhomx jieħdu l-Leflunomide Zentiva mingħajr ma jintużaw mezzi ta' kontraċettivi effettivi

Għid lit-tabib tiegħek jekk qiegħda tippjana li toħroġ tqila wara li twaqqaf Leflunomide Zentiva , biex tkun żgura li it-tracċi kollha ta' Leflunomide Zentiva ġew mneħħija minn ġismek qabel tipprova toħroġ tqila. Dan jista' jieħu żmien sa sentejn. Dan jista' jitnaqqas għal ffit ġimħat billi jittieħdu certi mediċini li jħaffu t-tnejħija ta' Leflunomide Zentiva minn ġismek.

Kull kaž għandu jkun ikkonfermat b'test tad-demm li Leflunomide Zentiva tnejha bizzejjed minn ġismek, u wara għandek tistenna għal mhux anqas minn xahar ieħor qabel ma toħroġ tqila.

Għal aktar tagħrif fuq it-testijiet tal-laboratorju, jekk jogħġibok, ikkuntatja lit-tabib tiegħek.

Jekk tissuspetta li inti tqila waqt li qiegħda tieħu Leflunomide Zentiva , jew f'dawk is-sentejn wara tkun waqaft il-kura, għandek tikkuntatja lit-tabib tiegħek **minnufi** biex tagħmel it-test tat-tqala. Jekk it-test jikkonferma li inti tqila', it-tabib jista' jissuġġerixxi kura b' xi mediċini biex tnejħi Leflunomide Zentiva malajr u bizzejjed minn ġismek, għax dan jista' jnaqqas ir-riskju għat-tarbija tiegħek.

**Tihux** Leflunomide Zentiva waqt li qiegħda **treddha'**, billi leflunomide jista' jgħaddi fil-ħalib tas-sider.

### Sewqan u thaddim ta' magni

Leflunomide Zentiva jista' jikkawżalek sturdament li jistgħu jfixkluk milli tikkonċentra u tirreagixxi. Jekk jaffettwak, issuqx jew thaddem magni.

## **Leflunomide Zentiva fih il-lactose**

Jekk it-tabib tiegħek qallem li għandek intolleranza għal certi tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu dan il-prodott medicinali.

### **3. Kif għandek tieħu Leflunomide Zentiva**

Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir tat-tabib jew l-ispiżjar tiegħek. Dejjem għandek taċċerta ruħek mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikkollok xi dubju.

Is-soltu d-doża inizjali ta' Leflunomide Zentiva tkun ta' 100 mg leflunomide darba kuljum għal l-ewwel tlett ijiem. Wara dan, il-maġgoranza tal-pazjenti jeħtiegu doża ta':

- Għall-artrre reumatika: 10 mg jew 20 mg ta' Leflunomide Zentiva darba kuljum skont is-severità tal-marda.
- Għall-artrre psorjatika: 20 mg Leflunomide Zentiva darba kuljum.

**Ibla' l-pillola shiha b'ammont suffiċjenti ta' ilma.**

Tista' tieħu madwar 4 ġimħat jew aktar qabel ma tibda thossok aħjar. Xi pazjenti jistgħu wkoll ikollhom kambjament għall-aħjar wara 4 sa 6 xhur mill-bidu tal-kura.

Normalment sejjer tieħu Leflunomide Zentiva għal perijodi twal.

### **Jekk tieħu Leflunomide Zentiva aktar milli suppost**

Jekk tieħu l-Leflunomide Zentiva iż-żejjed milli suppost, ikkuntatja lit-tabib tiegħek jew hu parir mediku. Jekk huwa possibbli, hu l-pilloli jew il-kaxxa miegħek biex turihom (turiha) lit-tabib.

### **Jekk tinsa tieħu Leflunomide Zentiva :**

Jekk tinsa tieħu doža, ħudha hekk kif tiftakar, sakemm ma jkunx wasal il-ħin biex tieħu d-doża li tmix. M'għandekx tieħu doža doppja biex tpatti għal dik litkun insejt.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' din il-mediċina, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek

### **4. Effetti sekondarji possibbli**

Bħall-kull mediċina oħra, din il-mediċina tista' tikkawża effetti sekondarji, ghalkemm ma jidhrux f'kulħadd.

Għid lit-tabib tiegħek **minnufih** u tieqaf tieħu Leflunomide Zentiva :

- jekk jkollok **debbulizza**, sturdament jew tara kolloks idur bik jew għandek **diffikulta' bin-nifs**, billi dawn jistgħu jkunu sinjal ta' reazzjoni allerġika severa,
- jekk tiżviluppa **raxx fil-ġilda** jew **ulċeri f'ħalqek**, billi dawn jistgħu jindikaw reazzjonijiet severi u xi kultant fatali (eż-żi is-sindrom ta' Stevens-Johnson, in-nekrosi tossika u esfoljattiva tal-ġilda, eritema multiforme, Reazzjoni għall-Mediċina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemici [DRESS]), ara sezzjoni 2.

Għid lit-tabib tiegħek **minnufih** jekk jkollok:

- **ġilda pallida, għejja**, jew **tbengil**, billi dawn jistgħu jindikaw il-preżenza ta' mard tad-demm ikkawżat minn żbilanċ f'diversi tipi ta' ċelluli tad-demm,
- **għejja, uġiġi addominali**, jew **suffejra** (kulur isfar ta' l-ġħajnejn u tal-ġilda), billi dawn jistgħu jindikaw kundizzjonijiet serji bħall-insuffiċjenza tal-fwied, li tista' tkun fatali,
- xi sintomi ta' **infezzjoni bħal deni, griżmejk juġġhawk jew sola**, billi din il-mediċina tista' iż-żejjed iċ-ċans ta' infezzjoni serja li tista' tkun fatali,
- **sogħla jew problemi bin-nifs** billi dawn jistgħu jindikaw problemi fil-pulmun (mard interstizjali tal-pulmun jew ipertensjoni pulmonarja),
- tnemniż mhux tas-soltu, debulizza jew uġiġi f'idejek jew f'saqajk għax dawn jistgħu jindikaw xi problemi fin-nervituri tiegħek (newropatija periferika).

### **Effetti sekondarji komuni (tista' taffettwa sa 1 minn kull 10 persuni)**

- tnaqqis żgħir fl-ġħadd taċ-ċelluli bojod tad-demm (lewkopenja),
- reazzjonijiet allergiċi ħfief,
- nuqqas t'apptit, telf fil-piż (x'aktarx insinifikanti),
- għeja (astenja),
- uġiġi ta' ras, sturdament,
- sensazzjonijiet abnormali fil-ġilda bħat-tnemnim (parasteżija),
- žieda ġafifa fil-pressjoni tad-demm,
- kolite,
- dijarea,
- tqalligħ, rimettar,
- infjammazzjoni tal-ħalq u ulċeri tal-ħalq,
- uġiġi ta' żaqq,
- žieda fil-livelli ta' xi testijiet tal-fwied,
- žieda fil-waqgħha tax-xagħar,
- ekżema, ġilda xotta, raxx, ħakk,
- infjammazzjoni tal-ġherq (uġiġi ikkawżat minn infjammazzjoni tal-membrana madwar l-ġherq is-soltu fis-saqajn jew fl-idejn),
- žieda ta' certa enżimi fid-demm (creatine phosphokinase)
- problemi fin-nervituri tad-dirghin jew tar-riglejn (newropatija periferika).

### **Effetti sekondarji mhux komuni (tista' taffettwa sa 1 minn kull 100 persuna)**

- tnaqqis fl-ġħadd taċ-ċelluli ħomor tad-demm (anemija) u tnaqqis fl-ġħadd tal-plejtlets fid-demm (tromboċitopenja),
- tnaqqis fil-livell tal-potassju fid-demm,
- ansjetà,
- disturbi fit-tegħim,
- urtikarja (nettle rash),
- qtugħi tal-ġherq tal-muskolu,
- žieda fil-livelli tax-xaħam fid-demm (il-kolesterol u t-trigliceridi),
- tnaqqis fil-livell tal-fosfat fid-demm.

### **Effetti sekondarji rari (tista' taffettwa sa 1 minn kull 1000 persuna)**

- žieda fl-ġħadd ta' tip ta' ċelluli tad-demm, hekk imsejha eosinofiliċi (eosinophilia); tnaqqis ġafif fl-ġħadd taċ-ċelluli bojod tad-demm (lewkopenja), tnaqqis fl-ġħadd tat-tipi kollha taċ-ċelluli tad-demm (panċitopenja),
- žieda qawwija fil-pressjoni tad-demm,
- infjammazzjoni tal-pulmun (mard interstizjali tal-pulmun),
- žieda fil-livelli ta' xi testijiet tal-fwied li jistgħu jiżviluppaw f'kundizzjonijiet serji bhall-epatite u s-suffejra,
- infezzjonijiet qawwija msejħha s-sepsis, li tista' tkun fatali,
- žieda ta' certa enżimi fid-demm (lactae dehydrogenase).

### **Effetti sekondarji rari ġafna (tista' taffettwa sa 1 minn kull 10,000 persuna)**

- tnaqqis immarkat fl-ġħadd ta' xi tipi ta' ċelluli bojod tad-demm (agranulocitosi),
- reazzjonijiet allergiċi severi u potenzjalment serji,
- infjammazzjoni tal-pajpjiet tad-demm (vaskulite, li tinkludi l-vaskulite nekrotika tal-ġilda),
- infjammazzjoni tal-frixa (pankreatite),
- leżjoni serja fil-fwied bhal insuffiċjenza tal-fwied jew nekrosi li tista' tkun fatali,
- reazzjonijiet severi, x'imdaqqiet fatali (is-sindrome ta' Stevens-Johnson, in-nekrosi tossika u esfoljattiva tal-ġilda, eritema multiforme).

Effetti sekondarji oħra bħal insuffiċjenza tal-kliewi, tnaqqis fil-livell ta' l-aċidu uriku fid-demm tiegħek, ipertensjoni pulmonarja, infertilità maskili (li hija riversibbli ġaladbarba t-trattament b'din il-medicina titwaqqaf), lupus kutanju (ikkarratterizzat minn raxx/eritema fuq dawk il-partijiet tal-ġilda esposti għax-xemx), psorijaži (tal-ewwel darba jew li tmur ghall-agħar), DRESS u ulċeri fil-ġilda

(selha tonda u miftuħa fil-ġilda li minnha jistgħu jidhru t-tessuti ta' taħt), jistgħu jseħħu wkoll b'frekwenza mhux magħrufa.

### Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju li muwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendici V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

## 5. Kif taħżeen Leflunomide Zentiva

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna ta' barra. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għal l-aħħar ġurnata ta'dak ix-xahar

Żomm fil-pakkett originali

Tarmix medicini mal-ilma tad-drañaġġ jew ma' l-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadex tuža. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent

## 6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

### X'fih Leflunomide Zentiva

- Is-sustanza attiva hija leflunomide. Kull pillola mikṣija b'rita fiha 100 mg ta' leflunomide
- Is-sustanzi l-ohra huma: Sustanzi ohra jinkludu: maize starch, povidone (E1201), crospovidone (E1202), talc (E553b), silica colloidal anhydrous, magnesium stearate (E470b), u lactose monohydrate fil-qalba tal-pillola, kif ukoll, talc (E553b), hypromellose (E464), titanium dioxide (E171), u macrogol 8000 fir-rita tal-pillola.

### Kif jidher Leflunomide Zentiva u l-kontenut tal-pakkett

Leflunomide Zentiva 100 mg pilloli mikṣija b'rita, huma bojod jew kważi bojod, tondi Stampati fuq faċċata waħda: ZBP

Pilloli mikṣija b'rita għall-użu orali ippakkjati fl-istrixxi tal-fojl.  
Pakketti ta' 3 pilloli huma disponibbli.

### Detentur ta' l-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

### Il-Manifattur

Opella Healthcare International SAS

56, Route de Choisy

60200 Compiègne

Franza

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott medicinali, jekk jogħġibok, agħmel kuntatt mar-rappreżentant lokali tad-Dtentur ta' l-Awtorizzazzjonighat-Tqegħid fis-Suq.

**België/Belgique/Belgien**

Zentiva, k.s.  
Tél/Tel: +32(78) 700 112  
PV-Belgium@zentiva.com

**България**

Zentiva, k.s.  
Тел: +35924417136  
PV-Bulgaria@zentiva.com

**Česká republika**

Zentiva, k.s.  
Tel: +420 267 241 111  
PV-Czech-Republic@zentiva.com

**Danmark**

Zentiva Denmark ApS  
Tlf: +45 787 68 400  
PV-Denmark@zentiva.com

**Deutschland**

Zentiva Pharma GmbH  
Tel: +49 (0) 800 53 53 010  
PV-Germany@zentiva.com

**Eesti**

Zentiva, k.s.  
Tel: +372 52 70308  
PV-Estonia@zentiva.com

**Ελλάδα**

Zentiva, k.s.  
Τηλ: +30 211 198 7510  
PV-Greece@zentiva.com

**España**

Zentiva Spain S.L.U.  
Tel: +34 671 365 828  
PV-Spain@zentiva.com

**France**

Zentiva France  
Tél: +33 (0) 800 089 219  
PV-France@zentiva.com

**Lietuva**

Zentiva, k.s.  
Tel: +370 52152025  
PV-Lithuania@zentiva.com

**Luxembourg/Luxemburg**

Zentiva, k.s.  
Tél/Tel: +352 208 82330  
PV-Luxembourg@zentiva.com

**Magyarország**

Zentiva Pharma Kft.  
Tel.: +36 1 299 1058  
PV-Hungary@zentiva.com

**Malta**

Zentiva, k.s.  
Tel: +356 2034 1796  
PV-Malta@zentiva.com

**Nederland**

Zentiva, k.s.  
Tel: +31 202 253 638  
PV-Netherlands@zentiva.com

**Norge**

Zentiva Denmark ApS  
Tlf: +45 787 68 400  
PV-Norway@zentiva.com

**Österreich**

Zentiva, k.s.  
Tel: +43 720 778 877  
PV-Austria@zentiva.com

**Polska**

Zentiva Polska Sp. z o.o.  
Tel: + 48 22 375 92 00  
PV-Poland@zentiva.com

**Portugal**

Zentiva Portugal, Lda  
Tel: +351210601360  
PV-Portugal@zentiva.com

**Hrvatska**

Zentiva d.o.o.  
Tel: +385 1 6641 830  
PV-Croatia@zentiva.com

**Ireland**

Zentiva, k.s.  
Tel: +353 818 882 243  
PV-Ireland@zentiva.com

**Ísland**

Zentiva Denmark ApS  
Sími: +354 539 5025  
PV-Iceland@zentiva.com

**Italia**

Zentiva Italia S.r.l.  
Tel: +39 800081631  
PV-Italy@zentiva.com

**Kύπρος**

Zentiva, k.s.  
Τηλ: +30 211 198 7510  
PV-Cyprus@zentiva.com

**Latvija**

Zentiva, k.s.  
Tel: +371 67893939  
PV-Latvia@zentiva.com

**România**

ZENTIVA S.A.  
Tel: +4 021.304.7597  
PV-Romania@zentiva.com

**Slovenija**

Zentiva, k.s.  
Tel: +386 360 00 408  
PV-Slovenia@zentiva.com

**Slovenská republika**

Zentiva, a.s.  
Tel: +421 2 3918 3010  
PV-Slovakia@zentiva.com

**Suomi/Finland**

Zentiva Denmark ApS  
Puh/Tel: +358 942 598 648  
PV-Finland@zentiva.com

**Sverige**

Zentiva Denmark ApS  
Tel: +46 840 838 822  
PV-Sweden@zentiva.com

**Dan il-fuljett kien rivedut l-ahhar f'{XX/SSSS}****Sorsi oħra ta'informazzjoni**

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-mediċina tinsab fuq is-sit elettronikutal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <https://www.ema.europa.eu/>.