

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġu rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Ontozry 12.5 mg pilloli
Ontozry 25 mg pilloli miksija b'rita
Ontozry 50 mg pilloli miksija b'rita
Ontozry 100 mg pilloli miksija b'rita
Ontozry 150 mg pilloli miksija b'rita
Ontozry 200 mg pilloli miksija b'rita

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Ontozry 12.5 mg pilloli

Kull pillola fiha 12.5 mg cenobamate.

Ontozry 25 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha 25 mg cenobamate.

Ontozry 50 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha 50 mg cenobamate.

Ontozry 100 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha 100 mg cenobamate.

Ontozry 150 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha 150 mg cenobamate.

Ontozry 200 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha 200 mg cenobamate.

Eċċipjent b'effett magħruf

Kull pillola ta' 12.5 mg fiha 39.7 mg lactose monohydrate.
Kull pillola miksija b'rita ta' 25 mg fiha 79.3 mg lactose monohydrate.
Kull pillola miksija b'rita ta' 50 mg fiha 158.7 mg lactose monohydrate.
Kull pillola miksija b'rita ta' 100 mg fiha 108.7 mg lactose monohydrate.
Kull pillola miksija b'rita ta' 150 mg fiha 163 mg lactose monohydrate.
Kull pillola miksija b'rita ta' 200 mg fiha 217.4 mg lactose monohydrate.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTKA

Ontozry 12.5 mg pillola

Pillola

Ontozry 25 mg, 50 mg, 100 mg, 150 mg u 200 mg pillola miksija b'rita

Pilloli miksija b'rita

Ontozry 12.5 mg pillola

Pillola mhux miksija, tonda, ta' lewn abjad għal abjad jagħti fil-griż, b'AV fuq naħha waħda u '12' fuq in-naħha l-oħra

Ontozry 25 mg pillola miksija b'rita

Pillola miksija b'rita, tonda, ta' lewn kannella, b'AV fuq naħha waħda u '25' fuq in-naħha l-oħra

Ontozry 50 mg pillola miksija b'rita

Pillola miksija b'rita, tonda, ta' lewn isfar, b'AV fuq naħha waħda u '50' fuq in-naħha l-oħra

Ontozry 100 mg pillola miksija b'rita

Pillola miksija b'rita, tonda, ta' lewn kannella, b'AV fuq naħha waħda u '100' fuq in-naħha l-oħra

Ontozry 150 mg pillola miksija b'rita

Pillola miksija b'rita, tonda, ta' lewn orangjo ċar, b'AV fuq naħha waħda u '150' fuq in-naħha l-oħra

Ontozry 200 mg pillola miksija b'rita

Pillola miksija b'rita, b'forma ovali, ta' lewn orangjo ċar, b'AV fuq naħha waħda u '200' fuq in-naħha l-oħra

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Ontozry huwa indikat għat-trattament aġġuntiv ta' aċċessjonijiet parpjali bi jew mingħajr ġeneralizzazzjoni sekondarja f'pazjenti adulti bl-epilessija li ma ġewx ikkontrollati b'mod adegwaw minkejja storja medika ta' trattament b'mill-inqas 2 prodotti medicinali anti-epilettiċi.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Adulti

Id-doża rakkomandata tal-bidu ta' cenobamate hija ta' 12.5 mg kuljum, titrata gradwalment għad-doża fil-mira rakkomandata ta' 200 mg kuljum. Abbażi tar-rispons kliniku, id-doża tista' tiżdied sa massimu ta' 400 mg kuljum.

L-iskeda ta' titrazzjoni rakkomandata hija pprovduta f'tabella 1, li m'għandhiex tinqabeż minħabba l-potenzjal ta' reazzjonijiet avversi serji (ara sezzjoni 4.8).

Tabella 1: Dožagg rakkomandat f'adulti b'aċċessjonijiet parzjali fl-epilessija

Faži tat-trattament	Doža (kuljum, orali)	It-tul tat-trattament
Bidu tat-trattament	12.5 mg	Ġimgħa 1 u 2
	25 mg	Ġimgħa 3 u 4
Titrazzjoni	50 mg	Ġimgħa 5 u 6
	100 mg	Ġimgħa 7 u 8
	150 mg	Ġimgħa 9 u 10
Doža fil-mira	200 mg	Ġimgħat 11 u 12 u 'l quddiem
Ottimizzazzjoni tad-doža	Xi pazjenti, li ma jiksbus il-kontroll ottimali tal-aċċessjonijiet, jistgħu jibbenefikaw minn doži ta' aktar minn 200 mg (li jiżdiedu b'inkrementi ta' 50 mg/jum kull ġimaginej) sa massimu ta' 400 mg kuljum.	

Meta wieħed jinsa jieħu doža

Jekk il-pazjenti jitilfu doža waħda, huwa rakkomandat li jieħdu doža waħda malli jiftakru, sakemm ma jkunx fadal inqas minn 12-il siegħa għad-doža skedata li jmiss.

Twaqqif

Hu rakkomandat li t-twaqqif jitwettaq b'mod gradwali biex jiġi minimizzat l-potenzjal li jerġgħu jseħħu l-aċċessjonijiet (jiġifieri fuq medda ta' mill-inqas ġimaginej), sakemm it-thassib dwar is-sigurtà ma jkunx jeħtieg it-twaqqif f'daqqa.

Anzjani (li għandhom minn 65 sena 'l fuq)

Studji kliniċi ta' cenobamate ma kinux jinkludu ghadd suffiċjenti ta' individwi ta' 65 sena u aktar, biex jiġi stabbilit jekk dawn jirrispondux b'mod differenti minn pazjenti iż-ġeħżepp fl-ekwilibriju, sturdamenti u ħedla. B'mod ġenerali, l-ġaħla tad-doža għal pazjent anzjan għandha ssir b'attenzjoni, ġeneralment tibda mil-livell baxx tal-medda tad-dožagg, li tirrifletti l-frekwenza oghla ta' funzjoni mnaqqsa tal-fwied jew tal-kliewi u tal-marda li hemm fl-istess ħin, kif ukoll l-interazzjonijiet potenzjali f'pazjenti li qed jingħataw mediċini differenti (ara sezzjoni 4.4).

Indeboliment tal-kliewi

Cenobamate għandu jintuża b'kawtela u jista' jiġi kkunsidrat li titnaqqas id-doža fil-mira f'pazjenti b'indeboliment renali hafif sa moderat (tnejħiha tal-krejatinina ta' 30 sa <90 mL/min) jew sever (tnejħiha tal-krejatinina < 30 mL/min). Id-doža massima rakkomanda għal pazjenti b'indeboliment renali ħafif, moderat jew sever hija ta' 300 mg/jum. Cenobamate m'għandux jintuża f'pazjenti b'mard tal-kliewi li jkun fl-aħħar stadju jew f'pazjenti li qiegħdin fuq l-emodijalisi.

Indeboliment tal-fwied

L-esponenti għal cenobamate żidied f'pazjenti b'mard kroniku tal-fwied. Bidla fid-doža tal-bidu mhix meħtieġa; madankollu, jista' jkun hemm bżonn li jiġi kkunsidrat tnaqqis fid-doža fil-mira li jilhaq il-50%. Id-doža massima rakkomanda f'pazjenti b'indeboliment tal-fwied ħafif u moderat hija ta' 200 mg/jum. Cenobamate m'għandux jintuża f'pazjenti b'indeboliment tal-fwied sever.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċċja ta' Ontozzy fit-tfal minn età ta' 0 xhur sa 18-il sena għadhom ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda data disponibbli.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali.

Cenobamate tipikament għandu jittieħed darba kuljum bħala doža orali waħda fi kwalunkwe ħin. Madankollu, għandu jittieħed preferibbilment fl-istess ħin kuljum. Jista' jittieħed mal-ikel jew mingħajr ikel (ara sezzjoni 5.2). Il-pillola għandha tinbela' ma' tazza ilma. Il-pilloli ma jistgħux jinqasmu b'mod preċiż peress li m'hemm l-ebda linja ta' qsim fin-nofs, u l-eżattezza tad-doža ma tistax tiġi żgurata.

Il-pillola tista' tittieħed shiħa jew tista' titfarrak. Il-pillola mfarrka tista' tithallat mal-ilma u tingħata oralment jew permezz ta' tubu nażogastriku (ara wkoll sezzjoni 6.6).

Amministrazzjoni ta' Pilloli Mfarrka permezz ta' tubu Nasogastriku (NG).

Pillola mfarrka ta' Ontozry tista' tithallat mal-ilma u tingħata wkoll permezz ta' tubu ta' tmigħ nażogastriku (tubu NG) kif gej:

1. Farrak in-numru xieraq ta' pillola/i għad-doža preskritta.
2. F'kontenitx xieraq, ħallat il-pillola/i mfarrka ma' 25 mL ta' ilma.
3. Hawwad biex iddewweb il-pillola/i mghaffga.
4. Filwaqt li tiżgura li fil-kontenitx ma jibqa' ebda frak, permezz ta' siringa daħħal is-sospensijsi fit-tubu NG.
5. Erġa' imla s-siringa bil-ponta ta' kateter b'10 mL ilma, dawwar bil-mod, u amministra.
6. Ikkonferma viżwalment li ma jkun fadal ebda frak fis-siringa. Jekk jibqa' xi frak, irrepeti l-pass 5.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

Sindrome Familjali ta' QT Qasira (ara sezzjoni 4.4).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Hsibijiet ta' suwiċidju

Ġew irappurtati hsibijiet u mgħiba ta' suwiċidju f'pazjenti li ngħataw trattament bi prodotti medicinali anti-epilettici inkluż cenobamate. Meta-analizi ta' provi fuq medicini anti-epilettici li kienu kkontrollati bil-plaċebo, u fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, urew ukoll żieda żgħira fir-riskju ta' hsibijiet u mgħiba ta' suwiċidju. Il-mekkaniżmu ta' dan ir-riskju muhiwiex magħruf. Għalhekk il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati għal sinjali ta' mgħiba u hsibijiet ta' suwiċidju, u għandu jiġu kkunsidrat trattament xieraq.

Il-pazjenti (u persuni li jieħdu hsieb il-pazjenti) għandhom jingħataw il-parir biex ifittxu parir mediku jekk jitfaċċaw sinjali ta' mgħiba jew hsibijiet ta' suwiċidju.

Reazzjoni ghall-medicina b'eożinofilja u sintomi sistemiċi (Drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms, DRESS)

Ġiet irappurtata reazzjoni ghall-medicina b'eożinofilja u sintomi sistemiċi (DRESS), li tista' tkun ta' periklu għall-hajja jew fatali, b'rabta ma' cenobamate meta nbeda f'doži oħġla u ġie ttitrat malajr (titrazzjoni ta' kull ġimħa jew aktar spiss) (ara sezzjoni 4.8). Meta cenobamate nbeda b'12.5 mg/jum u ġie ttitrat kull ġimħejnejn, fi studju ta' sigurtà open-label ta' 1,340 pazjent bl-epilessija, ma ġew irappurtati l-ebda każżejjiet ta' DRESS.

Meta jingħataw ir-riċetta, il-pazjenti għandhom ikunu avżati dwar is-sinjali u s-sintomi ta' DRESS u jiġi mmonitorjati mill-qrib għal reazzjonijiet tal-ġilda. Is-sintomi ta' DRESS tipikament jinkludu, għalkemm mhux b'mod esklussiv, deni, raxx assoċċjat mal-involviment ta' sistemi ta' organi oħraji, limfadenopatija, anormalitjet fit-testijiet tal-funzjoni tal-fwied u eożinofilja. Hu importanti li wieħed jinnota li jistgħu jkunu preżenti sinjali bikrija ta' sensittività eċċessiva, bħal deni jew limfadenopatija, anki jekk ir-raxx ma jkunx evidenti. Jekk jitfaċċaw sinjali u sintomi li jissuġġerixxu dawn ir-

reazzjonijiet, cenobamate għandu jitwaqqaf immedjatament u għandu jiġi kkunsidrat trattament alternattiv (kif xieraq).

Tqassir tal-QT

Ġie osservat tqassir tal-intervall QTcF dipendenti fuq id-doża b'cenobamate. Ma ġiex osservat tnaqqis fl-intervall QTcF taħt 340 msec (ara sezzjoni 5.1). Fi provi kliniči ma kienx hemm evidenza li l-kombinazzjoni ta' cenobamate ma' medicini anti-epilettici oħra wassal għal aktar tqassir tal-QT. It-tobba għandhom jużaw kawtela meta jordnaw cenobamate flimkien ma' prodotti medicinali oħra li huma magħrufin li jqassru l-QT.

Sindrome Familjali ta' QT Qasira hija sindrome ġenetika rari, li hija assoċjata ma' riskju akbar ta' mewt f'daqqa u arritmiji ventrikulari, partikolarmen fibrillazzjoni ventrikulari. Cenobamate m'għandux jintuża f'pazjenti b'Sindrome Familjali ta' QT Qasira (ara sezzjoni 4.3).

Fih il-lactose

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

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

Cenobamate huwa metabolizzat b'mod estensiv, primarjament bil-glukoronidazzjoni, u l-ossidazzjoni tikkontribwixxi fuq skala iż-ġeħar.

Cenobamate jista' jnaqqas l-esperimenti ta' prodotti primarjament metabolizzati minn CYP3A4 u 2B6.

Cenobamate jista' jżid l-esperimenti ta' prodotti primarjament metabolizzati minn CYP2C19. Meta jinbeda jew jitwaqqaf it-trattament b'cenobamate jew tbiddel id-doża, il-livell il-ġdid ta' attivitā tal-enzima jista' jieħu ġimah tejn biex jintlaħaq.

Interazzjonijiet farmakodinamiċi

Dipressanti tas-CNS

L-użu ta' cenobamate fl-istess hin ma' dipressanti oħra tas-CNS, inkluż l-alkoħol, barbiturati, u benzodiazepines jista' jżid ir-riskju ta' reazzjonijiet avversi newroloġici. Għalhekk, doži ta' barbiturati u benzodiazepines jista' jkollhom bżonn jitnaqqsu, kif ikun klinikament xieraq, skont ir-rispons individwali, meta dawn jintużaw flimkien ma' cenobamate.

Interazzjonijiet ma' mediċina antiepilettika oħra

Tip ta' mediċina jew substrat	Rakkomandazzjoni klinika	Effett fuq il-parametri PK
Mediċina antiepilettika		
phenytoin	M'hemmx bżonn ta' aġġustament fid-doża ta' cenobamate. Il-konċentrazzjonijiet ta' phenytoin għandhom jiġu mmonitorjati waqt it-titrazzjoni ta' cenobamate, u d-doża ta' phenytoin jista' jkollha bżonn titnaqqas, skont ir-rispons individwali.	↑ konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' phenytoin Fi studju f'individwi b'saħħithom, l-ghoti ta' cenobamate 200 mg/jum u phenytoin 300 mg/jum naqqas kemxejn l-esperimenti ta' cenobamate (is-C _{max} b'-27%, l-AUC bi -28%), u żied l-esperimenti ta' phenytoin (is-C _{max} b'67%, l-AUC b'84%).

phenobarbital	M'hemmx bżonn ta' aġġustament fid-doża ta' cenobamate. Il-konċentrazzjonijiet ta' phenobarbital għandhom jiġu mmonitorjati waqt it-titrazzjoni ta' cenobamate, u d-doża ta' phenytoin jista' jkollha bżonn titnaqqas, skont ir-rispons individwali.	↑ konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' phenobarbital Fi studju f'individwi b'saħħithom, l-ghoti ta' cenobamate 200 mg/jum u phenytoin 90 mg/jum ma kkawżax bidliet klinikament sinifikanti fl-esponiment ta' cenobamate iżda wassal għal żidet fl-esponimenti ta' phenobarbital (is-C _{max} b'34% u l-AUC b'37%).
clobazam	M'hemmx bżonn ta' aġġustament fid-doża ta' cenobamate. Minħabba żieda possibbli fl-esponiment tal-metabolit attiv ta' clobazam (N-desmethylclobazam), relatata mal-induzzjoni ta' CYP3A4 (formazzjoni) u l-inibizzjoni ta' CYP2C19 (eliminazzjoni), id-doża ta' clobazam jista' jkollha bżonn titnaqqas.	↑ konċentrazzjonijiet fil-plażma tal-metabolit attiv ta' clobazam Analizi farmakokinetika ta' <i>data</i> minn individwi u pazjenti b'saħħithom tbassar li clobazam iżid kemxejn l-esponimenti ta' cenobamate (b'24%).
lamotrigine	Skont ir-rispons tal-individwu, id-doża ta' cenobamate jista' jkollha bżonn tiżdied. Abbaži ta' analizi tas-subpopolazzjoni ta' pazjenti li jieħdu lamotrigine konkomitanti, f'każijiet individwali, jistgħu jkunu meħtieġa doži oħġla (200 - 400 mg/jum) ta' cenobamate ghall-effikaċja.	↓ konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' lamotrigine Analizi farmakokinetika ta' <i>data</i> minn individwi u pazjenti b'saħħithom wriet li l-ghoti konkomitanti ta' cenobamate ma' lamotrigine ma kellu l-ebda effett fuq l-esponimenti ta' cenobamate, iżda rriżulta fi tnaqqis li jiddependi mid-doża fil-konċentrazzjonijiet ta' lamotrigine (b' -21%, -35%, u -52% għal cenobamate 100, 200, u 400 mg/jum).
carbamazepine	Ma ġie osservat l-ebda tnaqqis klinikament sinifikanti fl-effikaċja f'pazjenti li kienu qed jieħdu carbamazepine konkomitanti. M'hemmx bżonn ta' aġġustament fid-doża kemm għal carbazepine kif ukoll għal cenobamate.	↓ konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' carbamazepine Fi studju f'individwi b'saħħithom, l-ghoti konkomitanti ta' cenobamate 200 mg darba kuljum u carbamazepine 200 mg darbejn kuljum ma wera ebda bidla sinifikanti fl-esponiment ta' cenobamate, iżda l-esponimenti ta' carbamazepine tnaqqsu kemxejn (is-C _{max} naqset bi 23%, l-AUC naqset b'24%).

Valproic acid	M'hemmx bżonn ta' aġġustament fid-doża ta' cenobamate jew tal-aċidu valporiku.	Ebda effett klinikament rilevanti ta' valproic acid Fi studju f'individwi b'sahħithom, l-ghoti konkomitanti ta' cenobamate 150 mg darba kuljum u valproic acid 1,000 mg darba kuljum ma wera ebda bidla sinifikanti fl-esponiment ta' xi wieħed mill-prodotti medicinali. Analizi farmakokinetika ta' <i>data</i> minn individwi u pazjenti b'sahħithom indikat li l-ghoti konkomitanti ta' cenobamate ma' valproic acid ma affettwax l-esponimenti ta' cenobamate u ma kellu l-ebda tnaqqis klinikament rilevanti fil-konċentrazzjoni ta' valproic acid.
lacosamide, levetiracetam u oxcarbazepine	M'hemmx bżonn ta' aġġustament fid-doża għal cenobamate, lacosamide, levetiracetam, jew oxcarbazepine.	Ebda effett klinikament rilevanti ta' lacosamide, levetiracetam u oxcarbazepine Analizi farmakokinetika ta' <i>data</i> minn individwi u pazjenti b'sahħithom indikat li l-ghoti konkomitanti ma' lacosamide, levetiracetam, jew oxcarbazepine ma affettwax l-esponiment ta' cenobamate, u cenobamate ma kellux effett klinikament rilevanti fuq l-esponimenti ta' lacosamide, levetiracetam, jew oxcarbazepine.

Prodotti medicinali oħra

<u>Mediċina jew Tip ta' Substrat</u>	<u>Rakkomandazzjoni Klinika</u>	<u>Effett fuq il-parametri PK</u>
<u>Kontraċettivi orali (CYP3A4)</u>	Nisa li jistgħu jinqabdu tqal li fl-istess ħin jużaw kontraċettivi orali għandhom jipprattikaw miżuri mhux ormonali addizzjonali jew alternattivi ta' kontroll tat-tweld (ara sezzjoni 4.6).	<u>↓ konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' kontraċettivi orali</u> Cenobamate wera induzzjoni li tiddependi mid-doża ta' CYP3A4, li tnaqqas l-esponimenti (AUC) tas-substrat ta' CYP3A4, midazolam 2 mg bi 72 % ma' cenobamate 200 mg/jum f'individwi b'sahħithom. Peress li l-kontraċettivi orali jistgħu jiġu metabolizzati wkoll minn CYP3A4, l-effikacja tagħhom

		tista' titnaqqas bl-użu konkomitanti ma' cenobamate.
<u>Substrati ta' CYP3A4</u>	Tista' tkun meħtiega žieda fid-doža tal-mediċini metabolizzati minn CYP3A4 meta jintużaw flimkien ma' cenobamate.	<u>↓ konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' substrati CYP3A4</u> Fi studju f'individwi b'saħħithom, l-ghoti konkomitanti ta' cenobamate 100 u 200 mg darba kuljum naqqas l-esponenti (AUC) tas-substrat ta' CYP3A4, midazolam 2 mg b'27 % u 72 %, rispettivament.
<u>Substrati ta' CYP2B6</u>	Tista' tkun meħtiega žieda fid-doža tal-mediċini metabolizzati minn CYP2B6 meta jintużaw flimkien ma' cenobamate.	<u>↓ konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' substrati CYP2B6</u> Fi studju f'individwi b'saħħithom, l-ghoti konkomitanti ta' cenobamate 200 mg darba kuljum naqqas l-esponenti tas-substrat ta' CYP2B6, bupropion 150 mg (is-C _{max} naqset bi 23%, l-AUC naqset b'39%).
<u>Substrati ta' CYP2C19</u>	Jista' jkun meħtieg tnaqqis fid-doža tal-mediċini metabolizzati minn CYP2C19 meta jintużaw flimkien ma' cenobamate.	<u>↑ konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' substrati CYP2C19</u> Fi studju f'individwi b'saħħithom, l-ghoti konkomitanti ta' cenobamate 200 mg darba kuljum žied l-esponenti tas-substrat ta' CYP2C19, omeprazole 20 mg (is-C _{max} ždiedet bi 83%, l-AUC ždiedet b'107%).
<u>Substrati ta' OAT3</u>	L-ghoti konkomitanti ta' cenobamate u prodotti medicinali trasportati minn OAT3 jista' jirriżulta f'esponenti ogħla ta' dawn il-prodotti medicinali.	<u>↑ konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' substrati OAT3</u> Studji <i>in vitro</i> wrew li cenobamate jinibixxi OAT3, trasportatur li prinċipalment huwa involut fl-eliminazzjoni ta' ċerti medicini (eż- baricitinib, cefaclor, empagliflozin, penicillina G, ritobegron, u sitagliptin).

4.6 Fertilità, tqala u treddiġi

Nisa li jistgħu jinqabdu tqal u kontraċċejżjoni fl-irġiel u fin-nisa

Cenobamate mhuwiex rakkomandat fin-nisa li jistgħu jinqabdu tqal u li mhumiex jużaw kontraċettivi. Nisa b'potenzjal riproduttiv li jużaw kontraċettivi orali fl-istess ħin għandhom jipprattikaw miżuri ta' kontraċezzjoni addizzjonali jew alternattivi mhux ormonali waqt it-trattament b'cenobamate u sa 4 ġimħat minn meta jieqaf it-trattament (ara sezzjoni 4.5).

Tqala

Riskju relatati mal-epilessija u prodotti medicinali anti-epilettici b'mod generali

Intwera li fl-ulied ta' nisa bl-epilessija li nghataw it-trattament, il-prevalenza ta' malformazzjonijiet hija darbejn sa tliet darbiet akbar mir-rata ta' madwar 3% fil-popolazzjoni generali. Fil-popolazzjoni li nghatħat it-trattament, għiet innutata żieda fil-malformazzjonijiet bil-politerapija; madankollu, ma ġiex ikkjarifikat sa liema punt kienu responsabbli t-trattament u/jew il-kundizzjoni sottostanti. It-twaqqif ta' trattamenti anti-epilettici jista' jirriżulta fl-aggravar tal-marda li tista' tkun ta' ħsara għall-omm u ghall-fetu.

Riskju relatati ma' cenobamate

M'hemmx dejta adegwata dwar l-użu ta' Ontozry f'nisa tqal.

Studji f'annimali wrew li cenobamate jgħaddi mill-plaċenta tal-firien. Studji fl-annimali wrew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva f'livelli taħt l-esponent kliniku (ara sezzjoni 5.3). Ontozry m'għandux jintuża waqt it-tqala ħlief meta jkun hemm bżonn specifiku tat-trattament b'cenobamate minħabba l-kundizzjoni klinika tal-mara. Nisa li jistgħu jinqabdu tqal għandhom jużaw kontraċezzjoni effettiva waqt l-użu ta' cenobamate u sa 4 ġimħat minn meta jieqaf it-trattament (ara sezzjoni 4.5).

Treddiġħ

Mhux magħruf jekk cenobamate jew il-metaboliti tiegħu jiġu eliminati fil-ħalib tal-bniedem.

Studji fil-firien wrew li cenobamate jigi eliminat fil-ħalib tal-omm (ara sezzjoni 5.3). Ir-riskju għat-trabi mreddgħha mhux eskluż. Bhala miżura ta' prekawzjoni, għandu jitwaqqaf it-treddigħ matul it-trattament b'Ontozry.

Fertilità

L-effetti ta' cenobamate fuq il-fertilità tal-bniedem mhumiex magħrufa. Dejta fl-annimali mhijiex biżżejjed minħabba esponent taħt livelli kliniči (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

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

Cenobamate jista' jikkawża ngħas, sturdament, għejja, indeboliment fil-vista u sintomi ohra relatati mas-CNS, li jistgħu jinfluwenzaw il-ħila biex issuq jew thaddem magni. Il-pazjenti jingħataw il-pari biex ma jsuqux vettura, iħaddmu makkinarju kumpless jew jimpennjaw ruħhom f'aktivitajiet ohra potenzjalment perikoluži sakemm ikun magħruf jekk cenobamate jaffettwax il-ħila tagħhom li jwettqu dawn l-aktivitajiet (ara sezzjoni 4.5).

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

L-iktar reazzjonijiet avversi rrappurtati b'mod komuni kienu ngħas, sturdament, għejja u wġiġi ta' ras.

Ir-rati ta' twaqqif minħabba reazzjonijiet avversi fi provi kliniči kienu 5%, 6% u 19% għal pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali biex jircieu cenobamate f'doži ta' 100 mg/jum, 200 mg/jum u 400 mg/jum rispettivament, meta mqabbla ma' 3% f'pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali biex jircieu placebo. Id-doža ta' 400 mg kienet assoċjata aktar ma' reazzjonijiet avversi speċjalment meta ttieħdet flimkien ma' clobazam.

Ir-reazzjonijiet avversi li jwasslu l-aktar għat-twaqqif, f'ordni ta' frekwenza dejjem tonqos, kien: atassja (1.6% kontra 0.5% plaċebo), sturdament (1.6% kontra 0.5% plaċebo), ngħas (1.4% versus 0.5% plaċebo), nystagmus (0.7 % versus 0% plaċebo), mejt (0.7% versus 0% plaċebo) u diplopja (0.5% versus 0% plaċebo). Dawn ir-reazzjonijiet avversi huma dipendenti fuq id-doža u l-iskema ta' titrazzjoni għandha tiġi segwita b'mod strett.

Lista tabulata ta' reazzjonijiet avversi

Ir-reazzjonijiet avversi rrappurtati fi studji kliniči huma elenkti f'tabbera 2 għal kull sistema tal-klassifika tal-organi (system organ class, SOC) u għal kull frekwenza. F'kull grupp ta' frekwenza, 1-effetti mhux mixtieqa huma murija f'ordni ta' severità dejjem tonqos: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa < $1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa < $1/100$) u rari ($\geq 1/10,000$ sa < $1/1,000$).

Tabella 2: Lista tabulata ta' reazzjonijiet avversi

Sistema tal-klassifika tal-organi	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči
Disturbi fis-sistema immuni	Mhux komuni	Sensittivitā eċċessiva*
Disturbi psikjatriċi	Komuni	Stat konfużjonali, Irritabilità
	Mhux komuni	Ħsibijiet ta' suwiċidju
Disturbi fis-sistema nervuża	Komuni ħafna	Ngħas*, Koordinazzjoni u Mixja mhux normali*, Uġiġi ta' ras
	Komuni	Disartrija, Nystagmus, Afasja, Indeboliment tal-memorja
Disturbi fl-ghajnejn	Komuni	Diplopja, Vista mċajpra
Disturbi gastro-intestinali	Komuni	Stitikezza, Dijarea, Nawsja, Rimettar, Ħalq xott
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħbi il-ġilda	Komuni	Raxx*
	Rari	Reazzjoni ghall-mediċina b'eożinofilja u sintomi sistemiċi (DRESS)
Investigazzjonijiet	Komuni	Żieda fl-enzimi tal-fwied*

*Termini miġbura: **Ngħas:** Ngħas, Għejja, Sedazzjoni u Irqad Esaġerat; **Koordinazzjoni u Mixja mhux normali:** Sturdament, Mejt, Disturb tal-bilanc, Atassja, Disturb tal-mixi u koordinazzjoni anormali; **Sensittivitā eċċessiva:** Sensittivitā eċċessiva, Sensittivitā eċċessiva ghall-mediċina, Edema tal-kappell tal-ġħajnejn; **Raxx:** Raxx, Raxx eritematuż, Raxx ġeneralizzat, Raxx makulari, Raxx makulopapulari, Raxx qisu ħosba, Raxx papulari, Raxx pruritiku; **Żieda fl-enzimi tal-fwied:** Żieda fl-alanine aminotransferase, Żieda fl-aspartate aminotransferase, Żieda fl-enzimi tal-fwied, Funzjoni tal-fwied mhux normali, Żieda fit-transaminases.

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Reazzjoni ghall-mediċina b'eożinofilja u sintomi sistemiċi (Drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms, DRESS)

Gew irrapportati tliet każijiet ta' DRESS fi żmien ġimġħejn sa 4 ġimġħat mill-bidu ta' cenobamate fi studji b'doži għoljin fil-bidu (50 mg jew 100 mg darba kuljum) u titrazzjoni ta' kull ġimġħa jew aktar spiss. Meta cenobamate nbeda b'12.5 mg/jum u ġie ttirrat kull ġimġħejn, fi studju ta' sigurtà open-label ta' 1,340 pazjent bl-epilessija, ma ġew irrapportati l-ebda każijiet ta' DRESS.

Meta jingħataw ir-riċetta, il-pazjenti għandhom ikunu avżati dwar is-sinjal u s-sintomi ta' DRESS u jiġu mmonitorati mill-qrib għal reazzjonijiet tal-ġilda. Is-sintomi ta' DRESS tipikament jinkludu,

għalkemm mhux b'mod esklussiv, deni, raxx assocjat mal-involviment ta' sistemi ta' organi oħrajn, limfadenopatija, abnormalitjet fit-testijiet tal-funzjoni tal-fwied u eožinofilja. Hu importanti li wieħed jinnota li jistgħu jkunu preżenti sinjali bikrija ta' sensittività eċċessiva, bħal deni jew limfadenopatija, anki jekk ir-raxx ma jkunx evidenti. Jekk jitfaċċaw sinjali u sintomi li jissuġġerixxu dawn ir-reazzjonijiet, cenobamate għandu jitwaqqaf immedjatament u għandu jiġi kkunsidrat trattament alternativ (kif xieraq). Ontozry għandu dejjem jinbeda b'12.5 mg darba kuljum u ma jiġix ittitrat aktar spiss minn darba kull ġimaginej (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4.).

Sensittività eċċessiva

Erba' (0.9%) pazjenti li nghataw trattament b'Cenobamate, u pazjent wieħed li nghata trattament bi plāċebo (0.5%) esperjenzaw avvenimenti ta' sensittività eċċessiva. Żewġ pazjenti fil-grupp tad-doża ta' cenobamate esperjenzaw avvenimenti ta' sensittività eċċessiva għall-mediċina. Pazjent wieħed li nghata trattament b'cenobamate esperjenza avvenimenti ta' sensittività eċċessiva u pazjent wieħed li nghata trattament b'cenobamate esperjenza avvenimenti fuq l-edema tal-kappell tal-ghajnejn. Il-pazjent fuq il-plāċebo esperjenza avvenimenti ta' sensittività eċċessiva. L-avvenimenti kollha ġew ikkklassifikati bħala tħrif jew moderati.

Anzjani

Data dwar is-sigurtà mid-datasets Miġbura, Double-Blind tal-Faži 2/3 Kollha, flimkien ma' data PK minn studju ta' Faži 1 ma wrew l-ebda riskji ta' sigurtà addizzjonali f'individwi anzjani li kellhom ≥ 65 sena meta daħlu fl-istudju. Sottogrupper addizzjonali skont l-età għal individwi li kellhom ≥ 65 sena waqt il-partcipazzjoni fl-istudju wera rizultati ta' reazzjonijiet avversi simili f'dawn is-87 individwu meta mqabbla mal-51 individwu li kellhom ≥ 65 sena meta daħlu fl-istudju (ara sezzjoni 4.2).

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doża eċċessiva

Is-sintomi ta' doża eċċessiva huma mistennija li jkunu konsistenti mar-reazzjonijiet avversi magħrufa ta' Ontozry u jinkludu ngħas, għeja, u sturdament. M'hemm l-ebda antidotu spċificu disponibbli għall-effetti ta' cenobamate. Hi indikata kura ġenerali ta' appoġġ tal-pazjent, inkluż monitoraġġ tas-sinjali vitali u osservazzjoni tal-istat kliniku tal-pazjent.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: antiepilettiċi, mediċini anti-epilettiċi oħrajn, Kodiċi ATC: N03AX25.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Cenobamate huwa molekula żgħira b'mekkaniżmu doppju ta' azzjoni. Huwa modulatur allosteriku pozittiv ta' sottotipi tal-kanal tal-joni ta' γ -aminobutyric acid (GABA_A), li ma jinrabatx mas-sit ta' rbit ta' benzodiazepine. Cenobamate ntware wkoll li jnaqqas in-neuronal firing ripetitiv billi jsaħħa l-inattivitàazzjoni ta' kanali tas-sodium u billi jinibixxi l-komponent persistenti tal-kurrent tas-sodium. Il-mekkaniżmu ta' azzjoni li bih cenobamate jeżercita l-effetti terapeutici tiegħu f'pazjenti b'aċċessjonijiet parżjali mhuwiex magħruf.

Effetti farmakodinamiċi

Elettrofizjologija tal-qalb

Fi studju dwar il-QT, ikkontrollat bi plačebo f'voluntiera f'saħħithom, ġie osservat tqassir fl-intervall QTcF li jiddependi mid-doža, b'cenobamate. Il-ΔΔQTcF medja hija -10.8 [CI: -13.4, -8.2] msec għal 200 mg darba kuljum u -18.4 [CI: -21.5, -15.2] msec għal 500 mg darba kuljum (1.25 darbiet id-doža massima rakkodata). Ma ġiex osservat tnaqqis fl-intervall QTc taht 340 msec (ara sezzjoni 4.4).

Effikaċċja klinika u sigurtà

L-effikaċċja ta' cenobamate bħala terapija aġġuntiva f'accëssjonijiet parpjali ġiet studjata fi studju multiċentriku, double-blind, bi plačebo bħala kontroll, fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, f'pazjenti adulti b'epilessija parpjali sempliċi li ma ġewx ikkontrollati b'mod adegwaw minkejja storja medika ta' trattament bi prodotti antiepilettici. Il-pazjenti kienu ngħataw trattament bi prodott medicinali anti-epilettiku wieħed sa tliet prodotti medicinali anti-epilettici, fl-istess hin, li baqgħu stabbli matul il-kors tat-trattament tal-istudju double-blind. Id-doža ta' cenobamate ta' kuljum kienet tvarja minn 100 sa 400 mg/jum.

L-istudju kelli perjodu fil-linjal baži prospettiv ta' 8 ġimħat, li matulu l-pazjenti kienu meħtieġa li jkollhom mill-inqas 3 jew 4 accëssjonijiet parpjali kull 28 jum bl-ebda perjodu mingħajr accëssjonijiet li jaqbeż 3 sa 4 ġimħat, segwit minn perjodu ta' trattament ta' 18-il ġimħa li jinkludi 12-il ġimħa b'doža. Il-prodotti medicinali antiepilettici li ttieħdu bl-aktar mod komuni mad-dħul fl-istudju fiz-żewġ studji kienu levetiracetam, lamotrigine, carbamazepine u lacosamide. L-individwi kollha li daħlu fl-istudju komplew ikollhom aċċessjonijiet, minkejja li l-maġgoranza kellhom storja medika ta' trattament b'2 prodotti medicinali antiepilettici jew aktar. Aktar minn 80% tal-pazjenti kienu qed jieħdu żewġ prodotti medicinali antiepilettici jew aktar fl-istess hin meta rregistrax fl-istudju. Ir-riżultati tal-effikaċċja huma miġbura fil-qosor f'tabbera 3.

L-istudju qabbel doži ta' cenobamate 100 mg/jum, 200 mg/jum u 400 mg/jum ma' plačebo, minbarra l-istandard ta' kura. Individwi komplew fuq trattament stabbli fuq sfond ta' prodott medicinali anti-epilettiku wieħed sa tliet prodotti medicinali anti-epilettici. Il-pazjenti bdew b'doža ta' 50 mg kuljum u sussegwentement ždiedet b'50 mg/jum kull ġimħa sakemm intlaħqu 200 mg/jum u mbagħad ždiedet b'100 mg/jum kull ġimħa f'individwi li ntgħażlu b'mod każwali biex jieħdu 400 mg/jum.

Tabbera 3 turi l-proporzjon ta' pazjenti li wrew tnaqqis ta' 50% jew aktar fil-frekwenza ta' accëssjonijiet mil-linjal baži.

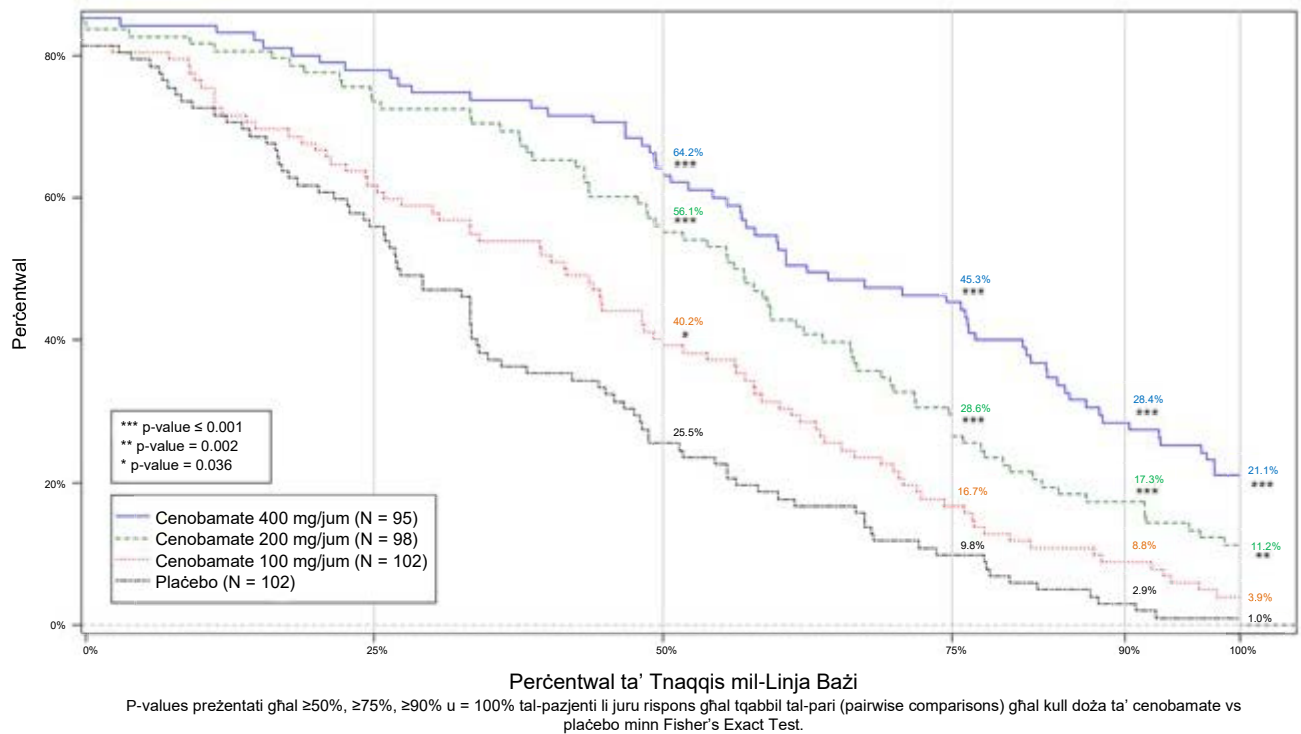
Tabbera 3: Proporzjon ta' pazjenti li wrew rispons ta' 50% jew aktar fi Studju C017

Studju	Standard ta' kura u plačebo	Standard ta' kura u cenobamate		
		100 mg/jum	200 mg/jum	400 mg/jum
Studju C017				
	n=102	n=102	n=98	n=95
Rata ta' individwi li wrew rispons ¹ ta' 50%	26 (25.5%)	41 (40.2%)	55 (56.1%)	61 (64.2%)
Differenza bejn cenobamate u plačebo		14.7% (p=0.036)	30.6% (p < 0.001)	38.7% (p < 0.001)

¹Matul 12-il ġimħa ta' trattament double-blind b'doža fissa

Figura 1 turi l-perċentwal ta' pazjenti skont il-kategorija ta' rispons tal-accëssjonijiet waqt il-faži ta' manteniment bi kriterji ta' rispons dejjem aktar stretti.

Figura 1: Distribuzzjoni kumulattiva tal-perċentwal ta' tnaqqis f'aċċessjonijiet mil-linja baži skont il-grupp ta' trattament fil-perjodu ta' doža fissa ta' 12-il ġimħa fl-Istudju



Fl-istudju, 4 minn 102 (3.9%) pazjenti fil-grupp ta' cenobamate ta' 100 mg/jum, 11 minn 98 (11.2%) pazjent fil-grupp ta' cenobamate ta' 200 mg/jum, 20 minn 95 (21.1%) pazjent fil-grupp ta' cenobamate ta' 400 mg/jum u 1 minn 102 (1%) pazjenti fil-grupp ta' plaċebo sfaw ħiesla mill-aċċessjonijiet (tnaqqis fl-aċċessjonijiet ta' 100%) matul il-faži ta' doža fissa ta' 12-il ġimħa. Dehru risponsi simili f'subpopolazzjonijiet akbar minn jew inqas mill-frekwenza medjana ta' aċċessjonijiet, u akbar jew inqas mit-tul medjan tal-marda.

Studju open label fit-tul

Il-maġgoranza tal-individwi għażlu li jidħlu fl-estensjoni open-label minn Studju 1 (98.9%). 80% tal-individwi baqgħu fl-istudju għal mill-inqas 12-il xahar, u 58% għal mill-inqas 60 xahar. Ingabret data addizzjonalni dwar il-frekwenza tal-aċċessjonijiet u kienet konsistenti mar-riżultati mill-porzjon double-blind tal-istudju.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini ddiferiet l-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji b'Ontozzy f'wieħed jew iktar kategoriji tal-popolazzjoni pedjatrika f'epilessija (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Cenobamate huwa assorbit sew (mill-inqas 88% ibbażat fuq l-irkupru tal-awrina) wara l-għoti orali, b'T_{max} medjan li jvarja minn 1 sa 4 sīghat wara għotxi ta' doža waħda jew ta' diversi doži f'kundizzjoni ta' sawm fuq medda ta' 10 sa 400 mg.

L-għoti flimkien ma' ikla b'ħafna xaħam (800-1,000 kcal b'50% xaħam) ma wera l-ebda effett sinifikanti fuq ir-rata u l-firxa ta' assorbiment ta' cenobamate.

L-esponenti fil-plažma għal pilloli mfarrkin ta' cenobamate li jkunu imħallta fl-ilma, mogħtija mill-ħalq jew minn tubu nażogastriku, kienu komparabbi mal-pilloli sħaħ (intervalli ta' kunfidenza għall-AUC u C_{max} ta' 80-125%). It-T_{max} medjan għall-pilloli mfarrkin huwa ta' 0.5 sighħat.

Distribuzzjoni

Il-volum apparenti ta' distribuzzjoni (Vd/F) ta' cenobamate wara għoti orali huwa ta' madwar 40-50 L. L-irbit ta' cenobamate mal-proteina tal-plažma huwa ta' 60% u huwa indipendenti mill-konċentrazzjoni *in vitro*. Cenobamate primarjament jinrabat mal-proteina tal-albumin umana.

Bijotrasformazzjoni

Cenobamate jiġi metabolizzat b'mod estensiv. Il-mogħdiha metabolika primarja hija l-glukuronidazzjoni permezz ta' UGT2B7 u f'livell inqas minn UGT2B4. Mogħdijiet żgħar għall-metabolizmu ta' cenobamate jinkludu ossidazzjoni permezz ta' CYP2E1, CYP2A6, CYP2B6, u f'livell inqas minn CYP2C19 u CYP3A4/5.

Eliminazzjoni

Cenobamate u l-metaboliti tiegħu huma eliminati primarjament mill-awrina. It-tnejħija mill-ippurgar kienet tammonta għal 5.2% tad-doża biss. Aktar minn 50% tad-doża għiet eliminata fi żmien 72 siegħa. Il-half-life terminali apparenti ta' cenobamate fil-plažma kienet ta' 50-60 siegħa fil-medda terapeutika ta' 100 mg/jum sa 400 mg/jum. L-istat fiss jintlaħaq sa 14-il jum.

Linearità/nuqqas ta' linearità

Is- C_{max} ta' cenobamate żdied proporzjonalment b'doži dejjem jiżdiedu wara doži orali waħdanin minn 5 sa 750 mg u doži orali multipli minn 50 sa 500 mg/jum. Esponenti fi stat fiss (C_{max} u AUC) żdiedu proporzjonalment ma' doži dejjem jiżdiedu fil-medda terapeutika (100 sa 400 mg), iżda doži ta' inqas minn 100 mg/jum jistgħu jitneħħew aktar malajr.

Popolazzjonijiet speċjali

Indeboliment tal-kliewi

L-AUC ta' cenobamate fil-plažma kienet 1.4 darbiet għal 1.5 darbiet ogħla f'individwi b'indeboliment tal-kliewi ħafif (CL_{cr} 60 sa < 90 mL/min) u moderat (CL_{cr} 30 sa < 60 mL/min) wara doża orali waħda ta' 200 mg cenobamate meta mqabbla ma' kontrolli f'saħħithom. F'individwi b'indeboliment sever (CL_{cr} < 30 mL/min) tal-kliewi, l-AUC ta' cenobamate fil-plažma ma nbidlitx b'mod sinifikanti meta mqabbla ma' kontrolli f'saħħithom wara doża orali waħda ta' 100 mg cenobamate (ara sezzjoni 4.2). L-effett tal-emodijali fuq il-farmakokinetika ta' cenobamate ma ġiex studjat.

Indeboliment tal-fwied

L-AUC ta' cenobamate fil-plažma kienet 1.9 darbiet u 2.3 darbiet ogħla f'individwi b'indeboliment tal-fwied ħafif u moderat, rispettivament, wara doża orali waħda ta' 200 mg cenobamate meta mqabbla ma' kontrolli f'saħħithom (ara sezzjoni 4.2). L-effett ta' indeboliment sever tal-fwied fuq il-farmakokinetika ta' cenobamate ma ġiex studjat.

Sess

Ma ġiet osservata l-ebda differenza fil-farmakokinetika ta' cenobamate bejn pazjenti rġiel u nisa.

Etniċitā

Ma ġie nnutat l-ebda effett klinikament sinifikanti tal-etniċitā fuq il-farmakokinetika ta' cenobamate f'analizi PK tal-popolazzjoni ta' data miġbura minn studji klinici minn individwi kkategorizzati bhala Asjatiċi, Suwed, Kawkiċi, Ispaniċi jew oħrajn.

Piż tal-ġisem

Ĝie stmat tnaqqis ta' 45% fl-esponiment fuq medda ta' piż tal-ġisem minn 54 kg sa 112 kg. Din il-varjabbiltà mhix mequsa klinikament rilevanti meta tigi stabbilita doża ta' cenobamate. Madankollu, jista' jkun li jridu jiġu kkunsidrati aġġustamenti fid-doża ta' cenobamate f'pazjenti li jesperenzaw bidliet fil-piż ta' $\geq 30\%$ tal-piż tal-ġisem inizjali tagħhom, jew aktar.

Anzjani (65 sena u aktar)

Ma ġew osservati l-ebda differenzi klinikament sinifikanti fil-farmakokinetika ta' cenobamate bbażati fuq l-età abbaži ta' data minn individwi li kellhom minn 18-il sena sa 77 sena.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effettività ta' Ontozry f'pazjenti li għandhom inqas minn 18-il sena ma ġewx determinati.

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

Tagħrif mhux kliniku bbażat fuq studji konvenzjonali ta' sigurtà farmakologika, effett tossiku fuq il-ġeni, u riskju ta' kanċer ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bniedem. Madanakollu, esponiment sistemiku massimu miksub fl-istudju karċinoġeniku fil-firien kien inqas minn dak tal-bniedem fid-doża massima rakkomandata għall-bniedem (MRHD, maximum recommended human dose) ta' 400 mg/jum.

Effett tossiku minn doži ripetuti

Id-doži massimi fi studji dwar l-effett tossiku minn doži ripetuti, kienu limitati mill-effetti esaġerati tas-CNS ta' cenobamate (inkluz rata baxxa ta' attività, mixja mhux ikkoordinata, ipotermja, u roghda). Esponimenti sistemiċi f'NOAEL (livelli fejn ebda effett avvers ma ġie osservat, *no observed adverse effect levels*) kienu simili għal jew taht l-esponimenti milħuqa fil-bnedmin bl-MRHD.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp

Studji dwar l-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva b'għoti orali darba kuljum urew effetti avversi fl-iżvilupp embriju-fetali u ta' wara t-twelid. Ebda effett avvers ma kien osservat fuq il-fertilità fi studju dedikat fil-firien. Madankollu, l-esponimenti sistemiċi fin-NOAELs rispettivi għall-istudji dwar il-fertilità, l-iżvilupp embriju-fetali, u ta' qabel u wara t-twelid kienu taħt l-esponiment tal-bniedem fl-MRHD.

Cenobamate ma wera l-ebda effett teratoġeniku meta nghata oralment darbtejn kuljum lil firien nisa u darba kuljum lil fniek nisa, waqt il-perjodu tal-organoġenesi. Madankollu, l-ġhoti ta' cenobamate lil fniek tqal irriżulta f'żieda fil-mortalitā embriju-fetali, f'livell tad-doża assoċċjat ma' tossiċċità materna. L-esponiment sistemiċi fin-NOAELs rispettivi (livelli fejn ebda effett avvers ma ġie osservat) kien taħt l-esponiment tal-bniedem fl-MRHD.

Meta cenobamate ngħata lil firien nisa matul it-tqala u t-treddiġħ, indeboliment newro-komportamentali (żieda fir-rispons awditorju għal hasda) ġie osservat fil-frieħ bid-doži kollha u ġie osservat tnaqqis fil-piż tal-ġisem qabel it-teħid tal-ikel u deħru reazzjonijiet avversi fuq il-funzjoni riproduttiva tan-nisa (numru mnaqqas ta' corpora lutea, impjantazzjonijiet u feti ħajjin) fil-frieħ.

Ĝie kkonfermat trasferiment mill-placentu u mill-ħalib ta' cenobamate bil-preżenza ta' cenobamate kemm fil-fluwidu amnijotiku kif ukoll fid-demm tal-fetu minn firien tqal u fil-ħalib tal-firien li kienu qed ireddgħu.

Il-valutazzjoni tar-riskju ambjentali wera li cenobamate huwa persistenti ħafna (vP) f'sistemi akwatiċi (ara sezzjoni 6.6).

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Kontenut ta' pillola u ta' pillola miksija b'rita

lactose monohydrate
magnesium stearate (E470b)
microcrystalline cellulose (E460)
silica, colloidal anhydrous (E551)
sodium starch glycolate

Kisja b'rita

pilloli miksija b'rita ta' 25 mg u 100 mg
indigo carmine aluminium lake (E132)
iron oxide red (E172)
iron oxide yellow (E172)
macrogol
poly(vinyl alcohol) parzjalment idrolizzat (E1203)
talc (E553b)
titanium dioxide (E171)

pillola miksija b'rita ta' 50 mg
iron oxide yellow (E172)
macrogol
poly(vinyl alcohol) parzjalment idrolizzat (E1203)
talc (E553b)
titanium dioxide (E171)

pilloli miksija b'rita ta' 150 mg u 200 mg
iron oxide red (E172)
iron oxide yellow (E172)
macrogol
poly(vinyl alcohol) parzjalment idrolizzat (E1203)
talc (E553b)
titanium dioxide (E171)

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

5 snin.

6.4 Prekawzjonijiet specjali għall-ħażna

Dan il-prodott medicinali m'għandux bżonn ħażna specjali.

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

Folja tal-PVC/aluminju

Ontozry Pakkett tal-Bidu tat-Trattament 12.5 mg pilloli u 25 mg pilloli miksija b'rita
Pakkett ta' 14-il pillola ta' 12.5 mg u 14-il pillola miksija b'rita ta' 25 mg

Ontozry 50 mg pilloli miksija b'rita

50 mg pakkett ta' 14, 28 jew 84

Ontozry 100 mg pilloli miksijsa b'rita
100 mg – pakkett ta' 14, 28 jew 84

Ontozry 150 mg pilloli miksijsa b'rita
150 mg – pakkett ta' 14, 28 jew 84

Ontozry 200 mg pilloli miksijsa b'rita
200 mg – pakkett ta' 14, 28 jew 84

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġgar ieħor

Cenobamate huwa persistenti ħafna (vP) f'sistemi akkwatiċi. Kull fdal tal-prodott mediciċinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkol lu l-ligħiġiet lokali.

Il-pillola mfarrka tista' tiġi amministrata wkoll permezz ta' tubu ta' tmigħi nażogastriku (NG), f'dan il-każ, il-pillola tista' tiġi mfarrka fi trab u mħallta mal-ilma (25 ml).

Irreferi għas-sejjoni 4.2 għal informazzjoni dettaljata dwar amministrazzjoni minn tubu nażogastriku.

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

Angelini Pharma S.p.A
Viale Amelia 70, 00181
Ruma – L-Italja

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

EU/1/21/1530/001
EU/1/21/1530/002
EU/1/21/1530/003
EU/1/21/1530/004
EU/1/21/1530/005
EU/1/21/1530/006
EU/1/21/1530/007
EU/1/21/1530/008
EU/1/21/1530/009
EU/1/21/1530/010
EU/1/21/1530/011
EU/1/21/1530/012
EU/1/21/1530/013

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 26/03/2021

10. DATA TA' REVIZJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

- A. MANIFATTUR TAS-SUSTANZA ATTIVA U MANIFATTUR
RESPONSABBLI GHALL-HRUġ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJET JEW RESTRIZZJONIJET RIGWARD
IL-PROVVISTA U L-UŻU**
- C. KONDIZZJONIJET U REKWIŻITI OHRA
TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJET JEW RESTRIZZJONIJET
FIR-RIGWARD TAL-UŻU SIGUR U EFFIKAČI TAL-
PRODOTT MEDICINALI**

**A. MANIFATTUR(I) TAS-SUSTANZA/I BIJOLOGIKA(ČI) ATTIVA/I U
MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT**

Isem u indirizz tal-manifattur tas-sustanza attiva

SK Biotek Co., Ltd
Daejeon Plant
325, Exporo,
Yuseong-gu, Daejeon, 34124
Repubblika tal-Korea

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

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA
Via Vecchia del Pinocchio, 22 60131
Ancona (AN), L-Italja

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

Prodott medicinali 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-rekwiziti biex jiġu pprezentati 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.

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq (MAH) għandu jippreżenta l-ewwel PSUR għal dan il-prodott fi żmien 6 xħur mill-awtorizzazzjoni.

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

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

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-aktivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakoviġilanza dettaljati fl-RMP maqbul ippreżentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbul tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

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

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

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

Ontozry 12.5 mg pilloli

Ontozry 25 mg pilloli miksijsa b'rita
cenobamate

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

Kull pillola ta' 12.5 mg fiha 12.5 mg cenobamate.

Kull pillola miksijsa b'rita ta' 25 mg fiha 25 mg cenobamate.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

Fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pakkett tal-bidu tat-trattament

Kull pakkett ta' 28 pillola għal skeda ta' trattament ta' 4 ġimġhat fi:

14-il pillola ta' 12.5 mg

14-il pillola miksijsa b'rita ta' 25 mg

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

Użu orali

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI 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 MEHTIEĞA**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

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

Angelini Pharma S.p.A
Viale Amelia 70, 00181
Ruma – L-Italja

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

EU/1/21/1530/001 14-il pillola ta' 12.5 mg u 14-il pillola miksija b'rita ta' 25 mg

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Ontozry 12.5 mg, Ontozry 25 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra**Kartuna inkluża fil-pakkett tal-Bidu Tat-Trattament****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Ontozry pilloli ta' 12.5 mg
cenobamate

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

Kull pillola fiha 12.5 mg cenobamate.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

14-il pillola

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.
Użu orali
Għimgħat 1 u 2

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**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN**

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

Angelini Pharma S.p.A
Viale Amelia 70, 00181
Roma – L-Italia

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

EU/1/21/1530/001 14-il pillola ta' 12.5 mg

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSEFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Ontozry 12.5 mg

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

FOLJA – PAKKETT TAL-BIDU TAT-TRATTAMENT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Ontozry 12.5 mg pilloli
cenobamate

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

Angelini Pharma S.p.A (logo)

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra**Kartuna inkluża fil-pakkett tal-Bidu Tat-Trattament****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Ontozry 25 mg pilloli miksija b'rita
cenobamate

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

Kull pillola miksija b'rita fiha 25 mg cenobamate.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

14-il pillola miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.
Użu orali
Għimgħat 3 u 4

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**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN**

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

Angelini Pharma S.p.A
Viale Amelia 70, 00181
Roma – L-Italia

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

EU/1/21/1530/001 14-il pillola miksijsa b'rita ta' 25 mg

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Ontozry 25 mg

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

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Ontozry 25 mg pilloli miksija b'rita
cenobamate

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

Angelini Pharma S.p.A (logo)

2. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

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

Ontozry 50 mg pilloli miksija b'rita
cenobamate

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

Kull pillola miksija b'rita fiha 50 mg cenobamate.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

14-il pillola miksija b'rita
28 pillola miksija b'rita
84 pillola miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI 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

Angelini Pharma S.p.A
Viale Amelia 70, 00181
Ruma – L-Italja

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

EU/1/21/1530/002	14-il pillola miksijsa b'rita ta' 50 mg
EU/1/21/1530/003	28 pillola miksijsa b'rita ta' 50 mg
EU/1/21/1530/004	84 pillola miksijsa b'rita ta' 50 mg

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Ontozry 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**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Ontozry 50 mg pilloli miksija b'rita
cenobamate

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

Angelini Pharma S.p.A (logo)

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra**KARTUNA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Ontozry 100 mg pilloli miksija b'rita
cenobamate

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

Kull pillola miksija b'rita fiha 100 mg cenobamate.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

14-il pillola miksija b'rita
28 pillola miksija b'rita
84 pillola miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI 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 MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN**

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

Angelini Pharma S.p.A
Viale Amelia 70, 00181
Ruma – L-Italja

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

EU/1/21/1530/005	14-il pillola miksija b'rita ta' 100 mg
EU/1/21/1530/006	28 pillola miksija b'rita ta' 100 mg
EU/1/21/1530/007	84 pillola miksija b'rita ta' 100 mg

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Ontozry 100 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Ontozry 100 mg pilloli miksijsa b'rita
cenobamate

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

Angelini Pharma S.p.A (logo)

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra**KARTUNA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Ontozry 150 mg pilloli miksija b'rita
cenobamate

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

Kull pillola miksija b'rita fiha 150 mg cenobamate.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

14-il pillola miksija b'rita
28 pillola miksija b'rita
84 pillola miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI 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 MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN**

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

Angelini Pharma S.p.A
Viale Amelia 70, 00181
Ruma – L-Italja

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

EU/1/21/1530/008	14-il pillola miksija b'rita ta' 150 mg
EU/1/21/1530/009	28 pillola miksija b'rita ta' 150 mg
EU/1/21/1530/010	84 pillola miksija b'rita ta' 150 mg

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Ontozry 150 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**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Ontozry 150 mg pilloli miksija b'rita
cenobamate

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

Angelini Pharma S.p.A (logo)

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra**KARTUNA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Ontozry 200 mg pilloli miksija b'rita
cenobamate

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

Kull pillola miksija b'rita fiha 200 mg cenobamate.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

14-il pillola miksija b'rita
28 pillola miksija b'rita
84 pillola miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI 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 MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN**

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

Angelini Pharma S.p.A
Viale Amelia 70, 00181
Ruma – L-Italja

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

EU/1/21/1530/011	14-il pillola miksija b'rita ta' 200 mg
EU/1/21/1530/012	28 pillola miksija b'rita ta' 200 mg
EU/1/21/1530/013	84 pillola miksija b'rita ta' 200 mg

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Ontozry 200 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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Ontozry 200 mg pilloli miksijsa b'rita
cenobamate

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

Angelini Pharma S.p.A (logo)

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

Ontozry 12.5 mg pilloli

Ontozry 25 mg pilloli miksija b'rita
Ontozry 50 mg pilloli miksija b'rita
Ontozry 100 mg pilloli miksija b'rita
Ontozry 150 mg pilloli miksija b'rita
Ontozry 200 mg pilloli miksija b'rita
cenobamate

▼ Dan il-prodott mediciinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollok. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

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 terga' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek.
- Din il-mediċina giet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara anke jekk għandhom l-istess sinjal ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu Ontozry u għalxiex jintuża

Ontozry fih is-sustanza attiva cenobamate. Dan jappartjeni għal grupp ta' mediċini msejħa ‘anti-epilettici’. Dawn il-mediċini jintużaw fit-trattament tal-epilessija, kundizzjoni fejn xi hadd ikollu aċċessjonijiet jew attakki ta’ epilessija minħabba attivitā mhux normali fil-moħħ.

Ontozry jintuża flimkien ma’ mediċini anti-epilettici oħra f’pazjenti adulti bl-epilessija li ma ġewx ikkontrollati b’mod adegwat minkejja storja medika ta’ trattament b’mill-inqas 2 prodotti mediciinali anti-epilettici, fit-trattament ta’ tip ta’ epilessija li jkollha aċċessjonijiet parzjali bi jew mingħajr ġeneralizzazzjoni sekondarja. Aċċessjonijiet parzjali huma dawk ikkaġġunati minn attivitā mhux normali fil-moħħ, f’parti tal-moħħ fuq naħha waħda u ġeneralizzazzjoni sekondarja li tfisser li l-attivitā mhux normali qed tinfirex maž-żewġ naħħat tal-moħħ. Il-mediċina tista’ tintuża fl-adulti biss.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Ontozry

Tihux Ontozry

- **jekk inti allergiku** għal cenobamate jew għal xi sustanza oħra ta’ din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).
- twelidt bi problemi tal-qalb, b’bidliet fl-attivitā elettrika tal-qalb, marbuta ma’ kundizzjoni rari li tissejja ħ Sindrome Familjali ta’ QT Qasira.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tieħu Ontozry jew waqt it-trattament jekk:

- għandek ħsibijiet li tagħmel ħsara jew toqtol lilek innifsek. Ftit nies li qed jingħataw trattament b'medicini anti-epilettici bhal Ontozry kellhom ħsibijiet li jagħmlu ħsara jew joqтуl lilhom infuħom. Jekk ikkollok xi wieħed minn dawn il-ħsibijiet fi kwalunkwe ġin, ikkuntattja lit-tabib tiegħek immedjatament.
- għandek reazzjoni serja tal-ġilda li tista' tinkludi temperatura għolja u sintomi oħra bhal tal-influwenza, raxx fil-wiċċ, raxx li jinfirex f'partijiet oħra tal-ġisem, glandoli minfuħin (għenieqed limfatiċi minfuħin); u testijiet tad-demm li juru żieda fil-livelli ta' enzimi tal-fwied u ta' tip ta' celluli bojod tad-demm (eożinofilja).

Tfal u adolexxenti

Ontozry muhuwiex rakkommandat fi tfal u adolexxenti taħt it-18-il sena, peress li ma ġiex investigat f'dan il-grupp.

Medicini oħra u Ontozry

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, hadt dan l-ahħar jew tista' tieħu xi medicini oħra. It-teħid ta' Ontozry flimkien ma' certi medicini oħra jista' jaffettwa kif jaħdmu l-medicini l-oħra jew kif jaħdem Ontozry. Tibdiex jew twaqqaqfx medicini oħra mingħajr ma tkellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.

Għid lit-tabib tiegħek jekk qed tieħu xi waħda mill-medicini li ġejjin, minħabba li d-doża tiegħek jista' jkollha bżonn tiġi aġġustata:

- medicini użati biex jgħinuk torqod bħal barbiturates u benzodiazepines.
- medicini oħra użati fit-trattament tal-epilessija, bħal clobazam, phenytoin u phenobarbital.
- medicini li jikkontrollaw it-tqala (kontraċċettivi orali) peress li dawn jistgħu jkunu inqas effettivi meta jittieħdu flimkien ma' Ontozry. It-tabib tiegħek jista' jippreskrivi metodi alternativi ghall-prevenzjoni tat-tqala waqt li tieħu din il-medicina u sa 4 ġimġħat wara li tieqaf tieħu din il-medicina.
- medicini, li huma magħrufa li jiġu trasformati fil-ġisem minn gruppi specifiċi ta' enzimi bħal midazolam (medicina li tintuża għat-twaqqif ta' aċċessjonijiet konvulżivi akuti (għal għarrieda), għal sedazzjoni u problemi ta' rqad), bupropion (medicina li tħix sabiex jitwaqqaf it-tipjip), omerprazole (medicina li tintuża ghall-ħall-ħruq ta' stonku jew ulċera fl-istonku), baricitinib (medicina li tintuża għat-trattament ta' infjammazzjoni bl-uġġiġ tal-ġogji jew ekżema tal-ġilda), cefaclor (antibijotiku), empagliflozin (medicina li tintuża fid-dijabete għat-trattament ta' livelli għoljin ta' zokkor fid-demm), penecillin G (antibijotici), ritobegron (medicina li tintuża għal bużżeeqa tal-awrina attiva ħafna), sitagliptin (medicina li tintuża fid-dijabete għat-trattament ta' livelli għoljin ta' zokkor fid-demm).

Ontozry ma' alkohol

M'għandekx tieħu din il-medicina mal-alkohol. Ontozry jista' jżid l-effetti tal-alkohol bħal li tkossok għajnej jew bi ngħas u m'għandekx tixrob akohol ma' din il-medicina.

Tqala u treddiġħ

Jekk inti tqila jew qed treddha', taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbijja, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispiżjar tiegħek qabel tieħu din il-medicina.

Hu biss Ontozry waqt it-tqala jekk inti u t-tabib tiegħek tiddeċċiedu li huwa assolutament meħtieġ. Għandek tuża kontraċċettivi effettivi waqt li tkun qed tuża cenobamate u sa 4 ġimġħat minn meta tieqaf tieħu l-medicina. Staqsi lit-tabib tiegħek għal parir dwar mizuri effettivi ta' kontraċċezzjoni. Għandek tieqaf treddha' waqt li tkun qed tieħu Ontory.

Sewqan u thaddim ta' magni

- Tista' thossok bi ngħas, sturdut jew għajjen, u l-vista tiegħek għandha mnejn tonqos waqt li tkun qed tieħu Ontozry.
- Dawn l-effetti huma aktar probabbi fil-bidu tat-trattament jew wara li d-doża tiegħek tkun żidiet.
- Issuqx, tirkibx rota u tużax għoddha jew magni jekk ir-reazzjonijiet tiegħek jiddgħajfu u sakemm tkun taf kif taffettwak il-mediċina.

Ontozry fih il-lactose

Jekk it-tabib tiegħejek qallex li għandek intolleranza għal certi tipi ta' zokkor, kellem lit-tabib tiegħek qabel tieħu din il-mediċina.

3. Kif għandek tieħu Ontozry

Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir eż-żarr tat-tabib tiegħek. Iċċekkja mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

Int ser tieħu Ontozry flimkien ma' mediċini oħra bħala trattament għall-epilessija.

Id-doża rakkomandata hija

Se tibda Ontozry b'doża ta' pillola ta' 12.5 mg kuljum għall-ewwel ġimagħtejn, segwita minn pillola waħda ta' 25 mg darba kuljum għall-ġimagħtejn ta' wara. Imbagħad id-doża tiegħek tigi aġġustata gradwalment kull ġimagħtejn sakemm tilhaq id-doża li taħdem l-ahjar. It-tabib tiegħek se jikkalkula d-doża li għandek tieħu kuljum u jista' jkun li jkollu bżonn jaġġustaha maż-żmien.

Id-doża rakkomandata ta' kuljum hija bejn 200 mg u 400 mg kuljum.

Metodu ta' użu

Hu d-doża rakkomandata darba kuljum bejn wieħed u ieħor fl-istess hin. Inti tista' tieħu Ontozry fi kwalunkwe hin matul il-ġurnata jew filgħaxija, mal-ikel jew bejn l-ikliet.

Ibla' l-pilloli sħaħ b'tazza ilma. M'għandekx taqsam il-pillola min-nofs peress li l-pilloli mhux adattati biex jinqasmu f'żewġ partijiet indaqs.

Il-pillola tista' tittieħed shiħa jew tista' titfarrak. Il-pillola mfarrka tista' titħallat mal-ilma u tingħata oralment jew permezz ta' tubu nażogastriku.

Amministrazzjoni ta' Pilloli Mfarrka permezz ta' tubu Nasogastriku (NG).

Pillola mfarrka ta' Ontozry tista' titħallat mal-ilma u tingħata wkoll permezz ta' tubu ta' tmigħi nażogastriku (tubu NG) kif ġej:

1. Farrak in-numru xieraq ta' pillola/i għad-doża preskritta.
2. F'kontenitix xieraq, hallat il-pillola/i mfarrka ma' 25 mL ta' ilma.
3. Hawwad biex iddewweb il-pillola/i mghaffga.
4. Filwaqt li tiżgura li fil-kontenitix ma jibqa' ebda frak, permezz ta' siringa daħħal is-sospensijsi fit-tubu NG.
5. Erġa' imla s-siringa bil-ponta ta' kateter b'10 mL ilma, dawwar bil-mod, u amministra.
6. Ikkonferma viżwalment li ma jkun fadal ebda frak fis-siringa. Jekk jibqa' xi frak, irrepeti l-pass 5.

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

Jekk tieħu Ontozry aktar milli suppost

Tkellem mat-tabib tiegħek. Tista' thossok sturdut, għajjen u bi ngħas.

Jekk tinsa tieħu Ontozry

Hu d-doža li nsejt tieħu eżatt malli tiftakar, jekk jkunu għaddew inqas minn 12-il siegħa minn x'ħin suppost ħadatha. Jekk ikunu laħqu għaddew aktar minn 12-il siegħa, aqbeż id-doža li tkun insejt tieħu u hu d-doža li jmiss fil-ħin regolari tiegħek. M'għandekx tieħu doža doppja biex tpatti għal doža li tkun insejt tieħu.

Jekk tieqaf tieħu Ontozry

Tnaqqas id-doža u tiqafx tieħu Ontozry mingħajr ma tiċċekkja mat-tabib tiegħek. It-tabib tiegħek ser jispjega kif tieqaf tieħu Ontozry billi tnaqqas id-doža gradwalment.

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

4. Effetti sekondarji possibbli

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

Kellem lit-tabib tiegħek immedjatament jekk ikollok xi wieħed minn dawn l-effetti sekondarji serji li ġejjin:

Effetti sekondarji rari (jistgħu jaffettwaw sa 1 minn kull 1,000 persuna):

- reazzjoni serja tal-ġilda li tista' tinkludi deni u sintomi oħra bħal tal-influwenza, raxx fil-wieċċ, raxx li jinfirex f'partijiet oħra tal-ġisem, u glandoli minfuħin (għeniegħed limfatiċi minfuħin). Testijiet tad-demm jistgħu juru żieda fil-livelli ta' enzimi tal-fwied u ta' tip ta' ċelluli bojod tad-demm (eożinofilja).

Jista' jkollok l-effetti sekondarji l-oħra li ġejjin b'din il-mediċina. Għid lit-tabib tiegħek jekk tinnota xi wieħed minn dawn l-effetti li ġejjin:

Effetti sekondarji komuni hafna (jistgħu jaffettwaw iktar minn 1 minn kull 10 persuni):

- thossok bi ngħas (hedla), sedazzjoni jew għajjen hafna (għeja)
- thossok stordut
- thoss rasek iddur bik (mejt)
- ikollok problemi fil-koordinazzjoni tal-movimenti, problemi sabiex timxi jew problemi biex iż-żomm il-bilanċ tiegħek (atassja, disturbi fil-mixja, koordinazzjoni mhux normali)
- ugħiġi ta' ras

Effetti sekondarji komuni (jistgħu jaffettwaw sa 1 minn kull 10 persuni):

- tonqos il-memorja, konfużjoni
- eċċitabilità
- ikollok diffikultà biex tlissen kliem jew diffikultà biex titkellem
- movimenti mgħaż-ġġa u inkontrollabbli tal-ghajnejn (nystagmus), vista mċajpra, tara doppju
- dardir (thossok imdardar), rimettar, stitkezza jew dijarea
- halq xott
- raxx, ħakk
- tebqet il-ghajnejn minfuħin, riglejn u dirghajn minfuħin
- testijiet tad-demm li juru żidiet fil-livelli ta' certi enzimi tal-fwied

Effetti sekondarji mhux komuni (jistgħu jaffettwaw sa 1 minn kull 100 persuna):

- reazzjonijiet allergiċi
- ħsibijiet li tweġġa' jew toqtol lilek innifsek.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendici V](#). Billi tirrapporta l-

effetti sekondarji tista' tgħin biex tīgħi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Ontozry

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

Din il-mediċina m'għandhiex bżonn hażna specjali.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Ontozry

- Is-sustanza attiva hi cenobamate.
Pillola waħda ta' Ontozry ta' 12.5 mg fiha 12.5 mg cenobamate.
Pillola waħda ta' Ontozry ta' 25 mg fiha 25 mg cenobamate.
Pillola waħda ta' Ontozry ta' 50 mg fiha 50 mg cenobamate.
Pillola waħda ta' Ontozry ta' 100 mg fiha 100 mg cenobamate.
Pillola waħda ta' Ontozry ta' 150 mg fiha 150 mg cenobamate.
Pillola waħda ta' Ontozry ta' 200 mg fiha 200 mg cenobamate.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma microcrystalline cellulose (E460), lactose monohydrate, sodium starch glycolate, silica colloidal anhydrous (E551), magnesium stearate (E470b)
pilloli mikṣija b'rita ta' 25 mg u 100 mg: indigo carmine aluminium lake (E132), iron oxide red (E172), iron oxide yellow (E172), macrogol, poly(vinyl alcohol) parzjalment idrolizzat (E1203), talc (E553b), titanium dioxide (E171)
pillola mikṣija b'rita ta' 50 mg: iron oxide yellow (E172), macrogol, poly(vinyl alcohol) parzjalment idrolizzat (E1203), talc, titanium dioxide (E171)
pilloli mikṣija b'rita ta' 150 mg u 200 mg: iron oxide red (E172), iron oxide yellow (E172), macrogol, poly(vinyl alcohol) parzjalment idrolizzat (E1203), talc (E553b), titanium dioxide (E171)

Kif jidher Ontozry u l-kontenut tal-pakkett

Ontozry 12.5 mg huma pilloli mingħajr rita ta' lewn abjad għal abjad jagħti fil-griż, tondi, b'AV fuq naħha waħda u '12' fuq in-naħha l-oħra.

Ontozry 25 mg huma pilloli mikṣija b'rita ta' lewn kannella, tondi, b'AV fuq naħha waħda u '25' fuq in-naħha l-oħra.

Ontozry 50 mg huma pilloli mikṣija b'rita ta' lewn isfar, tondi, b'AV fuq naħha waħda u '50' fuq in-naħha l-oħra.

Ontozry 100 mg huma pilloli mikṣija b'rita ta' lewn kannella, tondi, b'AV fuq naħha waħda u '100' fuq in-naħha l-oħra.

Ontozry 150 mg huma pilloli mikṣija b'rita ta' lewn orangjo čar, tondi, b'AV fuq naħha waħda u '150' fuq in-naħha l-oħra.

Ontozry 200 mg huma pilloli mikṣija b'rita ta' lewn orangjo čar, b'forma ovali, b'AV fuq naħha waħda u '200' fuq in-naħha l-oħra.

Il-pakkett tal-Bidu tat-Trattament ta' Ontozry fih 14-il pillola ta' 12.5 mg u 14-il pillola miksijsa b'rita ta' 25 mg.

Ontozry 50 mg, 100 mg, 150 mg u 200 mg pilloli miksijsa b'rita huma disponibbli f'pakketti ta' 14, 28 jew 84.

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

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

Angelini Pharma S.p.A
Viale Amelia 70, 00181
Ruma – L-Italja

Manifattur

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA
Via Vecchia del Pinocchio, 22 60131
Ancona (AN), L-Italja

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

België/Belgique/Belgien Angelini Pharma S.p.A. Tél/Tel: + 32 (0) 80 08 93 39	Lietuva Angelini Pharma S.p.A. Tel: + 39 06 78 0531
България Анджелини Фарма България ЕООД Тел.: +359 2 975 13 95 office@angelini.bg	Luxembourg/Luxemburg Angelini Pharma S.p.A. Tél/Tel: 80085530 lux.intake@angelinipharma.com
Česká republika Angelini Pharma Česká republika s.r.o. info@angelini.cz	Magyarország Angelini Pharma Magyarország Kft. office@angelini.hu
Danmark Angelini Pharma Nordics nordic.medinfo@angelinipharma.com	Malta Angelini Pharma S.p.A. Tel: + 39 06 78 0531
Deutschland Angelini Pharma Deutschland GmbH Tel: 00800 42762727	Nederland Angelini Pharma S.p.A. Tel: + 31 (0) 80 00 20 10 77
Eesti Angelini Pharma S.p.A. Tel: + 39 06 78 0531	Norge Angelini Pharma Nordics nordic.medinfo@angelinipharma.com
Ελλάδα Angelini Pharma Hellas Μονοπρόσωπη ABEE Τηλ: + 30 210 626 9200 info@angelinipharma.gr	Österreich Angelini Pharma Österreich GmbH office@angelini.at
España ANGELINI PHARMA ESPAÑA, S.L. Tel: +34 932534505	Polska Angelini Pharma Polska Sp. z o.o. angelini@angelini.pl
France Angelini Pharma France Tél: +33 (0) 1 88 24 70 98 intake.frbene@angelinipharma.com	Portugal Angelini Pharma Portugal, Unipessoal Lda farmacovigilancia@angelini.pt

Hrvatska Angelini Pharma S.p.A. Tel: + 39 06 78 0531	România Angelini Pharmaceuticals România SRL office@angelini.ro
Ireland Angelini Pharma UK & Ireland Tel: +353 (0) 1584 4671	Slovenija Angelini Pharma S.p.A. Tel: + 39 06 78 0531
Ísland Angelini Pharma Nordics nordic.medinfo@angelinipharma.com	Slovenská republika Angelini Pharma Slovenská republika s.r.o. office@angelini.sk
Italia Angelini Pharma S.p.A. Tel: + 39 071 809 809	Suomi/Finland Angelini Pharma Nordics nordic.medinfo@angelinipharma.com
Kύπρος Angelini Pharma Hellas Movoπρόσωπη ABEE Τηλ: + 30 210 626 9200 info@angelinipharma.gr	Sverige Angelini Pharma Nordics nordic.medinfo@angelinipharma.com
Latvija Angelini Pharma S.p.A. Tel: + 39 06 78 0531	

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f' .

Sorsi oħra ta' informazzjoni

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