

ANNESST

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Ontilyv 25 mg kapsuli ibsin

Ontilyv 50 mg kapsuli ibsin

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Ontilyv 25 mg kapsuli ibsin

Kull kapsula iebsa fiha 25 mg ta' opicapone.

Eċċipjent(i) b'effett magħruf

Kull kapsula iebsa fiha 171.9 mg ta' lactose (bħala monohydrate).

Ontilyv 50 mg kapsuli ibsin

Kull kapsula iebsa fiha 50 mg ta' opicapone.

Eċċipjent(i) b'effett magħruf

Kull kapsula iebsa fiha 148.2 mg ta' lactose (bħala monohydrate).

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

3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Kapsula iebsa (kapsula)

Ontilyv 25 mg kapsuli ibsin

Kapsuli blu ċari, daqs 1, ta' madwar 19 mm, stampati b'"OPC 25" fuq l-għatu u "Bial" fuq il-korp.

Ontilyv 50 mg kapsuli ibsin

Kapsuli blu skuri, daqs 1, ta' madwar 19 mm, stampati b'"OPC 50" fuq l-għatu u "Bial" fuq il-korp.

4. TAGĦRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Ontilyv huwa indikat bħala terapija aġġuntiva għal preparazzjonijiet ta' inibituri ta' levodopa/ DOPA decarboxylase (DDCI) f'pazjenti adulti bil-marda ta' Parkinson u fluttwazzjonijiet motorji fi tmiem tad-doża li ma jkunux jistgħu jiġu stabbilizzati fuq dawn il-kombinazzjonijiet.

4.2 Pożoloġija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożoloġija

Id-doża rakkomandata ta' opicapone hija ta' 50 mg ta' opicapone.

Ontilyv għandu jittiehed darba kuljum fil-hin tal-irqad mill-anqas siegħa qabel jew wara l-kombinazzjonijiet ta' levodopa.

Aggustamenti fid-doża tat-terapija kontra l-marda ta' Parkinson

Ontilyv għandu jingħata bħala żieda mat-trattament b'levodopa u jżid l-effetti ta' levodopa. Għalhekk, ta' spiss ikun meħtieġ li taġġusta d-doża billi l-intervalli tad-doża jigu estiżi u/jew jitnaqqas l-ammont ta' levodopa f'kull doża fl-ewwel ftit jiem sa l-ewwel ġimgħat wara li jinbeda t-trattament b'opicapone skont il-kundizzjoni klinika tal-pazjent (ara sezzjoni 4.4).

Meta wiehed jinsa jieħu doża

Jekk tinqabeż doża waħda, id-doża li jmiss għandha tittiehed kif skedat. Il-pazjent m'għandux jieħu doża addizzjonali biex ipatti għad-doża li jkun nesa jieħu.

Popolazzjonijiet speċjali

Anzjani

L-ebda agġustament fid-doża mhu meħtieġ f'pazjenti anzjani (ara sezzjoni 5.2).

Irid ikun hemm kawtela f'pazjenti li jkollhom ≥ 85 sena għax hemm esperjenza limitata f'dan il-grupp ta' età.

Indeboliment tal-kliewi

L-ebda agġustament fid-doża mhu meħtieġ f'pazjenti b'indeboliment tal-kliewi, peress li opicapone mhuwix eliminat mill-kliewi (ara sezzjoni 5.2).

Indeboliment tal-fwied

L-ebda agġustament fid-doża mhu meħtieġ f'pazjenti li jkollhom indeboliment hafif tal-fwied (Child-Pugh Klassi A).

Hemm esperjenza klinika limitata f'pazjenti b'indeboliment moderat tal-fwied (Child-Pugh Klassi B). Irid ikun hemm kawtela f'dawn il-pazjenti u jista' jkun hemm bżonn ta' agġustament tad-doża (ara sezzjoni 5.2).

M'hemm l-ebda esperjenza klinika f'pazjenti b'indeboliment sever tal-fwied (Child-Pugh Klassi C), u għalhekk, opicapone mhuwix rakkomandat f'dawn il-pazjenti (ara sezzjoni 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemm l-ebda użu rilevanti ta' Ontilyv fil-popolazzjoni pedjatrika bil-marda ta' Parkinson u fluttwazzjonijiet motorji.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali.

Il-kapsuli għandhom jinbelgħu shaħ flimkien mal-ilma.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

Phaeochromocytoma, paraganglioma, jew neoplażmi oħrajn li jnixxu 'catecholamines'.

Storja medika ta' sindrome newrolettika malinna (*Neuroleptic Malignant Syndrome*) u/jew *rhabdomyolysis* mhux trawmatika.

L-użu flimkien ma' inibituri ta' *monoamine oxidase* (MAO-A u MAO-B) (eż. phenelzine, tranylcypromine u moclobemide) appartidaw għat-trattament tal-marda ta' Parkinson (ara sezzjoni 4.5).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Aġġustamenti fid-doża tat-terapija kontra l-marda ta' Parkinson

Ontilyv għandu jingħata bħala zieda mat-trattament b'levodopa. Għalhekk, il-prekawzjonijiet li japplikaw għat-trattament b'levodopa għandhom jiġu kkunsidrati wkoll għal Ontilyv. Opicapone iżid l-effetti ta' levodopa. Biex jitnaqqsu reazzjonijiet avversi dopaminergici relatati ma' levodopa (eż, *dyskinesia*, allucinazzjonijiet, dardir, rimettar u pressjoni baxxa ortostatika), ta' spiss ikun meħtieġ li d-doża ta' kuljum ta' levodopa tiġi aġġustata billi l-intervalli tad-dożaġġ jiġu estiżi u/jew jitnaqqas l-ammont ta' levodopa f'kull doża fl-ewwel ftit jiem sa l-ewwel ġimgħat wara li jinbeda t-trattament b'Ontilyv, skont il-kundizzjoni klinika tal-pazjent (ara sezzjoni 4.2).

Jekk Ontilyv jitwaqqaf, ikun meħtieġ li jiġi aġġustat id-dożaġġ ta' trattamenti oħrajn ta' kontra l-marda ta' Parkinson, speċjalment levodopa, sabiex jinkiseb livell suffiċjenti ta' kontroll tas-sintomi.

Disturbi psikjatriċi

Il-pazjenti u persuni li jiehdu hsiebhom għandhom jiġu mgħarrfa li disturbi fil-kontroll tal-impulsi, li jinkludu logħob patoloġiku tal-azzard, zieda fil-libido, ipersesswalità, infiq jew xiri kompulsiv, tehid ta' ikel bl-addoċ u b'mod kompulsiv, jistgħu jsehhu f'pazjenti kkurati b'agonisti ta' dopamine u/jew trattamenti b'dopaminergici oħrajn. Il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati regolarment għall-iżvilupp ta' disturbi fil-kontroll tal-impulsi, u revizzjoni tat-trattament hi rakkomandata jekk dawn is-sintomi jiżviluppaw.

Oħrajn

Żidiet fl-enzimi tal-fwied ġew irrappurtati fi studji b'inibituri *nitrocatechol* ta' *catechol-O-methyltransferase* (COMT). Għal pazjenti li jkollhom anoreksja progressiva, astenija u tnaqqis fil-piż f'perjodu relattivament qasir ta' żmien, għandha tiġi kkunsidrata evalwazzjoni medika ġenerali li tinkludi l-funzjoni tal-fwied.

Eċċipjenti

Ontilyv fih il-lactose. Pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas totali ta' lactase jew malassorbiment tal-glucose-galactose m'għandhomx jiehdu dan il-prodott mediċinali.

Ontilyv fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull kapsula, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

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

Inibituri ta' monoamino oxidase (MAO)

Kombinazzjoni ta' opicapone u inibituri ta' MAO tista' twassal għal inibizzjoni tal-maġġoranza tal-passaġġi li huma responsabbli għall-metaboliżmu ta' *catecholamines*. Minhabba f'dan, l-użu flimkien ta' opicapone ma' inibituri ta' MAO (eż. phenelzine, tranylcypromine and moclobemide) apparti daww għat-trattament tal-marda ta' Parkinson, hu kontra-indikat (ara sezzjoni 4.3).

L-użu flimkien ta' opicapone u inibituri ta' MAO għat-trattament tal-marda ta' Parkinson, eż. rasagiline (sa 1 mg/jum) u selegiline (sa 10 mg/jum f' formulazzjoni orali jew 1.25 mg/jum fil-formulazzjoni tal-assorbiment mil-halq), hu permissibbli.

M'hemm l-ebda esperjenza b'opicapone meta użat fl-istess hin mal-inibitur ta' MAO-B safinamide. Għalhekk, l-użu tagħhom fl-istess hin għandu jiġi kkunsidrat b'attenzjoni xierqa.

Prodotti medicinali metabolizzati minn COMT

Opicapone jista' jinterferixxi mal-metabolizmu ta' prodotti medicinali li jkun filhom grupp ta' catechol li jiġu metabolizzati minn COMT, eż. rimeterole, isoprenaline, adrenaline, noradrenaline, dopamine, dopexamine jew dobutamine, li jwassal għal effetti potenzjali ta' dawn il-prodotti medicinali. Meta jintuza opicapone hu rakkomandat li jsir monitoraġġ bir-reqqa ta' pazjenti li jkunu qed jiġu kkurati b'dawn il-prodotti medicinali.

Antidepressanti triċikliċi u inibituri tal-assorbiment mill-ġdid (*reuptake inhibitors*) ta' noradrenaline

Hemm esperjenza limitata b'opicapone meta jintuza fl-istess hin ma' antidepressanti triċikliċi u inibituri tal-assorbiment mill-ġdid ta' noradrenaline (eż. venlafaxine, maprotiline u desipramine). Għalhekk, l-użu tagħhom fl-istess hin għandu jiġi kkunsidrat b'kawtela xierqa.

Quinidine

Studju li twettaq f'voluntiera f'saħħithom wera li meta doża waħda ta' 50 mg opicapone giet mogħtija flimkien (fi żmien siegħa) ma' doża waħda ta' quinidine (600 mg), l-esponiment sistemiku ta' opicapone naqas b'37% (AUC_{0-12h}). Għalhekk, għandha tingħata kunsiderazzjoni partikolari għal każijiet fejn quinidine irid jiġi mogħti flimkien ma' opicapone għax l-għoti flimkien tagħhom għandu jiġi evitat.

Sottostratti ta' CYP2C8 u OATP1B1

Opicapone hu inibitur *in vitro* dghajef ta' CYP2C8 u OATP1B1, filwaqt li repaglinide hu sottostrat sensittiv ta' CYP2C8 u OATP1B1. Studju li twettaq f'individi f'saħħithom wera li ma kien hemm ebda bidliet fl-esponiment ta' repaglinide meta repaglinide ngħata wara diversi għotjiet ta' darba kuljum ta' opicapone 50 mg.

4.6 Fertilità, tqala u treddigh

Tqala

M'hemmx dejta jew hemm dejta limitata dwar l-użu ta' opicapone f'nisa tqal. Opicapone għadda mill-plaċenta fil-firien. Studji f'annimali mhux biżżejjed biex juru xi effetti tossiċi fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3). L-użu ta' Ontilyv mhux irrikmandat waqt it-tqala u fin-nisa li mhumix jużaw kontraċettivi.

Treddigh

Il-livelli ta' Opicapone fil-halib ta' firien li qed ireddghu kienu ekwivalenti għal dawk fil-plażma. Mhux magħruf jekk opicapone jew il-metaboliti tiegħu jiġux eliminati mill-halib tas-sider tal-bniedem. Ir-riskju għat-trabi tat-twelid mhux eskluż. It-treddigh għandu jitwaqqaf waqt it-trattament b'Ontilyv.

Fertilità

L-effetti ta' opicapone fuq il-fertilità fil-bnedmin ma ġewx studjati. Studji b'opicapone fuq l-annimali ma jurux effetti ħżiena fir-rigward tal-fertilità (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Opicapone flimkien ma' levodopa jista' jkollu effett qawwi ħafna fuq il-hila biex issuq u thaddem magni. Opicapone jista', flimkien ma' levodopa, jikkawża sturdament, ortostatizmu sintomatiku u ngħas. Għalhekk, għandu jkun hemm kawtela meta wieħed ikun isuq jew iħaddem magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

L-iktar reazzjonijiet avversi komuni rrapportati kienu disturbi fis-sistema nervuża. Id-*dyskinesia* kienet ir-reazzjoni avversa l-aktar frekwenti li żviluppat mit-trattament (17.7%).

Lista tabulata ta' reazzjonijiet avversi

Fit-tabella t'hawn taht (Tabella 1), ir-reazzjonijiet avversi kollha huma pprezentati skont is-Sistema tal-Klassifika tal-Organi u l-frekwenza.

Il-kategoriji ta' frekwenza huma definiti kif ġej: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$); rari ħafna ($< 1/10,000$), mhux magħruf (ma tistax tittiehed stima mid-data disponibbli).

Tabella 1 – Frekwenza ta' reazzjonijiet avversi (MedDRA) fi studji ta' Fazi 3 ikkontrollati bi placebo

Sistema tal-Klassifika tal-Organi	Komuni ħafna	Komuni	Mhux komuni
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni			Tnaqqis fl-aptit, <i>Hypertriglyceridaemia</i>
Disturbi psikjatriċi		Holm anormali, Allucinazzjoni, Allucinazzjoni vizwali, Nuqqas ta' rqaq	Ansjetà, Dipressjoni, Allucinazzjoni awditorja, Holm ikrah, Disturb fl-irqad
Disturbi fis-sistema nervuża	<i>Dyskinesia</i>	Sturdament Uġigh ta' ras, Ngħas	Disġewżja, Iperkineżija, Sinkope
Disturbi fl-ghajnejn			Għajnejn xotti
Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika			Kongestjoni fil-widnejn
Disturbi fil-qalb			Palpitazzjonijiet
Disturbi vaskulari		Pressjoni Baxxa Ortostatika	Pressjoni għolja, Pressjoni baxxa
Disturbi respiratorji, toraċiċi u medjastinali			Qtugħ ta' nifs
Disturbi gastro-intestinali		Stitikezza, Ħalq xott, Dardir, Rimettar	Nefha addominali, Uġigh addominali, Uġigh addominali fin-naħa ta' fuq, Dispepsija
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi		Spažmi tal-muskoli	Spažmi fil-muskoli, Ebusija muskoluskeletali, Mijalgja, Uġigh fl-estremajiet
Disturbi fil-kliwi u fis-sistema urinarja			Kromaturja, Nokturja
Investigazzjonijiet		Żieda fil- <i>creatine phosphokinase</i> fid-demm	Tnaqqis fil-piż

Korriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura			Waqġhat
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata			Għeja

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doża eċċessiva

M'hemm l-ebda antidotu speċifiku magħruf. Trattament sintomatiku u ta' appoġġ għandu jingħata skont il-bżonn. It-tneħħija ta' opicapone permezz ta' haġal gastriku u/jew l-inattivazzjoni bl-ġħoti ta' faħam attiv, għandha tiġi kkunsidrata.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĠIĊI

5.1 Proprjetajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Mediċini kontra l-marda ta' Parkinson, aġenti dopaminergici oħra, Kodiċi ATC: N04BX04

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Opicapone hu inibitur periferali, selettiv u rversibbli ta' *catechol-O-methyltransferase* (COMT), mogħni b'affinità għolja ta' twaħħil (sottopikomolari) li tissarraff f'kostant ta' dissoċjazzjoni bil-mod u kumpless u żmien twil ta' azzjoni (> 24 siegħa) *in vivo*.

Fil-preżenza ta' inibitur ta' DOPA *decarboxylase* (DDCI), COMT isir l-enzima metabolizzanti ewlenija għal levodopa, u jikkatalizza l-konverżjoni tiegħu għal 3-*O*-methyldopa (3-OMD) fil-moħħ u l-periferija. F'pazjenti li jkunu qed jieħdu levodopa u DDCI periferali, bħal carbidopa jew benserazide, opicapone jżid il-livelli ta' levodopa fil-plażma u b'hekk itejjeb ir-rispons kliniku għal levodopa.

Effetti farmakodinamiċi

Opicapone wera inibizzjoni notevoli (> 90%) u fit-tul (> 24 siegħa) għal COMT f'individwi b'saħħithom wara l-ġħoti ta' 50 mg ta' opicapone.

Fl-istat fiss, 50 mg opicapone zied b'mod sinifikanti il-grad ta' esponiment sistemiku ta' levodopa b'madwar id-doppju meta mqabbel mal-plaċebo wara ġħoti ta' doża waħda orali ta' jew 100/25 mg ta' levodopa/carbidopa jew 100/25 mg levodopa/benserazide mogħtija 12-il siegħa wara d-doża ta' opicapone.

Effikaċja klinika u sigurtà

L-effikaċja u s-sigurtà ta' opicapone ntweriet f'żewġ studji ta' Fażi 3, double-blind, bi plaċebo bħala kontroll u kif ukoll b'sustanza attiva (Studju 1 biss) li saru fuq 1,027 pazjent adult *randomised*, bil-marda ta' Parkinson, ittrattati b'levodopa/DDCI (waħdu jew flimkien ma' prodotti mediċinali oħrajn kontra l-marda ta' Parkinson) u bi fluttwazzjonijiet motorji fit-tmiem tad-doża għal sa 15-il

gimgha. Fl-iscreening, l-età medja kienet simili fil-gruppi kollha tat-trattament fiż-żewġ studji, u kienet tvarja bejn 61.5 u 65.3 sena. Il-pazjenti kellhom severità tal-mard ta' stadji 1 sa 3 (Hoehn u Yahr modifikati) f'ON), ġew ikkurati bi 3 sa 8 doži ta' kuljum ta' levodopa/DDCI u kellhom ħin medju OFF ta' kuljum ta' mill-inqas 1.5 sigħat. Fiż-żewġ studji, 783 pazjent ġew trattati b'25 mg jew 50 mg ta' opicapone jew placebo. Fi Studju 1, 122 pazjent kienu trattati b'5 mg opicapone u 122 pazjent ġew ikkurati b'200 mg entacapone (komparatur attiv). Il-maġġoranza tal-pazjenti kkurati fiż-żewġ studji importanti ħafna ġew ikkurati b'levodopa li jerħi l-medicina fil-pront/DDCI. Kien hemm 60 pazjent fl-istudji kombinati ta' Fażi 3 li kienu l-aktar qed jużaw levodopa li jerħi b'mod ikkontrollat (i.e. > 50% tal-formulazzjonijiet tagħhom ta' levodopa/DDCI), li 48 minnhom kienu kkurati biss bil-formulazzjonijiet ta' levodopa li jerħi b'mod ikkontrollat. Għalkemm m'hemm l-ebda evidenza li la l-effikaċja u lanqas is-sigurtà ta' opicapone mhu se jkunu affettwati bl-użu ta' preparazzjonijiet ta' levodopa li jerħu b'mod ikkontrollat, l-esperjenza b'dawn il-preparazzjonijiet hi limitata.

Opicapone wera effikaċja klinika superjuri għall-placebo matul it-trattament double-blind, kemm għall-varjabbli tal-effikaċja primarja użata fiż-żewġ studji importanti ħafna, i.e. tnaqqis fil-ħin OFF (Tabella 2), il-proporzjon ta' persuni li rrispondew b'ħin OFF (i.e. individwu li kellu tnaqqis fil-ħin OFF ta' mill-inqas siegħa mil-linja bażi sal-punt ahħari) (Tabella 3) u għall-biċċa l-kbira tal-punti ahħarin sekondarji miksuba mid-djarju.

Il-medja tat-tnaqqis f'LS fil-ħin OFF assolut mil-linja bażi sal-punt ahħari fil-grupp ta' entacapone kienet ta' -78.7 minuti. Id-differenza fil-bidla medja f'LS fil-ħin OFF ta' entacapone mal-placebo fi Studju 1 kienet ta' -30.5 minuti. Id-differenza fil-bidla medja f'LS fil-ħin OFF ta' opicapone 50 mg meta mqabbel ma' entacapone kienet ta' -24.8 minuti u n-noninferjorità ta' opicapone 50 mg meta nqabbel ma' entacapone intweriet (95% intervall ta' kunfidenza: -61.4, 11.8).

Tabella 2 – Bidla fil-ħin OFF u ON assolut (minuti) mil-linja bażi sal-punt ahħari

Trattament	N	Medja LS	95% CI	valur-p
Studju 1				
Bidla fil-ħin OFF				
Placebo	121	-48.3	--	--
OPC 5 mg	122	-77.6	--	--
OPC 25 mg	119	-73.2	--	--
OPC 50 mg	115	-103.6	--	--
OPC 5 mg – Placebo	--	-29.3	-65.5, 6.8	0.0558
OPC 25 mg – Placebo	--	-25.0	-61.5, 11.6	0.0902
OPC 50 mg – Placebo	--	-55.3	-92.0, -18.6	0.0016
Bidla fil-ħin totali ON mingħajr dyskinesias li jikkawżaw problemi^a				
Placebo	121	40.0	--	--
OPC 5 mg	122	75.6	--	--
OPC 25 mg	119	78.6	--	--
OPC 50 mg	115	100.8	--	--
OPC 5 mg – Placebo	--	35.6	-2.5, 73.7	0.0670
OPC 25 mg – Placebo	--	38.6	0.2, 77.0	0.0489
OPC 50 mg – Placebo	--	60.8	22.1, 99.6	0.0021
Studju 2				
Bidla fil-ħin OFF				
Placebo	136	-54.6	--	--
OPC 25 mg	125	-93.2	--	--
OPC 50 mg	150	-107.0	--	--
OPC 25 mg – placebo	--	-38.5	-77.0, -0.1	0.0900
OPC 50 mg – placebo	--	-52.4	-89.1, -15.7	0.0101
Bidla fil-ħin totali ON mingħajr dyskinesias li jikkawżaw problemi^a				

Trattament	N	Medja LS	95% CI	valur-p
Placebo	136	37.9	--	--
OPC 25 mg	125	79.7	--	--
OPC 50 mg	150	77.6	--	--
OPC 25 mg – placebo	--	41.8	0.7, 82.9	0.0839
OPC 50 mg – placebo	--	39.7	0.5, 78.8	0.0852

CI = intervall ta' kunfidenza; medja LS = least square mean; N = numru ta' valuri mhux neqsin; OPC = opicapone.

a. Hin ON minghajr *dyskinesias* li jikkawżaw problemi=hin ON b' *dyskinesias* li ma jikkawżawx problemi + hin ON minghajr *dyskinesias*

Tabella 3 – Rati ta' hin OFF ta' persuni li rrispondew fil-punt ahhari

Tip ta' rispons	Placebo (N=121)	Entacapone (N=122)	OPC 5 mg (N=122)	OPC 25 mg (N=119)	OPC 50 mg (N=115)
Studju 1					
Tnaqqis fil-hin OFF					
Persuni li	55 (45.5)	66 (54.1)	64 (52.5)	66 (55.5)	75 (65.2)
Rispondew, n (%)					
Differenza mill-placebo					
valur p	--	0.1845	0.2851	0.1176	0.0036
(95% CI)		(-0.039; 0.209)	(-0.056; 0.193)	(-0.025; 0.229)	(0.065; 0.316)
Studju 2					
Tnaqqis fil-hin OFF					
Persuni li	65 (47.8)	NA	NA	74 (59.2)	89 (59.3)
Rispondew, n (%)					
Differenza mill-placebo					
valur p	--	--	--	0.0506	0.0470
(95% CI)				(0.001; 0.242)	(0.003; 0.232)

CI = intervall ta' kunfidenza; N = numru totali ta' pazjenti; n = numru ta' pazjenti b' informazzjoni disponibbli; NA = mhux applikabbli; OPC = opicapone

Nota: Persuna li rrispondiet kien pazjent li kellu tnaqqis ta' mill-inqas siegħa fil-hin OFF assolut (persuna li rrispondiet b' hin OFF)

Ir-riżultati tal-istudji ta' estensjoni open-label (OL) li dam sena, li sar fi 862 pazjent li komplew it-trattament mill-istudji double-blind (Studju 1-OL u Studju 2-OL), indikaw iż-żamma tal-effett miksub matul perjodi tal-istudju DB. Fl-istudji OL, il-pazjenti kollha bdew b' doża ta' 25 mg ta' opicapone għall-ewwel gimgha (7 ijiem), irrispettivament mit-trattament tagħhom ta' qabel fil-perjodu double-blind. Jekk il-fluttwazzjonijiet tal-moviment fit-tmien tad-doża ma kinux ikkontrollati biżżejjed u t-tollerabilità giet permessa, id-doża ta' opicapone setgħet tiżdied għal 50 mg. Jekk kienu ġew osservati avvenimenti avversi dopaminergici mhux aċċettabbli, id-doża ta' levodopa kellha tigi aġġustata. Jekk ma kinitx biżżejjed biex timmanigġja l-avvenimenti avversi, allura d-doża ta' opicapone setgħet tigi mnaqqsa bil-mod. Għal avvenimenti avversi oħrajn, id-doża ta' levodopa u/jew opicapone setgħet tigi aġġustata.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea għall-Medicini rrinunzjat għall-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji b' opicapone f' kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika bil-Marda ta' Parkinson u fluttwazzjonijiet motorji (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Opicapone għandu assorbiment baxx (~ 20%). Riżultati farmakokinetiċi wrew li opicapone jiġi assorbit malajr, b' t_{max} ta' minn siegħa sa sagħtejn u nofs wara l-ghoti ta' doži multipli darba kuljum sa 50 mg ta' opicapone.

Distribuzzjoni

Studji *in vitro* fuq il-medda ta' konċentrazzjoni ta' opicapone ta' 0.3 sa 30 mcg/mL urew li t-twaħħil ta' ^{14}C -opicapone mal-proteini tal-plażma tal-bniedem hu għoli (99.9%) u indipendenti mill-konċentrazzjoni. It-twaħħil ta' ^{14}C -opicapone mal-proteini tal-plażma ma kienx affettwat mill-preżenza ta' warfarin, diazepam, digoxin u tolbutamide, u t-twaħħil ta' ^{14}C -warfarin, 2- ^{14}C -diazepam, 3H -digoxin u ^{14}C -tolbutamide ma kienx affettwat mill-preżenza ta' opicapone u opicapone sulphate, il-metabolit uman maġġuri.

Wara għoti orali, il-volum tad-distribuzzjoni apparenti ta' opicapone f' doża ta' 50 mg kien ta' 29 L, b'varjabilità bejn l-individwi ta' 36%.

Bijotrasformazzjoni

Jidher li s-sulfazzjoni (*sulphation*) ta' opicapone hi l-passaġġ metaboliku maġġuri fil-bnedmin, u tipproduċi l-metabolit inattiv opicapone sulphate. Passaġġi metabolici oħrajn jinkludu *glucuronidation*, *methylation* u reduzzjoni.

Il-valuri massimi (*peaks*) l-aktar abbondanti fil-plażma wara doża waħda ta' 100 mg ta' ^{14}C -opicapone huma l-metaboliti BIA 9-1103 (sulphate) u BIA 9-1104 (methylated), 67.1 u 20.5% tal-AUC radjuattiv rispettivament. Ma nstabux metaboliti oħrajn f'konċentrazzjonijiet kwantifikabbli fil-maġġoranza tal-kampjuni tal-plażma miġburin matul studju kliniku dwar il-bilanċ tal-massa.

Il-metabolit ridott ta' opicapone (li nstab li kien attiv fl-istudji mhux kliniċi) hu metabolit minuri fil-plażma umana u kien jirrappreżenta inqas minn 10% tal-esponiment sistemiku totali għal opicapone.

Fi studji *in vitro* dwar mikrosomi tal-fwied fil-bniedem, għet osservata inibizzjoni minuri ta' CYP1A2 u CYP2B6. It-tnaqqis kollu fl-attività seħħ essenzjalment fl-ogħla konċentrazzjoni ta' opicapone (10 mcg/mL).

Studju *in vitro* wera li opicapone inibixxa l-attività ta' CYP2C8. Studju b' doża waħda ta' opicapone 25 mg wera żieda medja ta' 30 % fir-rata, imma mhux fl-estent, tal-esponiment għal repaglinide (sottostrat ta' CYP2C8), meta ż-żewġ mediċini ġew mogħtija flimkien. Studju ieħor li twettaq wera li, fl-istat fiss, opicapone 50 mg ma kellu ebda effett fuq l-esponiment sistemiku ta' repaglinide.

Opicapone naqqas l-attività ta' CYP2C9 permezz ta' mod ta' inibizzjoni kompetittiva/ta' tip imħallat. Madankollu, studji dwar interazzjonijiet kliniċi li saru b'warfarin ma wrew l-ebda effett ta' opicapone fuq il-farmakodinamika ta' warfarin, sottostratt ta' CYP2C9.

Eliminazzjoni

F'individwi b'saħħithom, il-half-life ($t_{1/2}$) tal-eliminazzjoni ta' opicapone kienet ta' 0.7 sigħat sa 3.2 sigħat wara l-ghoti ta' doži multipli darba kuljum sa 50 mg ta' opicapone.

Wara doži orali multipli ta' opicapone darba kuljum fil-medda ta' doża ta' 5 sa 50 mg, opicapone sulphate kellu fażi terminali twila b'valuri tal-half-life tal-eliminazzjoni li kienu jvarjaw minn 94 siegħa sa 122 siegħa u, b'konsegwenza ta' din il-half-life terminali twila, opicapone sulphate kellu proporzjon ta' akkumulazzjoni għoli fil-plażma, b'valuri qrib ta' sa 6.6.

Wara għoti orali, it-tneħħija total apparenti mill-ġisem ta' opicapone f' doża ta' 50 mg kienet ta' 22 L/siegħa, b'varjabilità bejn l-individwi ta' 45%.

Wara l-ghoti ta' doża wahda orali ta' ^{14}C -opicapone, ir-rotta ewlenija tal-eliminazzjoni ta' opicapone u l-metaboliti tiegħu kien l-ippurgar, li tammonta għal 58.5% sa 76.8% tar-radjuattività mogħtija (medja ta' 67.2%). Il-bqija tar-radjuattività għet eliminata fl-awrina (medja ta' 12.8%) u permezz tat-teħid tan-nifs 'il barra (medja ta' 15.9%). Fl-awrina, il-metabolit primarju kien il-metabolit glucuronide ta' opicapone, filwaqt li l-medicina prinċipali u metaboliti oħrajn kienu ġeneralment taħt il-limitu ta' kwantifikazzjoni. B'mod ġenerali, jista' jiġi konkluż li l-kliwi mhumix ir-rotta primarja tat-tneħħija. Għalhekk, jista' jiġi preżunt li opicapone u l-metaboliti tiegħu jitneħħew primarjament fl-ippurgar.

Linearità/nuqqas ta' linearità

L-esponiment ta' opicapone żdied b'mod proporzjonali mad-doża wara l-ghoti ta' doži multipli darba kuljum sa 50 mg ta' opicapone.

Transportaturi

Effett ta' trasportaturi fuq opicapone

Studji *in vitro* wrew li opicapone ma jiġix ittrasportat minn OATP1B1, iżda hu ttrasportat minn OATP1B3, ttrasportat 'il barra (*efflux transported*) minn P-gp u BCRP. BIA 9-1103, il-metabolit maġġuri tiegħu, kien ittrasportat minn OATP1B1 u OATP1B3, ttrasportat 'il barra (*efflux transported*) minn BCRP, iżda mhuwix sottostratt għat-trasportatur tal-effluss (*efflux transporters*) P-gp/MDR1.

Effett ta' opicapone fuq trasportaturi

F'koncentrazzjonijiet klinikament rilevanti, opicapone mhux mistenni li jinibixxi OAT1, OAT3, OATP1B1, OATP1B3, OCT1, OCT2, BCRP, P-gp/MDR1, BSEP, MATE1 u trasportaturi ta' MATE2-K kif indikat minn studji *in vitro* u *in vivo*.

Anzjani (≥ 65 sena)

Il-farmakokinetika ta' opicapone għet evalwata f'individwi anzjani (li kellhom 65-78 sena) wara 7 ijiem ta' għoti ta' doża multipli ta' 30 mg. Għet osservata zieda kemm fir-rata kif ukoll fl-ammont tal-esponiment sistemiku għall-popolazzjoni anzjana meta mqabbla mal-popolazzjoni żagħżuġha. L-inibizzjoni tal-attività ta' S-COMT żdiedet b'mod sinifikanti f'individwi anzjani. Il-kobor ta' dan l-effett mhuwix ikkunsidrat li hu ta' rilevanza klinika.

Piż

M'hemm l-ebda relazzjoni bejn l-esponiment ta' opicapone u l-piż tal-ġisem fuq il-medda ta' 40-100 kg.

Indeboliment tal-fwied

Hemm esperjenza klinika limitata f'pazjenti b'indeboliment moderat tal-fwied (Child-Pugh Klassi B). Il-farmakokinetika ta' opicapone għet evalwata f'individwi b'saħħithom u f'pazjenti b'indeboliment moderat kroniku tal-fwied wara l-ghoti ta' doża wahda ta' 50 mg. Il-bijodisponibilità ta' opicapone kienet oġġla b'mod sinifikanti f'pazjenti b'indeboliment moderat kroniku tal-fwied, u l-ebda tħassib dwar is-sigurtà ma għet osservat. Madankollu, billi opicapone għandu jintuża bħala terapija aġġuntiva ma' levodopa, aġġustamenti fid-doża jistgħu jiġu kkunsidrati skont rispons dopaminergiku ta' levodopa potenzjalment imsahħa u t-tollerabilità assoċjata. M'hemm l-ebda esperjenza klinika f'pazjenti b'indeboliment sever tal-fwied (Child-Pugh Klassi C) (ara sezzjoni 4.2).

Indeboliment tal-kliwi

Il-farmakokinetika ta' opicapone ma għetx evalwata b'mod dirett f'individwi b'indeboliment kroniku tal-kliwi. Madankollu, twettqet evalwazzjoni b'50 mg ta' opicapone f'individwi li kienu inklużi fiż-żewġ studji ta' fażi 3 b' $\text{GFR}/1.73 \text{ m}^2 < 60 \text{ mL/min}$ (i.e. kapacià tat-tneħħija mill-kliwi moderatament imnaqqsa), u bl-użu ta' data miġbura ta' BIA 9-1103 (metabolit maġġuri ta' opicapone). Il-livelli ta'

BIA 9-1103 fil-plażma ma ġewx affettwati f'pazjenti b'indeboliment kroniku tal-kliewi, u għaldaqstant, m'hemmx bżonn li jiġi kkunsidrat l-ebda aġġustament fid-doża.

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

Tagħrif mhux kliniku bbażat fuq studji konvenzjonali ta' sigurtà farmakoloġika, effett tossiku minn dożi ripetuti, effett tossiku fuq il-ġeni u riskju ta' kanċer, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

Fil-firien, opicapone ma' affettwax il-fertilità tal-irġiel u tan-nisa, jew l-iżvilupp ta' qabel it-twelid f'livelli ta' esponiment ta' 22 darba tal-esponiment terapewtiku fil-bnedmin. Fi fniek tqal, opicapone kienet ittollerat inqas tajjeb, u rriżulta f'livelli massimi ta' esponiment sistemici madwar jew taht il-medda terapewtika. Għalkemm l-iżvilupp embrijofetali ma ġiex influwenzat b'mod negattiv fil-fniek, l-istudju mhuwiex ikkunsidrat li jista' jbassar fir-rigward tal-evalwazzjoni tar-riskju uman.

6. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Kontenut tal-kapsula

Lactose monohydrate
Sodium starch glycolate, Tip A
Maize starch, pregelatinized
Magnesium stearate

Qoxra tal-kapsula

Ġelatina
Indigo carmine aluminium lake (E 132)
Erythrosine (E 127)
Titanium dioxide (E 171)

Linka tal-istampar

Ontilyv 25 mg kapsuli ibsin
Shellac
Propylene glycol
Soluzzjoni tal-ammonia, konċentrata
Indigo carmine aluminium lake (E 132)

Ontilyv 50 mg kapsuli ibsin
Shellac
Titanium dioxide (E 171)
Propylene glycol
Soluzzjoni tal-ammonia, konċentrata
Simeticone

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Fliexken tal-HDPE: 3 snin

Folji: 5 snin

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Dan il-prodott mediċinali m'għandu bżonn l-ebda kundizzjoni ta' temperatura speċjali għall-ħażna.

Folji: Aħżen fil-folja oriġinali sabiex tilqa' mill-umdità.

Fliexken tal-HDPE: Żomm il-fliexkun magħluq sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

Ontilyv 25 mg kapsuli ibsin

Fliexken bojod tal-polyethylene ta' densità għolja (HDPE) b'għotjien tal-polypropylene (PP) li huma reżistenti għat-tfal, li jkun fihom 10 jew 30 kapsula.

Folji tal-OPA/Al/PVC//Al li jkun fihom 10 jew 30 kapsula.

Ontilyv 50 mg kapsuli ibsin

Fliexken bojod tal-polyethylene ta' densità għolja (HDPE) b'għotjien tal-polypropylene (PP) li huma reżistenti għat-tfal, li jkun fihom 10, 30 jew 90 kapsula.

Folji tal-OPA/Al/PVC//Al li jkun fihom 10, 30 jew 90 kapsula.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniggar ieħor

Kull fdal tal-prodott mediċinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitolbu l-ligijiet lokali.

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

Bial - Portela & C^a, S.A.
À Av. da Siderurgia Nacional
4745-457 S. Mamede do Coronado
Il-Portugall
Tel:+351 22 986 61 00
Fax: +351 22 986 61 90
e-mail: info@bial.com

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

EU/1/21/1578/001-010

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĠDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Frar 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

Prodott mediċinali li m'għadux awtorizzat

ANNEX II

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

A. MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĠ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifattur(i) responsabbli għall-hruġ tal-lott

Bial - Portela & C^a, S.A.

À Av. da Siderurgia Nacional

4745-457 S. Mamede do Coronado

Il-Portugall

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

Prodott mediċinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

• Rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà (PSURs)

Ir-rekwiżiti biex jiġu pprezentati PSURs għal dan il-prodott mediċinali huma mnizzla 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-UŻU SIGUR U EFFIKAĊI TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

• Pjan tal-Ġestjoni tar-Riskju (RMP)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-attivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakovigilanza dettaljati fl-RMP maqbul ipprezentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbul tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi pprezentat:

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

Prodott medidinali li m'ghadux awtorizzat

ANNESS III

TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

Prodott medċinali li m'għadux awtorizzati

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA U L-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

FLIXKUN TAL-HDPE

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

Ontilyv 25 mg kapsuli ibsin
opicapone

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

Kull kapsula fiha 25 mg ta' opicapone.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Fih lactose

Ara l-fuljett fil-pakkett għal aktar tagħrif

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

10 kapsuli ibsin
30 kapsuli ibsin

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI 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 MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żomm il-flixkun magħluq sewwa sabiex tilqa' mill-umdità

10. PREKAWZZJONIJIET SPEĊJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

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

Bial - Portela & C^a, S.A.
À Av. da Siderurgia Nacional
4745-457 S. Mamede do Coronado
Il-Portugall
(għall-ippakkjar ta' barra biss)

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

EU/1/21/1578/003 10 kapsula ibsin
EU/1/21/1578/004 30 kapsula ibsin

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

ontilyv 25 mg (fuq l-ippakkjar ta' barra biss)

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluz.
(għall-ippakkjar ta' barra biss)

17. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

(għall-ippakkjar ta' barra biss)

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA (FOLJA TAL-OPA/Al/PVC//Al)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

Ontilyv 25 mg kapsuli ibsin
opicapone

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

Kull kapsula fiha 25 mg ta' opicapone.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Fih lactose.

Ara l-fuljett fil-pakkett għal aktar tagħrif

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

10 kapsuli ibsin
30 kapsuli ibsin

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Ahżen fil-folja originali sabiex tilqa' mill-umdità.

10. PREKAWZZJONIJIET SPEĊJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

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

Bial - Portela & C^a, S.A.
À Av. da Siderurgia Nacional
4745-457 S. Mamede do Coronado
Il-Portugall

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

EU/1/21/1578/001 10 kapsula ibsin
EU/1/21/1578/002 30 kapsula ibsin

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

ontilyv 25 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINGARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

FOLJA OPA/Al/PVC//Al

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Ontilyv 25 mg kapsuli
opicapone

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

BIAL

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA U L-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

FLIXKUN TAL-HDPE

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

Ontilyv 50 mg kapsuli ibsin
opicapone

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

Kull kapsula fiha 50 mg ta' opicapone.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Fih lactose

Ara l-fuljett fil-pakkett għal aktar tagħrif

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

10 kapsuli ibsin
30 kapsuli ibsin
90 kapsuli ibsin

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI 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 MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żomm il-flixxun magħluq sewwa sabiex tilqa' mill-umdità

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

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

Bial - Portela & C^a, S.A.
À Av. da Siderurgia Nacional
4745-457 S. Mamede do Coronado
Il-Portugall
(għall-ippakkjar ta' barra biss)

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

EU/1/21/1578/008 10 kapsula ibsin
EU/1/21/1578/009 30 kapsula ibsin
EU/1/21/1578/010 90 kapsula ibsin

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

ontilyv 50 mg (fuq l-ippakkjar ta' barra biss)

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.
(għall-ippakkjar ta' barra biss)

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN
(għall-ippakkjar ta' barra biss)

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA (FOLJA TAL-OPA/Al/PVC//Al)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

Ontilyv 50 mg kapsuli ibsin
opicapone

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

Kull kapsula fiha 50 mg ta' opicapone.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Fih lactose.

Ara l-fuljett fil-pakkett għal aktar tagħrif

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

10 kapsuli ibsin
30 kapsuli ibsin
90 kapsuli ibsin

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI 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 MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Ahżen fil-folja oriġinali sabiex tilqa' mill-umdità.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

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

Bial - Portela & C^a, S.A.
À Av. da Siderurgia Nacional
4745-457 S. Mamede do Coronado
Il-Portugall

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

EU/1/21/1578/005 10 kapsula ibsin
EU/1/21/1578/006 30 kapsula ibsin
EU/1/21/1578/007 90 kapsula ibsin

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

ontilyv 50 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

FOLJA OPA/Al/PVC//Al

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Ontilyv 50 mg kapsuli
opicapone

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

BIAL

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' taghrif: Informazzjoni għall-pazjent

Ontilyv 25 mg kapsuli ibsin opicapone

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tiegħu din il-medicina peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek.
- Din il-medicina għet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara anke jekk għandhom l-istess sinjali ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effetti sekondarju kellem lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek. Dan jinkludi xi effetti sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett:

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

1. X'inhu Ontilyv u għalxiex jintuża

Ontilyv fih is-sustanza attiva opicapone. Hija tintuża għall-kura tal-marda ta' Parkinson u problemi motorji assoċjati magħha. Il-marda ta' Parkinson hi marda progressiva tas-sistema nervuża li tikkawża roġħda u taffettwa l-movimenti tiegħek.

Ontilyv hu għall-użu fl-adulti li diġà jkunu qed jiehdu medicini li fihom inibituri ta' levodopa u *DOPA decarboxylase*. huwa jżid l-effetti ta' levodopa u jgħin biex itaffi s-sintomi tal-marda ta' Parkinson u problemi tal-moviment.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tiegħu Ontilyv

Tihux Ontilyv:

- jekk inti allergiku għal opicapone jew għal xi sustanza oħra ta' din il-medicina (imnizzla fis-sezzjoni 6);
- jekk għandek tumur tal-glandola adrenali (magħruf bħala *phaeochromocytoma*), jew tas-sistema nervuża (magħruf bħala *paraganglioma*), jew kwalunkwe tumur ieħor li jżid ir-riskju ta' pressjoni tad-demem għolja severa;
- jekk qatt batejt minn sindrome newrolettika malinna (*neuroleptic malignant syndrome*) li hi reazzjoni rari għal medicini antipsikotiċi;
- jekk qatt batejt minn disturb muskolari rari msejjaħ rabdomijolozi li ma kienx ikkawżat minn ferita;
- jekk qed tiegħu ċerti antidepressanti li jissejhu inibituri ta' *monoamine-oxidase* (MAO) (eż. phenelzine, tranylcypromine jew moclobemide). Staqsi lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek jekk tistax tiegħu l-antidepressanti tiegħek flimkien ma' Ontilyv.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek qabel tiegħu Ontilyv:

- jekk għandek problemi severi tal-fwied u batejt minn telf ta' aptit, telf fil-piż, dgħufija, jew eżawriment f'perjodu qasir ta' żmien. It-tabib tiegħek jista' jkollu bżonn li jikkunsidra mill-ġdid it-trattament tiegħek.

Kellem lit-tabib jew lill-ispizjar tieghek jekk inti jew il-familja tieghek/il-persuna li qed tiehu hsiebek, jinnutaw li inti qed tizviluppa xenqat jew impulsi qawwija li jgħieghluk iġġib ruhek b'modi li mhumieks tas-soltu għalik jew li ma tkunx tista' tirreżisti l-impuls, ix-xewqa jew it-tentazzjoni biex twettaq ċerti attivitajiet li jistgħu jkunu ta' hsara għalik jew għall-ohrajn. Din l-imġieba tissejjaħ disturb fil-kontroll tal-impulsi u tista' tinkludi mġiba bħal: logħob tal-azzard li jsir vizzju, li jkollok aptit sesswali qawwi b'mod mhux normali jew żieda fil-preokkupazzjoni bi hsibijiet jew sensazzjonijiet sesswali. Imġiebat bħal dawn ġew irrappurtati f'pazjenti li kienu qed jużaw mediċini ohrajn għall-marda ta' Parkinson. It-tabib tieghek jista' jkollu bżonn li jirrevedi t-trattament tieghek.

Tfal u adolexxenti

Tfal u adolexxenti taħt l-età ta' 18-il sena m'għandhomx jiehdu din il-mediċina. Ma gietx studjata f'dawn il-gruppi ta' età peress li t-trattament tal-marda ta' Parkinson mhuwiex rilevanti fit-tfal u fl-adolexxenti.

Mediċini ohra u Ontilyv

Għid lit-tabib jew lill-ispizjar tieghek jekk qed tiehu, haadt dan l-aħħar jew tista' tiehu xi mediċini ohra.

Għid lit-tabib tieghek jekk qed tiehu:

- mediċini għad-depressjoni jew ansjetà bħal venlafaxine, maprotiline u desipramine. Li tiehu Ontilyv ma' dawn il-mediċini jista' jżid ir-riskju ta' effetti sekondarji. It-tabib tieghek jista' jkollu bżonn li jaġġusta t-trattament tieghek;
- safinamide użat għall-marda ta' Parkinson. M'hemm l-ebda esperjenza dwar it-tehid ta' Ontilyv u safinamide flimkien. It-tabib tieghek jista' jkollu bżonn li jaġġusta t-trattament tieghek;
- mediċini għall-kura tal-ażma, bħal rimiterole jew isoprenaline. Ontilyv jista' jżid l-effett tatgħhom;
- mediċini li jintużaw għall-kura ta' reazzjonijiet allergiċi bħal adrenaline. Ontilyv jista' jżid l-effett tagħhom;
- mediċini li jintużaw għall-kura ta' insuffiċjenza tal-qalb bħal dobutamine, dopamine jew dopexamine. Ontilyv jista' jżid l-effetti tagħhom;
- mediċini kontra kolesterol għoli bħal rosuvastatin, simvastatin, atorvastatin jew pravastatin. Ontilyv jista' jżid l-effetti tagħhom;
- mediċini li jaffettwaw lis-sistema immunitarja bħal methotrexate. Ontilyv jista' jżid l-effett tagħha;
- mediċini li fihom quinidine, mediċina li tintuża fit-trattament ta' ritmi tal-qalb mhux normali jew malarja. Jekk tiehu Ontilyv u quinidine flimkien, jiġifieri fl-istess hin, dan jista' jnaqqas l-effett ta' Ontilyv.

Tqala u treddigh

Jekk inti tqila jew qed tredda, taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispizjar tieghek qabel tiehu din il-mediċina.

Ontilyv mhuwiex rakkomandat jekk tkun tqila. Għandek tuża kontraċettiv effettiv jekk tista' tohrog tqila.

Mhux magħruf jekk Ontilyv jgħaddix fil-ħalib tas-sider fil-bnedmin. Billi r-riskju għat-tarbija/tfal żgħar ma jistax jiġi eskluż, inti għandek tieqaf tredda' waqt it-trattament b'Ontilyv.

Sewqan u thaddim ta' magni

Meta Ontilyv jittiehed ma' levodopa, jista' jgħieghlek thossok stordut, ikollok il-mejt jew bi nġhas. Issuqx u thaddimx magni jekk ikollok xi wiehed minn dawn l-effetti sekondarji.

Ontilyv fih il-lactose u s-sodium

- Lactose: Jekk it-tabib qallek li għandek intolleranza għal ċerti tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tieghek qabel tiehu din il-mediċina.
- Sodium: Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull kapsula, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

3. Kif ghandek tiehu Ontilyv

Dejjem ghandek tiehu din il-medicina skont il-parir eżatt tat-tabib tieghek. Iċċekkja mat-tabib jew mal-ispizjar tieghek jekk ikollok xi dubju.

Id-doża rakkomandata hi ta' 50 mg darba kuljum.

Preferibbilment, Ontilyv għandu jittiehed qabel l-irqad.

Hu Ontilyv mill-inqas siegħa qabel jew wara li tkun haadt il-medicina levodopa tieghek.

Doži ta' medicini oħrajn għall-kura tal-marda ta' Parkinson

Id-doża ta' medicini oħrajn għall-kura tal-marda ta' Parkinson jistgħu jkunu jehtiegu li jigu rrangati meta tibda tiehu Ontilyv. Segwi l-istruzzjonijiet li tak it-tabib tieghek.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Ontilyv hu biex jittiehed mill-ħalq.

Ibla' l-kapsula shiħa ma' tazza ilma.

Jekk tiehu Ontilyv aktar milli suppost

Jekk tiehu aktar Ontilyv milli suppost, għid lit-tabib jew lill-ispizjar tieghek, jew mur l-isptar immedjatament. Hu l-pakkett tal-medicina u dan il-fuljett mieghek. Dan se jgħin lit-tabib biex jidentifika xi tkun haadt.

Jekk tinsa tiehu Ontilyv

Jekk tinsa tiehu doża waħda, għandek tkompli t-trattament u tiehu d-doża li jkun imiss kif skedat. M'għandekx tiehu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tiehu.

Jekk tieqaf tiehu Ontilyv

Tiqafx tiehu Ontilyv sakemm ma jgħidlekx it-tabib tieghek, għax is-sintomi tieghek jistgħu jmorru għall-aħgar.

Jekk tieqaf tiehu Ontilyv, it-tabib tieghek jista' jkollu bżonn jirrange d-doża ta' medicini oħrajn li qed tiehu għall-kura tal-marda ta' Parkinson.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' din il-medicina, staqsi lit-tabib jew lill-ispizjar tieghek.

4. Effetti sekondarji possibbli

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

Effetti sekondarji kkawżati minn Ontilyv normalment huma ħfief sa moderati u jseħħu l-aktar fl-ewwel għingħat tat-trattament. Xi effetti sekondarji jistgħu jigu kkawżati miż-żieda fl-effetti li tuża Ontilyv flimkien ma' levodopa.

Ikkuntattja lit-tabib tieghek immedjatament jekk ikollok kwalunkwe effetti sekondarji fil-bidu tat-trattament. Il-biċċa l-kbira tal-effetti sekondarji jistgħu jigu mmaniġġjati mit-tabib tieghek billi jirrange l-medicina levodopa tieghek.

Għid lit-tabib tieghek mill-aktar fis jekk tinnota kwalunkwe minn dawn l-effetti sekondarji li ġejjin:

Komuni ħafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- movimenti involontarji u inkontrollabbli, jew movimenti tal-gisem diffiċli jew bl-uġiġħ

Komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- stitikezza
- ħalq xott
- thossok ma tiflahx (dardir)
- rimettar (tkun imdardar u tirremetti)
- zieda fil-livelli tal-enzima (creatine kinase) fid-demmm tieghek
- spażmi tal-muskoli
- sturdament
- uġiġħ ta' ras
- ngħas
- diffikultà biex torqod jew biex tibqa' rieked
- ħolm stramb
- tgħaddi minn esperjenzi jew tara affarijiet li ma jeżistux (alluċinazzjonijiet)
- tnaqqis fil-pressjoni tad-demmm malli tqum bilwieqfa li tikkawża sturdament jew ħass ħażin

Mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa l-persuna waħda minn kull 100

- palpitazzjonijiet jew taħbit irregolari tal-qalb
- widnejn imblukkati
- għajnejn xotti
- uġiġħ jew nefħa fl-addome
- indigestjoni
- telf ta' piż
- telf ta' aptit
- zieda fil-livelli ta' trigliceridi (xaħmijiet) fid-demmm tieghek
- kontrazzjonijiet, ebusija jew uġiġħ fil-muskoli
- uġiġħ fid-dirgħajn jew fir-riglejn
- tibdil fis-sens ta' toġhma
- movimenti eċċessivi tal-ġisem
- ħass ħażin
- ansjetà
- dipressjoni
- tisma' affarijiet li ma jeżistux
- ħolm ikrah
- problemi biex torqod
- kulur mhux normali tal-awrina
- bżonn li tqum u tagħmel l-awrina bil-lejl
- qtugħ ta' nifs
- pressjoni tad-demmm għolja jew baxxa
- waqgħat
- ikollok nuqqas ta' enerġija jew thossok għajjen

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effetti sekondarju kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tieghek. Dan jinkludi xi effetti sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f' [Appendiċi V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-medicina.

5. Kif taħżen Ontilyv

Żomm din il-medicina fejn ma tidhirx u ma tintlaħaqx mit-tfal.

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

Din il-medicina m'għandha bżonn l-ebda kundizzjoni ta' temperatura speċjali għall-ħażna.

Folji: Ahżen fil-folja originali sabiex tilqa' mill-umdità.
Fliexken: Żomm il-fliexkun magħluq sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Ontilyv

- Is-sustanza attiva hi opicapone. Kull kapsula iebsa fiha 25 mg ta' opicapone.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - o kontenut tal-kapsula: lactose monohydrate, sodium starch glycolate (Tip A), pregelatinized maize starch, u magnesium stearate
 - o qoxra tal-kapsula: gelatine, indigo carmine aluminium lake (E 132), erythrosine (E 127) u titanium dioxide (E 171)
 - o linka tal-istampar: shellac, propylene glycol, soluzzjoni tal-ammonia, konċentrata, indigo carmine aluminium lake (E 132)

Kif jidher Ontilyv u l-kontenut tal-pakkett

Ontilyv 25 mg kapsuli ibsin ta' lewn blu ċar, b'tul ta' madwar 19 mm, b'"OPC 25" u "Bial" stampati fuq il-kapsuli.

Il-kapsuli huma ppakkjati fi fliexken jew folji.

Fliexken: 10 jew 30 kapsula.

Folji: 10 jew 30 kapsula.

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

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

Bial - Portela & C^a, S.A.

À Av. da Siderurgia Nacional

4745-457 S. Mamede do Coronado

Il-Portugall

tel: +351 22 986 61 00

fax: +351 22 986 61 90

e-mail: info@bial.com

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

Sorsi oħra ta' informazzjoni

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

Fuljett ta' taghrif: Informazzjoni għall-pazjent

Ontilyv 50 mg kapsuli ibsin opicapone

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tiehu din il-medicina peress li fih informazzjoni importanti ghalik.

- Zomm dan il-fuljett. Jista' jkollok b'zonn terga' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispizjar tieghek.
- Din il-medicina giet moghtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anki jekk ikollhom l-istess sinjali ta' mard bħal tieghek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib jew lill-ispizjar tieghek. Dan jinkludi xi effetti sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett:

1. X'inhum Ontilyv u għalxiex jintuza
2. X'għandek tkun taf qabel ma tiehu Ontilyv
3. Kif għandek tiehu Ontilyv
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħžen Ontilyv
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhum Ontilyv u għalxiex jintuza

Ontilyv fih is-sustanza attiva opicapone. Hija tintuza għall-kura tal-marda ta' Parkinson u problemi motorji assoċjati magħha. Il-marda ta' Parkinson hi marda progressiva tas-sistema nervuża li tikkawża roghda u taffettwa l-movimenti tieghek.

Ontilyv hu għall-użu fl-adulti li diġà jkunu qed jieħdu medicini li fihom inibituri ta' levodopa u *DOPA decarboxylase*. huwa jżid l-effetti ta' levodopa u jgħin biex itaffi s-sintomi tal-marda ta' Parkinson u problemi tal-moviment.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tiehu Ontilyv

Tihux Ontilyv:

- jekk inti allergiku għal opicapone jew għal xi sustanza oħra ta' din il-medicina (imnizzla fis-sezzjoni 6);
- jekk għandek tumor tal-glandola adrenali (magħruf bħala *phaeochromocytoma*), jew tas-sistema nervuża (magħruf bħala *paraganglioma*), jew kwalunkwe tumor ieħor li jżid ir-riskju ta' pressjoni tad-demem għolja severa;
- jekk qatt batejt minn sindrome newrolettika malinna (*neuroleptic malignant syndrome*) li hi reazzjoni rari għal medicini antipsikotiċi;
- jekk qatt batejt minn disturb muskulari rari msejjaħ rabdomijolozi li ma kienx ikkawżat minn ferita;
- jekk qed tiehu ċerti antidepressanti li jissejhu inibituri ta' *monoamine-oxidase* (MAO) (eż. phenelzine, tranylcypromine jew moclobemide). Staqsi lit-tabib jew lill-ispizjar tieghek jekk tistax tiehu l-antidepressanti tieghek flimkien ma' Ontilyv.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib jew l-ispizjar tieghek qabel tiehu Ontilyv:

- jekk għandek problemi severi tal-fwied u batejt minn telf ta' aptit, telf fil-piż, dgħufija, jew eżawriment f'perjodu qasir ta' żmien. It-tabib tieghek jista' jkollu b'zonn li jikkunsidra mill-ġdid il-kura tieghek.

Kellem lit-tabib jew lill-ispizjar tieghek jekk inti jew il-familja tieghek/il-persuna li qed tiehu hsiebek, jinnutaw li inti qed tizviluppa xenqat jew impulsi qawwi li jgħieghluk iġġib ruhek b'modi li mhumiex tas-soltu għalik jew li ma tkunx tista' tirreżisti l-impuls, ix-xewqa jew it-tentazzjoni biex twettaq ċerti attivitajiet li jistgħu jkunu ta' hsara għalik jew għall-oħrajn. Din l-imġieba tissejjah disturb fil-kontroll tal-impulsi u tista' tinkludi mġiba bħal: logħob tal-azzard li jsir vizzju, li jkollok aptit sesswali qawwi b'mod mhux normali jew zieda fil-preokkupazzjoni bi hsibijiet jew sensazzjonijiet sesswali. Imġiebat bħal dawn ġew irrappurtati f'pazjenti li kienu qed jużaw mediċini oħrajn għall-marda ta' Parkinson. It-tabib tieghek jista' jkollu bżonn li jirrevedi t-trattamenti tieghek.

Tfal u adolexxenti

Tfal u adolexxenti taht l-età ta' 18-il sena m'għandhomx jieħdu din il-mediċina. Ma gietx studjata f'dawn il-gruppi ta' età peress li t-trattament tal-marda ta' Parkinson mhuwiex rilevanti fit-tfal u fl-adolexxenti.

Mediċini oħra u Ontilyv

Għid lit-tabib jew lill-ispizjar tieghek jekk qieghed tiehu, haadt dan l-aħħar jew tista' tiehu xi mediċini oħra.

Għid lit-tabib tieghek jekk qed tiehu:

- mediċini għad-depressjoni jew ansjetà bħal venlafaxine, maprotiline u desipramine. Li tiehu Ontilyv ma' dawn il-mediċini jista' jżid ir-riskju ta' effetti sekondarji. It-tabib tieghek jista' jkollu bżonn li jaġġusta t-trattament tieghek;
- safinamide użat għall-marda ta' Parkinson. M'hemm l-ebda esperjenza dwar it-tehid ta' Ontilyv u safinamide flimkien. It-tabib tieghek jista' jkollu bżonn li jaġġusta t-trattament tieghek;
- mediċini għall-kura tal-ażma, bħal rimiterole jew isoprenaline. Ontilyv jista' jżid l-effett tagħhom;
- mediċini li jintużaw għall-kura ta' reazzjonijiet allergiċi bħal adrenaline. Ontilyv jista' jżid l-effett tagħhom;
- mediċini li jintużaw għall-kura ta' insuffiċjenza tal-qalb bħal dobutamine, dopamine jew dopexamine. Ontilyv jista' jżid l-effetti tagħhom;
- mediċini kontra kolesterol għoli bħal rosuvastatin, simvastatin, atorvastatin jew pravastatin. Ontilyv jista' jżid l-effetti tagħhom;
- mediċini li jaffettwaw lis-sistema immunitarja bħal methotrexate. Ontilyv jista' jżid l-effett tagħha;
- mediċini li fihom quinidine, mediċina li tintuża fit-trattament ta' ritmi tal-qalb mhux normali jew malarja. Jekk tiehu Ontilyv u quinidine flimkien, jiġifieri fl-istess hin, dan jista' jnaqqas l-effett ta' Ontilyv.

Tqala u treddigh

Jekk inti tqila jew qed tredda', taħseb li tista tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispizjar tieghek qabel tiehu din il-mediċina.

Ontilyv mhuwiex rakkomandat jekk tkun tqila. Għandek tuża kontraċettiv effettiv jekk tista' toħroġ tqila.

Mhux magħruf jekk Ontilyv jgħaddix fil-ħalib tas-sider fil-bnedmin. Billi r-riskju għat-tarbija/tfal żgħar ma jistax jiġi eskluż, inti għandek tieqaf tredda' waqt it-trattament b'Ontilyv.

Sewqan u thaddim ta' magni

Meta Ontilyv jittiehed ma' levodopa, jista' jgħieghlek thossok stordut, ikollok il-mejt jew bi nġhas. Issuqx u thaddimx magni jekk ikollok xi wiehed minn dawn l-effetti sekondarji.

Ontilyv fih il-lactose u s-sodium

- Lactose: Jekk it-tabib qallek li għandek intolleranza għal ċerti tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tieghek qabel tiehu din il-mediċina.

- Sodium: Din il-medicina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull kapsula, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

3. Kif ghandek tiehu Ontilyv

Dejjem ghandek tiehu din il-medicina skont il-parir eżatt tat-tabib tiegħek. Iċċekkja mat-tabib jew mal-ispizjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

Id-doża rakkomandata hi ta' 50 mg darba kuljum.

Preferibbilment, Ontilyv għandu jittiehed qabel l-irqad.

Hu Ontilyv mill-inqas siegħa qabel jew wara li tkun hadt il-medicina levodopa tiegħek.

Doži ta' medicini ohrajn għall-kura tal-marda ta' Parkinson

Id-doża ta' medicini ohrajn għall-kura tal-marda ta' Parkinson jistgħu jkunu jentiegħu li jiġu rrangati meta tibda tiehu Ontilyv. Segwi l-istruzzjonijiet li tak it-tabib tiegħek.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Ontilyv hu biex jittiehed mill-ħalq.
Ibla' l-kapsula shiħa ma' tazza ilma.

Jekk tiehu Ontilyv aktar milli suppost

Jekk tiehu aktar Ontilyv milli suppost, għid lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek, jew mur l-isptar immedjatament. Hu l-pakkett tal-medicina u dan il-fuljett m'għadux awtorizzat. Dan se jgħin lit-tabib biex jidentifika xi tkun hadt.

Jekk tinsa tiehu Ontilyv

Jekk tinsa tiehu doża waħda, għandek tkompli t-trattament u tiehu d-doża li jkun imiss kif skedat. M'għandekx tiehu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tiehu.

Jekk tieqaf tiehu Ontilyv

Tiqafx tiehu Ontilyv sakemm ma jgħidlekx it-tabib tiegħek, għax is-sintomi tiegħek jistgħu jmorru għall-agħar.

Jekk tieqaf tiehu Ontilyv, it-tabib tiegħek jista' jkollu bżonn jirrange d-doża ta' medicini ohrajn li qed tiehu għall-kura tal-marda ta' Parkinson.

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

4. Effetti sekondarji possibbli

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

Effetti sekondarji kkawżati minn Ontilyv normalment huma ħfief sa moderati u jseħħu l-aktar fl-ewwel gimgħat tat-trattament. Xi effetti sekondarji jistgħu jiġu kkawżati miż-żieda fl-effetti li tuża Ontilyv flimkien ma' levodopa.

Ikkuntattja lit-tabib tiegħek immedjatament jekk ikollok kwalunkwe effetti sekondarji fil-bidu tat-trattament. Il-biċċa l-kbira tal-effetti sekondarji jistgħu jiġu mmaniġġjati mit-tabib tiegħek billi jirrange l-medicina levodopa tiegħek.

Għid lit-tabib tiegħek mill-aktar fis jekk tinnota kwalunkwe minn dawn l-effetti sekondarji li ġejjin:

Komuni ħafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- movimenti involontarji u inkontrollabbli, jew movimenti tal-gisem diffiċli jew bl-uġigh

Komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- stitikezza
- ħalq xott
- thossok ma tiflaħx (dardir)
- rimettar (tkun imdardar u tirremetti)
- zieda fil-livelli tal-enzima (creatine kinase) fid-demmm tiegħek
- spażmi tal-muskoli
- sturdament
- uġigh ta' ras
- nġhas
- diffikultà biex torqod jew biex tibqa' rieqed
- ħolm stramb
- tgħaddi minn esperjenzi jew tara affarijiet li ma jeżistux (allucinazzjonijiet)
- tnaqqis fil-pressjoni tad-demmm malli tqum bilwieqfa li tikkawża sturdament, jew ħass ħazin

Mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa 1 persuna waħda minn kull 100

- palpitazzjonijiet jew tahbit irregolari tal-qalb
- widnejn imblukkati
- għajnejn xotti
- uġigh jew nefha fl-addome
- indigestjoni
- telf ta' piż
- telf ta' aptit
- zieda fil-livelli ta' trigliceridi (xahmijiet) fid-demmm tiegħek
- kontrazzjonijiet, ebusija jew uġigh fil-muskoli
- uġigh fid-dirġajn jew fir-riglejn
- tibdil fis-sens ta' toġhma
- movimenti eċċessivi tal-gisem
- ħass ħazin
- ansjetà
- dipressjoni
- tisma' affarijiet li ma jeżistux
- ħolm ikrah
- problemi biex torqod
- kulur mhux normali tal-awrina
- bżonn li tqum u tagħmel l-awrina bil-lejl
- qtugħ ta' nifs
- pressjoni tad-demmm għolja jew baxxa
- waqgħat
- ikollok nuqqas ta' enerġija jew thossok għajien

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek. Dan jinkludi xi effetti sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imnizzla f' [Appendiċi V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tghin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-medicina.

5. Kif taħzen Ontilyv

Żomm din il-medicina fejn ma tidhirx u ma tintlaħaqx mit-tfal.

Tużax din il-medicina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna wara EXP. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-ahhar gurnata ta' dak ix-xahar.

Din il-medicina m'għandha bżonn l-ebda kundizzjoni ta' temperatura speċjali għall-ħażna.

Folji: Ahżen fil-folja oriġinali sabiex tilqa' mill-umdità.

Fliexken: Żomm il-fliexkun magħluq sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

Tarmix medicini mal-ilma tad-dranagg jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispizjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadekx tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni ohra

X'fih Ontilyv

- Is-sustanza attiva hi opicapone. Kull kapsula iebes fiha 50 mg ta' opicapone.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - o kontenut tal-kapsula: lactose monohydrate, sodium starch glycolate (Tip A), pregelatinized maize starch, u magnesium stearate
 - o qoxra tal-kapsula: gelatine, indigo carmine aluminium lake (E 132), erythrosine (E 127) u titanium dioxide (E 171)
 - o linka tal-istampar: shellac, titanium dioxide (E 171), propylene glycol, soluzzjoni tal-ammonia, konċentrata, simethicone

Kif jidher Ontilyv u l-kontenut tal-pakkett

Ontilyv 50 mg kapsuli ibsin ta' lewn blu skur, b'tul ta' madwar 19 mm, b'"OPC 50" u "Bial" stampati fuq il-kapsuli.

Il-kapsuli huma ppakkjati fi fliexken jew folji.

Fliexken: 10, 30 jew 90 kapsula.

Folji: 10, 30 jew 90 kapsula.

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

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

Bial - Portela & C^a, S.A.

À Av. da Siderurgia Nacional

4745-457 S. Mamede do Coronado

Il-Portugall

tel: +351 22 986 61 00

fax: +351 22 986 61 90

e-mail: info@bial.com

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

Sorsi ohra ta' informazzjoni

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