

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Myfenax 250 mg kapsuli iebsin

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull kapsula fiha 250 mg mycophenolate mofetil.

Għal-lista kompluta ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula, iebsa (kapsula)

Il-kapsula: korp li hu lewn il-karamelli opak, li fuqu hemm stampat ‘250’ b’mod assjali b’linka sewda Ir-ras tal-kapsula hi kaħlanija ċara opaka li fuqha hemm stampat “M” b’mod assjali b’linka sewda.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Myfenax hu indikat f’kombinazzjoni ma’ ciclosporin u corticosteroids għall-profilassi ta’ riġejżjoni akuta ta’ trapjanti f’pazjenti li jirċievu trapjanti tal-kliewi, kardijaċi jew epatiċi alloġeniċi.

4.2 Pożologija u metodu ta’ kif għandu jingħata

It-trattament għandu jiġi mibdi u mantenut minn speċjalisti kwalifikati xierqa fit-trapjanti.

Pożologija

Użu fi trapjanti renali

Adulti

It-trattament għandu jiġi mibdi fi żmien 72 siegħa minna wara t-trapjant. Id-doża rakkomandata f’pazjenti bi trapjant tal-kliewi hi ta’ 1 g li tingħata darbtejn kuljum (doża ta’ 2 g kuljum).

Popolazzjoni pedjatrika b’età minn 2 sa 18-il sena

Id-doża rakkomandata ta’ mycophenolate mofetil hija ta’ 600 mg/m^2 li tingħata mill-ħalq darbtejn kuljum (sa’ massimu ta’ 2 g kuljum). Il-kapsuli għandhom jiġu biss preskritti lil pazjenti b’erja superficjali korporali ta’ minn l-anqas 1.25 m^2 . Pazjenti b’erja superficjali korporali ta’ bejn $1.25 - 1.5 \text{ m}^2$ għandhom jiġu ppreskritti l-kapsuli ta’ mycophenolate mofetil f’doża ta’ 750 mg darbtejn kuljum (doża ta’ 1.5 g kuljum). Pazjenti b’erja superficjali korporali akbar minn 1.5 m^2 għandhom jiġu ppreskritti l-kapsuli ta’ mycophenolate mofetil f’doża ta’ 1 g darbtejn kuljum (doża ta’ 2 g kuljum). Peress li xi reazzjonijiet avversi jiġru bi frekwenza akbar f’dan il-grupp ta’ età (ara sezzjoni 4.8) meta mqabbel mal-adulti, tnaqqis temporanju jew twaqqif tad-doża jista’ jkun meħtieġ; dawn għandhom jiġu kkunsidrati ma’ fatturi kliniči rilevanti li jinkludu s-severità tar-reazzjoni.

Popolazzjoni pedjatrika (< Sentejn)

Hemm biss tagħrif ristrett dwar is-sigurtà u l-effikacċja ta’ tfal ta’ taħt is-sentejn. Dawn huma insuffiċjenti sabiex isiru rakkomandazzjoniċi dwar id-doża u għalhekk l-užu f’dan il-grupp ta’ eta’ mhux rakkomandat.

Užu fi trapjanti kardijači

Adulti

It-trattament għandu jiġi mibdi fi żmien 5 ijiem wara t-trapjant. Id-doża rakkodata f'pazjenti bi trapjant kardijaku hi ta' 1.5 g li tingħata darbtejn kuljum (doża ta' 3 g kuljum).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemmx tagħrif disponibbli dwar pazjenti pedjatriċi bi trapjant tal-qalb.

Užu fi trapjanti tal-fwied

Adulti

Mycophenolate mofetil intravenuż għandu jingħata ghall-ewwel 4 ijiem wara t-trapjant tal-fwied, b'doża orali ta' Myfenax li tkun ittollerata li tinbeda kemm jista' jkun malajr wara dan. Id-doża orali rakkodata f'pazjenti bi trapjant tal-fwied hija ta' 1.5 g li tingħata darbtejn kuljum (doża ta' 3 g kuljum).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemmx tagħrif disponibbli dwar pazjenti pedjatriċi bi trapjant tal-fwied

Užu f'popolazzjonijiet specjalni

Anzjani

Id-doża rakkodata ta' 1 g li tingħata darbtejn kuljum għal pazjenti bi trapjanti tal-kliewi u ta' 1.5 g darbtejn kuljum għal pazjenti bi trapjanti kardijači jew tal-fwied huma adattati għall-anzjani.

Indeboliment tal-kliewi

F'pazjenti bi trapjanti tal-kliewi b'indeboliment kroniku sever tal-kliewi (rata ta' filtrazzjoni glomerulari $< 25 \text{ mL/min/}1.73 \text{ m}^2$), barra milli fil-perijodu immedjat ta' wara t-trapjant, doži akbar minn 1 g mogħtijin darbtejn kuljum għandhom jiġu evitati. Dawn il-pażjenti għandhom ukoll jiġu osservati bir-reqqa. L-ebda tibdil fid-doži ma huwa meħtieg f'pazjenti li jkollhom dewmien fil-funzjoni tal-graft renali wara l-operazzjoni (ara sezzjoni 5.2). M'hemm l-ebda *data* fuq pazjenti bi trapjanti tal-qalb u tal-fwied b'indeboliment kroniku sever tal-kliewi.

Indeboliment tal-fwied sever

L-ebda aġġustament tad-doża mhu meħtieg għal pazjenti bi trapjant tal-kliewi li għandu marda parenkimali epatika severa. M'hemm l-ebda tagħrif disponibbli għal pazjenti bi trapjant kardijaku b'marda parenkimali epatika severa.

Trattament waqt episodji ta' tiċħid

Mycophenolic acid (MPA) huwa l-metabolit attiv ta' mycophenolate mofetil. Tiċħid tat-trapjant tal-kliewi ma jwassalx għal tibdil fil-farmakokinetiċi ta' MPA; tnaqqis fid-dożagg jew twaqqif ta' Myfenax mhux meħtieg. Ma hemm l-ebda bażi għal aġġustament fid-doża ta' Myfenax wara trapjant tal-qalb riġettat. Ma hemm l-ebda *data* farmakokinetika waqt tiċħid ta' trapjant tal-fwied.

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar it-trattament tal-ewwel tiċħid jew ta' tiċħid rezistenti f'pazjenti pedjatriċi li jkunu rċevel trapjant.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Għal użu orali.

Prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tmiss il-prodott mediciinali jew qabel tagħti l-prodott mediciinali.

Peress li mycophenolate mofetil wera effetti teratoġeniċi fil-firien u l-fniek, il-kapsuli m'għandhomx jinfethu jew jitfarrku biex jiġi evitat teħid man-nifs jew kuntatt dirett mal-ġilda jew ma' membrani mukuži tat-trab li jinsab fil-kapsuli. Jekk iseħħ kontatt bħal dan, aħsel sew bis-sapun u l-ilma; laħlaħ l-ġħajnejn b'ilma naturali.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Myfenax m'għandux jingħata lil f'pazjenti b'sensittività eċċessiva għal mycophenolate mofetil, mycophenolic acid jew għal kwalunkwe wieħed mill-eċċipjenti elenkti fis-sezzjoni 6.1. Kienu osservati reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva għal Myfenax (ara sezzjoni 4.8).

Myfenax m'għandux jingħata lil nisa li jistgħu joħorġu tqal li ma jkunux qed jużaw kontraċezzjoni effettiva ħafna (ara sezzjoni 4.6).

Trattament b'Myfenax m'għandux jinbeda f'nisa li jistgħu joħorġu tqal mingħajr ma jiġi pprovdut riżultat ta' test tat-tqala biex jiġi żgurat li ma jintużax b'mod mhux intenzjonat waqt it-tqala (ara sezzjoni 4.6).

Myfenax m'għandux jintuża waqt it-tqala ħlief jekk ma jkunx disponibbli trattament alternativ xieraq biex jiġi evitat tħiġid tat-trapjant (ara sezzjoni 4.6).

Myfenax m'għandux jingħata lil nisa li jkunu qed ireddgħu (ara sezzjoni 4.6).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Neoplażmi

Pazjenti li qeqħdin fuq regimens immunosoppressivi li jinvolvu kombinazzjonijiet ta' prodotti mediciinali, li jinkludu Myfenax, huma f'riskju akbar li jiżviluppaw limfomi u tumuri malinni oħrajn, b'mod partikolari dawk tal-ġilda (ara sejjoni 4.8). Ir-riskju jidher li huwa aktar relatati mal-intensità u t-tul tal-immunosoppressjoni milli mill-użu ta' xi mediciina specifika. Bħala rakkomandazzjoni generali biex jitnaqqas ir-riskju għal kanċer tal-ġilda, espożizzjoni għad-dawl tax-xemx u d-dawl ultra vjola (UV) għandu jkun ristrett billi jintlibsu ħwejjeġ protettivi u billi jintuża sunskrin b'fattur ta' protezzjoni għoli.

Infezzjonijiet

Pazjenti ttrattati b'immunosoppressanti, inkluż Myfenax, huma f'riskju akbar ta' infezzjonijiet opportunistici (ikkawżati minn batterja, fungus, virus u protozoa), infezzjonijiet fatali u sepsis (ara sezzjoni 4.8). Infezzjonijiet bħal dawn jinkludu attivazzjoni mill-ġdid ta' viruses mhux attivi, bħal attivazzjoni mill-ġdid tal-epatite B jew tal-epatite C u infezzjonijiet ikkawżati minn polijomaviruses (nefropatija assoċjata mal-virus BK, lewkoenċefalopatija multifokali progressiva PML assoċjata mal-virus JC). Każijiet ta' epatite kkawżati minn attivazzjoni mill-ġdid tal-epatite B jew tal-epatite C ġew irrapportati f'pazjenti ġarriera trattati b'immunosoppressanti. Dawn l-infezzjonijiet ħafna drabi huma relatati ma' esponenti immunosoppressiv totali għoli u jistgħu jwasslu għall-kondizzjonijiet serji jew fatali li t-tobba għandhom jikkunsidraw fid-dijanjosi differenzjali f'pazjenti immunosoppressi b'funzjoni tal-kliewi li qed tiddejerjora jew b'sintomi newroloġiċi. Mycophenolic acid għandu effett ċitostatiku fuq il-limfociti B u T, għalhekk tista' sseħħi żieda fis-severità tal-COVID-19, u għandha tiġi kkunsidrata azzjoni klinika xierqa.

Kien hemm rapporti ta' ipogammaglobulinemija b'rabta ma' infezzjonijiet rikorrenti f'pazjenti li jkunu qed jirčieu mycophenolate mofetil flimkien ma' immunosuppressanti oħra. F'xi wħud minn dawn il-kažijiet il-qlib minn mycophenolate mofetil għal immunosuppressant alternattiv waslet biex il-livelli ta' IgG fis-serum jirritornaw għan-normal. Pazjenti fuq mycophenolate mofetil li jiżviluppaw infezzjonijiet rikorrenti għandu jkollhom l-immunoglobulini fis-serum tagħhom mkejla. F'kažijiet ta' ipogammaglobulinemija sostnuta, klinikament rilevanti, għandha tiġi kkunsidrata azzjoni klinika xierqa billi jitqiesu l-effetti ċitostatīċi potenti li mycophenolic acid għandu fuq il-limfoċiti T- u B-.

Kien hemm rapporti ppubblikati ta' bronkjejtasi f'adulti u tfal li rċevel mycophenolate mofetil flimkien ma' immunosuppressanti oħra. F'xi wħud minn dawn il-kažijiet il-qlib minn mycophenolate mofetil għal immunosuppressant ieħor wassal għal titjib fis-sintomi respiratorji. Ir-riskju ta' bronkjejtasi jista' jkun marbut ma' ipogammaglobulinemija jew ma' effett dirett fuq il-pulmun. Kien hemm ukoll rapporti iżolati ta' mard interstizjali tal-pulmun u fibroži pulmonari, li uħud minnhom kien fatali (ara sezzjoni 4.8). Huwa rrakkomandat li l-pazjenti li jiżviluppaw sintomi pulmonari persistenti, bħal sogħla u dispneja, jiġu investigati.

Demm u s-sistema immuni

Pazjenti li jirčieu Myfenax għandhom jiġu sorveljati għan-newtropenja, li tista' tkun relatata ma' Myfenax innifsu, prodotti medċinali konkomitanti, infezzjonijiet minn vajrusis, jew xi kombinazzjoni ta' dawn il-kawżi. Pazjenti li jieħdu Myfenax għandhom jittiehdulhom l-ghadd komplut tad-demm kull ġimħa għall-ewwel xahar, darbejn fix-xahar għat-tieni u t-tielet xħur ta' trattament imbagħad kull xahar matul l-ewwel sena. Jekk tiżviluppa n-newtropenja (għadd ta' newtrophils assolut $< 1.3 \times 10^3/\mu\text{L}$) jkun aħjar li Myfenax jiġi interrot jew imwaqqaf.

F'pazjenti ttrattati b'mycophenolate mofetil flimkien ma' immunosoppressanti oħra kienu rrappurtati kažijiet ta' aplasija pura taċ-ċelluli ħumor (pure red cell aplasia - PRCA). Il-mekkaniżmu ta' PRCA ikkawżata minn mycophenolate mofetil mhuxwiex magħruf. PRCA tista' tgħaddi bi tnaqqis fid-doża jew jekk twaqqaf it-terapija ta' Myfenax. F'pazjenti li rċevel trapjant, bidliet fit-terapija ta' Myfenax għandhom isiru biss taħt superviżjoni xierqa sabiex jitnaqqas ir-riskju ta' tiċhid tal-organu trapjantat (ara sezzjoni 4.8).

Pazjenti li jkunu qed jirčieu Myfenax għandhom jiġu avżati biex jirrappurtaw immedjatamente kwalunkwe evidenza ta' infezzjoni, tbengħil mhux mistenni, fsada jew xi manifestazzjoni oħra ta' insuffiċjenza tal-mudullun.

Il-pazjenti għandhom jiġu avżati li waqt trattament b'Myfenax, il-vaċċinazzjonijiet jistgħu jkunu anqas effettivi u l-użu ta' vaċċini ħajjin imma attenwati għandhom jiġu evitati (ara sezzjoni 4.5). Il-vaċċin kontra l-influwenza jista' jkun ta' siwi. Dawk li jippreskrivu għandhom jirreferu għall-gwidi nazzjonali tat-tilqim kontra l-influwenza.

Gastro-intestinali

Mycophenolate mofetil gie assocjat ma' incidenza akbar ta' avvenimenti avversi tas-sistema digħestiva, inkluż kaži mhux tas-soltu ta' ulċerazzjoni, emorragija u perforazzjoni fl-apparat gastrointestinali. Myfenax għandu jiġi mgħot b'kawtela 'l-pazjenti b'mard attiv serju tas-sistema digħestiva.

Myfenax huwa impeditur ta' inosine monophosphate dehydrogenase (IMPDH). Għalhekk, għandu jiġi evitat f'pazjenti li għandhom defiċjenza ereditarja rari ta' hypoxanthine-guanine phosphoribosyl-transferase (HPRT) bħal ma' huma s-sindromi Lesch-Nyhan u Kelley-Seegmiller.

Interazzjonijiet

In vista tat-tnaqqis sinifikattiv fl-AUC (erja taħt il-kurva) jew MPA minn cholestyramine, għandha tiġi użata l-kawtela fl-użu konkomitanti ta' Myfenax ma' prodotti medċinali li jiddisturbaw iċ-ċirkulazzjoni mill-ġdid enteroepatika minħabba l-potenzjal li jnaqqas l-effikaċċja ta' Myfenax.

Għandu jkun hemm attenzjoni meta wieħed jibdel terapija kombinata minn korsijiet li fihom immunosoppressanti, li jfixklu ċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid ta' MPA, eż. ciclosporin, għal sustanzi oħrajn li m'għandhomx dan l-effett, eż. tacrolimus, sirolimus, belatacept, jew vice versa, peress li dan jista' jwassal għal tibdil fl-esponiment għal MPA. Medicini li jfixklu ċ-ċiklu enteroepatiku ta' MPA (eż. cholestyramine, antibijotici) għandhom jintużaw b'attenzjoni minħabba l-potenzjal tagħħom li jnaqqsu l-livelli fil-plażma u l-effikaċċa ta' mycophenolate mofetil (ara wkoll sezzjoni 4.5). Jista' jkun xieraq monitoraġġ terapewtiku tal-mediċina ta' MPA meta tinbidel it-terapija kombinata (eż. minn ciclosporin għal tacrolimus jew viċe versa) jew biex tiġi żgurata immunosoppressjoni adegwata f'pazjenti b'riskju immunologiku għoli (eż. riskju ta' tħid, trattament b'antibijotici, żieda jew tneħħija ta' medikazzjoni li tikkawża interazzjoni).

Huwa rakkommandat li mycophenolate mofetil ma jingħatax flimkien ma' azathioprine, ghaliex għoti fl-istess waqt bħal dan ma ġiex studjat.

Il-proporzjon tar-riskju u l-benefiċju ta' teħid ta' mycophenolate mofetil ma' sirolimus għadu ma ġiex stabbilit (ara wkoll sezzjoni 4.5).

Popolazzjonijiet specjali

Pazjenti anzjani jista' jkollhom riskju akbar ta' avvenimenti avversi bħal ċertu infekzjonijiet (inkluż marda ta' invażjoni ta' *cytomegalovirus* fit-tessut) u possibbilment emorraġja gastrointestinali u edima pulmonari, meta mqabbla ma' individwi iż-ġgħar (ara sezzjoni 4.8).

Effetti teratogenici

Mycophenolate huwa teratoġen qawwi fil-bnedmin. Wara esponenti għal MMF waqt it-tqala kienu rrappurtati abort spontanju (rata ta' 45% sa 49%) u malformazzjonijiet kongenitali (rata stmata ta' 23% sa 27%). Għalhekk, Myfenax huwa kontraindikat waqt it-tqala ħlief jekk ma jkunux disponibbli trattamenti alternativi xierqa biex jiġi evitat tħid tat-trapjant. Pazjenti nisa li jistgħu johorġu tqal għandhom jingħataw parir dwar ir-riskji u għandhom isegwu r-rakkomandazzjoni jipprovduti fis-sezzjoni 4.6 (eż. metodi ta' kontraċċejżjoni, ittestjar għat-taqla qabel, matul u wara terapija b'mycophenolate. It-tobba għandhom jiżguraw li nisa li jieħdu mycophenolate jifhmu r-riskju ta' īxsara lit-tarbija, il-ħtieġa ta' kontraċċejżjoni effettiva, u l-ħtieġa li jikkonsultaw lit-tabib tagħhom b'mod immedja jekk ikun hemm possibbiltà ta' tqala.

Kontraċċejżjoni (ara sezzjoni 4.6)

Minħabba evidenza klinika robusta li turi riskju għoli ta' abort u malformazzjonijiet kongenitali meta mycophenolate mofetil jintużwa waqt it-tqala, għandu jittieħed kull sforz biex tiġi evitata t-tqala waqt it-trattament. Għalhekk, nisa li jistgħu johorġu tqal għandhom jużaw tal-inqas forma waħda ta' kontraċċejżjoni affidabbli (ara sezzjoni 4.3) qabel ma tinbeda terapija b' Myfenax, waqt it-terapija u għal sitt ġimħat wara li titwaqqaf it-terapija; sakemm l-astinenza ma tkunx il-metodu magħżul ta' kontraċċejżjoni. Żewġ forom komplimentari ta' kontraċċejżjoni fl-istess waqt huma ppreferuti biex jiġi minimizzat il-potenzjal ta' falliment tal-kontraċċettiv u tqala mhux intenzjonata.

Għal parir dwar il-kontraċċejżjoni għall-irġiel ara sezzjoni 4.6.

Materjal edukattiv

Sabiex jgħin lill-pazjenti sabiex jevitaw esponenti tal-fetu għal mycophenolate u biex jiprovvdi informazzjoni importanti addizzjonalni dwar is-sigurtà, id-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq se jiprovvdi materjal edukattiv għall-professjonisti tal-kura tas-sahħha. Il-materjal edukattiv se jsaħħħit it-twissijiet dwar it-teratoġenicità ta' mycophenolate, jiprovvdi parir dwar kontraċċejżjoni qabel tinbeda t-terapija u gwida dwar il-ħtieġa ta' testijiet tat-tqala. Informazzjoni shiha għall-pazjent

dwar ir-riskju teratoġeniku u miżuri ta' prevenzjoni tat-tqala għandhom jingħataw mit-tabib lil nisa li jistgħu johorġu tqal u, kif xieraq, lill-pazjenti rġiel.

Prekawzjonijiet addizzjonali

Il-pazjenti m'għandhomx jagħtu demm matul it-terapija jew għal mill-inqas 6 ġimħat wara li jitwaqqaf mycophenolate. L-irġiel m'għandhomx jagħtu semen matul it-terapija jew għal 90 ġurnata wara li jitwaqqaf mycophenolate.

Eċċipjent

Dan il-prodott mediciinali fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull kapsula iebsa, jiġifieri essenzjalment ‘hieles mis-sodium’.

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

Aciclovir

Konċentrazzjonijiet ogħla fil-plażma ta' aciclovir kien osservati meta mycophenolate mofetil kien mogħti ma' aciclovir meta mqabbel mal-ghoti ta' aciclovir waħdu. It-tibdiliet fil-farmakokinetiċi MPAG (phenolic glucuronide ta' MPA) (MPAG tiżid bi 8%) huma minimi u mhumiex ikkunsiderati klinikament sinifikattivi. Peress li konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' MPAG jiżdiedu fil-preżenza ta' indeboliment tal-kliewi, kif jiġi lill-konċentrazzjonijiet ta' aciclovir, jeżisti l-potenzjal għal mycophenolate mofetil u aciclovir, jew il-prodrugs tiegħu, eż. valaciclovir, li jikkompetu għat-tinixxija tubulari u jista' jkun hemm aktar żidiet fil-konċentrazzjonijiet taż-żewġ sustanzi.

Antaċċidi u inibituri tal-pompa tal-protoni (PPIs - proton pump inhibitors)

Tnaqqis fl-espożizzjoni għal MPA kien osservat meta antaċċidi, bħal magnesium u aluminium hydroxides, u PPIs, inkluż lansoprazol u pantoprazol, ingħataw flimkien ma' mycophenolate mofetil. Meta wieħed iqabbel ir-rati ta' tħieħid ta' trapjant jew ir-rati ta' telf ta' trapjant bejn pazjenti fuq mycophenolate mofetil li jieħdu PPIs vs pazjenti fuq mycophenolate mofetil li ma kinux qed jieħdu PPIs, ma kinux osservati differenzi sinifikanti. Din id-data ssostni estrapolazzjoni ta' din is-sejha għall-antaċċidi kollha peress li t-taqqis fl-espożizzjoni meta mycophenolate mofetil ingħata flimkien ma' magnesium u aluminium hydroxides huwa ferm inqas minn meta mycophenolate mofetil ingħata flimkien ma' PPIs.

Prodotti mediciinali li jinterferixxu maċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid (eż. cholestyramine, ciclosporin A, antibijotici)

Għandu jkun hemm kawtela bi prodotti mediciinali li jinterferixxu maċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid minħabba l-potenzjal tagħhom li jnaqqsu l-effikaċċja ta' mycophenolate mofetil

Cholestyramine

Wara l-ghoti ta' doża waħda ta' 1.5 g ta' mycophenolate mofetil lil individwi normali f'saħħithom li kienu ttrattati minn qabel b'4 g tliet darbiet kuljum (TID) ta' cholestyramine għal 4 ijiem, kien hemm tnaqqis ta' 40% fl-AUC ta' MPA (ara sezzjoni 4.4 u sezzjoni 5.2). Għandu jkun hemm kawtela waqt l-ghoti flimkien minħabba l-potenzjal li tonqos l-effikaċċja ta' mycophenolate mofetil.

Ciclosporin A

Il-farmakokinetika ta' ciclosporin A (CsA) mhumiex affettwata b'mycophenolate mofetil. Mill-banda l-oħra, jekk it-trattament konkomitanti b'CsA jiġi mwaqqaf, huwa mistenni li jkun hemm żieda ta' madwar 30% fl-AUC ta' MPA. CsA ifixkel ir-riċiklaġġ enteropatiku ta' MPA, u jwassal għal tnaqqis ta' 30-50% fl-esponenti għal MPA f'pazjenti bi trapjant tal-kliewi trtrattati b'mycophenolate mofetil u CsA meta mqabbel ma' pazjenti li kienu qed jirċievu sirolimus jew belatacept u doži simili ta' mycophenolate mofetil (ara wkoll sezzjoni 4.4). Bil-maqlub, għandhom ikunu mistennija bidliet fl-esponenti għal MPA meta pazjenti jinjalbu minn CsA għal wieħed mill-immunosoppressanti li ma jifixklux iċ-ċiklu enteroepatiku ta' MPA.

Antibijotici li jeliminaw batterji li jiproducu β -glucuronidase fl-intestini (eż. klassijiet ta' antibijotici ta' aminoglycoside, cephalosporin, fluoroquinolone, u penicillin) jistgħu jinterferixxu maċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid ta' MPAG/MPA u b'hekk iwasslu għal esponent sistemiku għal MPA imnaqqas. Hemm disponibbli informazzjoni dwar l-antibijotici li ġejjin:

Ciprofloxacin jew amoxicillin flimkien ma' clavulanic acid

Tnaqqis fil-konċentrazzjonijiet ta' MPA ta' qabel id-doża (konċentrazzjonijiet l-aktar baxxi) ta' madwar 50% kienu rrappurtati f'pazjenti li rċevew trapjant tal-kliewi fil-ġranet eż-żarru wara l-bidu ta' ciprofloxacin jew amoxicillin flimkien ma' clavulanic acid orali. Dan l-effett kellu tendenza li jonqos hekk kif jitkompla l-użu tal-antibijotiku u li jieqaf fi żmien ftit ġranet mit-twaqqif tal-antibijotiku. Il-bidla fil-livell ta' qabel id-doża tista' ma tirrappreżentax b'mod preċiż il-bidli fl-esponent globali għal MPA. Għalhekk, fin-nuqqas ta' evidenza klinika ta' disfunzjoni tal-organu trapjantat, bidla fid-doża ta' Myfenax normalment m'għandhiex tkun neċċessarja. Madankollu, waqt il-kombinazzjoni u eż-żarru wara trattament b'antibijotici għandha ssir sorveljanza klinika mill-viċin.

Norfloxacin u metronidazole

F'voluntiera f'saħħithom, ma kienet osservata l-ebda interazzjoni sinifikanti meta mycophenolate mofetil ingħata flimkien ma' norfloxacin jew metronidazole separatament. Madankollu, norfloxacin u metronidazole flimkien naqqsu l-esponent għal MPA b'madwar 30% wara doża wahda ta' mycophenolate mofetil .

Trimethoprim/sulphamethoxazole

Ma ġie osservat l-ebda effett fuq il-bijodisponibiltà ta' MPA.

Prodotti mediciinati li jaffettwaw il-glucuronidation (eż. isavuconazole, telmisartan)

L-ġhoti flimkien ma' medicijni li jaffettwaw il-glukuronidazzjoni ta' MPA jista' jibdel l-esponent għal MPA. Għalhekk hija rakkomandata kawtela meta dawn il-medicijni jingħataw flimkien ma' mycophenolate mofetil.

Isavuconazole

Čiex osservata żieda ta' 35% fl-esponent (AUC_{0-∞}) ta' MPA bl-ġhoti flimkien ma' isavuconazole.

Telmisartan

Għoti ta' telmisartan flimkien ma' mycophenolate mofetil wassal għal tnaqqis ta' madwar 30% fil-konċentrazzjonijiet ta' MPA. Telmisartan ibiddel l-eliminazzjoni ta' MPA billi jtejjeb l-espressjoni ta' PPAR gamma (*peroxisome proliferator-activated receptor gamma*), li mbagħad twassal għal espressjoni u attività ta' uridine diphosphate glucuronyltransferase isoform 1A9 (UGT1A9) imsaħħha. Meta wieħed iqabbel ir-rati ta' tiċħid ta' trapjant, ir-rati ta' telf tat-trapjant jew il-profil ta' avvenimenti avversi bejn pazjenti li rċevew mycophenolate mofetil bi u mingħajr medikazzjoni ta' telmisartan fl-istess waqt, ma kinux osservati konsegwenzi kliniči ta' interazzjoni farmakokinetika bejn mediciċina u oħra.

Ganciclovir

Ibbażat fuq ir-riżultati ta' stħarrig b'għoti ta' doża ewlenja tad-doži rakkomandati ta' mycophenolate mofetil b'mod orali u ganciclovir intravenuż u l-effetti magħrufa dwar l-indeboliment tal-kliewi fuq il-farmakokinetici ta' mycophenolate mofetil (ara sezzjoni 4.2) u ganciclovir, huwa antiċipat li l-ġhoti konkomittanti ta' dawn iż-żewġ medicijni (li jikkompetu għall-mekaniżmi ta' tħixxija mit-tubuli tal-kliewi) jirriżulta f'żidiet fil-konċentrazzjonijiet ta' MPAG u ganciclovir. L-ebda tibdil sostanzjali ma huwa antiċipat u aġġustament tad-doża ta' Mycophenolate mofetil mhux meħtieġ. F'pazjenti b'indeboliment tal-kliewi fejn Myfenax u ganciclovir jew il-prodrugs tagħha, eż. valganciclovir, huma mgħotijin konkomitantement ir-rakkomandazzjoni tad-doża għal ganciclovir għandhom jiġu osservati u l-pażjenti moniterjati bir-reqqa.

Kontraċettivi orali

Il-farmakodinamika u l-famakokinetika ta' kontraċettivi orali ma kinux effettwati sa' livell klinikament rilevanti mill-ġhoti konkomittanti ta' mycophenolate mofetil (ara wkoll sezzjoni 5.2).

Rifampicin

F'pazjenti li mhux qed jieħdu wkoll ciclosporin, it-teħid konkomitanti ta' mycophenolate mofetil u rifamicin irriżulta fi tnaqqis fl-espożizzjoni għal MPA ($AUC_{0-12\text{-il siegħa}}$) ta' 18% sa 70%. Huwa rakkommandat li l-livelli ta' espożizzjoni ta' MPA jiġu monitorati u sabiex id-doži ta' Myfenax jiġu aġġustati skont dan sabiex tibqa' tigi mantenuta l-effikaċja klinika meta rifampicin tigi mogħtija ma' dan.

Sevelamer

Tnaqqis f'C_{max} u AUC_{0-12-il siegħa} ta' MPA bi 30 % u 25 % rispettivament kien osservati meta mycophenolate mofetil kien mogħti flimkien ma' sevelamer mingħajr konsegwenzi kliniči (i.e. riġettazzjoni tat-trapjant). Madankollu, huwa rakkommandat li Myfenax jiġi mogħti ta' lanqas siegħha qabel jew tliet sīgħat wara it-teħid ta' sevelamer biex jitnaqqas kemm jiġi l-impatt tal-assorbiment ta' MPA. M'hemmx *data* disponibbli dwar Mycophenolate mofetil ma' phosphate binders oħra li m'humiex sevelamer.

Tacrolimus

F'pazjenti li rċevew trapjant tal-fwied li nbdew fuq mycophenolate mofetil u tacrolimus, l-AUC u C_{max} ta' MPA, l-metabolit attiv ta' mycophenolate mofetil, ma kinux affettwati b'mod sinifikanti mill-ghoti fl-istess waqt ta' tacrolimus. B'kuntrast, kien hemm żjedda ta' madwar 20% fl-AUC ta' tacrolimus meta doži multipli ta' mycophenolate mofetil (1.5 g [BID], filghodu u filghaxija) ingħataw lil pazjenti li kellhom trapjant tal-fwied li kien qed jieħdu tacrolimus. Iżda, f'pazjenti bi trapjant renali, il-konċentrazzjoni ta' tacrolimus ma dehritx li nbidlet minn mycophenolate mofetil (ara wkoll sezzjoni 4.4).

Vaċċini b'mikrobi ħajjin

Vaċċini b'mikrobi ħajjin m'għandhomx jingħataw lil pazjenti b'indeboliment fir-rispons immuni. Ir-rispons tal-antikorpi għal tilqim ieħor jiġi tkun imnaqqas (ara wkoll sezzjoni 4.4).

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

Interazzjonijiet potenzjali

L-ghoti flimkien ta' probenecid u mycophenolate mofetil lil xadini żied l-AUC fil-plažma ta' MPAG bi 3 darbiet. Għalhekk, sustanzi oħra li huma magħrufa li jgħaddu minn sekrezzjoni tubulari mill-kliewi, jistgħu jikkompetu ma' MPAG, u b'hekk jgħollu l-konċentrazzjoni fil-plažma ta' MPAG jew tas-sustanza l-oħra li tkun qed tgħaddi minn sekrezzjoni tubulari.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Waqt it-teħid ta' mycophenolate t-tqala għandha tiġi evitata. Għalhekk, nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jużaw tal-inqas forma waħda ta' kontraċċejjoni affidabbli (ara sezzjoni 4.3) qabel ma tinbeda terapija b' Myfenax, waqt it-terapija, u għal sitt ġimħaq wara li titwaqqaf it-terapija, sakemm l-astinenza ma tkunx il-metodu magħżul ta' kontraċċejjoni. Żewġ forom komplimentari ta' kontraċċejjoni fl-istess waqt huma ppreferuti.

Tqala

Myfenax huwa kontraindikat waqt it-tqala ħlief jekk ma jkunx hemm trattament alternativ xieraq biex jiġi evitat tieħid tat-trapjant. It-trattament m'għandux jinbeda mingħajr ma jiġi pprovdut riżultat ta' test tat-tqala negattiv biex jiġi żgurat li ma jintużax b'mod mhux intenzjonat waqt it-tqala.

Pazjenti nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom ikunu konxji tar-riskju akbar ta' telf tat-tqala u malformazzjonijiet kongenitali fil-bidu tat-trattament u għandhom jingħataw parir dwar il-prevenzjoni u l-ippjanar tat-tqala.

Qabel ma jinbeda trattament b' Myfenax, nisa li jistgħu joħorġu tqal għandu jkollhom żewġ testijiet tat-tqala tas-serum jew tal-awrina negattivi b'sensittività ta' mill-inqas 25 mIU/mL negattivi sabiex jiġi eskuż esponenti mhux intenzjonat ta' embriju għal mycophenolate. Huwa rakkomandat li jitwettaq it-tieni test 8 - 10 ijiem wara l-ewwel test. Għal trapjanti minn donaturi mejtin, jekk ma jkunx possibbli li jsiru żewġ testijiet 8-10 ijiem bogħod minn xulxin qabel ma jibda t-trattament (minħabba ż-żmien tad-disponibilità tal-organu li se jiġi trapjantat), għandu jsir test tat-tqala eż-żarru qabel ma jinbeda t-trattament u test ieħor 8-10 ijiem wara. Testijiet tat-tqala għandhom jiġu ripetuti kif meħtieġ klinikament (eż. wara kwalunkwe rapport ta' waqfien tal-kontraċċejżjoni). Ir-rizultati tat-testijiet kollha tat-tqala għandhom jiġu diskussi mal-pazjenta. F'każ ta' tqala l-pazjenti għandhom jingħataw parir biex jgħarrfu lit-tabib tagħhom mill-aktar fis-possibbli.

Myfenax huwa teratōgen qawwi fil-bnedmin, b'żieda fir-riskju ta' aborti spontanji u malformazzjonijiet kongenitali f'każ ta' esponenti waqt it-tqala:

- Aborti spontanji kienu rrappurtati f'45 sa 49% ta' nisa tqal esposti għal Myfenax imqabbla ma' rata rappurtata ta' bejn 12 u 33% f'pazjenti bi trapjant ta' organi solidi ttrattati b'immunosoppressanti oħra minbarra mycophenolate mofetil.
- Abbażi ta' rapporti mil-letteratura, malformazzjonijiet seħħew fi 23 sa 27% ta' twelid ħaj f'nisa esposti għal mycophenolate mofetil waqt it-tqala (imqabbla ma' 2 sa 3% ta' twelid ħaj fil-popolazzjoni ġenerali u madwar 4 sa 5% ta' twelid ħaj f'riċevituri ta' trapjant ta' organi solidi ttrattati b'immunosoppressanti minbarra mycophenolate mofetil).

Malformazzjonijiet kongenitali, inkluż rapporti ta' malformazzjonijiet multipli, kienu osservati wara t-tqegħid fis-suq fi tfal ta' pazjenti esposti għal mycophenolate flimkien ma' immuno-soppressanti oħra waqt it-tqala. Il-malformazzjonijiet li ġejjin kienu rrappurtati l-aktar frekwenti:

- Anormalitajiet tal-widnejn (eż. widna ta' barra ffurmata b'mod mhux normali jew nieqsa), atreżja tal-kanal estern tas-smiġ (widna tan-nofs);
- Malformazzjonijiet fil-wiċċ bħal xoffa mixquqa, palat mixquq, mikrognatija u ipertelorizmu tal-orbiti;
- Anormalitajiet tal-ghajnejn (eż. koloboma);
- Mard kongenitali tal-qalb bħal difetti fis-septum tal-atruju u tal-ventriklu;
- Malformazzjonijiet tas-swaba' (eż. swaba' żejda, swaba' mwaħħla flimkien);
- Malformazzjonijiet tat-trakea u tal-esofagu (eż. atreżja tal-esofagu);
- Malformazzjonijiet fis-sistema nervuża bħal spina bifida;
- Anormalitajiet fil-kliewi.

Barra minn hekk, kien hemm rapporti iż-żolati tal-malformazzjonijiet li ġejjin:

- Mikroftalmija;
- cesta kongenitali fil-choroid plexus;
- aġenesi tas-septum pellucidum;
- aġenesi tan-nerv tax-xamm.

Studji fl-annimali wrew tossicità reproduttiva (ara sezzjoni 5.3).

Treddiġi

Data limitata turi li mycophenolic acid jiġi eliminat fil-ħalib tas-sider tal-bniedem. Minħabba fir-riskju potenzjali għar-reazzjonijiet avversi serji għal mycophenolic acid fi trabi li jkunu mredda', Myfenax huwa kontra-indikat f'ommijiet li jkunu qeqħdin ireddgħu (ara sezzjoni 4.3).

Irġiel

L-evidenza klinika limitata disponibbli ma tindikax riskju akbar ta' malformazzjonijiet jew ta'

koriment wara esponiment tal-missier għal mycophenolate mofetil.

MPA huwa teratoġen qawwi. Mhuwiex magħruf jekk MPA huwiex preżenti fis-semen. Kalkoli bbażati fuq *data* mill-annimali juru li l-ammont massimu ta' MPA li potenzjalment jista' jiġi trasferit lill-mara huwa tant baxx li mhux probabbli li jkollu effett. Mycophenolate ntweru li huwa ġenotossiku fi studji fuq l-annimali f'koncentrazzjonijiet li jaqbżu l-esponenti terapewtici fil-bniedem b'margini żgħar biss hekk li r-riskju ta' effetti ġenotossiċi fuq iċ-ċelluli tal-isperma ma jistax jiġi eskuż għalkollox.

Għalhekk, huma rakkomandati l-miżuri ta' prekawzjoni li ġejjin: pazjenti rġiel attivi sesswalment jew is-sieħba nisa tagħhom huma rakkomandati jużaw kontraċċejżjoni affidabbli waqt it-trattament tal-pazjent raġel u għal mill-inqas 90 jum wara l-waqfien ta' mycophenolate mofetil. Pazjenti rġiel li jista' jkollhom it-tfal għandhom ikunu mgħarrfa dwar u jiddiskutu ma' professjonist tal-kura tas-sahħha kkwalifikat dwar ir-riskji potenzjali tat-tnissil ta' tarbi.

Fertilità

Mycophenolate mofetil ma kcellu l-ebda effett fuq il-fertilità ta' firien irġiel b'doži mill-ħalq sa 20 mg/kg/jum. L-esponent sistemiku b'din id-doża jirrappreżenta 2 – 3 darbiet l-esponent kliniku bid-doża klinika rakkomandata ta' 2 g/jum f'pazjenti bi trapjant tal-kliewi u 1.3 – 2 darbiet l-esponent kliniku bid-doża klinika rakkomandata ta' 3 g/jum f'pazjenti bi trapjant tal-qalb. Fi studju dwar il-fertilità u r-riproduzzjoni fin-nisa li sar fil-firien, doži mill-ħalq ta' 4.5 mg/kg/jum wasslu għal malformazzjonijiet (inkluži anoftalmja, agnatja, u idroċefalu) fl-ewwel ġenerazzjoni ta' frieħ fin-nuqqas ta' toxiċità għall-omm. L-esponent sistemiku b'din id-doża kien madwar 0.5 darbiet l-esponent kliniku bid-doża klinika rakkomandata ta' 2 g/jum għall-pazjenti bi trapjant tal-kliewi u madwar 0.3 darbiet l-esponent kliniku bid-doża klinika rakkomandata ta' 3 g/jum għall-pazjenti bi trapjant tal-qalb. Ma kien evidenti l-ebda effett fuq il-fertilità jew il-parametri riproduttivi fl-ommijiet jew fil-ġenerazzjoni ta' wara.

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Mycophenolate mofetil għandu effett moderat fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni.

Mycophenolate mofetil jista' jikkawża ħedla ta' ngħas, konfużjoni, sturdament, roghda jew pressjoni baxxa, u għalhekk il-pazjenti għandhom jingħataw parir li għandu jkun hemm kawtela meta jsuqu jew jużaw magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Dijarea (sa 52.6%), lewkopenija (sa 45.8%), infezzjonijiet batterici (sa 39.9%) u rimettar (sa 39.1%) kienu fost ir-reazzjonijiet avversi l-aktar komuni u/jew serji assoċjati mal-ġhoti ta' mycophenolate mofetil flimkien ma' ciclosporin u kortikosterojdi. Hemm ukoll evidenza ta' frekwenza ogħla ta' ċertu tipi ta' infezzjonijiet (ara sejjon 4.4).

Lista ta' reazzjonijiet avversi f'tabba

Ir-reazzjonijiet avversi mill-provi kliniči u mill-esperjenza wara t-tqegħid fis-suq huma elenkti fit-Tabella 1, skont il-klassifika tas-sistemi u tal-organi (SOC - *system organ class*) MedDRA flimkien mal-frekwenzi tagħhom. Il-kategorija tal-frekwenza korrispondenti għal kull reazzjoni avversa hija bbażata fuq il-konvenzjoni li ġejja: 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 $< 1/1,000$) u rari ħafna ($< 1/10,000$). Minhabba d-differenzi kbar osservati fil-frekwenza ta' ċerti reazzjonijiet avversi tul-l-indikazzjonijiet ta' trapjanti differenti, il-frekwenza hija ppreżentata b'mod separat għal pazjenti bi trapjant tal-kliewi, tal-fwied u tal-qalb.

Tabella 1 Reazzjonijiet avversi

Reazzjoni avversa (MedDRA) Klassifika tas-Sistemi u tal-Organji	Trapjant tal-kliewi	Trapjant tal-fwied	Trapjant tal-qalb
	Frekwenza	Frekwenza	Frekwenza
Infezzjonijiet u infestazzjonijiet			
Infezzjonijiet batteriči	Komuni īnfra	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Infezzjonijiet fungali	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Infezzjonijiet mill-protożoa	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Infezzjonijiet viral	Komuni īnfra	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Neoplažmi beninni, malinni u dawk mhux speċifikati (inkluži ċesti u polipi)			
Neoplažma beninna tal-ġilda	Komuni	Komuni	Komuni
Limfoma	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Disturb limfoproliferattiv	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Neoplažma	Komuni	Komuni	Komuni
Kancer tal-ġilda	Komuni	Mhux komuni	Komuni
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika			
Anemija	Komuni īnfra	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Aplasija pura taċ-ċelluli īhomor	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Insuffiċjenza tal-mudullun	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Ekkimoži	Komuni	Komuni	Komuni īnfra
Lewkoċiotoži	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Lewkopenija	Komuni īnfra	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Pancitopenija	Komuni	Komuni	Mhux komuni
Psewdolimfoma	Mhux komuni	Mhux komuni	Komuni
Tromboċitopenija	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżzjoni			
Aċidoži	Komuni	Komuni	Komuni īnfra
Iperkolesterolemija	Komuni īnfra	Komuni	Komuni īnfra
Iperglicemija	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Iperkalimja	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Iperlipidimja	Komuni	Komuni	Komuni īnfra
Ipokalcemija	Komuni	Komuni īnfra	Komuni
Ipokalimja	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Ipomanježimja	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Ipofosfatemija	Komuni īnfra	Komuni īnfra	Komuni
Iperurikimja	Komuni	Komuni	Komuni īnfra
Gotta	Komuni	Komuni	Komuni īnfra
Tnaqqis fil-piż	Komuni	Komuni	Komuni
Disturbi psikjatriċi			
Stat konfuż	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Depressjoni	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Insomnja	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Agitazzjoni	Mhux komuni	Komuni	Komuni īnfra
Ansjetà	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra

Reazzjoni avversa (MedDRA) Klassifika tas-Sistemi u tal- Organi	Trapjant tal- kliewi	Trapjant tal- fwied	Trapjant tal-qalb
Hsibijiet mhux normali	Mhux komuni	Komuni	Komuni
Disturbi fis-sistema nervuža			
Sturdament	Komuni	Komuni hafna	Komuni hafna
Ugħiġi ta' ras	Komuni hafna	Komuni hafna	Komuni hafna
Ipertonija	Komuni	Komuni	Komuni hafna
Paresteżja	Komuni	Komuni hafna	Komuni hafna
Hedla ta' nghas	Komuni	Komuni	Komuni hafna
Rogħda	Komuni	Komuni hafna	Komuni hafna
Konvulżjoni	Komuni	Komuni	Komuni
Disgewżja	Mhux komuni	Mhux komuni	Komuni
Disturbi fil-qalb			
Takikardija	Komuni	Komuni hafna	Komuni hafna
Disturbi vaskulari			
Pressjoni għolja	Komuni hafna	Komuni hafna	Komuni hafna
Pressjoni baxxa	Komuni	Komuni hafna	Komuni hafna
Akkumulazzjoni ta' fluwidu limfatiku	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Tromboži fil-vini	Komuni	Komuni	Komuni
Vasodilatazzjoni	Komuni	Komuni	Komuni hafna
Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali			
Bronkjetasti	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Sogħla	Komuni hafna	Komuni hafna	Komuni hafna
Qtugħi ta' nifs	Komuni hafna	Komuni hafna	Komuni hafna
Marda tal-interstizju tal-pulmun	Mhux komuni	Rari hafna	Rari hafna
Effużjoni fil-plewra	Komuni	Komuni hafna	Komuni hafna
Fibroži pulmonari	Rari hafna	Mhux komuni	Mhux komuni
Disturbi gastro-intestinali			
Nefha fl-addome	Komuni	Komuni hafna	Komuni
Ugħiġi fl-addome	Komuni hafna	Komuni hafna	Komuni hafna
Kolite	Komuni	Komuni	Komuni
Stitikezza	Komuni hafna	Komuni hafna	Komuni hafna
Tnaqqis fl-apptit	Komuni	Komuni hafna	Komuni hafna
Dijarea	Komuni hafna	Komuni hafna	Komuni hafna
Dispepsja	Komuni hafna	Komuni hafna	Komuni hafna
Esofaġite	Komuni	Komuni	Komuni
Tifwiq	Mhux komuni	Mhux komuni	Komuni
Gass	Komuni	Komuni hafna	Komuni hafna
Gastrite	Komuni	Komuni	Komuni
Emorragija gastro-intestinali	Komuni	Komuni	Komuni
Ulċera gastro-intestinali	Komuni	Komuni	Komuni
Iperplasija tal-ħanek	Komuni	Komuni	Komuni
Ileus	Komuni	Komuni	Komuni
Ulċerazzjoni fil-ħalq	Komuni	Komuni	Komuni

Reazzjoni avversa (MedDRA) Klassifika tas-Sistemi u tal-Organji	Trapjant tal-kliewi	Trapjant tal-fwied	Trapjant tal-qalb
Dardir	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Pankreatite	Mhux komuni	Komuni	Mhux komuni
Stomatite	Komuni	Komuni	Komuni
Rimettar	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Disturbi fis-sistema immuni			
Sensittività eċċessiva	Mhux komuni	Komuni	Komuni
Ipogammaglobulinemija	Mhux komuni	Rari ħafna	Rari ħafna
Disturbi fil-fwied u fil-marrara			
Żieda ta' alkaline phosphatase fid-demm	Komuni	Komuni	Komuni
Żieda ta' lactate dehydrogenase fid-demm	Komuni	Mhux komuni	Komuni ħafna
Żieda ta' enzimi tal-fwied	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Epatite	Komuni	Komuni ħafna	Mhux komuni
Iperbilirubinimja	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Suffejra	Mhux komuni	Komuni	Komuni
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda			
Akne	Komuni	Komuni	Komuni ħafna
Alopeċja	Komuni	Komuni	Komuni
Raxx	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Ipertrofija tal-ġilda	Komuni	Komuni	Komuni ħafna
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi			
Artralgja	Komuni	Komuni	Komuni ħafna
Dghufija fil-muskoli	Komuni	Komuni	Komuni ħafna
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja			
Żieda ta' kreatinina fid-demm	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Żieda ta' urea fid-demm	Mhux komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Ematurja	Komuni ħafna	Komuni	Komuni
Indeboliment renali	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata			
Astenja	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Sirdat	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Edima	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Ftuq	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Telqa kbira	Komuni	Komuni	Komuni
Uġiġħ	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Deni	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Sindrome infjammatorju akut assoċċiat ma' inibituri tas-sintesi tal-purines <i>de novo</i>	Mhux Komuni	Mhux Komuni	Mhux Komuni

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Mard malinn

Pazjenti li jkunu fuq korsijiet immunosoppressivi li jinvolvu kombinazzjonijiet ta' prodotti medicinali inkluż mycophenolate mofetil, huma f'riskju akbar li jiżviluppaw limfomi u mard malinn ieħor, partikolarmen tal-ġilda (ara sezzjoni 4.4). *Data ta'* siġurtà fuq tliet snin f'pazjenti bi trapjanti tal-kiewi u tal-qalb ma wrew l-ebda bidla mhux mistennija fl-inċidenza ta' mard malinn meta mqabbel ma' *data ta'* sena. Pazjenti bi trapjanti tal-fwied kienu segwiti għal tal-anqas sena, iżda għal anqas minn 3 snin.

Infezzjonijiet

Il-pazjenti kollha ttrattati b'immunosoppressanti għandhom riskju akbar ta' infezzjonijiet batterici, virali u fungali (li wħud minnhom jistgħu jwasslu għal riżultat fatali), inkluži dawk ikkawżati minn organiżmi opportunističi u attivazzjoni mill-ġdid ta' viruses inattivi. Ir-riskju jikber aktar ma tikber it-tagħbija immunosoppressiva totali (ara sezzjoni 4.4). L-aktar infezzjonijiet serji kienu sepsis, peritonite, meningite, endokardite, tuberkuloži u infezzjoni atipika kkawżata minn mycobacteria. L-aktar infezzjonijiet opportunisti komuni f'pazjenti li qeqħdin jingħataw mycophenolate mofetil (2 g jew 3 g kuljum) ma' immunosoppressivi oħrajn fi provi kliniči kkontrolati ta' pazjenti bi trapjanti tal-kiewi, tal-qalb u tal-fwied li kienu segwiti għal tal-anqas sena kienu candida mukokutanea, citomegalovajrus (CMV) viremja/sindromu CMV u Herpes simplex. Il-proporzjon ta' pazjenti b'viremja/sindromu CMV kien ta' 13.5%.

Kažijiet ta' nefropatija assoċjata mal-virus BK, kif ukoll kažijiet ta' lewkoenċefalopatija multifokali progressiva (PML - *progressive multifocal leukoencephalopathy*), ġew irrapportati f'pazjenti ttrattati b'immunosoppressanti, inkluż mycophenolate mofetil.

Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika

Čitopeniji, inkluži lewkopenija, anemija, tromboċitopenija u panċitopenija, huma riskji magħrufa assoċjati ma' mycophenolate mofetil u jistgħu jwasslu jew jikkontribwixxu għall-okkorrenza ta' infezzjonijiet u emorraġji (ara sezzjoni 4.4). Kienu rrappurtati agranuloċitozi u newtropenia; għalhekk, huwa rakkommandat monitoraġġ regolari ta' pazjenti li jkunu qed jieħdu mycophenolate mofetil (ara sezzjoni 4.4). Kien hemm rapporti ta' anemija aplastika u insuffiċjenza tal-mudullun f'pazjenti ttrattati b'mycophenolate mofetil, li wħud minnhom kienu fatali.

F'pazjenti ttrattati b'mycophenolate mofetil kienu rrappurtati kažijiet ta' aplasija pura taċ-ċelluli homor (PRCA - *pure red cell aplasia*) (ara sezzjoni 4.4).

F'pazjenti ttrattati b'mycophenolate mofetil kienu osservati kažijiet iżolati ta' morfoloġija mhux normali ta' newtropili, inkluża l-anomalija miksuba ta' Pelger-Huet. Dawn il-bidliet mhumiex assoċjati ma' funzjoni indebolita tan-newtropili. F'investigazzjonijiet ematoloġiči, dawn il-bidliet jistgħu jissuġġerixxu, 'bidla lejn ix-xellug' fil-maturità tan-newtropili, u f'pazjenti immunosoppressi, bħal dawk li qed jirċievu mycophenolate mofetil, dan jista' jiġi interpretat b'mod żbaljat bħala sinjal ta' infezzjoni.

Disturbi gastro-intestinali

L-aktar disturbi gastro-intestinali serji kienu ulċerazzjoni u emorraġja li huma riskji magħrufa assoċjati ma' mycophenolate mofetil. Ulċeri fil-ħalq, fl-esofagu, fl-istonku, fid-duwodenu, u fl-imsaren ħafna drabi kkomplikati minn emorraġja, kif ukoll rimettar ta' demm, melena, u forom emorraġiči ta' gastrite u kolite kienu rrappurtati b'mod komuni matul il-provi kliniči pivitali. L-aktar disturbi gastro-intestinali komuni, madankollu, kienu dijarea, dardir u rimettar. Investigazzjoni endoskopika ta' pazjenti b'dijarea relatata ma' mycophenolate mofetil żvelat kažijiet iżolati ta' atrofija tal-villi tal-imsaren (ara sezzjoni 4.4).

Sensittività eċċessiva

Kienu rrappurtati reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva li jinkludu edema anġjonewrotika u reazzjoni anafilattika.

Kondizzjonijiet ta' waqt it-tqala, il-ħlas u wara l-ħlas

Kažijiet ta' abort spontanju kienu rrappurtati f'pazjenti esposti għal mycophenolate mofetil, il-biċċa l-kbira fl-ewwel trimestru, ara sezzjoni 4.6.

Disturbi kongenitali

Malformazzjonijiet kongenitali kienu osservati wara t-tqegħid fis-suq fi tfal ta' pazjenti esposti għal mycophenolate mofetil flimkien ma' immunosoppressanti oħra, ara sezzjoni 4.6.

Disturbi respiratorji, toracicci u medjastinali

F'pazjenti ttrattati b'mycophenolate mofetil flimkien ma' immunosoppressanti oħra kien hemm rapporti iżolati ta' mard tal-interstizju tal-pulmun u ta' fibroži pulmonari, li wħud minnhom kien fatali. Kien hemm ukoll rapporti ta' bronkjejtasi fi tfal u adulti.

Disturbi fis-sistema immuni

Ipogammaglobulinemija kienet irrappurtata f'pazjenti li kienu qed jircieu mycophenolate mofetil flimkien ma' immunosoppressanti oħra.

Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata

Edima, inkluża edima periferali, tal-wiċċ u tal-iskrotu, kienet irrappurtata b'mod komuni ħafna matul il-provi pivitali. Uġiġi muskolu-skeletriku bħal uġiġi fil-muskoli, u wgiġi fl-ġħonq u fid-dahar kienu rrappurtati b'mod komuni ħafna wkoll.

Sindrome infjammatorju akut assoċjat ma' inibituri tas-sintesi tal-purines *de novo* ġie deskritt minn esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq bħala reazzjoni proinfjammatorja paradossikali assoċjata ma' mycophenolate mofetil u mycophenolic acid, ikkaratterizzata minn deni, artralgja, artrite, uġiġi fil-muskoli u markaturi infjammatorji elevati. Rapporti ta' każijiet mil-letteratura wrew titjib mgħaqgħel wara t-twaqqif tal-prodott medicinali.

Popolazzjonijiet specjalisti

Popolazzjoni pedjatrika

It-tip u l-frekwenza tar-reazzjonijiet avversi fi studju kliniku li fih iddaħħlu 92 pazjent pedjatriku b'età minn sentejn sa 18-il sena li nghataw 600 mg/m² mycophenolate mofetil mill-ħalq darbejn kuljum, ġeneralment kieni simili għal dawk osservati f'pazjenti adulti li nghataw 1 g ta' mycophenolate mofetil darbejn kuljum. Madankollu, l-avvenimenti avversi relatati mat-trattament li ġejjin kien aktar frekwenti fil-popolazzjoni pedjatrika, speċjalment tfal taħt l-età ta' 6 snin, meta mqabbla ma' adulti: dijarea, sepsis, lewkopenija, anemija u infezzjoni.

Anzjani

Generalment, pazjenti anzjani (≥ 65 sena) jistgħu jkunu f'riskju akbar ta' reazzjonijiet avversi minħabba immunosoppressjoni. Pazjenti anzjani li jkunu qed jircieu Myfenax bħala parti minn kors immunosoppressiv kombinat, jistgħu jkunu f'riskju akbar ta' certu infezzjonijiet (inkluż mard b'cytomegalovirus invasiv fit-tessut) u possibbilm emorragja gastro-intestinali u edima fil-pulmun meta mqabbla ma' individwi iżgħar.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doža eċċessiva

Waslu rapporti ta' doži eċċessivi b'mycophenolate mofetil minn provi kliniči u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq. F'ħafna minn dawn il-każijiet l-ebda każ avvers ma ġie rapportat. F'dawk il-każijiet meta każijiet avversi kienu rapportati, il-każijiet jaqgħu fil-profil ta' sigurtà magħrufa tal-prodott medicinali.

Huwa mistenni li doža eċċessiva ta' mycophenolate mofetil tista' tirriżulta possibbilm fī trażżeen

żejjed tas-sistema immuni u suxxettibilità akbar għal infezzjonijiet u suppressjoni tal-mudullun (ara sezzjoni 4.4). Jekk tiżviluppa n-newtropenja, Myfenax għandu jiġi mwaqqaf jew id-doża mnaqqsa (ara sezzjoni 4.4).

L-emodijali mhijiex mistennija li tneħħi ammonti sinifikanti ta' MPA jew MPAG. Sekwestranti tal-acidu biljari, bħal cholestyramine, jistgħu jnaqqsu MPA billi titnaqqas iċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid tal-mediciċina (ara sezzjoni 5.2).

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: mediciċini immunosoppressanti, Kodiċi ATC: LO4A A06

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Mycophenolate mofetil huwa l-2-morpholinoethyl ester ta' mycophenolic acid (MPA). MPA huwa impeditur potenti, silettiv, mhux kompetitiv u impeditur reversibbli ta' IMPDH, u għalhekk jimpiedixxi l-passaġġ *de novo* tas-sintesi ta' guanosine nucleotide mingħajr ma jinkorporah fid-DNA. Peress li limfociti T u B huma kritikament dipendenti għall-proliferazzjoni tagħhom fuq sintesi *de novo* ta' purini mentri tipi ta' ċelloli oħrajn jistgħu jużaw passaġġi ta' salvataġġi, MPA għandu effetti ċitostatiċi aktar potenti fuq il-limfociti milli fuq ċcelloli oħrajn.

Minbarra l-inibizzjoni tiegħu ta' IMPDH u d-deprivazzjoni ta' limfociti li tirriżulta, MPA jinfluwenza wkoll checkpoints ċellulari responsabbli għall-programmazzjoni metabolika tal-limfociti. Intwera, bl-użu ta' ċelluli T CD4+ tal-bniedem, li MPA jibdel l-attivitàajiet traskrizzjonali fil-limfociti minn stat proliferattiv għal proċessi kataboliċi rilevanti għall-metabolizmu u s-sopravivenza li jwasslu għal stat anergiku taċ-ċelluli T, fejn iċ-ċelluli ma jibqgħux jirrispondu għall-antiġene speċifiku tagħhom.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Wara teħid orali, mycophenolate mofetil iġarrab assorbiment rapidu u estensiv u metabolizmu komplut presistematiku għall-metabolit attiv, MPA. Kif muri mis-soppressjoni ta' riġett akut wara trapjant tal-kliewi, l-attività immunosoppressanti ta' mycophenolate mofetil hija kkorrelatata mal-konċentrazzjoni ta' MPA. Il-bijod disponibilità medja ta' mycophenolate mofetil meħud oralment, ibbażata fuq MPA AUC, hija 94% relativa ma' mycophenolate mofetil intravenoż. L-ikel m'għandu l-ebda effett fuq kemm jiġi assorbit (MPA AUC) mycophenolate mofetil meta jingħata f'doži ta' 1.5 g BID lill-pazjenti bi trattament tal-kliewi. Madankollu, MPA C_{max} kienet imnaqqsa b'40% fil-preżenza tal-ikel. Mycophenolate mofetil mhuwiex imkejjel sistemikament fil-plażma wara t-teħid orali.

Distribuzzjoni

Bħala riżultat taċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid, żidiet sekondarji fil-konċentrazzjoni tal-plażma ta' MPA normalment huma osservati f'madwar 6 - 12-il siegħa wara li tingħata d-doża. Tnaqqis fl-AUC ta' MPA ta' madwar 40% huwa assoċjat ma' għoti flimkien ma' cholestyramine (4 g TID), li jindika li hemm ammont sinifikattiv ta' ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid. F'konċentrazzjonijiet li huma klinikament relevanti MPA huwa 97% marbut mal-albumina tal-plażma. Fil-perjodu bikri ta' wara t-trapjant (< 40 ġurnata wara t-trapjant), il-pazjenti bi trapjant tal-kliewi, tal-qalb u tal-fwied kellhom AUCs ta' MPA medji madwar 30% aktar baxxi u C_{max} madwar 40% aktar baxxa meta mqabbel mal-perjodu tard ta' wara t-trapjant (3 - 6 xhur wara t-trapjant).

Bijotrasformazzjoni

MPA huwa metabolizzat l-aktar minn glucuronyl transferase (isoforma UGT1A9) biex jifforma l-glucuronide fenoliku mhux attiv ta' MPA (MPAG). *In vivo*, MPAG jiġi mibdul mill-ġdid għal MPA

hieles permezz taċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid. Jigi ffurmat ukoll acylglucuronide minuri (AcMPAG). AcMPAG huwa farmakoloġikament attiv u hemm suspect li huwa responsabbli għal xi wħud mill-effetti sekondarji ta' MMF (dijarea, lewkopenija).

Eliminazzjoni

Ammont negliġibbli ta' sustanza hija merhija bħala MPA (< 1% tad-doża) fl-awrina. Għoti mill-ħalq ta' mycophenolate mofetil radjutikkettat iwassal għal irkupru komplut tad-doża mogħtija b'93% tad-doża mgħotija miġbura mill-ġdid fl-awrina u 6% miġbura mill-ġdid mill-ippurgar. Il-parti l-kbira (madwar 87%) tad-doża mgħotija hija eliminata fl-awrina bħala MPAG.

F'konċentrazzjonijiet li niltaqgħu magħħom klinikament, MPA u MPAG mhumiex imneħħijin bl-emodializi. Madankollu, f'konċentrazzjonijiet ta' MPAG fil-plažma għoljin (> 100 µg/mL), ammonti żgħar ta' MPAG huma mneħħijin. Billi jfixklu ċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid tal-mediċina, sekwestranti tal-aċċidi tal-bili bħal cholestyramine, inaqqsu l-AUC ta' MPA (ara sezzjoni 4.9).

Id-dispożizzjoni ta' MPA tiddeppendi fuq diversi trasportaturi. Polipeptidi organici li jittrasportaw l-anjoni (OATPs - *organic anion-transporting polypeptides*) u proteina 2 assoċjata ma' rezistenza għal hafna mediċini (MRP2 - *multidrug resistance-associated protein 2*) huma involuti fid-dispożizzjoni ta' MPA; isoformi ta' OATP, MRP2 u proteina ta' rezistenza għall-kancer tas-sider (BCRP - *breast cancer resistance protein*) huma trasportaturi assoċjati mat-tnejħija biljari ta' glucuronides. Proteina 1 ta' rezistenza għal hafna mediċini (MDR1 - *multidrug resistance protein 1*) hija kapaċi wkoll li tittrasporta MPA, iżda l-kontribut tagħha jidher li huwa limitat għall-proċess ta' assorbiment. Fil-kliewi MPA u l-metaboliti tiegħu jinteraġixxu b'mod qawwi ma' trasportaturi organici ta' anjoni renali.

Iċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid tinterferixxi mad-determinazzjoni preċiża tal-parametri tad-dispożizzjoni ta' MPA; jistgħu jiġu indikati valuri evidenti biss. F'voluntiera f'saħħithom u f'pazjenti b'marda awtoimmuni ġew osservati valuri approssimattivi tat-tnejħija ta' 10.6 L/siegħa u 8.27 L/siegħha rispettivamente u valuri tal-half-life ta' 17-il siegħa. F'pazjenti bi trapjant, il-valuri medji tat-tnejħija kienu oħla (medda ta' 11.9-34.9 L/siegħa) u l-valuri medji tal-half-life kienu iqsar (5-11-il siegħa) bi ftit li xejn differenza bejn il-pazjenti bi trapjant tal-kliewi, tal-fwied jew tal-qalb. Fil-pazjenti individuali, dawn il-parametri tal-eliminazzjoni jvarjaw abbażi tat-tip ta' trattament flimkien ma' immunosoppressanti oħra, iż-żmien wara t-trapjant, il-konċentrazzjoni ta' albumina fil-plažma u l-funzjoni tal-kliewi. Dawn il-fatturi jiispiegaw għaliex jiġi osservat traqqis fl-esponiment meta mycophenolate mofetil jingħata flimkien ma' cyclosporine (ara sezzjoni 4.5) u għaliex il-konċentrazzjonijiet fil-plažma għandhom tendenza li jiżdiedu maż-żmien meta mqabbla ma' dak li jiġi osservat immedjatamente wara t-trapjant.

Popolazzjoniċċi speċjali

Indeboliment renal

Fi sħarrig fuq doża ewlenja (6 suġġetti/grupp), l-MPA AUC medju fil-plažma osservat f'suġġetti b'indeboliment kroniku tal-kliewi sever (rata tal-filtrazzjoni mill-glomeruli < 25 mL/min/1.73 m²) kienet 28 – 75% aktar għolja relattivamente mal-medji osservati f'suġġetti normali u f'saħħithom jew suġġetti bi gradi anqas ta' indeboliment tal-kliewi. Madankollu, il-MPAG AUC medju ta' doża ewlenja kien minn 3-6 darbiet oħla f'suġġetti b'indeboliment kroniku tal-kliewi sever milli f'suġġetti b'indeboliment tal-kliewi ħafif jew suġġetti normali u f'saħħithom, konsistenti mat-tnejħija mill-kliewi ta' MPAG kif magħrufa. Doż-ägg multiplu ta' mycophenolate mofetil f'pazjenti b'indeboliment kroniku tal-kliewi sever għadu ma giex mistħarreġ. M'hemm l-ebda *data* disponibbli għal pazjenti bi trapjanti tal-qalb jew tal-fwied li jkollhom indeboliment kroniku tal-kliewi sever.

Pazjenti b'funzjoni mdewwma tal-graft

F'pazjenti b'funzjoni mdewwma tal-graft tal-kilwa wara t-trapjant, l-MPA AUC_{0-12-il siegħa} medju kien komparabbli ma dak li jidher f'pazjenti wara t-trapjant li ma kellhomx dewmien fil-funzjoni tal-graft. L-MPAG AUC_{0-12-il siegħa} medju tal-plažma kien 2-3 darbiet oħla f'pazjenti wara t-trapjant li ma

kellhomx dewmien fil-funzjoni tal-graft. Jista' jkun hemm žieda għaddiena fil-frazzjoni ħielsa u fil-konċentrazzjoni tal-MPA fil-plažma f'pazjenti b'dewmien fil-funzjoni tal-graft tal-kilwa. Aġġustament fid-doża ta' Myfenax ma jidhirx li huwa meħtieġ.

Indeboliment epatiku

F'voluntieri b'cirrozi alkoholika, processi ta' glukorinazzjoni ta' MPA epatici kien relativament mhux effettwati minn mard epatiku parenkimali. Effetti ta' mard epatiku fuq dawn il-proċessi probabbilment jiddependu fuq il-marda partikolari. Mard epatiku bi ħsara principalment biljarja bħal ma' hija c-cirrozi biljarja primarja, jista' juri effett differenti.

Popolazzjoni pedjatrika

Parametri farmakokinetici kien evalwati f'49 pazjenti pedjatriċi bi trapjant tal-kliewi (età minn 2 sa 18-il sena) li nghataw 600 mg/m² mycophenolate mofetil oralment darbejn kuljum. Din id-doża kisbet valuri ta' MPA AUC simili għal dawk li dehru f'pazjenti adulti bi trapjanti tal-kliewi li kien qiegħdin jingħataw mycophenolate mofetil f'doża ta' 1 g BID fil-perijodi bikrin u dawk aktar tard ta' wara t-trapjant. Valuri ta' MPA AUC mifraxxin fuq gruppi ta' etajiet kieni simili fil-perijodi ta' wara t-trapjant kemm bikrin u kemm tard.

Anzjani

Il-farmakokinetika ta' mycophenolate mofetil u l-metaboliti tiegħu ma nstabitx li tinbidel f'pazjenti anzjani (≥ 65 sena) meta mqabbla ma' pazjenti iżgħar li jkunu rċevew trapjant.

Pazjenti li jieħdu kontraċettivi orali

Studju dwar l-ghoti konġunt ta' mycophenolate mofetil (1 g BID) u kontraċettivi orali kkombinati li jkun fihom ethinylestradiol (0.02 mg sa 0.04 mg) u levonorgestrel (0.05 mg sa 0.20 mg), desogestrel (0.15 mg) jew gestodene (0.05 mg sa 0.10 mg) magħmul fi 18-il mara li ma kellhomx trapjant (mhux qiegħdin jieħdu immunosoppressanti oħrajn) fuq 3 ciċċli mestruwali konsekuttivi ma wrew l-ebda influwenza klinikament relevanti ta' mycophenolate mofetil fuq l-azzjoni ta' trażżeen tal-ovulazzjoni tal-kontraċettivi orali. Livelli fis-sirum tal-ormon lewtanizzanti (LH), ormon li jistimula l-follikuli (FSH) u progesterone ma kinux sinifikattivament effettwati. Il-farmakokinetika ta' kontraċettivi orali ma għietx affettwata sa livell klinikament rilevanti bl-ghoti flimkien ta' mycophenolate mofetil (ara wkoll sezzjoni 4.5).

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

F'mudelli esperimentalji, mycophenolate mofetil ma kienx tumuriġeniku. L-ogħla doża t-testjata fi stħarriġ fuq il-karċinogenetiċità fl-annimali rriżultat f'bejn wieħed u ieħor 2-3 darbiet l-esponent sistemiku (AUC jew C_{max}) osservat f'pazjenti bi trapjanti tal-kliewi f'doża klinika rakkomandata ta' 2 g/kuljum u 1.3 – 2 darbiet l-esponimet sistemiku (AUC jew C_{max}) osservat f'pazjenti bi trapjanti tal-qalb f'doża klinika rakkomandata ta' 3 g/kuljum.

Żewġ assysi fuq ġenotossicità (assaġġ *in vitro* f'limfoma tal-ġrieden u *in vivo* mikronukleu test fil-mudullun tal-ġrieden) urew potenzjal ta' mycophenolate mofetil li jikkawża aberrazzjonijiet. Dawn l-effetti jistgħu jiġu relatati mal-mod ta' azzjoni farmakodinamika, i.e. impediment ta' sintesi tan-nukleotidi f'ċelloli sensittivi. Testijiet *in vitro* oħrajn għall-ittestjar ta' mutazzjoni fil-ġene ma wrewx attivitā ġenotossika.

Fl-istudji teratologiċi fil-firien u fil-fniek, risorbiment tal-fetu u malformazzjoni jiet seħħew fil-firien f'6 mg/kg/day (li jinkludu anoftalmja, agnatija u idrokefali) u fil-fniek f'90 mg/kg/day (li jinkludu anomaliji kardjovaskularu u tal-kliewi, bħal ma huma ektopia kordis u kliewi ektopiči, u ftuq dijafragmatiku u umbilikali), fl-assenza ta' tossicità materna. L-espożizzjoni sistemika f'dawn il-livelli hija bejn wieħed u ieħor ekwivalenti għal jew anqas minn 0.5 darbiet l-espożizzjoni klinika fid-doża klinikament rakkomandata ta' 2 g/kuljum ghall-pazjenti bi trapjanti tal-kliewi u bejn wieħed u ieħor 0.3°darbiet l-esponiżżjoni klinika fid-doża klinika rakkomandata ta' 3 g/kuljum f'pazjenti bi trapjanti tal-qalb (ara sezzjoni 4.6)

Is-sistemi ematopojetici u limfoidi kienu l-organi principali effettwati fi stħarrig tossikologiku magħmul b'mycophenolate mofetil fuq il-firien, il-ġrieden, il-klieb u x-xadini. Dawn l-effetti seħħew f'livelli ta' espożizzjoni sistemiċi li huma ekwivalenti għal jew għal anqas minn l-espożizzjoni klinika f'doża rakkodata ta' 2 g/kuljum ġħar-recipjenti tat-trapjanti tal-kliewi. Effetti gastrointestinali kienu osservati fil-klieb f'livelli ta' espożizzjoni sistemiċi ekwivalenti għal jew anqas minn l-espożizzjoni klinika fid-dozi rakkodata. Effetti gastrointestinali u renali konsistenti ma' deidratazzjoni kienu ukoll osservati fix-xadini fl-ġħola doża (livelli sistemiċi ta' espożizzjoni ekwivalenti għal jew akbar minn l-espożizzjoni klinika). Il-profil tat-tossiċità mhux kliniku ta' mycophenolate mofetil jidher li huwa konsistenti ma' kažijiet avversi osservati fi provi kliniči fuq il-bniedem li issa jipprovd *data* dwar is-sigurta li hija aktar ta' rilevanza għall-populazzjoni tal-pazjenti (ara sezzjoni 4.8).

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

X'tikkonsisti l-kapsula

Pregelatinised maize starch

Povidone K-30

Croscarmellose sodium

Magnesium stearate

Il-qoxra tal-kapsuli

Ras

Indigo carmine (E132)

Titanium dioxide (E171)

Gelatin

Korp

Red iron oxide (E127)

Yellow iron oxide (E110)

Titanium dioxide (E171)

Glutaraldehyde

Il-linka sewda tikkonsisti minn: shellac, black iron oxide (E172), propylene glycol u potassium hydroxide.

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

3 snin.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Dan il-prodott mediċinali m'għandux bżonn ħażna speċjali.

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

Folji trasparenti tal-PVC/PVdC-aluminju

Daqsijiet tal-pakkett ta' 100, 300 jew 100 x 1 u pakketti multipli li fihom 300 (3 pakketti ta' 100) kapsula.

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

6.6 Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu meta jintrema u għal immanigħgar ieħor

Kull fdal tal-prodott mediciñali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

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

Teva B.V.
Swensweg 5
2031GA Haarlem
L-Olanda

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

EU/1/07/438/001 (100 kapsula)
EU/1/07/438/002 (300 kapsula)
EU/1/07/438/006 (100x1 kapsula)
EU/1/07/438/009 (300 (3 x 100) kapsula)

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Frar 2008

Data tal-aħħar tiġid: 19 Novembru 2012

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Myfenax 500 mg pilloli miksijsa b'rita

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola fiha 500 mg mycophenolate mofetil

Għal-lista kompluta ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pilloli miksijsa b'rita (pillola)

Pilloli miksijsa b'rita ta' lewn il-lavanda pallida, f'għamla ovali, intaljata b'“M500” fuq naħha waħda u bla ebda disinn fuq in-naħha l-oħra.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Myfenax hu indikat f'kombinazzjoni ma' ciclosporin u corticosteroids għall-profilassi ta' riġejżjoni akuta ta' trapjanti f'pazjenti li jirċievu trapjanti tal-kliewi, kardijaċi jew epatici alloġeniċi.

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

It-trattament għandu jiġi mibdi u mantenu minn speċjalisti kwalifikati xierqa fit-trapjanti.

Pożoġi

Užu fi trapjanti renali

Adulti

It-trattament għandu jiġi mibdi fi żmien 72 siegħa minna wara t-trapjant. Id-doża rakkomandata f'pazjenti bi trapjant tal-kliewi hi ta' 1 g li tingħata darbtejn kuljum (doża ta' 2 g kuljum).

Popolazzjoni pedjatrika b'età minn 2 sa 18-il sena

Id-doża rakkomandata ta' mycophenolate mofetil hija ta' 600 mg/m^2 li tingħata mill-ħalq darbtejn kuljum (sa' massimu ta' 2 g kuljum). Il-pilloli għandhom jiġu biss preskritti lil pazjenti b'erja superficjali korporali ta' minn l-anqas 1.25 m^2 . Pazjenti b'erja superficjali korporali ta' bejn $1.25 - 1.5 \text{ m}^2$ għandhom jiġu ppreskritti l-kapsuli Myfenax f'doża ta' 750 mg darbtejn kuljum (doża ta' 1.5 g kuljum). Pazjenti b'erja superficjali korporali akbar minn 1.5 m^2 għandhom jiġu ppreskritti l-kapsuli Myfenax f'doża ta' 1 g darbtejn kuljum (doża ta' 2 g kuljum). Peress li xi reazzjonijiet avversi jiġu bi frekwenza akbar f'dan il-grupp ta' età (ara sezzjoni 4.8) meta mqabbel mal-adulti, tnaqqis temporanju jew twaqqif tad-doża jista' jkun meħtieġ; dawn għandhom jiġu kkunsidrati ma' fatturi kliniči rilevanti li jinkludu s-severità tar-reazzjoni.

Popolazzjoni pedjatrika < Sentejn

Hemm biss tagħrif ristrett dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' tfal ta' taħt is-sentejn. Dawn huma insuffiċjenti sabiex isiru rakkomandazzjoni jet dwar id-doża u għalhekk l-użu f'dan il-grupp ta' eta' mhux rakkomandat.

Užu fi trapjanti kardijači

Adulti

It-trattament għandu jiġi mibdi fi żmien 5 ijiem wara t-trapjant. Id-doża rakkodata f' pazjenti bi trapjant kardijaku hi ta' 1.5 g li tingħata darbtejn kuljum (doża ta' 3 g kuljum).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemmx tagħrif disponibbli dwar pazjenti pedjatriċi bi trapjant tal-qalb.

Užu fi trapjanti tal-fwied

Adulti

Mycophenolate mofetil intravenuż għandu jingħata ghall-ewwel 4 ijiem wara t-trapjant tal-fwied, b'doża orali ta' Myfenax li tkun ittollerata li tinbeda kemm jista' jkun malajr wara dan. Id-doża orali rakkodata f' pazjenti bi trapjant tal-fwied hija ta' 1.5 g li tingħata darbtejn kuljum (doża ta' 3 g kuljum).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemmx tagħrif disponibbli dwar pazjenti pedjatriċi bi trapjant tal-fwied

Užu f'popolazzjonijiet specjalni

Anzjani

Id-doża rakkodata ta' 1 g li tingħata darbtejn kuljum għal pazjenti bi trapjanti tal-kliewi u ta' 1.5 g darbtejn kuljum għal pazjenti bi trapjanti kardijači jew tal-fwied huma adattati għall-anzjani.

Indeboliment tal-kliewi

F'pazjenti bi trapjanti tal-kliewi b'indeboliment kroniku sever tal-kliewi (rata ta' filtrazzjoni glomerulari $< 25 \text{ mL/min/}1.73 \text{ m}^2$), barra milli fil-perijodu immedjat ta' wara t-trapjant, doži akbar minn 1 g mogħtijin darbtejn kuljum għandhom jiġu evitati. Dawn il-pażjenti għandhom ukoll jiġu osservati bir-reqqa. L-ebda tibdil fid-doži ma huwa meħtieg f'pazjenti li jkollhom dewmien fil-funzjoni tal-graft renali wara l-operazzjoni (ara sezzjoni 5.2). M'hemm l-ebda *data* fuq pazjenti bi trapjanti tal-qalb u tal-fwied b'indeboliment kroniku sever tal-kliewi.

Indeboliment tal-fwied sever

L-ebda aġġustament tad-doża mhu meħtieg għal pazjenti bi trapjant tal-kliewi li għandu marda parenkimali epatika severa. M'hemm l-ebda tagħrif disponibbli għal pazjenti bi trapjant kardijaku b'marda parenkimali epatika severa.

Trattament waqt episodji ta' tiċħid

Mycophenolic acid (MPA) huwa l-metabolit attiv ta' mycophenolate mofetil. Tiċħid tat-trapjant tal-kliewi ma jwassalx għal tibdil fil-farmakokinetiċi ta' MPA; tnaqqis fid-doż-żiegħ jew twaqqif ta' Myfenax mhux meħtieg. Ma hemm l-ebda bażi għal aġġustament fid-doża ta' Myfenax wara trapjant tal-qalb riġettat. Ma hemm l-ebda *data* farmakokinetika waqt tiċħid ta' trapjant tal-fwied.

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar it-trattament tal-ewwel tiċħid jew ta' tiċħid rezistenti f'pazjenti pedjatriċi li jkunu rċevel trapjant.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Għal użu orali.

Prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tmiss il-prodott mediciinali jew qabel tagħti l-prodott mediciinali.

Peress li mycophenolate mofetil wera effetti teratoġeniċi fil-firien u l-fniek, il-pilloli m'għandhomx jitfarrku.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Myfenax m'għandux jingħata lil f'pazjenti b'sensittivitā eċċessiva għal mycophenolate mofetil, mycophenolic acid jew għal kwalunkwe wieħed mill-eċċipjenti elenkti fis-sezzjoni 6.1. Kienu osservati reazzjonijiet ta' sensittivitā eċċessiva għal Myfenax (ara sezzjoni 4.8).

Myfenax m'għandux jingħata lil nisa li jistgħu joħorġu tqal li ma jkunux qed jużaw kontraċċejżjoni effettiva ħafna (ara sezzjoni 4.6).

Trattament b'Myfenax m'għandux jinbeda f' nisa li jistgħu joħorġu tqal mingħajr ma jiġi pprovdut riżultat ta' test tat-tqala biex jiġi żgurat li ma jintużax b'mod mhux intenzjonat waqt it-tqala (ara sezzjoni 4.6).

Myfenax m'għandux jintuża waqt it-tqala ħlief jekk ma jkunx disponibbli trattament alternativ xieraq biex jiġi evitat tiċħid tat-trapjant (ara sezzjoni 4.6).

Myfenax m'għandux jingħata lil nisa li jkunu qed ireddgħu (ara sezzjoni 4.6).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Neoplažmi

Pazjenti li qeħġdin fuq regimens immunosoppressivi li jinvolvu kombinazzjonijiet ta' prodotti mediciinali, li jinkludu Myfenax, huma f'riskju akbar li jiżviluppaw limfomi u tumuri malinni oħrajin, b'mod partikolari dawk tal-ġilda (ara sejjoni 4.8). Ir-riskju jidher li huwa aktar relatażat mal-intensità u t-tul tal-immunosoppressioni milli mill-użu ta' xi mediciina specifika. Bħala rakkomandazzjoni ġenerali biex jitnaqqas ir-riskju għal kanċer tal-ġilda, espożizzjoni għad-dawl tax-xemx u d-dawl ultra vjola (UV) għandu jkun ristrett billi jintlibsu ħwejjeġ protettivi u billi jintuża sunskrin b'fattur ta' protezzjoni għoli.

Infezzjonijiet

Pazjenti ttrattati b'immunosoppressanti, inkluż Myfenax, huma f'riskju akbar ta' infezzjonijiet opportunističi (ikkawżati minn batterja, fungus, virus u protozoa), infezzjonijiet fatali u sepsis (ara sezzjoni 4.8). Infezzjonijiet bħal dawn jinkludu attivazzjoni mill-ġdid ta' viruses mhux attivi, bħal attivazzjoni mill-ġdid tal-epatite B jew tal-epatite C u infezzjonijiet ikkawżati minn poliomaviruses (nefropatija assoċjata mal-virus BK, lewkoenċefalopatija multifokali progressiva PML assoċjata mal-virus JC). Każjiet ta' epatite kkawżati minn attivazzjoni mill-ġdid tal-epatite B jew tal-epatite C ġew irrapportati f'pazjenti ġarriera trattati b'immunosoppressanti. Dawn l-infezzjonijiet ħafna drabi huma relatati ma' esponenti immunosoppressiv totali għoli u jistgħu jwasslu għall-kondizzjoni serji jew fatali li t-tobba għandhom jikkunsidraw fid-dijanjosi differenzjali f'pazjenti immunosoppressi b'funzjoni tal-kliewi li qed tiddejt jidher jew b'sintomi newroloġiċi. Mycophenolic acid għandu effett ċitostatiku fuq il-limfoċċi B u T, għalhekk tista' sseħħ žieda fis-severità tal-COVID-19, u għandha tīgħi kkunsidrata azzjoni klinika xierqa.

Kien hemm rapporti ta' ipogammaglobulinemija b'rabta ma' infezzjonijiet rikorrenti f'pazjenti li jkunu qed jirċievu mycophenolate mofetil flimkien ma' immunosuppressanti oħra. F'xi wħud minn dawn il-

kažijiet il-qlib minn mycophenolate mofetil għal immunosuppressant alternattiv waslet biex il-livelli ta' IgG fis-serum jirritornaw għan-normal. Pazjenti fuq mycophenolate mofetil li jiżviluppaw infel-żonijiet rikorrenti għandu jkollhom l-immunoglobulin fis-serum tagħhom mkejla. F'kažijiet ta' ipogammaglobulinemija sostnuta, klinikament rilevanti, għandha tiġi kkunsidrata azzjoni klinika xierqa billi jitqiesu l-effetti ċitostatċi potenti li mycophenolic acid għandu fuq il-limfociti T- u B-.

Kien hemm rapporti ppubblikati ta' bronkjejtasi f'adulti u tfal li rċeew mycophenolate mofetil flimkien ma' immuno-suppressanti oħra. F'xi wħud minn dawn il-kažijiet il-qlib minn mycophenolate mofetil għal immuno-suppressant ieħor wassal għal titjib fis-sintomi respiratorji. Ir-riskju ta' bronkjejtasi jista' jkun marbut ma' ipogammaglobulinemija jew ma' effett dirett fuq il-pulmun. Kien hemm ukoll rapporti iż-żolati ta' mard interstizjali tal-pulmun u fibroži pulmonari, li uħud minnhom kien fatali (ara sezzjoni 4.8). Huwa rrakkomandat li l-pazjenti li jiżviluppaw sintomi pulmonari persistenti, bħal sogħla u dispneja, jiġu investigati.

Demm u s-sistema immuni

Pazjenti li jircievu Myfenax għandhom jiġu sorveljati għan-newtropenja, li tista' tkun relatata ma' Myfenax innifsu, prodotti mediciċinali konkomitanti, infel-żonijiet minn vajrusis, jew xi kombinazzjoni ta' dawn il-kawżi. Pazjenti li jieħdu Myfenax għandhom jittiehdulhom l-ghadd komplut tad-demm kull ġimgħa għall-ewwel xahar, darbtejn fix-xahar għat-tieni u t-tielet xħur ta' trattament imbagħad kull xahar matul l-ewwel sena. Jekk tiżviluppa n-newtropenja (ghadd ta' newtrophils assolut $< 1.3 \times 10^3/\mu\text{L}$) jkun aħjar li Myfenax jiġi interrot jew imwaqqaf.

F'pazjenti ttrattati b'mycophenolate mofetil flimkien ma' immuno-suppressanti oħra kien rrappurtati kažijiet ta' aplasija pura taċ-ċelluli ħumor (pure red cell aplasia - PRCA). Il-mekkaniżmu ta' PRCA ikkawżata minn mycophenolate mofetil muwiex magħruf. PRCA tista' tgħaddi bi tnaqqis fid-doża jew jekk twaqqaf it-terapija ta' Myfenax. F'pazjenti li rċeew trapjant, bidliet fit-terapija ta' Myfenax għandhom isiru biss taħt superviżjoni xierqa sabiex jitnaqqas ir-riskju ta' tiċhid tal-organu trapjant (ara sezzjoni 4.8).

Pazjenti li jkunu qed jircievu Myfenax għandhom jiġu avżati biex jirrappurtaw immedjatament kwalunkwe evidenza ta' infel-żonij, tbengħil mhux mistenni, fsada jew xi manifestazzjoni oħra ta' insuffiċjenza tal-mudullun.

Il-pazjenti għandhom jiġu avżati li waqt trattament b'Myfenax, il-vaċċinazzjonijiet jistgħu jkunu anqas effettivi u l-użu ta' vaċċini ħajjin imma attenwati għandhom jiġu evitati (ara sezzjoni 4.5). Il-vaċċin kontra l-influwenza jista' jkun ta' siwi. Dawk li jippreskrivu għandhom jirreferu għall-gwidi nazzjonali tat-tilqim kontra l-influwenza.

Gastro-intestinali

Mycophenolate mofetil gie assocjat ma' incidenza akbar ta' avvenimenti avversi tas-sistema digħidha, inkluż kaži mhux tas-soltu ta' ulċerazzjoni, emorragija u perforazzjoni fl-apparat gastrointestinali. Myfenax għandu jiġi mgħotli b'kawtela 'l-pazjenti b'mard attiv serju tas-sistema digħidha.

Myfenax huwa impeditur ta' inosine monophosphate dehydrogenase (IMPDH). Għalhekk, għandu jiġi evitat f'pazjenti li għandhom defiċjenza ereditarja rari ta' hypoxanthine-guanine phosphoribosyl-transferase (HPRT) bħal ma' huma s-sindromi Lesch-Nyhan u Kelley-Seegmiller.

Interazzjoni

In vista tat-tnaqqis sinifikattiv fl-AUC (erja taħt il-kurva) jew MPA minn cholestyramine, għandha tiġi użata l-kawtela fl-użu konkomitanti ta' Myfenax ma' prodotti mediciċinali li jiddisturbaw iċ-ċirkulazzjoni mill-ġdid enteroepatika minhabba l-potenzjal li jnaqqas l-effikaċċja ta' Myfenax.

Għandu jkun hemm attenzjoni meta wieħed jibdel terapija kombinata minn korsijiet li fihom immunosoppressanti, li jfixxlu ċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid ta' MPA, eż. ciclosporin, għal sustanzi oħrajn li m'għandhomx dan l-effett, eż. tacrolimus, sirolimus, belatacept, jew vice versa, peress li dan jiista' jwassal għal tibdil fl-esponiment għal MPA. Mediċini li jfixxlu ċ-ċiklu enteroepatiku ta' MPA (eż. cholestyramine, antibijotici) għandhom jintużaw b'attenzjoni minħabba l-potenzjal tagħghom li jnaqqsu l-livelli fil-plażma u l-effikċċa ta' mycophenolate mofetil (ara wkoll sezzjoni 4.5). Jista' jkun xieraq monitoraġġ terapewtiku tal-mediċina ta' MPA meta tinbidel it-terapija kombinata (eż. minn ciclosporin għal tacrolimus jew viċe versa) jew biex tiġi żgurata immunosoppressjoni adegwata f'pazjenti b'riskju immunologiku għoli (eż. riskju ta' tiċħid, trattament b'antibijotici, żieda jew tneħħija ta' medikazzjoni li tikkawwa interazzjoni).

Huwa rakkommandat li mycophenolate mofetil ma jingħatax flimkien ma' azathioprine, għaliex għot fl-istess waqt bħal dan ma ġiex studjat.

Il-proporzjon tar-riskju u l-benefiċju ta' teħid ta' mycophenolate mofetil ma' sirolimus għadu ma ġiex stabbilit (ara wkoll sezzjoni 4.5).

Popolazzjonijiet specjali

Pazjenti anzjani jista' jkollhom riskju akbar ta' avvenimenti avversi bħal ġertu infekzjonijiet (inkluż marda ta' invażjoni ta' *cytomegalovirus* fit-tessut) u possibbilm emorraġġja gastrointestinali u edima pulmonari, meta mqabbla ma' individwi iż-ġejha (ara sezzjoni 4.8).

Effetti teratoġeniċi

Mycophenolate huwa teratogen qawwi fil-bnedmin. Wara esponiment għal MMF waqt it-tqala kienu rrappurtati abort spontanju (rata ta' 45% sa 49%) u malformazzjonijiet kongenitali (rata stmata ta' 23% sa 27%). Għalhekk, Myfenax huwa kontraindikat waqt it-tqala ħlief jekk ma jkunux disponibbli trattamenti alternativi xierqa biex jiġi evitat tiċħid tat-trapjant. Pazjenti nisa li jistgħu johorġu tqal għandhom jingħataw parir dwar ir-riskji u għandhom isegwu r-rakkomandazzjonijiet ipprovduti fis-sezzjoni 4.6 (eż. metodi ta' kontraċċezzjoni, ittestjar għat-tqala qabel, matul u wara terapija b'mycophenolate. It-tobba għandhom jiżguraw li nisa li jieħdu mycophenolate jifhem r-riskju ta' hsara lit-tarbija, il-htieġa ta' kontraċċezzjoni effettiva, u l-htieġa li jikkonsultaw lit-tabib tagħhom b'mod immedja jekk ikun hemm possibbiltà ta' tqala.

Kontraċċezzjoni (ara sezzjoni 4.6)

Minħabba evidenza klinika robusta li turi riskju għoli ta' abort u malformazzjonijiet kongenitali meta mycophenolate mofetil jintuża waqt it-tqala, għandu jittieħed kull sforz biex tiġi evitata t-tqala waqt it-trattament. Għalhekk, nisa li jistgħu johorġu tqal għandhom jużaw tal-inqas forma waħda ta' kontraċċezzjoni affidabbli (ara sezzjoni 4.3) qabel ma tinbeda terapija b'Myfenax, waqt it-terapija u għal sitt ġimħaq wara li titwaqqaf it-terapija; sakemm l-astinenza ma tkunx il-metodu magħżul ta' kontraċċezzjoni. Żewġ forom komplimentari ta' kontraċċezzjoni fl-istess waqt huma ppreferuti biex jiġi minimizzat il-potenzjal ta' falliment tal-kontraċċettiv u tqala mhux intenzjonata.

Għal parir dwar il-kontraċċezzjoni għall-irġiel ara sezzjoni 4.6.

Materjal edukattiv

Sabiex jgħin lill-pazjenti sabiex jevitaw esponiment tal-fetu għal mycophenolate u biex jipprovd informazzjoni importanti addizzjonalni dwar is-sigurtà, id-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqiegħid fis-Suq se jipprovd materjal edukattiv ghall-professjonisti tal-kura tas-sahħha. Il-materjal edukattiv se jsaħħa it-twissijiet dwar it-teratogenicità ta' mycophenolate, jipprovd parir dwar kontraċċezzjoni qabel tinbeda t-terapija u gwida dwar il-htieġa ta' testijiet tat-tqala. Informazzjoni shiha għall-pazjent dwar ir-riskju teratogeniku u miżuri ta' prevenzjoni tat-tqala għandhom jingħataw mit-tabib lil nisa li jistgħu johorġu tqal u, kif xieraq, lill-pazjenti rġiel.

Prekawzjonijiet addizzjonalni

Il-pazjenti m'għandhomx jagħtu demm matul it-terapija jew għal mill-inqas 6 ġimġħat wara li jitwaqqaf mycophenolate. L-irġiel m'għandhomx jagħtu semen matul it-terapija jew għal 90 ġurnata wara li jitwaqqaf mycophenolate.

Eċċipjent

Dan il-prodott medicinali fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola mikṣija b'rita, jiġifieri esenzjalment ‘hieles mis-sodium’.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Aciclovir

Konċentrazzjonijiet oħħla fil-plażma ta' aciclovir kienu osservati meta mycophenolate mofetil kien mogħti ma' aciclovir meta mqabbel mal-ġhoti ta' aciclovir waħdu. It-tibdiliet fil-farmakokinetici MPAG (phenolic glucuronide ta' MPA) (MPAG tiżid bi 8%) huma minimi u mhumiex ikkunsiderati klinikament sinifikativi. Peress li konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' MPAG jiżdiedu fil-preżenza ta' indeboliment tal-kliewi, kif jiġi lill-konċentrazzjonijiet ta' aciclovir, jeżisti l-potenzjal għal mycophenolate mofetil u aciclovir, jew il-prodrugs tiegħu, eż. valaciclovir, li jikkompetu għat-tinixxija tubulari u jista' jkun hemm aktar żidiet fil-konċentrazzjonijiet taż-żeġw sustanzi.

Antaċċidi u inibituri tal-pompa tal-protoni (PPIs - proton pump inhibitors)

Tnaqqis fl-espożizzjoni għal MPA kien osservat meta antaċċidi, bħal magnesium u aluminium hydroxides, u PPIs, inkluż lansoprazol u pantoprazol, ingħataw flimkien ma' mycophenolate mofetil. Meta wieħed iqabbel ir-rati ta' tħieħid ta' trapjant jew ir-rati ta' telf ta' trapjant bejn pazjenti fuq mycophenolate mofetil li jieħdu PPIs vs pazjenti fuq mycophenolate mofetil li ma kinux qed jieħdu PPIs, ma kinux osservati differenzi sinifikanti. Din id-data ssostni estrapolazzjoni ta' din is-sejba għall-antaċċidi kollha peress li t-tnaqqis fl-espożizzjoni meta mycophenolate mofetil ingħata flimkien ma' magnesium u aluminium hydroxides huwa ferm inqas minn meta mycophenolate mofetil ingħata flimkien ma' PPIs.

Prodotti medicinali li jinterferixxu maċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid (eż. cholestyramine, ciclosporin A, antibijotiċi)

Għandu jkun hemm kawtela bi prodotti medicinali li jinterferixxu maċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid minħabba l-potenzjal tagħhom li jnaqqsu l-effiċċa ta' mycophenolate mofetil

Cholestyramine

Wara l-ġhoti ta' doža waħda ta' 1.5 g ta' mycophenolate mofetil lil individwi normali f'saħħithom li kienu ttrattati minn qabel b'4 g tliet darbiet kuljum (TID) ta' cholestyramine għal 4 ijiem, kien hemm tnaqqis ta' 40% fl-AUC ta' MPA (ara sezzjoni 4.4 u sezzjoni 5.2). Għandu jkun hemm kawtela waqt l-ġhoti flimkien minħabba l-potenzjal li tonqos l-effiċċa ta' mycophenolate mofetil.

Ciclosporin A

Il-farmakokinetika ta' ciclosporin A (CsA) mhumiex affettwata b'mycophenolate mofetil. Mill-banda l-oħra, jekk it-trattament konkomitanti b'CsA jiġi mwaqqaf, huwa mistenni li jkun hemm żieda ta' madwar 30% fl-AUC ta' MPA. CsA ifixkel ir-riċiklaġġ enteropatiku ta' MPA, u jwassal għal tnaqqis ta' 30-50% fl-esponenti għal MPA f'pazjenti bi trapjant tal-kliewi trattati b'mycophenolate mofetil u CsA meta mqabbel ma' pazjenti li kienu qed jirċievu sirolimus jew belatacept u doži simili ta' mycophenolate mofetil (ara wkoll sezzjoni 4.4). Bil-maqlub, għandhom ikunu mistennija bidliet fl-esponenti għal MPA meta pazjenti jinqalbu minn CsA għal wieħed mill-immunosoppressanti li ma jifixklux iċ-ċiklu enteroepatiku ta' MPA.

Antibijotiċi li jeliminaw batterji li jiproduċċu β-glucuronidase fl-intestini (eż. klassijiet ta' antibijotiċi ta' aminoglycoside, cephalosporin, fluoroquinolone, u penicillin) jistgħu jinterferixxu maċ-

cirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid ta' MPAG/MPA u b'hekk iwasslu għal esponent sistemiku għal MPA imnaqqas. Hemm disponibbli informazzjoni dwar l-antibijotici li ġejjin:

Ciprofloxacin jew amoxicillin flimkien ma' clavulanic acid

Tnaqqis fil-konċentrazzjonijiet ta' MPA ta' qabel id-doża (konċentrazzjonijiet l-aktar baxxi) ta' madwar 50% kienu rrappurtati f'pazjenti li rcevew trapjant tal-kliewi fil-ġranet eżatt wara l-bidu ta' ciprofloxacin jew amoxicillin flimkien ma' clavulanic acid orali. Dan l-effett kelliu tendenza li jonqos hekk kif jitkompla l-użu tal-antibijotiku u li jieqaf fi żmien ftit ġranet mit-twaqqif tal-antibijotiku. Il-bidla fil-livell ta' qabel id-doża tista' ma tirrappreżentax b'mod preċiż il-bidli fl-esponent globali għal MPA. Għalhekk, fin-nuqqas ta' evidenza klinika ta' disfunzjoni tal-organu trapjantat, bidla fid-doża ta' Myfenax normalment m'għandhiex tkun neċċessarja. Madankollu, waqt il-kombinazzjoni u eżatt wara trattament b'antibijotici għandha ssir sorveljanza klinika mill-vičin.

Norfloxacin u metronidazole

F'voluntiera f'sahħithom, ma kienet osservata l-ebda interazzjoni sinifikanti meta mycophenolate mofetil ingħata flimkien ma' norfloxacin jew metronidazole separatament. Madankollu, norfloxacin u metronidazole flimkien naqqsu l-esponent għal MPA b'madwar 30% wara doża waħda ta' mycophenolate mofetil .

Trimethoprim/sulphamethoxazole

Ma ġie osservat l-ebda effett fuq il-bijodisponibiltà ta' MPA.

Prodotti mediciinati li jaffettaw il-glucuronidation (eż. isavuconazole, telmisartan)

L-ghoti flimkien ma' medicijni li jaffettaw il-glukuronidazzjoni ta' MPA jista' jibdel l-esponent għal MPA. Għalhekk hija rakkomandata kawtela meta dawn il-medicijni jingħataw flimkien ma' mycophenolate mofetil.

Isavuconazole

Ġiet osservata żieda ta' 35% fl-esponent (AUC_{0-∞}) ta' MPA bl-ghoti flimkien ma' isavuconazole.

Telmisartan

Għoti ta' telmisartan flimkien ma' mycophenolate mofetil wassal għal tnaqqis ta' madwar 30% fil-konċentrazzjonijiet ta' MPA. Telmisartan ibiddel l-eliminazzjoni ta' MPA billi jtejjeb l-espressjoni ta' PPAR gamma (*peroxisome proliferator-activated receptor gamma*), li mbagħad twassal għal espressjoni u attività ta' uridine diphosphate glucuronyltransferase isoform 1A9 (UGT1A9) imsahħha. Meta wieħed iqabbel ir-rati ta' tħid ta' trapjant, ir-rati ta' telf tat-trapjant jew il-profil ta' avvenimenti avversi bejn pazjenti li rcevew mycophenolate mofetil bi u mingħajr medikazzjoni ta' telmisartan fl-istess waqt, ma kinux osservati konsegwenzi klinici ta' interazzjoni farmakokinetika bejn mediciċina u oħra.

Ganciclovir

Ibbażat fuq ir-riżultati ta' stħarriġ b'għoti ta' doża ewlenija tad-doži rakkomandati ta' mycophenolate mofetil b'mod orali u ganciclovir intravenuż u l-effetti magħrufa dwar l-indeboliment tal-kliewi fuq il-farmakokinetiċi ta' mycophenolate mofetil (ara sezzjoni 4.2) u ganciclovir, huwa antiċipat li l-ghoti konkomittanti ta' dawn iż-żewġ medicijni (li jikkompetu għall-mekaniżmi ta' tnixxija mit-tubuli tal-kliewi) jirriżulta f'żidiet fil-konċentrazzjonijiet ta' MPAG u ganciclovir. L-ebda tibdil sostanzjali ma huwa antiċipat u aġġustament tad-doża ta' Myfenax mhux meħtieġ. F'pazjenti b'indeboliment tal-kliewi fejn Mycophenolate mofetil u ganciclovir jew il-prodrugs tagħha, eż. valganciclovir, huma mgħotijin konkomitantement ir-rakkomandazzjoniċi tad-doża għal ganciclovir għandhom jiġu osservati u l-pażjenti moniterjati bir-reqqa.

Kontraċettivi orali

Il-farmakodinamika u l-famakokinetika ta' kontraċettivi orali ma kinux effettwati sa' livell klinikament rilevanti mill-ġħoti konkomittanti ta' mycophenolate mofetil (ara wkoll sezzjoni 5.2).

Rifampicin

F'pazjenti li mhux qed jieħdu wkoll ciclosporin, it-teħid konkomitanti ta' mycophenolate mofetil u rifamicin irriżulta fi tnaqqis fl-espozizzjoni għal MPA ($AUC_{0-12\text{-il siegħa}}$) ta' 18% sa 70%. Huwa rakkommandat li l-livelli ta' espozizzjoni ta' MPA jiġu monitorati u sabiex id-doži ta' Myfenax jiġu aġġustati skont dan sabiex tibqa' tiġi mantenuta l-effikaċċja klinika meta rifampicin tiġi mogħtija ma' dan.

Sevelamer

Tnaqqis f' C_{max} u $AUC_{0-12\text{-il siegħa}}$ ta' MPA bi 30 % u 25 % rispettivament kien osservati meta mycophenolate mofetil kien mogħti flimkien ma' sevelamer mingħajr konsegwenzi kliniči (i.e. riġettazzjoni tat-trapjant). Madankollu, huwa rakkommandat li Myfenax jiġi mogħti ta' lanqas siegħa qabel jew tliet sigħat wara it-teħid ta' sevelamer biex jitnaqqas kemm jista' l-impatt tal-assorbiment ta' MPA. M'hemmx *data* disponibbli dwar Mycophenolate mofetil ma' phosphate binders oħra li m'humiex sevelamer.

Tacrolimus

F'pazjenti li rċeċew trapjant tal-fwied li nbdew fuq mycophenolate mofetil u tacrolimus, l-AUC u C_{max} ta' MPA, l-metabolit attiv ta' mycophenolate mofetil, ma kinux affettwati b'mod sinifikanti mill-ghoti fl-istess waqt ta' tacrolimus. B'kuntrast, kien hemm żjieda ta' madwar 20% fl-AUC ta' tacrolimus meta doži multipli ta' mycophenolate mofetil (1.5 g [BID], filgħodu u filgħaxija) ingħataw lil pazjenti li kellhom trapjant tal-fwied li kien qed jieħdu tacrolimus. Iżda, f'pazjenti bi trapjant renali, il-konċentrazzjoni ta' tacrolimus ma dehritx li nbidlet minn mycophenolate mofetil (ara wkoll sezzjoni 4.4).

Vaċċini b'mikrobi ħajjin

Vaċċini b'mikrobi ħajjin m'għandhomx jingħataw lil pazjenti b'indeboliment fir-rispons immuni. Ir-rispons tal-antikorpi għal tilqim ieħor jista' jkun imnaqqas (ara wkoll sezzjoni 4.4).

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

Interazzjonijiet potenzjali

L-ghoti flimkien ta' probenecid u mycophenolate mofetil lil xadini żied l-AUC fil-plażma ta' MPAG bi 3 darbiet. Għalhekk, sustanzi oħra li huma magħrufa li jgħaddu minn sekrezzjoni tubulari mill-kiewi, jistgħu jikkompetu ma' MPAG, u b'hekk jgħollu l-konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' MPAG jew tas-sustanza l-oħra li tkun qed tħaddi minn sekrezzjoni tubulari.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Waqt it-teħid ta' mycophenolate t-tqala għandha tiġi evitata. Għalhekk, nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jużaw tal-inqas forma waħda ta' kontraċċejżjoni affidabbli (ara sezzjoni 4.3) qabel ma tinbeda terapija b' Myfenax, waqt it-terapija, u għal sitt ġimġħat wara li titwaqqaf it-terapija, sakemm l-astinenza ma tkunx il-metodu magħżul ta' kontraċċejżjoni. Żewġ forom komplimentari ta' kontraċċejżjoni fl-istess waqt huma ppreferuti.

Tqala

Myfenax huwa kontraindikat waqt it-tqala ħlief jekk ma jkunx hemm trattament alternativ xieraq biex jiġi evitat tiċħid tat-trapjant. It-trattament m'għandux jinbeda mingħajr ma jiġi pprovdut riżultat ta' test tat-tqala negattiv biex jiġi žgurat li ma jintużax b'mod mhux intenzjonat waqt it-tqala.

Pazjenti nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom ikunu konxji tar-riskju akbar ta' telf tat-tqala u malformazzjoniżiet kongenitali fil-bidu tat-trattament u għandhom jingħataw parir dwar il-prevenzjoni u l-ippjanar tat-tqala.

Qabel ma jinbeda trattament b' Myfenax, nisa li jistgħu johorġu tqal għandu jkollhom żewġ testijiet tat-tqala tas-serum jew tal-awrina negattivi b'sensittività ta' mill-inqas 25 mIU/mL negattivi sabiex jiġi eskuż esponenti mhux intenzjonat ta' embriju għal mycophenolate. Huwa rakkomandat li jitwettaq it-tieni test 8 - 10 ijiem wara l-ewwel test. Għal trapjanti minn donaturi mejtin, jekk ma jkunx possibbli li jsiru żewġ testijiet 8-10 ijiem bogħod minn xulxin qabel ma jibda t-trattament (minħabba ż-żmien tad-disponibilità tal-orga li se jiġi trapjant), għandu jsir test tat-tqala eż-żi kif meħtieg klinikament (eż. wara kwalunkwe rapport ta' waqfien tal-kontraċċejjoni). Ir-riżultati tat-testijiet kollha tat-tqala għandhom jiġu diskussi mal-pazjenta. F'każ ta' tqala l-pazjenti għandhom jingħataw parir biex jgħarrfu lit-tabib tagħhom mill-aktar fis-possibbli.

Myfenax huwa teratogen qawwi fil-bnedmin, b'żieda fir-riskju ta' aborti spontanji u malformazzjonijiet kongenitali f'każ ta' esponenti waqt it-tqala:

- Aborti spontanji kienu rrappurtati f'45 sa 49% ta' nisa tqal esposti għal Myfenax imqabbla ma' rata rappurtata ta' bejn 12 u 33% f'pazjenti bi trapjant ta' organi solidi ttrattati b'immunosoppressanti oħra minbarra mycophenolate mofetil.
- Abbaži ta' rapporti mil-letteratura, malformazzjonijiet seħħew fi 23 sa 27% ta' twelid ħaj f' nisa esposti għal mycophenolate mofetil waqt it-tqala (imqabbla ma' 2 sa 3% ta' twelid ħaj fil-popolazzjoni generali u madwar 4 sa 5% ta' twelid ħaj f'riċevituri ta' trapjant ta' organi solidi ttrattati b'immunosoppressanti minbarra mycophenolate mofetil).

Malformazzjonijiet kongenitali, inkluż rapporti ta' malformazzjonijiet multipli, kienu osservati wara t-tqeħġid fis-suq fi tfal ta' pazjenti esposti għal mycophenolate flimkien ma' immuno-soppressanti oħra waqt it-tqala. Il-malformazzjonijiet li ġejjin kienu rrappurtati l-aktar frekwenti:

- Anormalitajiet tal-widnejn (eż. widna ta' barra ffurmata b'mod mhux normali jew nieqsa), atreżja tal-kanal estern tas-smiġħ (widna tan-nofs);
- Malformazzjonijiet fil-wiċċ bħal xoffa mixquqa, palat mixquq, mikrognatija u ipertelorizmu tal-orbiti;
- Anormalitajiet tal-ghajnejn (eż. koloboma);
- Mard kongenitali tal-qalb bħal difetti fis-septum tal-atruju u tal-ventriklu;
- Malformazzjonijiet tas-swaba' (eż. swaba' žejda, swaba' mwaħħla flimkien);
- Malformazzjonijiet tat-trakea u tal-esofagu (eż. atreżja tal-esofagu);
- Malformazzjonijiet fis-sistema nervuża bħal spina bifida;
- Anormalitajiet fil-kliewi.

Barra minn hekk, kien hemm rapporti iżolati tal-malformazzjonijiet li ġejjin:

- Mikroftalmija;
- ċesta kongenitali fil-choroid plexus;
- aġenesi tas-septum pellucidum;
- aġenesi tan-nerv tax-xamm.

Studji fl-annimali wrew tossiċità reproduttiva (ara sezzjoni 5.3).

Treddiġi

Data limitata turi li mycophenolic acid jiġi eliminat fil-ħalib tas-sider tal-bniedem. Minħabba fir-riskju potenzjali għar-reazzjonijiet avversi serji għal mycophenolic acid fi trabi li jkunu mredda', Myfenax huwa kontra-indikat f'ommijiet li jkunu qiegħdin ireddgħu (ara sezzjoni 4.3).

Irġiel

L-evidenza klinika limitata disponibbli ma tindikax riskju akbar ta' malformazzjonijiet jew ta' koriment wara esponenti tal-missier għal mycophenolate mofetil.

MPA huwa teratogen qawwi. Mhuwiex magħruf jekk MPA huwiex preżenti fis-semen. Kalkoli

bbażati fuq *data* mill-annimali juru li l-ammont massimu ta' MPA li potenzjalment jista' jiġi trasferit lill-mara huwa tant baxx li mhux probabbli li jkollu effett. Mycophenolate ntwera li huwa ġenotossiku fi studji fuq l-annimali f'konċentrazzjonijiet li jaqbżu l-esponenti terapewtici fil-bniedem b'margini żgħar biss hekk li r-riskju ta' effetti ġenotossiči fuq iċ-ċelluli tal-isperma ma jistax jiġi eskuż għalkollox.

Għalhekk, huma rakkmandati l-miżuri ta' prekawzjoni li ġejjin: pazjenti rġiel attivi sesswalment jew is-sieħba nisa tagħhom huma rakkmandati jużaw kontraċeżżjoni affidabbli waqt it-trattament tal-pazjent raġel u għal mill-inqas 90 jum wara l-waqfien ta' mycophenolate mofetil. Pazjenti rġiel li jista' jkollhom it-tfal għandhom ikunu mgħarrfa dwar u jiddiskutu ma' professionist tal-kura tas-saħħha kkwalifikat dwar ir-riskji potenzjali tat-tnissil ta' tarbija.

Fertilità

Mycophenolate mofetil ma kellu l-ebda effett fuq il-fertilità ta' firien irġiel b'doži mill-ħalq sa 20 mg/kg/jum. L-esponent sistemiku b'din id-doża jirrappreżenta 2 – 3 darbiet l-esponent kliniku bid-doża klinika rakkodata ta' 2 g/jum f'pazjenti bi trapjant tal-kliewi u 1.3 – 2 darbiet l-esponent kliniku bid-doża klinika rakkodata ta' 3 g/jum f'pazjenti bi trapjant tal-qalb. Fi studju dwar il-fertilità u r-riproduzzjoni fin-nisa li sar fil-firien, doži mill-ħalq ta' 4.5 mg/kg/jum wasslu għal malformazzjonijiet (inkluži anoftalmja, agnatja, u idroċefalu) fl-ewwel ġenerazzjoni ta' frieh fin-nuqqas ta' tosseċċità għall-omm. L-esponent sistemiku b'din id-doża kien madwar 0.5 darbiet l-esponent kliniku bid-doża klinika rakkodata ta' 2 g/jum għall-pazjenti bi trapjant tal-kliewi u madwar 0.3 darbiet l-esponent kliniku bid-doża klinika rakkodata ta' 3 g/jum għall-pazjenti bi trapjant tal-qalb. Ma kien evidenti l-ebda effett fuq il-fertilità jew il-parametri riproduttivi fl-ommijiet jew fil-ġenerazzjoni ta' wara.

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Mycophenolate mofetil għandu effett moderat fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Mycophenolate mofetil jista' jikkawża ġedda ta' nħas, konfużjoni, sturdament, roghda jew pressjoni baxxa, u għalhekk il-pazjenti għandhom jingħataw parir li għandu jkun hemm kawtela meta jsuqu jew jużaw magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Dijarea (sa 52.6%), lewkopenija (sa 45.8%), infezzjonijiet batteriċi (sa 39.9%) u rimettar (sa 39.1%) kienu fost ir-reazzjonijiet avversi l-aktar komuni u/jew serji assoċjati mal-ġhoti ta' mycophenolate mofetil flimkien ma' ciclosporin u kortikosterojdi. Hemm ukoll evidenza ta' frekwenza ogħla ta' ċertu tipi ta' infezzjonijiet (ara sezzjoni 4.4).

Lista ta' reazzjonijiet avversi f'tabella

Ir-reazzjonijiet avversi mill-provi kliniči u mill-esperjenza wara t-tqegħid fis-suq huma elenkti fit-Tabella 1, skont il-klassifika tas-sistemi u tal-organi (SOC - *system organ class*) MedDRA flimkien mal-frekwenzi tagħhom. Il-kategorija tal-frekwenza korrispondenti għal kull reazzjoni avversa hija bbażata fuq il-konvenzjoni li ġejja: 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 $< 1/1,000$) u rari ħafna ($< 1/10,000$). Minħabba d-differenzi kbar osservati fil-frekwenza ta' certi reazzjonijiet avversi tul-l-indikazzjonijiet ta' trapjanti differenti, il-frekwenza hija pprezentata b'mod separat għal pazjenti bi trapjant tal-kliewi, tal-fwied u tal-qalb.

Tabella 1 Reazzjonijiet avversi

Reazzjoni avversa (MedDRA) Klassifika tas-Sistemi u tal-Organji	Trapjant tal-kliewi	Trapjant tal-fwied	Trapjant tal-qalb
	Frekwenza	Frekwenza	Frekwenza
Infezzjonijiet u infestazzjonijiet			
Infezzjonijiet batteriči	Komuni īnfra	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Infezzjonijiet fungali	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Infezzjonijiet mill-protożoa	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Infezzjonijiet viral	Komuni īnfra	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Neoplažmi beninni, malinni u dawk mhux speċifikati (inkluži ċesti u polipi)			
Neoplažma beninna tal-ġilda	Komuni	Komuni	Komuni
Limfoma	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Disturb limfoproliferattiv	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Neoplažma	Komuni	Komuni	Komuni
Kancer tal-ġilda	Komuni	Mhux komuni	Komuni
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika			
Anemija	Komuni īnfra	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Aplasija pura taċ-ċelluli īhomor	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Insuffiċjenza tal-mudullun	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Ekkimoži	Komuni	Komuni	Komuni īnfra
Lewkoċitoži	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Lewkopenija	Komuni īnfra	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Pancitopenija	Komuni	Komuni	Mhux komuni
Psewdolimfoma	Mhux komuni	Mhux komuni	Komuni
Tromboċitopenija	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni			
Aċidoži	Komuni	Komuni	Komuni īnfra
Iperkolesterolemija	Komuni īnfra	Komuni	Komuni īnfra
Iperglicemija	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Iperkalimja	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Iperlipidimja	Komuni	Komuni	Komuni īnfra
Ipokalcemija	Komuni	Komuni īnfra	Komuni
Ipokalimja	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Ipomanježimja	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Ipofosfatemija	Komuni īnfra	Komuni īnfra	Komuni
Iperurikimja	Komuni	Komuni	Komuni īnfra
Gotta	Komuni	Komuni	Komuni īnfra
Tnaqqis fil-piż	Komuni	Komuni	Komuni
Disturbi psikjatriċi			
Stat konfuż	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Depressjoni	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Insomnja	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra
Agitazzjoni	Mhux komuni	Komuni	Komuni īnfra
Ansjetà	Komuni	Komuni īnfra	Komuni īnfra

Reazzjoni avversa (MedDRA) Klassifika tas-Sistemi u tal-Organji	Trapjant tal-kliewi	Trapjant tal-fwied	Trapjant tal-qalb
Hsibijiet mhux normali	Mhux komuni	Komuni	Komuni
Disturbi fis-sistema nervuża			
Sturdament	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Ugħiġi ta' ras	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Ipertonija	Komuni	Komuni	Komuni ħafna
Paresteżja	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Hedla ta' nghas	Komuni	Komuni	Komuni ħafna
Rogħda	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Konvulżjoni	Komuni	Komuni	Komuni
Disgewżja	Mhux komuni	Mhux komuni	Komuni
Disturbi fil-qalb			
Takikardija	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Disturbi vaskulari			
Pressjoni għolja	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Pressjoni baxxa	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Akkumulazzjoni ta' fluwidu limfatiku	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Tromboži fil-vini	Komuni	Komuni	Komuni
Vasodilatazzjoni	Komuni	Komuni	Komuni ħafna
Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali			
Bronkjetasti	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Sogħla	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Qtugħi ta' nifs	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Marda tal-interstizju tal-pulmun	Mhux komuni	Rari ħafna	Rari ħafna
Effużjoni fil-plewra	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Fibroži pulmonari	Rari ħafna	Mhux komuni	Mhux komuni
Disturbi gastro-intestinali			
Nefha fl-addome	Komuni	Komuni ħafna	Komuni
Ugħiġi fl-addome	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Kolite	Komuni	Komuni	Komuni
Stitikezza	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Tnaqqis fl-apptit	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Dijarea	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Dispepsja	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Esofaġite	Komuni	Komuni	Komuni
Tifwiq	Mhux komuni	Mhux komuni	Komuni
Gass	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Gastrite	Komuni	Komuni	Komuni
Emorragija gastro-intestinali	Komuni	Komuni	Komuni
Ulċera gastro-intestinali	Komuni	Komuni	Komuni
Iperplasija tal-ħanek	Komuni	Komuni	Komuni
Ileus	Komuni	Komuni	Komuni
Ulcərazzjoni fil-ħalq	Komuni	Komuni	Komuni

Reazzjoni avversa (MedDRA) Klassifika tas-Sistemi u tal-Organji	Trapjant tal-kliewi	Trapjant tal-fwied	Trapjant tal-qalb
Dardir	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Pankreatite	Mhux komuni	Komuni	Mhux komuni
Stomatite	Komuni	Komuni	Komuni
Rimettar	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Disturbi fis-sistema immuni			
Sensittivită eċċessiva	Mhux komuni	Komuni	Komuni
Ipogammaglobulinemija	Mhux komuni	Rari ħafna	Rari ħafna
Disturbi fil-fwied u fil-marrara			
Żieda ta' alkaline phosphatase fid-demm	Komuni	Komuni	Komuni
Żieda ta' lactate dehydrogenase fid-demm	Komuni	Mhux komuni	Komuni ħafna
Żieda ta' enzimi tal-fwied	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Epatite	Komuni	Komuni ħafna	Mhux komuni
Iperbilirubinimja	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Suffejra	Mhux komuni	Komuni	Komuni
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda			
Akne	Komuni	Komuni	Komuni ħafna
Alopeċja	Komuni	Komuni	Komuni
Raxx	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Ipertrofija tal-ġilda	Komuni	Komuni	Komuni ħafna
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi			
Artralgja	Komuni	Komuni	Komuni ħafna
Dghufija fil-muskoli	Komuni	Komuni	Komuni ħafna
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja			
Żieda ta' kreatinina fid-demm	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Żieda ta' urea fid-demm	Mhux komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Ematurja	Komuni ħafna	Komuni	Komuni
Indeboliment renali	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata			
Astenja	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Sirdat	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Edima	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Ftuq	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Telqa kbira	Komuni	Komuni	Komuni
Uġiġħ	Komuni	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Deni	Komuni ħafna	Komuni ħafna	Komuni ħafna
Sindrome infjammatorju akut assoċjat ma' inibituri tas-sintesi tal-purines <i>de novo</i>	Mhux Komuni	Mhux Komuni	Mhux Komuni

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Mard malinn

Pazjenti li jkunu fuq korsijiet immunosoppressivi li jinvolvu kombinazzjonijiet ta' prodotti mediciinali inkluż mycophenolate mofetil, huma f'riskju akbar li jiżviluppaw limfomi u mard malinn ieħor, partikolarment tal-ġilda (ara sezzjoni 4.4). *Data ta'* sigurtà fuq tliet snin f'pazjenti bi trapjanti tal-kliewi u tal-qalb ma wrew 1-ebda bidla mhux mistennija fl-inċidenza ta' mard malinn meta mqabbel ma' *data ta'* sena. Pazjenti bi trapjanti tal-fwied kienu segwiti għal tal-anqas sena, iżda għal anqas minn 3 snin.

Infezzjonijiet

Il-pazjenti kollha ttrattati b'immunosoppressanti għandhom riskju akbar ta' infezzjonijiet batteriči, virali u fungali (li wħud minnhom jistgħu jwasslu għal riżultat fatali), inkluži dawk ikkawżati minn organiżmi opportunisti u attivazzjoni mill-ġdid ta' viruses inattivi. Ir-riskju jikber aktar ma tikber it-tagħbija immunosoppressiva totali (ara sezzjoni 4.4). L-aktar infezzjonijiet serji kienu sepsis, peritonite, meningite, endokardite, tuberkuloži u infezzjoni atipika kkawżata minn mycobacteria. L-aktar infezzjonijiet opportunisti komuni f'pazjenti li qeqħdin jingħataw mycophenolate mofetil (2 g jew 3 g kuljum) ma' immunosoppressivi oħrajn fi provi kliniči kkontrolati ta' pazjenti bi trapjanti tal-kliewi, tal-qalb u tal-fwied li kienu segwiti għal tal-anqas sena kienu candida mukokutanea, citomegalovajrus (CMV) viremja/sindromu CMV u Herpes simplex. Il-proporzjon ta' pazjenti b'viremja/sindromu CMV kien ta' 13.5%.

Każijiet ta' nefropatija assoċjata mal-virus BK, kif ukoll każijiet ta' lewkoencefalopatija multifokali progressiva (PML - *progressive multifocal leukoencephalopathy*), ġew irrapportati f'pazjenti ttrattati b'immunosoppressanti, inkluż mycophenolate mofetil.

Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika

Čitopeniji, inkluži lewkopenija, anemija, tromboċitopenija u panċitopenija, huma riskji magħrufa assoċjati ma' mycophenolate mofetil u jistgħu jwasslu jew jikkontribwixxu għall-okkorrenza ta' infezzjonijiet u emorraġji (ara sezzjoni 4.4). Kienu rrappurtati agranuloċitozi u newtropenia; għalhekk, huwa rakkmandat monitoraġġ regolari ta' pazjenti li jkunu qed jieħdu mycophenolate mofetil (ara sezzjoni 4.4). Kien hemm rapporti ta' anemija aplastika u insuffiċjenza tal-mudullun f'pazjenti ttrattati b'mycophenolate mofetil, li wħud minnhom kienu fatali.

F'pazjenti ttrattati b'mycophenolate mofetil kienu rrappurtati każijiet ta' aplasija pura taċ-ċelluli homor (PRCA - *pure red cell aplasia*) (ara sezzjoni 4.4).

F'pazjenti ttrattati b'mycophenolate mofetil kienu osservati każijiet iżolati ta' morfologija mhux normali ta' newtrophili, inkluża l-anomalija miksuba ta' Pelger-Huet. Dawn il-bidliet mhumiex assoċjati ma' funzjoni indebolita tan-newtrophili. F'investigazzjonijiet ematoloġiči, dawn il-bidliet jistgħu jissuġġerixxu, 'bidla lejn ix-xellug' fil-maturità tan-newtrophili, u f'pazjenti immunosoppressi, bħal dawk li qed jirċievu mycophenolate mofetil, dan jista' jiġi interpretat b'mod żabaljat bħala sinjal ta' infezzjoni.

Disturbi gastro-intestinali

L-aktar disturbi gastro-intestinali serji kienu ulċerazzjoni u emorraġja li huma riskji magħrufa assoċjati ma' mycophenolate mofetil. Ulċeri fil-ħalq, fl-esofagu, fl-istonku, fid-duwodenu, u fl-imsaren ħafna drabi kkomplikati minn emorraġja, kif ukoll rimettar ta' demm, melena, u forom emorraġiči ta' gastrite u kolite kienu rrappurtati b'mod komuni matul il-provi kliniči pivitali. L-aktar disturbi gastro-intestinali komuni, madankollu, kienu dijarea, dardir u rimettar. Investigazzjoni endoskopika ta' pazjenti b'dijarea relatata ma' mycophenolate mofetil żvelat każijiet iżolati ta' atrofija tal-villi tal-imsaren (ara sezzjoni 4.4).

Sensittività eċċessiva

Kienu rrappurtati reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva li jinkludu edema anġjonewrotika u reazzjoni ana fil-lattika.

Kondizzjonijiet ta' waqt it-tqala, il-ħlas u wara l-ħlas

Kažijiet ta' abort spontanju kienu rrappurtati f'pazjenti esposti għal mycophenolate mofetil, il-biċċa l-kbira fl-ewwel trimestru, ara sezzjoni 4.6.

Disturbi kongenitali

Malformazzjonijiet kongenitali kienu osservati wara t-tqegħid fis-suq fi tfal ta' pazjenti esposti għal mycophenolate mofetil flimkien ma' immunosoppressanti oħra, ara sezzjoni 4.6.

Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali

F'pazjenti ttrattati b'mycophenolate mofetil flimkien ma' immunosoppressanti oħra kien hemm rapporti iżolati ta' mard tal-interstizju tal-pulmun u ta' fibrozi pulmonari, li wħud minnhom kien fatali. Kien hemm ukoll rapporti ta' bronkjejtasi fi tfal u adulti.

Disturbi fis-sistema immuni

Ipogammaglobulinemija kienet irrappurtata f'pazjenti li kienu qed jirċievu mycophenolate mofetil flimkien ma' immunosoppressanti oħra.

Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata

Edima, inkluża edima periferali, tal-wiċċ u tal-iskrotu, kienet irrappurtata b'mod komuni ħafna matul il-provi pivitali. Uġiġi muskolu-skeletiku bħal uġiġi fil-muskoli, u wġiġi fl-ġħonq u fid-dahar kienu rrappurtati b'mod komuni ħafna wkoll.

Sindrome infjammatorju akut assoċjat ma' inibituri tas-sintesi tal-purines *de novo* ġie deskrift minn esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq bħala reazzjoni proinfjammatorja paradossikali assoċjata ma' mycophenolate mofetil u mycophenolic acid, ikkaratterizzata minn deni, artralgja, artrite, uġiġi fil-muskoli u markaturi infjammatorji elevati. Rapporti ta' kažijiet mil-letteratura wrew titjib mgħażżeq wara t-twaqqif tal-prodott mediciinali.

Popolazzjonijiet specjalji

Popolazzjoni pedjatrika

It-tip u l-frekwenza tar-reazzjonijiet avversi fi studju kliniku li fih iddaħħlu 92 pazjent pedjatriku b'età minn sentejn sa 18-il sena li nghataw 600 mg/m² mycophenolate mofetil mill-ħalq darbejn kuljum, generalment kienu simili għal dawk osservati f'pazjenti adulti li nghataw 1 g ta' mycophenolate mofetil darbejn kuljum. Madankollu, l-avvenimenti avversi relatati mat-trattament li ġejjin kien aktar frekwenti fil-popolazzjoni pedjatrika, speċjalment tfal taħt l-età ta' 6 snin, meta mqabbla ma' adulti: dijarea, sepsis, lewkopenija, anemija u infezzjoni.

Anzjani

Generalment, pazjenti anzjani (≥ 65 sena) jistgħu jkunu f'riskju akbar ta' reazzjonijiet avversi minħabba immunosoppressjoni. Pazjenti anzjani li jkunu qed jirċievu Myfenax bħala parti minn kors immunosoppressiv kombinat, jistgħu jkunu f'riskju akbar ta' certu infezzjonijiet (inkluż mard b'cytomegalovirus invasiv fit-tessut) u possibbilm emoragijsa gastro-intestinali u edima fil-pulmun meta mqabbla ma' individwi iżgħar.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspectati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspectati 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-saħħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspectata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendiċi V](#).

4.9 Doža eċċessiva

Waslu rapporti ta' doži eċċessivi b'mycophenolate mofetil minn provi kliniči u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq. F'ħafna minn dawn il-kažijiet l-ebda każ avvers ma ġie rapportat. F'dawk il-

kažijiet meta kažijiet avversi kienu rapportati, il-kažijiet jaqgħu fil-profil ta' sigurtà magħrufa tal-prodott mediciinali.

Huwa mistenni li doża eċċessiva ta' mycophenolate mofetil tista' tirriżulta possibbilment fi trażżein žejjed tas-sistema immuni u suxxettibilità akbar għal infezzjonijiet u suppressjoni tal-mudullun (ara sezzjoni 4.4). Jekk tiżviluppa n-newtropenza, Myfenax għandu jiġi mwaqqaf jew id-doża mnaqqsa (ara sezzjoni 4.4).

L-emodijali mhixiż mistennija li tneħħi ammonti sinifikanti ta' MPA jew MPAG. Sekwestranti tal-acidu biljari, bħal cholestyramine, jistgħu jnaqqsu MPA billi titnaqqas iċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid tal-mediċina (ara sezzjoni 5.2).

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: mediċini immunosoppressanti, Kodiċi ATC: LO4A A06

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Mycophenolate mofetil huwa l-2-morpholinoethyl ester ta' mycophenolic acid (MPA). MPA huwa impeditur silettiv, mhux kompetitiv u impeditur reversibbli ta' IMPDH, u għalhekk jimpedixxi l-passaġġ *de novo* tas-sintesi ta' guanosine nucleotide mingħajr ma jinkorporah fid-DNA. Peress li limfoċiti T u B huma kritikament dipendenti ghall-proliferazzjoni tagħhom fuq sintesi *de novo* ta' purini mentri tipi ta' ċelloli oħrajn jistgħu jużaw passaġġi ta' salvataġġ, MPA għandu effetti ċitostatistiċi aktar potenti fuq il-limfoċiti milli fuq ċelloli oħrajn.

Minbarra l-inibizzjoni tiegħu ta' IMPDH u d-deprivazzjoni ta' limfoċiti li tirriżulta, MPA jinfluwenza wkoll checkpoints cellulari responsabbli għall-programmazzjoni metabolika tal-limfoċiti. Intwera, bl-użu ta' ċelluli T CD4+ tal-bniedem, li MPA jibdel l-attivitàajiet traskrizzjonali fil-limfoċiti minn stat proliferattiv għal proċessi kataboliċi rilevanti għall-metabolizmu u s-sopravivenza li jwasslu għal stat anergiku taċ-ċelluli T, fejn iċ-ċelluli ma jibqgħux jirrispondu għall-antigeni specifiku tagħhom.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Wara teħid orali, mycophenolate mofetil iġarrab assorbiment rapidu u estensiv u metabolizmu komplut presistematiku għall-metabolit attiv, MPA. Kif muri mis-soppressjoni ta' riġett akut wara trapjant tal-kliewi, l-attività immuno-suppressanti ta' mycophenolate mofetil hija kkorrelatata mal-konċentrazzjoni ta' MPA. Il-bijod disponibilità medja ta' mycophenolate mofetil meħud oralment, ibbażata fuq MPA AUC, hija 94% relativa ma' mycophenolate mofetil intravenoż. L-ikel m'għandu l-ebda effett fuq kemm jiġi assorbit (MPA AUC) mycophenolate mofetil meta jingħata f'doži ta' 1.5 g BID lill-pazjenti bi trattament tal-kliewi. Madankollu, MPA C_{max} kienet imnaqqsa b'40% fil-preżenza tal-ikel. Mycophenolate mofetil mħuwiex imkejjel sistemikament fil-plażma wara t-teħid orali.

Distribuzzjoni

Bħala riżultat taċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid, żidiet sekondarji fil-konċentrazzjoni tal-plażma ta' MPA normalment huma osservati f'madwar 6 - 12-il siegħa wara li tingħata d-doža. Tnaqqis fl-AUC ta' MPA ta' madwar 40% huwa assoċjat ma' għoti flimkien ma' cholestyramine (4 g TID), li jindika li hemm ammont sinifikattiv ta' ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid. F'konċentrazzjoni jidher li huma klinikament relevanti MPA huwa 97% marbut mal-albumina tal-plażma. Fil-perjodu bikri ta' wara t-trapjant (< 40 għurnata wara t-trapjant), il-pazjenti bi trapjant tal-kliewi, tal-qalb u tal-fwied kellhom AUCs ta' MPA medji madwar 30% aktar baxxi u C_{max} madwar 40% aktar baxxa meta mqabbel mal-perjodu tard ta' wara t-trapjant (3 - 6 xhur wara t-trapjant).

Bijotrasformazzjoni

MPA huwa metabolizzat l-aktar minn glucuronyl transferase (isoforma UGT1A9) biex jifforma l-glucuronide fenoliku mhux attiv ta' MPA (MPAG). *In vivo*, MPAG jiġi mibdul mill-ġdid għal MPA hieles permezz taċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid. Jigi ffurmat ukoll acylglucuronide minuri (AcMPAG). AcMPAG huwa farmakoloġikament attiv u hemm suspect li huwa responsabbli għal xi whud mill-effetti sekondarji ta' MMF (dijarea, lewkopenija).

Eliminazzjoni

Ammont neglīgibbli ta' sustanza hija merhija bħala MPA (< 1% tad-doża) fl-awrina. Għoti mill-ħalq ta' mycophenolate mofetil radjutikkettat iwassal għal irkupru komplut tad-doża mogħtija b'93% tad-doża mgħotija miġbura mill-ġdid fl-awrina u 6% miġbura mill-ġdid mill-ippurgar. Il-parti l-kbira (madwar 87%) tad-doża mgħotija hija eliminata fl-awrina bħala MPAG.

F'konċentrazzjonijiet li niltaqgħu magħħom klinikament, MPA u MPAG mhumiex imneħħijin bl-emodializi. Madankollu, f'konċentrazzjonijiet ta' MPAG fil-plażma ġħoljin (> 100 µg/mL), ammonti żgħar ta' MPAG huma mneħħijin. Billi jfixklu ċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid tal-mediċina, sekwestranti tal-aċċidi tal-bili bħal cholestyramine, inaqqsu l-AUC ta' MPA (ara sezzjoni 4.9).

Id-dispożizzjoni ta' MPA tiddeppendi fuq diversi trasportaturi. Polipeptidi organici li jittrasportaw l-anjoni (OATPs - *organic anion-transporting polypeptides*) u proteina 2 assoċjata ma' rezistenza għal hafna mediċini (MRP2 - *multidrug resistance-associated protein 2*) huma involuti fid-dispożizzjoni ta' MPA; isoformi ta' OATP, MRP2 u proteina ta' rezistenza għall-kanċer tas-sider (BCRP - *breast cancer resistance protein*) huma trasportaturi assoċjati mat-tnejħija biljari ta' glucuronides. Proteina 1 ta' rezistenza għal hafna mediċini (MDR1 - *multidrug resistance protein 1*) hija kapaċi wkoll li tittrasporta MPA, iż-żda l-kontribut tagħha jidher li huwa limitat għall-proċess ta' assorbiment. Fil-kliewi MPA u l-metaboliti tiegħu jinteragħixxu b'mod qawwi ma' trasportaturi organici ta' anjoni renali.

Iċ-ċirkolazzjoni enteroepatika mill-ġdid tinterferixxi mad-determinazzjoni preciża tal-parametri tad-dispożizzjoni ta' MPA; jistgħu jiġu indikati valuri evidenti biss. F'voluntiera f'saħħithom u f'pazjenti b'marda awtoimmuni ġew osservati valuri approssimattivi tat-tnejħija ta' 10.6 L/siegha u 8.27 L/siegha rispettivament u valuri tal-half-life ta' 17-il siegha. F'pazjenti bi trapjant, il-valuri medji tat-tnejħija kienu oħla (medda ta' 11.9-34.9 L/siegha) u l-valuri medji tal-half-life kienu iqsar (5-11-il siegha) bi ffit li xejn differenza bejn il-pazjenti bi trapjant tal-kliewi, tal-fwied jew tal-qalb. Fil-pazjenti individuali, dawn il-parametri tal-eliminazzjoni jvarjaw abbażi tat-tip ta' trattament flimkien ma' immunosoppressanti oħra, iż-żmien wara t-trapjant, il-konċentrazzjoni ta' albumina fil-plażma u l-funzjoni tal-kliewi. Dawn il-fatturi jiispiegaw għaliex jiġi osservat traqqis fl-esponent meta mycophenolate mofetil jingħata flimkien ma' cyclosporine (ara sezzjoni 4.5) u għaliex il-konċentrazzjonijiet fil-plażma għandhom tendenza li jiżdiedu maž-żmien meta mqabbla ma' dak li jiġi osservat immedjatamente wara t-trapjant.

Popolazzjoniċċi speċjali

Indeboliment renali

Fi sħarrig fuq doża ewlenja (6 suġġetti/grupp), l-MPA AUC medju fil-plażma osservat f-suġġetti b'indeboliment kroniku tal-kliewi sever (rata tal-filtrazzjoni mill-glomeruli < 25 mL/min/1.73 m²) kienet 28 – 75% aktar għolja relattivament mal-medji osservati f-suġġetti normali u f'saħħithom jew suġġetti bi gradi anqas ta' indeboliment tal-kliewi. Madankollu, il-MPAG AUC medju ta' doża ewlenja kien minn 3-6 darbiet oħla f-suġġetti b'indeboliment kroniku tal-kliewi sever milli f-suġġetti b'indeboliment tal-kliewi hafif jew suġġetti normali u f'saħħithom, konsistenti mat-tnejħija mill-kliewi ta' MPAG kif magħrufa. Dožaġġ multiplu ta' mycophenolate mofetil f'pazjenti b'indeboliment kroniku tal-kliewi sever għadu ma giex mistħarreġ. M'hemm l-ebda *data* disponibbli għal pazjenti bi trapjanti tal-qalb jew tal-fwied li jkollhom indeboliment kroniku tal-kliewi sever.

Pazjenti b'funzjoni mdewwma tal-graft

F'pazjenti b'funzjoni mdewwma tal-graft tal-kilwa wara t-trapjant, l-MPA AUC_{0-12-il} siegħa medju kien komparabbi ma dak li jidher f'pazjenti wara t-trapjant li ma kellhomx dewmien fil-funzjoni tal-graft. L-MPAG AUC_{0-12-il} siegħa medju tal-plażma kien 2-3 darbiet oħħla f'pazjenti wara t-trapjant li ma kellhomx dewmien fil-funzjoni tal-graft. Jista' jkun hemm żieda għaddiena fil-frazzjoni hielsa u fil-konċentrazzjoni tal-MPA fil-plażma f'pazjenti b'dewmien fil-funzjoni tal-graft tal-kilwa. Aġġustament fid-doża ta' Myfenax ma jidhirx li huwa meħtieg.

Indeboliment epatiku

F'voluntieri b'ċirroži alkoħolika, proċessi ta' glukorinazzjoni ta' MPA epatiċi kien relativament mhux effettwati minn mard epatiku parenkimali. Effetti ta' mard epatiku fuq dawn il-proċessi probabbilment jiddependu fuq il-marda partikolari. Mard epatiku bi ħsara principally biljarja bħal ma' hija ċ-ċirroži biljarja primarja, jista' juri effett differenti.

Popolazzjoni pedjatrika

Parametri farmakokineticċi kien evalwati f'49 pazjenti pedjatriċi bi trapjant tal-kliewi (età minn 2 sa 18-il sena) li nghataw 600 mg/m² mycophenolate mofetil oralment darbejn kuljum. Din id-doża kisbet valuri ta' MPA AUC simili għal dawk li dehru f'pazjenti adulti bi trapjanti tal-kliewi li kien qiegħdin jingħataw mycophenolate mofetil f'doża ta' 1 g BID fil-perijodi bikrin u dawk aktar tard ta' wara t-trapjant. Valuri ta' MPA AUC mifraxin fuq gruppi ta' etajiet kieni simili fil-perijodi ta' wara t-trapjant kemm bikrin u kemm tard.

Anzjani

Il-farmakokinetika ta' mycophenolate mofetil u l-metaboliti tiegħu ma nstabitx li tinbidel f'pazjenti anzjani (≥ 65 sena) meta mqabbla ma' pazjenti iżgħar li jkunu rċevel trapjant.

Pazjenti li jieħdu kontraċettivi orali

Studju dwar l-ghoti konġunt ta' mycophenolate mofetil (1 g BID) u kontraċettivi orali kkombinati li jkun fihom ethinylestradiol (0.02 mg sa 0.04 mg) u levonorgestrel (0.05 mg sa 0.20 mg), desogestrel (0.15 mg) jew gestodene (0.05 mg sa 0.10 mg) magħmul fi 18-il mara li ma kellhomx trapjant (mhux qiegħdin jieħdu immunosoppressanti oħrajn) fuq 3 ciċċli mestruwali konsekuttivi ma wrew l-ebda influwenza klinikament relevanti ta' mycophenolate mofetil fuq l-azzjoni ta' trażżeen tal-ovulazzjoni tal-kontraċettivi orali. Livelli fis-sirum tal-ormon lewtanizzanti (LH), ormon li jistimula l-follikuli (FSH) u progesterone ma kinux sinifikattivament effettwati. Il-farmakokinetika ta' kontraċettivi orali ma ġietx affettwata sa livell klinikament rilevanti bl-ghoti flimkien ta' mycophenolate mofetil (ara wkoll sezzjoni 4.5).

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

F'mudelli esperimentalji, mycophenolate mofetil ma kienx tumuriġeniku. L-ogħla doża t-testjata fi stħarrig fuq il-karċinogenetiċità fl-annimali rriżultat f'bejn wieħed u ieħor 2-3 darbiet l-esponent sistemiku (AUC jew C_{max}) osservat f'pazjenti bi trapjanti tal-kliewi f'doża klinika rakkomandata ta' 2 g/kuljum u 1.3 – 2 darbiet l-esponent sistemiku (AUC jew C_{max}) osservat f'pazjenti bi trapjanti tal-qalb f'doża klinika rakkomandata ta' 3 g/kuljum.

Żewġ assysi fuq ġenotossicità (assaġġ *in vitro* f'limfoma tal-ġrieden u *in vivo* mikronukleu test fil-mudullun tal-ġrieden) urew potenzjal ta' mycophenolate mofetil li jikkawża aberrazzjonijiet. Dawn l-effetti jistgħu jiġu relatati mal-mod ta' azzjoni farmakodinamika, i.e. impediment ta' sintesi tan-nukleotidi f'celloli sensittivi. Testijiet *in vitro* oħrajn għall-ittestjar ta' mutazzjoni fil-ġene ma wrewx attivitā ġenotossika.

Fl-istudji teratologici fil-firien u fil-fniek, risorbiment tal-fetu u malformazzjonijiet seħħew fil-firien f'6 mg/kg/day (li jinkludu anoftalmja, agnatija u idrokefali) u fil-fniek f'90 mg/kg/day (li jinkludu anomaliji kardjovaskularu u tal-kliewi, bħal ma huma ektopia kordis u kliewi ektopiči, u ftuq diafragmatiku u umbilikali), fl-assenza ta' tossicità materna. L-espożizzjoni sistemika f'dawn il-livelli hija bejn wieħed u ieħor ekwivalenti għal jew anqas minn 0.5 darbiet l-espożizzjoni klinika fid-doża

klinikament rakkodata ta' 2 g/kuljum għall-pazjenti bi trapjanti tal-kliewi u bejn wieħed u ieħor 0.3°darbiet l-esponiżizzjoni klinika fid-doża klinika rakkodata ta' 3 g/kuljum f'pazjenti bi trapjanti tal-qalb (ara sezzjoni 4.6)

Is-sistemi ematopojetiċi u limfojdi kieni l-organi principali effettwati fi stħarrig tossikologiku magħmul b'mycophenolate mofetil fuq il-firien, il-ġrieden, il-klieb u x-xadini. Dawn l-effetti seħħew f'livelli ta' espożizzjoni sistemiċi li huma ekwivalenti għal jew għal anqas minn l-espożizzjoni klinika f'doża rakkodata ta' 2 g/kuljum għar-recipjenti tat-trapjanti tal-kliewi. Effetti gastrointestinali kieni osservati fil-klieb f'livelli ta' espożizzjoni sistemiċi ekwivalenti għal jew anqas minn l-espożizzjoni klinika fid-doži rakkodata. Effetti gastrointestinali u renali konsistenti ma' deidratazzjoni kieni ukoll osservati fix-xadini fl-ghola doża (livelli sistemiċi ta' espożizzjoni ekwivalenti għal jew akbar minn l-espożizzjoni klinika). Il-profil tat-tossiċità mhux kliniku ta' mycophenolate mofetil jidher li huwa konsistenti ma' każijiet avversi osservati fi provi kliniči fuq il-bniedem li issa jipprovd *data* dwar is-sigurtà li hija aktar ta' rilevanza għall-populazzjoni tal-pazjenti (ara sezzjoni 4.8).

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Il-qalba tal-pillola

Microcrystalline cellulose
Povidone K-30

Magnesium stearate
Croscarmellose sodium

Kisi tal-pilloli

Hypromellose (HPMC 2910)
Titanium dioxide (E171)
Macrogol
Talc
Indigo carmine aluminium lake (E132)
Iron oxide black (E172)
Iron oxide red (E172)

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

3 snin.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Dan il-prodott mediċinali m'għandux bżonn ħażna speċjali.

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

Folji trasparenti tal-PVC/PVdC-aluminju
Daqsijiet tal-pakkett ta' 50, 100, 150, 50 x 1 jew 100 x 1 u pakketti multipli li fihom 150 (3 pakketti ta' 50) pillola.

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

6.6 Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu meta jintrema

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

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

Teva B.V.
Swensweg 5
2031GA Haarlem
L-Olanda

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

EU/1/07/439/003 (50 pillola)
EU/1/07/439/004 (150 pillola)
EU/1/07/439/005 (50x1 pillola)
EU/1/07/438/007 (100 pillola)
EU/1/07/438/008 (100 x 1 pillola)
EU/1/07/438/010 (150 (3 x 50) pillola)

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Frar 2008

Data tal-aħħar tiġid: 19 Novembru 2012

10. DATA TA' REVIZJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

- A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUġ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU.**
- C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ.**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFIKAČI TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

A. MANIFATTURI RESPONSABBLI GHALL-HRUĠ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifatturi responsabbbli għall-hruġ tal-lott.

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
Pallagi út 13.
Debrecen H-4042
L-Ungaria

Teva Operations Poland Sp. Z.o.o.
Mogilska 80 Str.
31-546 Krakow
Il-Polonja

Pharmachemie B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
L-Olanda

Fuq il-fuljett ta' tagħrif tal-prodott medicinali għandu jkun hemm l-isem u l-indirizz tal-manifattur responsabbbli għall-hruġ tal-lott konċernat.

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

Prodott medicinali li jingħata b'riċetta ristretta tat-tabib (ara Anness I: Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott, sezzjoni 4.2).

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

- Rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà (PSURs)**

Ir-rekwiżiti biex jiġu ppreżentati PSURs għal dan il-prodott medicinali huma mniżzla fil-lista tad-dati ta' referenza tal-Unjoni (lista EURD) prevista skont l-Artikolu 107c(7) tad-Direttiva 2001/83/KE u kwalunkwe aġġornament sussegwenti ppubblikat fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-mediċini.

D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFIKAĊI TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

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

Mhux applikabbli.

- Miżuri addizzjonali għall-minimizzazzjoni tar-riskji**

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq (MAH) għandu jaqbel dwar il-kontenut u d-disinn tal-programm edukattiv u dwar kwestjonarju ta' segwit tat-tqala, inkluži mezzi ta' komunikazzjoni, modalitajiet ta' distribuzzjoni, u kwalunkwe aspett ieħor tal-programm, mal-Awtorità Kompetenti Nazzjonali.

Il-programm edukattiv huwa mmirat biex jiżgura li l-professjonisti tal-kura tas-saħħha u l-pazjenti jkunu konxji tat-teratoġenicità u l-mutaġenicità, il-ħtieġa ta' testijiet tat-tqala qabel ma tinbeda terapija b'Myfenax, il-ħtiġiġiet ta' kontraċezzjoni kemm għall-pazjenti r̾giel kif ukoll għan-nisa u x'għandu jsir f'każ ta' tqala waqt trattament b'Myfenax.

L-MAH għandu jiżgura li f'kull Stat Membru fejn Myfenax jitqiegħed fis-suq, il-professjonisti tal-kura tas-saħħha u l-pazjenti kollha li huma mistennija jippreskrivu, iqassmu jew jużaw Myfenax huma pprovduti bil-pakkett edukattiv li ġej:

- Materjal edukattiv għat-tabib
- Pakkett ta' informazzjoni għall-pazjent

Il-materjal edukattiv għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha għandu jkun fih:

- Is-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott
- Gwida għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha

Il-pakkett ta' informazzjoni għall-pazjent għandu jkun fih:

- Il-Fuljett ta' Tagħrif
- Gwida għall-pazjent

Il-materjal edukattiv għandu jkun fih l-elementi ewlenin li ġejjin:

Għandhom jiġu pprovduti gwidi separati għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha u l-pazjenti. Għall-pazjenti, il-kitba għandha tiġi separata b'mod xieraq għall-irġiel u n-nisa. L-oqsma li ġejjin għandhom jiġi koperti f'dawn il-gwidi:

- Introduzzjoni f'kull gwida se tgħarraf lill-qarrej li l-ġhan tal-gwida huwa li tgħidilhom li esponent tal-fetu għandu jiġi evitat u kif tnaqqas ir-riskju ta' difetti tat-tweli u ta' korriement assoċjati ma' mycophenolate mofetil. Se tispjega li ghalkemm din il-gwida hija importanti ħafna ma tipprovdix informazzjoni shiha dwar mycophenolate mofetil u li l-SmPC (professjonisti tal-kura tas-saħħha) u l-fuljett ta' tagħrif (pazjenti) ipprovduti mal-mediċina għandhom jinqraw b'attenzjoni wkoll.
- Informazzjoni fl-isfond dwar it-teratoġenicità u l-mutaġenicità ta' mycophenolate mofetil fil-bneden. Din is-sezzjoni se tipprovd informazzjoni importanti fl-isfond dwar it-teratoġenicità u l-mutaġenicità ta' mycophenolate mofetil. Se tipprovd dettalji dwar in-natura u d-daqs tar-riskju, f'konformità mal-informazzjoni pprovduta fl-SmPC. L-informazzjoni pprovduta f'din is-sezzjoni se tiffacilità fehim korrett tar-riskju u se tispjega l-logika għall-miżuri ta' prevenzjoni tat-tqala li ġejjin. Gwidi għandhom isemmu wkoll li l-pazjenti m'għandhomx jagħtu din il-mediċina lil xi persuna oħra.
- Għoti ta' pariri lill-pazjenti: Din is-sezzjoni se tenfasizza l-importanza ta' djalogu komplut, informattiv u kontinwu bejn il-pazjent u l-professjonist tal-kura tas-saħħha dwar ir-riskji tat-tqala assoċjati ma' mycophenolate mofetil u l-istrategiji ta' minimizzazzjoni rilevanti, inkluži għażiex jaġid li tkompli minn-halli.
- Il-ħtieġa li jiġi evitat esponent tal-fetu: Htieġa ta' kontraċezzjoni għall-pazjenti li jista' jkollhom it-tfal qabel, matul u wara trattament b'mycophenolate mofetil. Se tiġi spjegata l-ħtieġa ta' kontraċezzjoni għal pazjenti r̾giel attivi sesswalment (inkluži r̾giel li għamlu vażektomija) u pazjenti nisa li jistgħu johorgu tqal. Se tiġi ddikjarata b'mod ċar il-ħtieġa ta' kontraċezzjoni qabel, waqt u wara trattament b'mycophenolate mofetil, inkluži dettalji tat-tul ta' zmien li matulu għandha titkompla l-kontraċezzjoni wara l-waqfien tat-terapija.

Barra dan, il-kitba konnessa man-nisa għandha tispjega l-ħtieġa ta' test tat-tqala qabel u waqt it-terapija b'mycophenolate mofetil; inkluż il-parir għal żewġ testijiet tat-tqala negattivi qabel ma tinbeda t-terapija u l-importanza taż-żmien magħżul li fih għandhom isiru dawn it-testijiet. Se tiġi spjegata wkoll il-ħtieġa ta' testijiet tat-tqala sussegwenti waqt it-trattament.

Parir li l-pazjenti m'għandhomx jagħtu demm matul it-terapija jew għal mill-inqas 6 ġimħat wara t-twaqqif ta' mycophenolate. Barra dan, l-irġiel m'għandhomx jagħtu semen waqt it-terapija jew għal 90 jum wara t-twaqqif ta' mycophenolate.

Parir dwar x'għandu jsir jekk isseħħ tqala jew jekk ikun hemm suspectt ta' tqala waqt jew ffit wara trattament b'mycophenolate mofetil. Il-pazjenti se jiġu infurmati li m'għandhomx jiefqu jieħdu mycophenolate mofetil, iżda għandhom jikkuntattjaw lit-tabib tagħhom immedjatament. Se jiġi spjegat li se tiġi determinata l-ahjar azzjoni, ibbażata fuq valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju individwali abbaži ta' każ b'każ permezz ta' diskussjoni bejn it-tabib li qed jittratta u l-pazjenta.

Barra dan, kwestjonarju dwar segwitu tat-tqala inkluži dettalji ta' esponiment waqt it-tqala, inkluž meta seħħi l-esponiment u d-doża; it-tul tat-terapija, qabel u waqt it-tqala; mediciini li kienu qed jittieħdu fl-istess waqt; riskji teratogeniči magħrufa u dettalji shah ta' malformazzjonijiet kongenitali għandu jiġi miftiehem mal-awtoritajiet kompetenti nazzjonali.

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA TA' BARRA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Myfenax 250 mg kapsuli iebsin
mycophenolate mofetil.

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

Kull kapsula fiha 250 mg mycophenolate mofetil.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

100 kapsula
300 kapsula
100x1 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Jittieħed mill-ħalq
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI 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

Il-kapsuli Myfenax għandhom jiġu mmaniġġati b'attenzjoni.
M'għandekx tiftah jew tfarrak il-kapsuli u tibla' t-trab man-nifs ġewwa l-kapsuli jew tippermetti li t-trab imiss mal-ġilda tiegħek.

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' 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

Teva B.V.
Swensweg 5
2031GA Haarlem
L-Olanda

12. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

EU/1/07/438/001 (100 kapsula)
EU/1/07/438/002 (300 kapsula)
EU/1/07/438/006 (100x1 kapsula)

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Myfenax 250 mg kapsuli

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 LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA TA' BARRA TA' PAKKETT MULTIPLU (INKLUŽA L-KAXXA L-BLU)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Myfenax 250 mg kapsuli iebsin
mycophenolate mofetil

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

Kull kapsula fiha 250 mg mycophenolate mofetil.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

Pakkett multiplu: 300 (3 pakketti ta' 100) kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Jittieħed mill-ħalq
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI 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

Il-kapsuli Myfenax għandhom jiġu mmaniġġjati b'attenzjoni.
M'għandekx tiftaħ jew tfarrak il-kapsuli u tibla' t-trab man-nifs ġewwa l-kapsuli jew tippermetti li t-trab imiss mal-ġilda tiegħek

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŽONN

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

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

Teva B.V.
Swensweg 5
2031GA Haarlem
L-Olanda

12. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/07/438/009 300 kapsula (3 pakketti ta' 100)

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Myfenax 250 mg kapsuli

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA INTERMEDJA TA' PAKKETT MULTIPLU (MINGHAJR IL-KAXXA L-BLU)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Myfenax 250 mg kapsuli iebsin
mycophenolate mofetil

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

Kull kapsula fiha 250 mg mycophenolate mofetil.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI**4. GHAMLA FARMAĆEWTIKA U KONTENUT**

100 kapsula
Komponent ta' pakkett multiplu, m'għandux jinbiegħ separatament.

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Jittieħed mill-ħalq
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

6. TWISSIJA SPEĆJALI 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) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Il-kapsuli Myfenax għandhom jiġu mmanigġjati b'attenzjoni.
M'għandekx tiftaħ jew tfarrak il-kapsuli u tibla' t-trab man-nifs ġewwa l-kapsuli jew tippermetti li t-trab imiss mal-ġilda tiegħek.

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHA ŻEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŽONN

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkol lu l-ligijiet lokali.

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

Teva B.V.
Swensweg 5
2031GA Haarlem
L-Olanda

12. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/07/438/009

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Myfenax 250 mg kapsuli

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDDEM

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

Strixxa

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Myfenax 250 mg kapsuli iebsin
mycophenolate mofetil

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

Teva B.V.

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

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

Myfenax 500 mg pilloli miksijsa b'rita
mycophenolate mofetil

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

Kull pillola fiha 500 mg mycophenolate mofetil.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI**4. GHAMLA FARMAĆEWTIKA U KONTENUT**

50 pillola
100 pillola
150 pillola
50 x1 pillola
100 x 1 pillola

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Jittieħed mill-ħalq
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu

6. TWISSIJA SPEĆJALI 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) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Il-pilloli miksijsa b'rita ta' Myfenax għandhom jiġu mmaniġġjati b'attenzjoni
Tfarrakx il-pilloli

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŽONN

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

Teva B.V.
Swensweg 5
2031GA Haarlem
L-Olanda

12. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

EU/1/07/439/003 (50 pillola)
EU/1/07/439/004 (150 pillola)
EU/1/07/439/005 (50x1 pillola)
EU/1/07/438/007 (100 pillola)
EU/1/07/438/008 (100 x 1 pillola)

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Myfenax 500 mg pilloli miksijsa b'rita

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 LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA TA' PAKKETT MULTIPLU (INKLUŽA L-KAXXA L-BLU)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Myfenax 500 mg pilloli miksijsa b'rita
mycophenolate mofetil

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

Kull pillola fiha 500 mg mycophenolate mofetil.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pakkett multiplu: 150 (3 pakketti ta' 50) pillola

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Jittieħed mill-ħalq
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI 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

Il-pilloli miksijsa b'rita ta' Myfenax għandhom jiġu mmaniġġjati b'attenzjoni.
Tfarrakx il-pilloli.

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

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

Teva B.V.
Swensweg 5
2031GA Haarlem
L-Olanda

12. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/07/438/010 150 pillola (3 pakketti ta' 50)

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Myfenax 500 mg pilloli miksija b'rita

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 LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA INTERMEDJA TA' PAKKETT MULTIPLU (MINGHAJR IL-KAXXA L-BLU)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Myfenax 500 mg pilloli miksijsa b'rita
mycophenolate mofetil

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

Kull pillola fiha 500 mg mycophenolate mofetil.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

50 pillola
Komponent ta' pakkett multiplu, m'għandux jinbiegħ separatament.

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Jittieħed mill-ħalq
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI 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

Il-pilloli miksijsa b'rita ta' Myfenax għandhom jiġu mmaniġġjati b'attenzjoni.
Tfarrax il-pilloli.

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

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

Teva B.V.
Swensweg 5
2031GA Haarlem
L-Olanda

12. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/07/438/010

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Myfenax 500 mg pilloli miksija b'rita

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

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

Strixxa

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Myfenax 500 mg Pilloli miksijsa b'rita
mycophenolate mofetil

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

Teva B.V.

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

Myfenax 250 mg kapsuli iebsin mycophenolate mofetil

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 jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'ghandekx 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 muwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu Myfenax u għalxiex jintuża

Myfenax huwa mediċina li jintuża biex irażżan l-attività immunologika.

Is-sustanza attiva ta' din il-mediċina jisimha mycophenolate mofetil.

Myfenax jintuża biex jimpedixxi 'l-gisemek milli jirrigetta kliewi, qalb jew fwied trapjantat. Huwa jintuża flimkien ma' mediċini oħra li għandhom l-istess funzjoni (i.e. ciclosporin u corticosteroids).

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Myfenax

TWISSIJA

Mycophenolate jikkawża difetti tat-twelid u korriement. Jekk inti mara li tista' toħroġ tqila, għandek tipprovi test tat-tqala negattiv qabel tibda t-trattament u għandek issegwi l-pariri dwar kontraċezzjoni mogħtija lilek mit-tabib tiegħek.

It-tabib tiegħek sejkoll im-xbiex jagħiġi minnha jaġid informazzjoni bil-miktub, b'mod partikolari dwar l-effetti ta' mycophenolate fuq trabi mhux imwielda. Aqra l-informazzjoni b'attenżjoni u segwi l-istruzzjonijiet. Jekk ma tifhemx dawn l-istruzzjonijiet b'mod shiħ, jekk jogħġibok staqsi lit-tabib tiegħek biex jerġa' jispiegahom qabel ma tieħu mycophenolate. Ara wkoll aktar informazzjoni f'din is-sezzjoni taħt “Twissijiet u prekawżjonijiet” u “Tqala u treddiġħ”.

Tiħux Myfenax

- jekk inti allergiku għal mycophenolate mofetil, mycophenolic acid għal xi jew sustanza oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6).
- jekk inti mara li tista' tkun tqila u ma pprovdejtx test tat-tqala negattiv qabel l-ewwel preskrizzjoni tiegħek, għax mycophenolate jikkawża difetti tat-twelid u korriement.
- jekk inti tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija jew taħseb li tista' tkun tqila.
- jekk mhux qed tuża kontraċezzjoni effettiva (ara Tqala, kontraċezzjoni u treddiġħ).
- jekk qiegħda tredda'.

Tiħux din il-mediċina jekk xi waħda minn ta' fuq tapplika għalik. Jekk ikollok xi dubju, kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tieħu Myfenax.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek minnufih qabel ma tibda trattament b'Myfenax:

- jekk għandek aktar minn 65 sena għax jista' jkollok riskju akbar li tiżviluppa avvenimenti avversi bħal ġerti infezzjonijiet viral, fsada gastrointestinali u edima pulmonari meta mqabbel ma' pazjenti iżgħar.
- jekk ikkollok xi evidenza ta' infezzjoni (e.g. deni, grizmejk juġawk), tbengil mhux mistenni u/jew fsada
- jekk għandek jew qatt kellek xi problem ibis-sistema digestiva tiegħek eż. brixx fl-istonku
- jekk qed tippjana biex toħroġ tqila, jew jekk toħroġ tqila waqt li inti jew is-sieħeb tiegħek tkunu qed tieħdu Myfenax.
- jekk għandek nuqqas ereditarju ta' enzimi bħas-sindrome ta' Lesch-Nyhan u Kelley-Seegmiller.

Myfenax inaqqas il-mekkaniżmu tad-difiża tal-ġisem. Minħabba f'hekk hemm riskju akbar ta' kanċer tal-ġilda. Għalhekk għandek tillimita l-espożizzjoni tiegħek għax-xemx u għad-dawl ultra vjola (UV) billi tilbes ilbies protettiv u billi tuža sunscreen b'fattur ta' protezzjoni għoli.

M'għandekx tagħti demm waqt it-trattament b'Myfenax u għal mill-inqas 6 ġimġħat wara li jitwaqqaf it-trattament. L-irġiel m'għandhomx jagħtu semen waqt it-trattament b'Myfenax u għal mill-inqas 90 jum wara li jitwaqqaf it-trattament.

Tfal uadoloxxenti

Myfenax jintuża fi tfal uadoloxxenti (b'età minn 2 sa 18-il sena) biex jipprevjeni r-rigessjoni mil-ġisem ta' kilwa trapjantata

Myfenax m'għandux jintuża fi tfal uadoloxxenti (b'età minn 2 sa 18-il sena) għal trapjanti tal-qalb jew fwied.

Myfenax m'għandux jintuża kompletament fi tfal taħt is-sentejn għax abbażi tad-data limitata dwar is-sigurtà u l-effikaċċa għal dan il-grupp ta' età, ma tista' ssir l-ebda rakkmandazzjoni dwar id-doża.

Medicini oħra u Myfenax

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, jew hadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi medicini oħra.

Jekk it-tweġiba hija iva għal xi waħda mill-mistoqsijiet li ġejjin kellem lit-tabib tiegħek qabel ma tibda' tieħu Myfenax

- Qed tieħu xi medicini li fihom:
 - azathioprine jew medicini immunosuppressivi (li xi kultant jingħataw lil pazjenti wara operazzjoni ta' trapjant),
 - cholestyramine (użat biex jittratta pazjenti li għandhom livell għoli ta' kolesterol fid-dem),
 - rifampicin (antibijotiku),
 - antacidi jew inhibituri tal-pompi tal-protoni (użati għall-problemi ta' aċidu fl-istonku bħal indigestjoni),
 - phosphate binders (użati f'pazjenti li għandhom indeboliment kroniku li jnaqqas l-assorbiment ta' fosfat),
 - antibijotici – użati biex jittrattaw infezzjonijiet batterici
 - isavuconazole – użat biex jittrattaw infezzjonijiet mill-moffa
 - telmisartan – użat biex jittrattaw l-pressjoni għolja
 - jew xi medicini oħra (inkluż dawk li tista' tixtri mingħajr riċetta) li t-tabib tiegħek ma jaafx dwarhom?
- Għandek bżonn tieħu xi tilqima (vaċċini hajjin)? It-tabib tiegħek ser jirrakomandalek x'inhu indikat għalik.

Tqala, kontraċezzjoni u treddiġħ

Kontraċezzjoni f'nisa li jieħdu Myfenax

Jekk inti mara li tista' toħroġ tqila għandek tuža metodu effettiv ta' kontraċezzjoni flimkien ma' Myfenax. Dan jinkludi:

- Qabel ma tibda tieħu Myfenax
- Waqt it-trattament kollu tiegħek b'Myfenax
- Għal 6 ġimġħat wara li tieqaf tieħu Myfenax.

Kellem lit-tabib tiegħek dwar l-aktar kontraċezzjoni xierqa għalik. Dan se jiddeppendi mis-sitwazzjoni individwali tiegħek. Żewġ forom ta' kontraċezzjoni huma preferibbli għax dan inaqqsas ir-riskju ta' tqala mhux intenzjonata. **Ikkuntattja lit-tabib tiegħek malajr kemm jista' jkun, jekk tahseb li l-kontraċezzjoni tiegħek setgħet ma kinitx effettiva jew jekk insejt tieħu l-pillola kontraċettiva tiegħek.**

Ma tistax toħroġ tqila jekk xi waħda minn dawn il-kondizzjonijiet li ġejjin tapplika għalik:

- Inti għaddejt mill-menopawsa, i.e. għandek età ta' mill-inqas 50 sena u l-ahħar mestrwazzjoni tiegħek kienet aktar minn sena ilu (jekk il-mestrwazzjoni tiegħek waqfet għax kellek trattament ghall-kanċer, xorta għad hemm ċans li tista' toħroġ tqila)
- It-tubi fallopjani tiegħek u ż-żewġ ovarji tneħħew permezz ta' operazzjoni (salpingo-oophorectomy bilaterali)
- Il-ġuf tiegħek (utru) tneħħha permezz ta' operazzjoni (isterektomija)
- L-ovarji tiegħek m'ghadhomx jaħdmu (insuffiċjenza prematura tal-ovarji, li kienet ikkonfermata minn ġinekologu speċjalista)
- Twelidt b'waħda mill-kondizzjonijiet rari li ġejjin li jagħmlu t-tqala impossibbli: il-ġenotip XY, is-sindrome ta' Turner jew aġenesi tal-utru
- Inti tifla jew żagħżugħha li għad ma bdejtx ikkollok il-mestrwazzjoni.

Kontraċezzjoni f'irġiel li jieħdu Myfenax

L-evidenza disponibbli ma tindikax riskju akbar ta' malformazzjonijiet jew ta' korriġment jekk il-missier jieħu mycophenolate. Madankollu, riskju ma jistax jiġi eskuż għalkollox. Bħala prekawzjoni inti jew is-sieħba tiegħek rakkmandati tużaw kontraċezzjoni affidabbli waqt it-trattament u għal 90 jum wara li tieqaf tieħu Myfenax.

Jekk qed tippjana li jkollok it-tfal, kellem lit-tabib tiegħek dwar ir-riskji potenzjali u terapiji alternattivi.

Tqala u treddiġ

Jekk inti tqila jew qed treddha', taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispiżjar tiegħek qabel tieħu din il-mediċina. It-tabib tiegħek sejkellmek dwar ir-riskji fil-każž ta' tqala u l-alternattivi li tista' tieħu biex tipprevjeni tiċħid tal-organu trapjantat tiegħek jekk:

- Qed tippjana biex toħroġ tqila.
- Qbiżt jew taħseb li qbiżt mestrwazzjoni, jew jekk ikollok fsada mestrwali mhux tas-soltu, jew tissuspetta li inti tqila.
- Jekk tagħmel sess mingħajr l-użu ta' metodi effettivi ta' kontraċezzjoni.

Jekk toħroġ tqila waqt it-trattament b'mycophenolate, għandek tgħarrraf lit-tabib tiegħek immedjatamente. Madankollu, kompli lu Myfenax sakemm tarah jew taraha.

Tqala

Mycophenolate jikkawża frekwenza għolja ħafna ta' korriġment (50%) u ta' difetti severi tat-twelid (23-27%) fit-tarbija mhux imwielda. Difetti tat-twelid li kienu rrappurtati jinkludu anomaliji tal-widnejn, tal-ghajnejn, tal-wiċċ (xoffa/palat mixquq), tal-iżvilupp tas-swaba', tal-qalb, tal-esofagu (tubu li jgħaqquad il-gerżuma mal-istonku), tal-kliewi u tas-sistema nervuża (pereżempju spina bifida (fejn l-ġhadam tas-sinsla tad-dahar ma jkunux żviluppati sew)). It-tarbija tiegħek tista' tiġi affettwata minn wieħed jew aktar minn dawn.

Jekk inti mara li tista' toħroġ tqila, għandek tipprovdi test tat-tqala negattiv qabel tibda t-trattament u għandek issegwi l-pariri dwar kontraċezzjoni mogħiġi lilek mit-tabib tiegħek. It-tabib tiegħek jista' jitlob aktar minn test wieħed biex ikun cert li m'intix tqila qabel jibda t-trattament.

Treddiġ

Tihux Myfenax jekk qed tredda'. Dan peress li ammonti żgħar tal-mediċina jistgħu jgħaddu fil-ħalib tal-omm.

Sewqan u thaddim ta' magni

Myfenax għandu effett moderat fuq il-ħila tiegħek biex issuq jew thaddem għoddha jew magni. Jekk thossox sturdut, thoss ġismek imtarra jew thossox konfuż, kellem lit-tabib jew lill-infermier tiegħek u ssuqx u thaddimx ghoddha jew magni qabel ma thossox aħjar.

Myfenax fih sodium

Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull kapsula iebsa, jiġifieri essenzjalment 'hielsa mis-sodium'.

3. Kif għandek tieħu Myfenax

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

It-trattament tiegħek jibda u jiġi mmonitorjat min tabib speċjaliżżat fit-trapjanti.

Id-doża li ssoltu tingħata hija kif ġej:

Trapjant tal-Kliewi

Adulti

L-ewwel doża għandha tingħata fi żmien 72 siegħa minna wara l-operazzjoni tat-trapjant. Id-doża rakkomandata ta' kuljum hi ta' 8 kapsuli (2 g tas-sustanza attiva) meħuda f'żewġ doži separati. Dan ifisser li għandhom jittieħdu 4 kapsuli filgħodu u 4 filgħaxija.

Tfal uadoloxxenti (b'età minn 2 sa 18-il sena)

Id-doża li tingħata għandha tvarja skont id-daqs tat-tifel/tifla. It-tabib tiegħek ser jiddeċiedi l-aktar doża xierqa ibbażżata fuq l-erja superficjali tal-ġisem (tul u piż). Id-doża rakkomandata hija ta' 600 mg/m² li tingħata mill-ħalq darbtejn kuljum.

Trapjanti tal-Qalb

Adulti

L-ewwel doża għandha tingħata fi żmien 5 ijiem wara l-operazzjoni tat-trapjant. Id-doża rakkomandata ta' kuljum hi ta' 12-il kapsula (3 g tas-sustanza attiva) li tittieħed f'żewġ doži separati. Dan ifisser li għandhom jittieħdu 6 kapsuli filgħodu u mbagħad 6 kapsuli filgħaxija.

Tfal

M'hemm l-ebda tagħrif dwar l-użu ta' Myfenax fi tfal bi trapjant tal-qalb.

Trapjant tal-Fwied

Adulti

L-ewwel doża ta' Myfenax li tittieħed mill-ħalq għandha tingħatalekk ta' lanqas 4 ijiem wara l-operazzjoni ta' trapjant u meta tkun kapaci tibla' l-medicini mill-ħalq. Id-doża rakkomandata ta' kuljum hi ta' 12-il kapsula (3 g tas-sustanza attiva) li tittieħed f'żewġ doži separati. Dan ifisser li għandhom jittieħdu 6 kapsuli filgħodu imbagħad 6 kapsuli filgħaxija.

Tfal

M'hemm l-ebda tagħrif dwar l-użu ta' Myfenax fi tfal bi trapjant tal-fwied.

Mod ta' kif u mnejn jingħata

Ibla' l-kapsuli tiegħek b'mod shiħ b'tazza ilma. Tista teħodhom mal-ikel jew bla ikel. La għandek tkisser u lanqas titħannhom u lanqas m'għandek tieħu kapsuli li jkunu nfethu jew inqassmu. Evita kull kuntatt ma' trab li jkun ħareġ minn kapsuli mħassra. Jekk kapsula tkun infethet b'mod aċċidental, laħlaħ it-trab minn mal-ġilda bis-sapun u l-ilma. Jekk xi trab jidhol f'għajnejk laħlaħ sew b'ħafna ilma nadif u frisk għajnejk u ħalqek,

It-trattament ser jissokta għalik sakemm ikollok bżonn l-immunosoppressjoni sabiex jimpedixxi rifjut tal-organu trapjantat.

Jekk tieħu aktar Myfenax milli suppost

Huwa importanti li ma tieħux aktar kapsuli milli suppost. Ikkuntattja l-eqreb dipartiment tal-Aċċidenti u l-Emerġenza fi sptar jew tabib għal parir jekk blajt aktar kapsuli milli qalulek biex tieħu jew jekk it-tifel/tifla tiegħek belgħet minnhom.

Jekk tinsa tieħu Myfenax

Jekk fi kwalunkwe ħin insejt tieħu l-mediċina tiegħek, ħudha meta tiftakar, imbagħad kompli ħudha fil-hinijiet tas-soltu.

M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal xi doża li nsejt tieħu.

Jekk tieqaf tieħu Myfenax

M'għandekx tieqaf tieħu Myfenax għax thossock aħjar. Hu importanti li ddum tieħu l-mediċina skont kif qallek it-tabib. Jekk twaqqaqaf it-trattament tiegħek b'Myfenax jista' jiżdied iċ-ċans għal riġejżjoni tal-organu trapjantat. Tieqafx tieħu l-mediċina tiegħek kemm-il darba t-tabib tiegħek ma jgħidlekx biex tagħmel hekk.

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

4. Effetti sekondarji possibbi

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

Kellem tabib minnufih jekk tinnota xi wieħed mill-effetti sekondarji serji li ġejjin – jista' jkollok bżonn trattament mediku urġenti:

- għandek sinjal ta' infezzjoni bħal deni jew ugħiġ fil-grizmejn.
- għandek xi tbengil jew fsada mhux mistennija.
- għandek raxx, nefha fil-wiċċ, fix-xufftejn, fl-ilsien jew fil-gerżuma, b'diffikultà biex tieħu n-nifs - jista' jkollok reazzjoni allergika serja għall-mediċina (bħal anafilassi, anġjoedima).
- għandek ippurgar iswed jew bid-demm jew jekk tirremetti demm jew partiċelli skuri li jidhru bħal kafè midhun. Dawn jistgħu jkunu sinjal ta' fsada fl-istonku jew fl-imsaren.

Il-frekwenza ta' certi effetti sekondarji tiddependi mill-organu trapjantat, jiġifieri xi effetti sekondarji jistgħu jseħħu aktar jew inqas ta' spiss skont jekk dan il-prodott mediċinali ikunx qed jittieħed biex jipprevjeni lill-ġismek milli jirrifjuta qalb trapjantata jew kilwa trapjantata. Għal raġunijiet ta' carezza, kull effett sekondarju huwa dejjem elenkat taħt l-ogħla frekwenza tiegħu.

Effetti sekondarji oħra

Effetti sekondarji komuni ħafna (jistgħu jaftettwaw aktar minn persuna 1 f'10)

- infezzjonijiet ikkawżati minn batterja, viruses u/jew moffa
- infezzjoni serja li tista' taffettwa l-għisem kollu
- tnaqqis fin-numru ta' ċelluli bojod tad-demm, plejtlits jew ċelluli ħomor tad-demm, li jistgħu jirriżultaw f'riskju oħġla ta' infezzjoni jiet, tbengil, emorraġji, qtugħi ta' nifs u debbulezza
- fsada taħt il-ġilda
- żieda fin-numru ta' ċelluli bojod tad-demm

- wisq aċidu fil-ġisem
- livell għoli ta' kolesterol u/jew lipidi fid-demm
- livell għoli ta' zokkor fid-demm
- livell għoli ta' potassju fid-demm, livell baxx ta' potassju, manjeżju, kalċju u/jew fosfat fid-demm
- livell għoli ta' aċidu uriku fid-demm, gotta
- irrekwiezza, anormalitajiet fil-ħsieb, fil-perċeżżjoni u l-livelli ta' koxjenza, depressjoni, thossok ansjuż, diffikultà biex torqod
- żieda fit-tensijni tal-muskoli, tregħid, ngħas, thossok sturdut, uġiġi ta' ras, tiržiħ, tingiż jew tnemnij
- il-qalb thabbat aktar malajr
- pressjoni baxxa/għolja, twessiġi tal-kanali tad-demm
- akkumulazzjoni ta' fluwidu fil-pulmun, qtugħi ta' nifs, sogħla
- żaqq minfuha
- rimettar, uġiġi fl-istonku, dijarea, thossok imdardar
- stitikezza, indigestjoni, gass (uġiġi ikkawżat minn gass)
- tnaqqis fl-apptit
- bidliet f'parametri differenti tal-laboratorju
- infjammazzjoni tal-fwied, il-ġilda u l-abjad tal-ġħajnejn jisfaru
- neoplażma tal-ġilda, raxx, akne
- dghufija fil-muskoli
- uġiġi fil-ġogji
- problemi fil-kliewi
- demm fl-awrina
- deni, sensazzjoni ta' kesha, uġiġi, thossok dghajjef u debboli
- żamma ta' fluwidu fil-ġisem
- parti minn organu intern jew tessut imqabbeż minn post dghajjef fil-muskoli taż-żaqq
- uġiġi fil-muskoli, fl-ġħonq u fid-dahar

Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1f'10)

- kanċer tal-ġilda, neoplażma mhux malinna tal-ġilda
- tkabbir mhux normali u eċċessiv ta' tessut
- tnaqqis fin-numru taċ-ċelluli tad-demm kollha
- tkabbir beninni tal-glandoli limfatiċi, bidliet infjammatorji fil-ġilda (pseudolimfoma)
- tnaqqis fil-piż
- hsibijiet mhux normali
- aċċessjoni
- bidla fis-sens tat-togħma
- embolu tad-demm li jifforma ġewwa vina
- infjammazzjoni tat-tessut li jikxi l-ħajt ta' ġewwa tal-addome u jkopri l-biċċa l-kbira tal-organi addominali
- imblukkar tal-imsaren
- infjammazzjoni tal-kolon li tikkawża uġiġi addominali jew dijarea (kultant ikkawżat minn čitomegalovirus), ulċera fil-ħalq u/jew fl-istonku u/jew fid-duwodenu, infjammazzjoni tal-istonku, esofagu u/jew tal-ħalq u x-xufftejn
- tifwiq
- telf ta' xagħar
- thossok ma tiflaħx
- tkabbir eċċessiv tat-tessut tal-ħanek
- infjammazzjoni tal-frixa, li tikkawża uġiġi qawwi fl-addome u d-dahar

Mhux komuni(jistgħu jaffettwaw sa persuna 1f'100)

- infezzjonijiet ikkawżati minn protozoa
- proliferazzjoni tat-tessut linfatiku, li jinkludi tumuri malinni
- produzzjoni insuffiċjenti ta' ċelluli homor tad-demm

- mard serju tal-mudullun
- akkumulazzjoni ta' fluwidu limfatiku fil-ġisem
- qtugħ ta' nifs, sogħla, li tista' tkun minħabba bronkjejtasi (kundizzjoni fejn il-passaġġi tal-arja tal-pulmun jkunu dilatati b'mod mhux normali) jew fibroži pulmonari (ċikatriċi tal-pulmun). Kellem lit-tabib tiegħek jekk tiżviluppa sogħla persistenti jew qtugħ ta' nifs
- tnaqqis fl-ammont ta' antikorpi fid-demm
- tnaqqis sever fin-numru ta' certi ċelluli bojod tad-demmm (sintomi possibbli huma deni, uġiġi fil-griżżej, infezzjonijiet frekwenti) (agranuloċitosi).

Mhux magħrufa (il-frekwenza ma tistax tiġi stmata mid-data disponibbli)

- tibdin fil-ħajt ta' gewwa tal-musrana ż-żgħira (atrofija tal-villi intestinali)
- infjammazzjoni serja tal-membrana li tiksi l-moħħ u s-sinsla tad-dahar
- infjammazzjoni serja tal-qalb u l-valvs tagħha
- infezzjonijiet ikkawżaati minn batterja li generalment iwasslu għal disturb serju fil-pulmun (tuberkuloži, infezzjoni atipika kkawżaata minn mikobatterja)
- marda serja tal-kliewi (nefropatija assoċjata mal-virus BK)
- marda serja tas-sistema nervuża centrali (lewkoenċefalopatija multifokali progressiva assoċjata mal-virus JC)
- tnaqqis fin-numru ta' certi ċelluli bojod tad-demmm (newtropenia)
- bidla fil-forma ta' certi ċelluli bojod tad-demmm

Tieqafx tiehu l-mediċina tiegħek sakemm ma tkunx iddiskutejt dan mat-tabib tiegħek.

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'[Appendici V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Myfenax

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-folja u l-kartuna wara EXP. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-ahhar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Din il-mediċina m'għandhiex bżonn hażna speċjali.

Tarmix mediċini mal-ilma tad-dranaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar dwar kif għandek tarmi mediċini li m'ghadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu ghall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fiċċi Myfenax

- Is-sustanza attiva hi mycophenolate mofetil.
Kull kapsula fiha 250 mg mycophenolate mofetil.
- Is-sustanzi l-oħra huma:
Il-Kontenut tal-kapsula
Pregelatinised maize starch
Povidone K-30
Crocarmellose sodium
Magnesium stearate

Il-qoxra tal-kapsuli

Ras

Indigo carmine (E132)

Titanium dioxide (E171)

Gelatin

Korp

Red iron oxide (E127)

Yellow iron oxide (E110)

Titanium dioxide (E171)

Gelatin

Il-linka sewda tikkonsisti minn: shellac, black iron oxide (E172), propylene glycol u potassium hydroxide

Kif jidher Myfenax u l-kontenut tal-pakkett

Kapsuli iebsin:

Il-korp: lewn il-karamelli opak, li fuqu hemm stampat ‘250’ b’mod assjali b’linka sewda

Ir-ras: kaħlanija čara opaka li fuqha hemm stampat “M” b’mod assjali b’linka sewda.

Myfenax 250 mg kapsuli iebsin jiġu f’pakketti tal-folji tal-PVC/PVdC-aluminju f’daqsijiet ta’ 100, 300 jew 100x1 kapsula u f’pakketti multipli li fihom 300 (3 pakketti ta’ 100) kapsula.

Jista’ jkun li mhux il-pakketti tad-daqṣijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq u l-Manifattur

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Teva B.V.

Swensweg 5

2031GA Haarlem

L-Olanda

Manifatturi

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company

Pallagi út 13.

Debrecen H-4042

L-Ungaria

Teva Operations Poland Sp. Z.o.o.

Mogilska 80 Str.

31-546 Krakow

Il-Polonja

Pharmachemie B.V.

Swensweg 5

2031 GA Haarlem

L-Olanda

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżtant lokali tad-Dtentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

België/Belgique/Belgien

Teva Pharma Belgium N.V./S.A./AG

Tél/Tel: +32 38207373

Lietuva

UAB Teva Baltics

Tel: +370 52660203

България

Teva Фарма ЕАД
Tel: +359 24899585

Česká republika

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.
Tel: +420 251007111

Danmark

Teva Denmark A/S
Tlf: +45 44985511

Deutschland

TEVA GmbH
Tel: +49 73140208

Eesti

UAB Teva Baltics Eesti filiaal
Tel: +372 6610801

Ελλάδα

TEVA HELLAS A.E.
Τηλ: +30 2118805000

España

Teva Pharma, S.L.U.
Tel: +34 913873280

France

Teva Santé
Tél: +33 155917800

Hrvatska

Pliva Hrvatska d.o.o.
Tel: +385 13720000

Ireland

Teva Pharmaceuticals Ireland
Tel: +353 19127700

Ísland

Alvogen ehf.
Sími: +354 5222900

Italia

Teva Italia S.r.l.
Tel: +39 028917981

Κύπρος

TEVA HELLAS A.E.
Ελλάδα
Τηλ: +30 2118805000

Luxembourg/Luxemburg

Teva Pharma Belgium N.V./S.A./AG
Belgique/Belgien
Tél/Tel: +32 38207373

Magyarország

Teva Gyógyszergyár Zrt.
Tel: +36 12886400

Malta

Teva Pharmaceuticals Ireland
L-Irlanda
Tel: +353 19127700

Nederland

Teva Nederland B.V.
Tel: +31 8000228400

Norge

Teva Norway AS
Tlf: +47 66775590

Österreich

ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
Tel: +43 1970070

Polska

Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o.
Tel: +48 223459300

Portugal

Teva Pharma - Produtos Farmacêuticos, Lda.
Tel: +351 214767550

România

Teva Pharmaceuticals S.R.L.
Tel: +40 212306524

Slovenija

Pliva Ljubljana d.o.o.
Tel: +386 15890390

Slovenská republika

TEVA Pharmaceuticals Slovakia s.r.o.
Tel: +421 257267911

Suomi/Finland

Teva Finland Oy
Puh/Tel: +358 201805900

Sverige

Teva Sweden AB
Tel: +46 42121100

Latvija
UAB Teva Baltics filiāle Latvijā
Tel: +371 67323666

United Kingdom
Teva UK Limited
Tel: +44 1977628500

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahhar f'{XX/SSSS}.

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

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

Myfenax 500mg pilloli mikṣijin b'rita mycophenolate mofetil

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 jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'ghandekx 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 muwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu Myfenax u għalxiex jintuża

Myfenax huwa mediċina li jintuża biex irażżan l-attività immunologika.

Is-sustanza attiva ta' din il-mediċina jisimha mycophenolate mofetil.

Myfenax jintuża biex jimpedixxi 'l-gisemek milli jirriġetta kliewi, qalb jew fwied trapjantat. Huwa jintuża flimkien ma' mediċini oħra li għandhom l-istess funzjoni (i.e. ciclosporin u corticosteroids).

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Myfenax

TWISSIJA

Mycophenolate jikkawża difetti tat-twelid u korriement. Jekk inti mara li tista' toħroġ tqila, għandek tipprovi test tat-tqala negattiv qabel tibda t-trattament u għandek issegwi l-pariri dwar kontraċezzjoni mogħtija lilek mit-tabib tiegħek.

It-tabib tiegħek sejkoll im-xbiex fuq trabi mhux imwielda. Aqra l-informazzjoni b'attenżjoni u segwi l-istruzzjonijiet. Jekk ma tifhemx dawn l-istruzzjonijiet b'mod shiħ, jekk jogħġibok staqsi lit-tabib tiegħek biex jerġa' jispiegahom qabel ma tieħu mycophenolate. Ara wkoll aktar informazzjoni f'din is-sezzjoni taħt “Twissijiet u prekawżjonijiet” u “Tqala u treddiġħ”.

Tiħux Myfenax

- jekk inti allergiku għal mycophenolate mofetil, mycophenolic acid għal xi jew sustanza oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6).
- jekk inti mara li tista' tkun tqila u ma pprovdejtx test tat-tqala negattiv qabel l-ewwel preskrizzjoni tiegħek, għax mycophenolate jikkawża difetti tat-twelid u korriement.
- jekk inti tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija jew taħseb li tista' tkun tqila.
- jekk mhux qed tuża kontraċezzjoni effettiva (ara Tqala, kontraċezzjoni u treddiġħ).
- jekk qiegħda tredda’.

Tiħux din il-mediċina jekk xi waħda minn ta' fuq tapplika għalik. Jekk ikollok xi dubju, kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tieħu Myfenax.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek minnufih qabel ma tibda trattament b'Myfenax:

- jekk għandek aktar minn 65 sena għax jista' jkoll riskju akbar li tiżviluppa avvenimenti avversi bħal ġerti infel-żonjiet viral, fsada gastrointestinali u edima pulmonari meta mqabbel ma' pazjenti iżgħar.
- jekk ikoll xi evidenza ta' infel-żonj (e.g. deni, grizmejk juġawk), tbengil mhux mistenni u/jew fsada
- jekk għandek jew qatt kellek xi problem ibis-sistema digestiva tiegħek eż. brixx fl-istonku
- jekk qed tippjana biex toħroġ tqila, jew jekk toħroġ tqila waqt li inti jew is-sieħeb tiegħek tkunu qed tieħdu Myfenax.
- jekk għandek nuqqas ereditarju ta' enzimi bħas-sindrome ta' Lesch-Nyhan u Kelley-Seegmiller.

Myfenax inaqqas il-mekkaniżmu tad-difīża tal-ġisem. Minħabba f'hekk hemm riskju akbar ta' kanċer tal-ġilda. Għalhekk għandek tillimita l-espożizzjoni tiegħek għax-xemx u għad-dawl ultra vjola (UV) billi tilbes ilbies protettiv u billi tuža sunscreen b'fattur ta' protezzjoni għoli.

M'għandekx tagħti demm waqt it-trattament b'Myfenax u għal mill-inqas 6 ġimġħat wara li jitwaqqaf it-trattament. L-irġiel m'għandhomx jagħtu semen waqt it-trattament b'Myfenax u għal mill-inqas 90 jum wara li jitwaqqaf it-trattament.

Tfal uadoloxxenti

Myfenax jintuża fi tfal uadoloxxenti (b'età minn 2 sa 18-il sena) biex jipprevjeni r-rigessjoni mil-ġisem ta' kilwa trapjantata

Myfenax m'għandux jintuża fi tfal uadoloxxenti (b'età minn 2 sa 18-il sena) għal trapjanti tal-qalb jew fwied.

Myfenax m'għandux jintuża kompletament fi tfal taħt is-sentejn għax abbażi tad-data limitata dwar is-sigurtà u l-effikaċċa għal dan il-grupp ta' età, ma tista' ssir l-ebda rakkmandazzjoni dwar id-doża.

Medicini oħra u Myfenax

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, jew hadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi medicini oħra.

Jekk it-tweġiba hija iva għal xi waħda mill-mistoqsijiet li ġejjin kellem lit-tabib tiegħek qabel ma tibda' tieħu Myfenax

- Qed tieħu xi medicini li fihom:
 - azathioprine jew medicini immunosuppressivi (li xi kultant jingħataw lil pazjenti wara operazzjoni ta' trapjant),
 - cholestyramine (użat biex jittratta pazjenti li għandhom livell għoli ta' kolesterol fid-dem),
 - rifampicin (antibijotiku),
 - antacidi jew inhibituri tal-pompi tal-protoni (użati għall-problemi ta' aċidu fl-istonku bħal indigestjoni),
 - phosphate binders (użati f'pazjenti li għandhom indeboliment kroniku li jnaqqas l-assorbiment ta' fosfat),
 - antibijotici – użati biex jittrattaw infel-żonjiet batteriċi
 - isavuconazole – użat biex jittrattaw infel-żonjiet mill-moffa
 - telmisartan – użat biex jittrattta l-pressjoni għolja
 - jew xi medicini oħra (inkluż dawk li tista' tixtri mingħajr riċetta) li t-tabib tiegħek ma jaafx dwarhom?
- Għandek bżonn tieħu xi tilqima (vaċċini hajjin)? It-tabib tiegħek ser jirrakomandalek x'inhu indikat għalik.

Myfenax inaqqas il-mekkaniżmu tad-difīża tal-ġisem. Minħabba f'hekk hemm riskju akbar ta' kanċer tal-ġilda. Għalhekk għandek tillimita l-espożizzjoni tiegħek għax-xemx u għad-dawl ultra vjola (UV) billi tilbes ilbies protettiv u billi tuža sunscreen b'fattur ta' protezzjoni għoli.

M'għandekx tagħti demm waqt it-trattament b'Myfenax u għal mill-inqas 6 ġimġhat wara li jitwaqqaf it-trattament. L-irġiel m'għandhomx jagħtu semen waqt it-trattament b'Myfenax u għal mill-inqas 90 jum wara li jitwaqqaf it-trattament.

Tfal uadoloxxenti

Myfenax jintuża fi tfal uadoloxxenti (b'età minn 2 sa 18-il sena) biex jipprevjeni r-riġessjoni mil-ġisem ta' kilwa trapjantata

Myfenax m'għandux jintuża fi tfal uadoloxxenti (b'età minn 2 sa 18-il sena) għal trapjanti tal-qalb jew fwied.

Myfenax m'għandux jintuża kompletament fi tfal taħt is-sentejn

Mediċini oħra u Myfenax

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, jew ħadu dan l-ahħar jew tista' tieħu xi mediċini oħra.

Jekk it-tweġiba hija iva għal xi waħda mill-mistoqsijiet li ġejjin kellem lit-tabib tiegħek qabel ma tibda' tieħu Myfenax

- Qed tieħu xi mediċini li fihom:
 - azathioprine jew medicini immunosuppressivi (li xi kultant jingħataw lil pazjenti wara operazzjoni ta' trapjant),
 - cholestyramine (użat biex jittratta pazjenti li għandhom livell għoli ta' kolesterol fid-demm),
 - rifampicin (antibiotiku),
 - antacidi jew inibituri tal-pompi tal-protoni (użati għall-problemi ta' aċidu fl-istonku bħal indigestjoni),
 - phosphate binders (użati f'pazjenti li għandhom indeboliment kroniku li jnaqqas l-assorbiment ta' fosfat),
 - antibijotici – użati biex jittrattaw infel-żonijiet batteriċi
 - isavuconazole – użat biex jittrattaw infel-żonijiet mill-moffa
 - telmisartan – użat biex jittrattaw l-pressjoni għolja
 - jew xi mediċini oħra (inkluż dawk li tista' tixtri mingħajr riċetta) li t-tabib tiegħek ma jaafx dwarhom?
- Għandek bżonn tieħu xi vacċċini (vacċċini ħajjin)? It-tabib tiegħek ser jirrakomandalek x'inhu indikat għalik.

Tqala, kontraċezzjoni u treddiġħ

Kontraċezzjoni f'nisa li jieħdu Myfenax

Jekk inti mara li tista' toħroġ tqila għandek tuża metodu effettiv ta' kontraċezzjoni flimkien ma' Myfenax. Dan jinkludi:

- Qabel ma tibda tieħu Myfenax
- Waqt it-trattament kollu tiegħek b'Myfenax
- Għal 6 ġimġhat wara li tieqaf tieħu Myfenax.

Kellem lit-tabib tiegħek dwar l-aktar kontraċezzjoni xierqa għalik. Dan se jiddeppendi mis-sitwazzjoni individuali tiegħek. Żewġ forom ta' kontraċezzjoni huma preferibbli għax dan inaqqa ir-riskju ta' tqala mhux intenzjonata. **Ikkuntattja lit-tabib tiegħek malajr kemm jista' jkun, jekk taħseb li l-kontraċezzjoni tiegħek setgħet ma kinitx effettiva jew jekk insejt tieħu l-pillola kontraċettiva tiegħek.**

Ma tistax toħroġ tqila jekk xi waħda minn dawn il-kondizzjonijiet li ġejjin tapplika għalik:

- Inti għaddejt mill-menopawsa, i.e. għandek età ta' mill-inqas 50 sena u l-ahħar mestrwazzjoni tiegħek kienet aktar minn sena ilu (jekk il-mestrwazzjoni tiegħek waqfet ghax kellek trattament għall-kancer, xorta għad hemm cans li tista' toħroġ tqila)
- It-tubi fallopjani tiegħek u ż-żewġ ovarji tneħħew permezz ta' operazzjoni (salpingo-oophorectomy bilaterali)
- Il-ġuf tiegħek (utru) tneħħha permezz ta' operazzjoni (isterektomija)

- L-ovarji tiegħek m'għadhomx jaħdmu (insuffiċjenza prematura tal-ovarji, li kienet ikkonfermata minn ġinekologu speċjalista)
- Twelidt b'waħda mill-kondizzjonijiet rari li ġejjin li jagħmlu t-tqala impossibbli: il-ġenotip XY, is-sindrome ta' Turner jew aġenesi tal-utru
- Inti tifla jew żagħżugħha li għad ma bdejtx ikollok il-mestrwazzjoni.

Kontraċezzjoni f'irġiel li jieħdu Myfenax

L-evidenza disponibbli ma tindikax riskju akbar ta' malformazzjonijiet jew ta' koriment jekk il-missier jieħu mycophenolate. Madankollu, riskju ma jistax jiġi eskluż għalkollox. Bħala prekawzjoni inti jew is-sieħba tiegħek rakkommandati tużaw kontraċezzjoni affidabbi waqt it-trattament u għal 90 jum wara li tieqaf tieħu Myfenax.

Jekk qed tippjana li jkollok it-tfal, kellem lit-tabib tiegħek dwar ir-riskji potenzjali u terapiji alternattivi.

Tqala u treddiġ

Jekk inti tqila jew qed tredda', taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispiżjar tiegħek qabel tieħu din il-mediciċina. It-tabib tiegħek sejkellmek dwar ir-riskji fil-każ ta' tqala u l-alternattivi li tista' tieħu biex tipprevjeni tichid tal-organu trapjantat tiegħek jekk:

- Qed tippjana biex toħroġ tqila.
- Qbiż jew taħseb li qbiżt mestrwazzjoni, jew jekk ikollok fsada mestrwali mhux tas-soltu, jew tissuspetta li inti tqila.
- Jekk tagħmel sess mingħajr l-użu ta' metodi effettivi ta' kontraċezzjoni.

Jekk toħroġ tqila waqt it-trattament b'mycophenolate, għandek tgħarrraf lit-tabib tiegħek immedjatamente. Madankollu, kompli hu Myfenax sakemm tarah jew taraha.

Tqala

Mycophenolate jikkawża frekwenza għolja ħafna ta' koriment (50%) u ta' difetti severi tat-twelid (23-27%) fit-tarbija mhux imwielda. Difetti tat-twelid li kienu rrappurtati jinkludu anomaliji tal-widnejn, tal-ghajnejn, tal-wiċċ (xoffa/palat mixquq), tal-iżvilupp tas-swaba', tal-qalb, tal-esofagu (tubu li jgħaqqa il-gerżuma mal-istonku), tal-kliewi u tas-sistema nervuża (pereżempju spina bifida (fejn l-ghadam tas-sinsla tad-dahar ma jkunux żviluppati sew)). It-tarbija tiegħek tista' tiġi affettwata minn wieħed jew aktar minn dawn.

Jekk inti mara li tista' toħroġ tqila, għandek tipprovd test tat-tqala negattiv qabel tibda t-trattament u għandek issegwi l-pariri dwar kontraċezzjoni mogħiġi lilek mit-tabib tiegħek. It-tabib tiegħek jista' jitlob aktar minn test wieħed biex ikun cert li m'intix tqila qabel jibda t-trattament.

Treddiġ

Tihux Myfenax jekk qed tredda'. Dan peress li ammonti żgħar tal-mediciċina jistgħu jgħaddu fil-ħalib tal-omm.

Sewqan u thaddim ta' magni

Myfenax għandu effett moderat fuq il-ħila tiegħek biex issuq jew thaddem għoddha jew magni. Jekk thossok sturdut, thoss għismek imtarra jew thossok konfuż, kellem lit-tabib jew lill-infermier tiegħek u ssuqx u thaddimx għoddha jew magni qabel ma thossok ahjar.

Myfenax fih sodium

Din il-mediciċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola miksija b'rita, jiġifieri esenzzjalment 'hielsa mis-sodium'.

3. Kif għandek tieħu Myfenax

Dejjem għandek tieħu din il-mediciċina eżatt skont il-parir eżatt tat-tabib. Dejjem għandek taċċerta ruħek mat-tabib jew ma' l-ispiżjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

It-trattament tiegħek jibda u jiġi mmonitorjat min tabib speċjalizzat fit-trapjanti.

Id-doża li ssoltu tingħata hija kif ġej:

Trapjant tal-Kliewi

Adulti

L-ewwel doża għandha tingħata fi żmien 72 siegħa minna wara l-operazzjoni tat-trapjant. Id-doża rakkomandata ta' kuljum hi ta' 4 pilloli (2 g tas-sustanza attiva) meħuda f'żewġ doži separati. Dan ifisser li għandhom jittieħdu 2 pilloli filgħodu u 2 pilloli filgħaxija.

Tfal uadoloxxenti (b'età minn 2 sa 18-il sena)

Id-doża li tingħata għandha tvarja skont id-daqs tat-tifel/tifla. It-tabib tiegħek ser jiddeċiedi l-aktar doża xierqa ibbażżata fuq l-erja superficjali tal-ġisem (tul u piż). Id-doża rakkomandata hija ta' 600 mg/m² li tingħata mill-ħalq darbejn kuljum.

Trapjanti tal-Qalb

Adulti

L-ewwel doża għandha tingħata fi żmien 5 ijiem wara l-operazzjoni tat-trapjant. Id-doża rakkomandata ta' kuljum hi ta' 6 pillola (3 g tas-sustanza attiva) li tittieħed f'żewġ doži separati. Dan ifisser li għandhom jittieħdu 3 pilloli filgħodu u mbagħad 3 pilloli filgħaxija.

Tfal

M'hemm l-ebda tagħrif dwar l-użu ta' Myfenax fi tfal bi trapjant tal-qalb.

Trapjant tal-Fwied

Adulti

L-ewwel doża ta' Myfenax li tittieħed mill-ħalq għandha tingħatalekk ta' lanqas 4 ijiem wara l-operazzjoni ta' trapjant u meta tkun kapaci tibla' l-mediċini mill-ħalq. Id-doża rakkomandata ta' kuljum hi ta' 6 pillola (3 g tas-sustanza attiva) li tittieħed f'żewġ doži separati. Dan ifisser li għandhom jittieħdu 3 pilloli filgħodu imbagħad 3 pilloli filgħaxija.

Tfal

M'hemm l-ebda tagħrif dwar l-użu ta' Myfenax fi tfal bi trapjant tal-fwied.

Mod ta' kif u mnejn jingħata

Ibla' l-pilloli tiegħek b'mod shiħ b'tazza ilma. Tista' teħodhom mal-ikel jew bla ikel. La għandek tkisser u lanqas tħannhom u lanqas m'għandek tieħu pilloli li jkunu nfetħu jew inqassmu.

It-trattament ser jissokta għalik sakemm ikollok bżonn l-immunosopprezzjoni sabiex jimpedixxi rifjut tal-organu ttrapjantat.

Jekk tieħu Myfenax aktar milli suppost

Huwa importanti li ma tħix aktar pilloli milli suppost. Ikkuntattja l-eqreb dipartiment tal-Aċċidenti u l-Emerġenza fi sptar jew tabib għal parir jekk blajt aktar pilloli milli qalulek biex tieħu jew jekk it-tifel/tifla tiegħek belgħet minnhom.

Jekk tinsa tieħu Myfenax

Jekk fi kwalunkwe ħin insejt tieħu l-mediċina tiegħek, ħudha meta tiftakar, imbagħad kompli ħudha fil-ħinijiet tas-soltu.

M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal xi doża li nsejt tieħu.

Jekk tieqaf tieħu Myfenax

M'għandekx tieqaf tieħu Myfenax għax tħossok aħjar. Hu importanti li ddum tieħu l-mediċina skont kif qallek it-tabib. Jekk twaqqaqaf it-trattament tiegħek b'Myfenax jista' jiżdied iċ-ċans għal riġezzjoni

tal-organu trapjantat. Tieqafx tieħu l-mediċina tiegħek kemm-il darba t-tabib tiegħek ma jgħidlekx biex tagħmel hekk.

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

4. Effetti sekondarji possibbi

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

Kellem tabib minnufih jekk tinnota xi wieħed mill-effetti sekondarji serji li ġejjin – jista' jkollok bżonn trattament mediku urġenti:

- għandek sinjal ta' infel-żon bħal deni jew ugħiġ fil-grizmejn.
- għandek xi tbenġil jew fsada mhux mistennija.
- għandek raxx, nefha fil-wiċċ, fix-xufftejn, fl-ilsien jew fil-gerżuma, b'diffikultà biex tiehu n-nifs - jista' jkollok reazzjoni allergika serja għall-mediċina (bħal anafilassi, anġjoedima).
- għandek ippurgar iswed jew bid-demm jew jekk tirremetti demm jew partiċelli skuri li jidhru bħal kafè midhun. Dawn jistgħu jkunu sinjal ta' fsada fl-istonku jew fl-imsaren.

Il-frekwenza ta' certi effetti sekondarji tiddependi mill-organu trapjantat, jiġifieri xi effetti sekondarji jistgħu aktar jew inqas ta' spiss skont jekk dan il-prodott mediċinali ikunx qed jittieħed biex jipprevjeni lill-ġismek milli jirrifjuta qalb trapjantata jew kilwa trapjantata. Għal raġunijiet ta' carezza, kull effett sekondarju huwa dejjem elenkat taħt l-ogħla frekwenza tiegħu.

Effetti sekondarji oħra

Effetti sekondarji komuni hafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna 1 f'10)

- infel-żon iċċi minn batterja, viruses u/jew moffa
- infel-żon serja li tista' taffettwa l-ġisem kollu
- tnaqqis fin-numru ta' ċelluli bojod tad-demm, plejtlits jew ċelluli ħomor tad-demm, li jistgħu jirriżultaw f'riskju ogħla ta' infel-żon iċċi, tbenġil, emorraġiji, qtugħi ta' nifs u debbulezza
- fsada taħt il-ġilda
- żieda fin-numru ta' ċelluli bojod tad-demm
- wisq aċċidu fil-ġisem
- livell għoli ta' kolesterol u/jew lipidi fid-demm
- livell għoli ta' zokkor fid-demm
- livell għoli ta' potassju fid-demm, livell baxx ta' potassju, manjeżju, kalċju u/jew fosfat fid-demm
- livell għoli ta' aċċidu uriku fid-demm, gotta
- irrekwiezza, anormalitajiet fil-ħsieb, fil-perċezzjoni u l-livelli ta' koxjenza, depressjoni, thossok ansjuż, diffikultà biex torqod
- żieda fit-tensiġġi tal-muskoli, tregħid, ngħas, thossok sturdut, ugħiġi ta' ras, tirżiħ, tingiż jew tnemnimm
- il-qalb thabbat aktar malajr
- pressjoni baxxa/gholja, twessiġi tal-kanali tad-demm
- akkumulazzjoni ta' fluwidu fil-pulmun, qtugħi ta' nifs, sogħla
- żaqq minfuha
- rimettar, ugħiġi fl-istonku, dijarea, thossok imdardar
- stitikezza, indiġestjoni, gass (ugħiġi ikkawżat minn gass)
- tnaqqis fl-apptit
- bidliet f'parametri differenti tal-laboratorju
- infjammazzjoni tal-fwied, il-ġilda u l-abjad tal-ghajnejn jisfaru
- neoplażma tal-ġilda, raxx, akne
- dghufija fil-muskoli
- ugħiġi fil-ġogi

- problemi fil-kliewi
- demm fl-aawrina
- deni, sensazzjoni ta' kesha, uġiġħi, thossox dghajjef u debboli
- żamma ta' fluwidu fil-ġisem
- parti minn organu intern jew tessut imqabbeż minn post dghajjef fil-muskoli taż-żaqqq
- uġiġħi fil-muskoli, fl-għonq u fid-dahar

Komuni (istgħi jaffettwaw sa persuna 1 f'10)

- kancer tal-ġilda, neoplażma mhux malinna tal-ġilda
- tkabbir mhux normali u eċċessiv ta' tessut
- tnaqqis fin-numru taċ-ċelluli tad-demm kollha
- tkabbir beninni tal-glandoli limfatiċi, bidliet infjammatorji fil-ġilda (pseudolimfoma)
- tnaqqis fil-piż
- hsibijiet mhux normali
- aċċessjoni
- bidla fis-sens tat-togħma
- embolu tad-demm li jifforma ġewwa vina
- infjammazzjoni tat-tessut li jikxi l-ħajt ta' ġewwa tal-addome u jkopi l-biċċa l-kbira tal-organi addominali
- imblukkar tal-imsaren
- infjammazzjoni tal-kolon li tikkawża uġiġħi addominali jew dijarea (kultant ikkawżat minn čitomegalovirus), ulċera fil-ħalq u/jew fl-istonku u/jew fid-duwodenu, infjammazzjoni tal-istonku, esofagu u/jew tal-ħalq u x-xufftejn
- tifwiq
- telf ta' xagħar
- thossox ma tiflaħx
- tkabbir eċċessiv tat-tessut tal-ħanek
- infjammazzjoni tal-frixa, li tikkawża uġiġħi qawwi fl-addome u d-dahar

Mhux komuni (istgħi jaffettwaw sa persuna 1 f'100)

- infezzjonijiet ikkawżati minn protozoa
- proliferazzjoni tat-tessut linfatiku, li jinkludi tumuri malinni
- produzzjoni insuffiċjenti ta' ċelluli homor tad-demm
- mard serju tal-mudullun
- akkumulazzjoni ta' fluwidu limfatiku fil-ġisem
- qtugħi ta' nifs, sogħla, li tista' tkun minħabba bronkjejtasi (kundizzjoni fejn il-passaġġi tal-arja tal-pulmun jkunu dilatati b'mod mhux normali) jew fibroži pulmonari (ċikatriċi tal-pulmun). Kellem lit-tabib tiegħek jekk tiżviluppa sogħla persistenti jew qtugħi ta' nifs
- tnaqqis fl-ammont ta' antikorpi fid-demm
- tnaqqis sever fin-numru ta' certi ċelluli bojod tad-demm (sintomi possibbli huma deni, uġiġħi fil-griżmejn, infezzjonijiet frekwenti) (agranuloċitosi).

Mhux magħrufa (il-frekwenza ma tistax tiġi stmati mid-data disponibbi)

- tibdin fil-ħajt ta' ġewwa tal-musrana ż-żgħira (atrofija tal-villi intestinali)
- infjammazzjoni serja tal-membrana li tikxi l-moħħi u s-sinsla tad-dahar
- infjammazzjoni serja tal-qalb u l-valvs tagħha
- infezzjonijiet ikkawżati minn batterja li generalment iwasslu għal disturb serju fil-pulmun (tuberkulozi, infezzjoni atipika kkawżata minn mikobatterja)
- marda serja tal-kliewi (nefropatijsa assoċċjata mal-virus BK)
- marda serja tas-sistema nervuża centrali (lewkoenċefalopatijsa multifokali progressiva assoċċjata mal-virus JC)
- tnaqqis fin-numru ta' certi ċelluli bojod tad-demm (newtropenija)
- bidla fil-forma ta' certi ċelluli bojod tad-demm

Tieqafx tieħu l-mediċina tiegħek sakemm ma tkunx iddiskutejt dan mat-tabib tiegħek.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok 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'[Appendici V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovdu aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-medċina.

5. Kif taħżeen Myfenax

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

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

Din il-mediċina m'għandhiex bżonn hażna speċjali.

Tarmix mediċini mal-ilma tad-dranaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar dwar kif għandek tarmi mediċini li m'ghadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Myfenax

- Is-sustanza attiva hi mycophenolate mofetil.
Kull pillola fiha 500 mg ta' mycophenolate mofetil.
- Is-sustanzi l-oħra huma:
Pilloli jikkonsistu minn
Microcrystalline cellulose
Povidone K-30
Magnesium stearate
Crocarmellose sodium
Il-kisi tal-pillola
Hypromellose (HPMC 2910)
Titanium dioxide (E171)
Macrogol (PEG 400)
Talc
Indigo carmine aluminium lake (E132)
Iron oxide black (E172)
Iron oxide red (E172)

Kif jidher Myfenax u l-kontenut tal-pakkett

Pilloli Myfenax miksija b'rita:

Pilloli miksija b'rita ta' lewn il-lavanda pallida, f'għamla ovali, intaljati "M500" fuq naħha waħda u bla ebda disinn fuq in-naħha l-oħra.

Il-pilloli miksija b'rita ta' Myfenax 500 mg jiġu f'pakketi tal-folji ta' PVC/PVdC – aluminju li daqsijiet tagħhom huma ta' 50, 100, 150, 50 x 1 jew 100 x 1 pillola u f'pakketi multipli li fihom 150 (3 pakketi ta' 50) pillola.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq u l-Manifattur

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Teva B.V.
Swensweg 5
2031GA Haarlem
L-Olanda

Manifatturi
Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
Pallagi út 13.
Debrecen H-4042
L-Ungerija

Teva Operations Poland Sp. Z.o.o.
Mogilska 80 Str.
31-546 Krakow
Il-Polonja

Pharmachemie B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
L-Olanda

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

België/Belgique/Belgien
Teva Pharma Belgium N.V./S.A./AG
Tél/Tel: +32 38207373

България
Тева Фарма ЕАД
Tel: +359 24899585

Česká republika
Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.
Tel: +420 251007111

Danmark
Teva Denmark A/S
Tlf: +45 44985511

Deutschland
TEVA GmbH
Tel: +49 73140208

Eesti
UAB Teva Baltics Eesti filiaal
Tel: +372 6610801

Ελλάδα
TEVA HELLAS A.E.
Τηλ: +30 2118805000

Lietuva
UAB Teva Baltics
Tel: +370 52660203

Luxembourg/Luxemburg
Teva Pharma Belgium N.V./S.A./AG
Belgique/Belgien
Tél/Tel: +32 38207373

Magyarország
Teva Gyógyszergyár Zrt.
Tel: +36 12886400

Malta
Teva Pharmaceuticals Ireland
L-Irlanda
Tel: +44 2075407117

Nederland
Teva Nederland B.V.
Tel: +31 8000228400

Norge
Teva Norway AS
Tlf: +47 66775590

Österreich
ratiofarm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
Tel: +43 1970070

España
Teva Pharma, S.L.U.
Tel: +34 913873280

France
Teva Santé
Tél: +33 155917800

Hrvatska
Pliva Hrvatska d.o.o.
Tel: +385 13720000

Ireland
Teva Pharmaceuticals Ireland
Tel: +44 2075407117

Ísland
Alvogen ehf.
Sími: +354 5222900

Italia
Teva Italia S.r.l.
Tel: +39 028917981

Κύπρος
TEVA HELLAS A.E.
Ελλάδα
Τηλ: +30 2118805000

Latvija
UAB Teva Baltics filiāle Latvijā
Tel: +371 67323666

Polska
Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o.
Tel: +48 223459300

Portugal
Teva Pharma - Produtos Farmacêuticos, Lda.
Tel: +351 214767550

România
Teva Pharmaceuticals S.R.L.
Tel: +40 212306524

Slovenija
Pliva Ljubljana d.o.o.
Tel: +386 15890390

Slovenská republika
TEVA Pharmaceuticals Slovakia s.r.o.
Tel: +421 257267911

Suomi/Finland
Teva Finland Oy
Puh/Tel: +358 201805900

Sverige
Teva Sweden AB
Tel: +46 42121100

United Kingdom (Northern Ireland)
Teva Pharmaceuticals Ireland
Ireland
Tel: +44 2075407117

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'{XX/SSSS}

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

ANNESS IV

**KONKLUŽJONIJIET XJENTIFIČI U RAĞUNIJIET GHALL-VARJAZZJONI GHAT-
TERMINI TAL-AWTORIZZAZZJONIJIET GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Konklużjonijiet xjentifiċi

Meta jiġi kkunsidrat ir-Rapport ta' Valutazzjoni tal-PRAC dwar il-PSURs għal mycophenolate mofetil, mycophenolic acid, il-konklużjonijiet xjentifiċi tal-PRAC huma kif ġej:

B'konsiderazzjoni tad-data disponibbli dwar l-eliminazzjoni ta' mycophenolic acid fil-ħalib tas-sider tal-bniedem mil-letteratura, il-PRAC iqis li l-eliminazzjoni ta' mycophenolic acid fil-ħalib tas-sider hija mill-inqas possibbiltà raġonevoli. Il-PRAC ikkonkluda li l-informazzjoni tal-prodott ta' prodotti li fihom mycophenolate mofetil, mycophenolic acid għandha tiġi emendata skont dan.

Wara li eżamina r-rakkomandazzjoni tal-PRAC, is-CHMP jaqbel mal-konklużjonijiet ġenerali u r-raġunijiet għar-rakkomandazzjoni tal-PRAC.

Raġunijiet għall-varjazzjoni għat-termini tal-awtorizzazzjonijiet għat-tqegħid fis-suq

Abbaži tal-konklużjonijiet xjentifiċi għal mycophenolate mofetil, mycophenolic acid is-CHMP huwa tal-fehma li l-bilanč bejn il-benefiċċju u r-riskju ta' prodotti mediciċinali li fihom mycophenolate mofetil, mycophenolic acid mhuwiex mibdul suġġett għall-bidliet proposti għall-informazzjoni tal-prodott.

Is-CHMP jirrakkomanda li t-termini għall-awtorizzazzjonijiet għat-tqegħid fis-suq għandhom ikunu varjati.