

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 5 mg kapsuli ibsin.

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull kapsula iebsa fiha 5 mg ta' temozolomide.

Eċċipjent b'effett magħruf:

Kull kapsula iebsa fiha 168 mg ta' anhydrous lactose.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa (kapsula).

Il-kapsuli ibsin għandhom il-parti principali kulur abjad, b'għatu kulur aħdar, u ttimbrati b'inka sewda. L-għatu huwa ttimbrat b"TMZ". Il-parti principali hija ttimbrata b"5".

Kull kapsula iebsa hija twila madwar 15.8 mm.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Temozolomide Hexal huwa indikat għall-kura ta':

- pajjenti adulti bi glioblastoma multiforme li tkun għadha kemm ġiet iddianjostikata flimkien ma' radjuterapija (RT) u wara bħala monoterapija,
- tħalli b'età minn tliet snin 'il fuq, adoloxxenti u pajjenti adulti bi glioma malinna, bħal glioblastoma multiforme jew astrocitoma anaplastika, li jerġgħu jirkadu jew li jkollhom avvanz tal-marda wara terapija ta' livell normali.

4.2 Pożoġija u metodu ta' kif għandu jingħata

Temozolomide Hexal għandu jiġi preskritt biss minn tobba b'esperjenza fil-kura onkoloġika ta' tumuri tal-moħħ.

Kura anti-emetika tista' tingħata (ara sezzjoni 4.4).

Pożoġijsa

Pajjenti adulti li jkunu għadhom kif ġew iddianjostikati bi glioblastoma multiforme

Temozolomide Hexal jingħata flimkien ma' radjuterapija fokali (fażi konkomittanti) segwit b'mhux aktar minn 6 cikli ta' monoterapija ta' temozolomide (TMZ) (fażi ta' monoterapija).

Fażi konkomittanti

TMZ jingħata b'mod orali b'doża ta' 75 mg/m^2 kuljum għal 42 jum flimkien ma' radjuterapija fokali (60 Gy mogħtija fi 30 frizzjoni). Mhux irrakkomandat li jitnaqqsu d-doži, iż-żda ttardjar jew waqfien tal-ghoti ta' TMZ għandu jiġi deċiż kull ġimgħa skont kriterji ta' tossicità ematologika u dik mhux ematologika. L-ghoti ta' TMZ jista' jitkompli tul il-perijodu ta' 42 jum meta jkunu qed jingħataw flimkien (sa 49 jum) jekk jintlaħqu l-kundizzjonijiet kollha li gejjin:

- għadd assolut tan-newtrophili (ANC) $\geq 1.5 \times 10^9/l$
- għadd tat-tromboċiți $\geq 100 \times 10^9/l$
- tossiċità mhux ematoloġika ta' kriterju komuni tat-tossiċità (CTC) ta' \leq Grad 1 (ħlief għal alopecja, tqalligħ u rimettar).

Waqt il-kura, l-ghadd komplet tad-demm għandu jinkiseb kull ġimħha. L-ghoti ta' TMZ għandu jitwaqqaf temporanjament jew għal kollox waqt il-fażi meta jkunu qed jingħataw flimkien skont il-kriterji ta' tossiċità ematoloġika u mhux ematoloġika kif jidher fit-Tabella 1

Tabella 1. Interruzzjoni jew twaqqif tad-dožagg tat-TMZ meta r-radjuterapija tingħata fl-istess ħin ma' TMZ		
Tossiċità	Interruzzjoni ta' TMZ ^a	Twaqqif ta' TMZ
Għadd assolut ta' newtrophili	$\geq 0.5 \text{ u } < 1.5 \times 10^9/l$	$< 0.5 \times 10^9/l$
Għadd ta' tromboċiți	$\geq 10 \text{ u } < 100 \times 10^9/l$	$< 10 \times 10^9/l$
Tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC (ħlief għal alopecja, tqalligħ, rimettar)	CTC Grad 2	CTC Grad 3 jew 4

a: Il-kura b'TMZ moghti b'mod konkomittanti tista' titkompla meta jintlahqu dawn il-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:
għadd assolut tan-newtrophili $\geq 1.5 \times 10^9/l$; għadd tat-tromboċiți $\geq 100 \times 10^9/l$; tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC ta' \leq Grad 1 (ħlief għal alopecja, tqalligħ, rimettar).

Fażi ta' monoterapija

Erba' ġimħat wara li tintemm il-fażi konkomittanti ta' TMZ + RT, TMZ jibqa' jingħata sa 6 ċikli ta' kura ta' monoterapija. Id-doža f'Čiklu 1 (monoterapija) hija 150 mg/m² darba kuljum għal 5 ijiem segwiti minn 23 jum mingħajr kura. Fil-bidu ta' Čiklu 2, id-doža tiżdied għal 200 mg/m² jekk it-tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC għal Ċiklu 1 tkun Grad ≤ 2 (ħlief għal alopecja, tqalligħ u rimettar), jekk l-ghadd assolut tan-newtrophili (ANC) jkun $\geq 1.5 \times 10^9/l$, u l-ghadd tat-tromboċiți jkun $\geq 100 \times 10^9/l$. Jekk id-doža ma tkun qed miżjud f'Čiklu 2, m'għandux ikun hemm żieda fid-doža fiċ-ċikli sussegħenti. Ladarba d-doža tkun qed miżjudu, tinżamm għal 200 mg/m² kuljum fl-ewwel 5 ijiem ta' kull ċiklu li jkun imiss ħlief jekk isseħħi tossiċità. It-naqqis u t-twaqqif tad-doži waqt il-fażi ta' monoterapija għandhom jiġi applikati skont it-Tabelli 2 u 3.

Waqt il-kura, l-ghadd komplet tad-demm għandu jinkiseb f'Jum 22 (21 jum wara l-ewwel doža ta' TMZ). Id-doža għandha titnaqqas jew l-ghoti jitwaqqaf skont Tabella 3.

Tabella 2. Il-livelli tad-doža ta' TMZ għall-kura bħala monoterapija		
Livell tad-doža	Doža ta' TMZ (mg/m ² /jum)	Rimarki
- 1	100	Tnaqqis għal tossiċità li kienet seħħet qabel
0	150	Doža waqt Ċiklu 1
1	200	Doži waqt Ċikli 2-6 jekk ma tkun hemm tossiċità

Tabella 3. Tnaqqis jew twaqqif tad-doža ta' TMZ waqt kura ta' monoterapija		
Tossiċità	Naqqas TMZ b'livell ta' doža 1 ^a	Waqqaf TMZ
Għadd assolut ta' newtrophili	$< 1.0 \times 10^9/l$	Ara nota ta' qiegħ il-paġna b
Għadd ta' tromboċiți	$< 50 \times 10^9/l$	Ara nota ta' qiegħ il-paġna b
Tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC (ħlief għal alopecja, tqalligħ u rimettar)	CTC Grad 3	CTC Grad 4 ^b

a: Il-livelli tad-doža ta' TMZ huma elenkti fit-Tabella 2.

b: TMZ għandu jitwaqqaf jekk:

- livell tad-doža -1 (100 mg/m²) xorta waħda jirrizulta f'tossiċità mhux acċettabbli
- l-istess tossiċità mhux ematoloġika ta' Grad 3 (ħlief għal alopecja, tqalligħ, rimettar) terga' sseħħi wara tnaqqis fid-doža.

Pazjenti adulti u pedjatriċi minn 3 snin 'l fuq bi glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Čiklu ta' kura huwa magħmul minn 28 jum. F'pazjenti li qabel ma kinux ikkurati bil-kimoterapija, TMZ jittieħed mill-ħalq f'doża ta' 200 mg/m² darba kuljum għall-ewwel 5 ijiem, segwiti minn 23 jum ta' interruzzjoni mill-kura (total ta' 28 jum). F'pazjenti li qabel kienu qegħdin jiġu kkurati bil-kimoterapija, id-doża tal-bidu hija 150 mg/m² darba kuljum, li tiżdied fit-tieni ciklu għal 200 mg/m² kuljum, għal 5 ijiem jekk ma jkunx hemm tossiċità ematoloġika (ara sezzjoni 4.4).

Popolazzjonijiet speċjali

Popolazzjoni pedjatrika

F'pazjenti ta' 3 snin jew aktar, TMZ jintuża biss f'każ ta' glijoma malinna rikorrenti jew progressiva. L-lesperjenza f'dawn it-tfal hija limitata hafna (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1). Is-sigurtà u l-effikċċijsija ta' TMZ fit-tfal ta' taħt it-3 snin ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda *data* disponibbli.

Pazjenti b'indeboliment epatiku jew renali

Il-farmakokinetici ta' TMZ kienu komparabbli f'pazjenti b'funzjoni epatika normali u f'dawk b'indeboliment epatiku ħafif jew moderat. M'hemmx dejta disponibbli dwar l-ghoti ta' TMZ f'pazjenti b'indeboliment epatiku serju (Child's Class C) jew b'indeboliment renali. Fuq il-baži tal-karatteristiċi farmakokinetici ta' TMZ, mhuwiex probabbli li jkun meħtieġ tnaqqis fid-doża għal pazjenti b'indeboliment epatiku serju jew bi kwalunkwe grad ta' indeboliment renali. Madankollu, għandha tintuża l-kawtela meta TMZ jingħata f'dawn il-pazjenti.

Pazjenti anzjani

Fuq il-baži ta' analiżi farmakokinetika tal-popolazzjoni f'pazjenti ta' età bejn 19-78 sena, l-eliminazzjoni ta' TMZ mhijiex affettwata mill-età. Madankollu, jidher li pazjenti anzjani (> 70 sena) għandhom riskju akbar li jkollhom newtropenija u tromboċitopenijan newtropenijatromboċitopenija (ara sezzjoni 4.4).

Metodu ta' kif għandu jingħata

Temozolomide Hexal kapsuli ibsin għandhom jittieħdu meta wieħed ikun fi stat sajjem.

Il-kapsuli għandhom jinbelghu shah ma' tazza ilma u m'għandhomx jinfethu jew jiġu magħmudin.

Jekk isehħi rimettar wara l-ghoti tad-doża, it-tieni doża m'għandhiex tingħata dakinhar.

4.3 Kontraindikazzjoni

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

Sensittività eċċessiva għal dacarbazine (DTIC).

Majelosopprezzjoni severa (ara sezzjoni 4.4).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Infezzjonijiet opportunistiċi u riattivazzjoni tal-infezzjonijiet

Infezzjonijiet opportunistiċi (bhal pnewmonja *Pneumocystis jirovecii*) u riattivazzjoni tal-infezzjonijiet (bħall-HBV, CMV) ġew osservati matul il-kura b'TMZ (ara sezzjoni 4.8).

Meningoencefalite herpetika

F'kažijiet ta' wara t-tqegħid fis-suq, kienet osservata meningoencefalite herpetika (inkluži kažijiet fatali) f'pazjenti li kienu qed jingħataw TMZ f'kombinazzjoni ma' radjuterapija, inkluži kažijiet ta' għoti konkomitanti ta' sterojdi.

Pnewmonja bi *Pneumocystis jirovecii*

Intwera li pazjenti li nghataw TMZ flimkien ma' RT fi prova pilota ghall-iskeda mtawwla ta' 42 jum kellhom riskju partikolari li taqbadhom pulmonite b'*Pneumocystis jirovecii* (PCP). Għalhekk hija meħtieġa profiliassi kontra PCP ghall-pazjenti kollha li jkunu qiegħdin jirċievu TMZ flimkien ma' RT ghall-kors ta' 42 jum (b'massimu ta' 49 jum) irrispettivament mill-ghadd tal-limfociti. Jekk isseħħ limfopenija, huma limfopenijagħandhom jibqgħu għaddejjin bil-profilassi sakemm jirkupraw mil-limfopenija limfopenijagħal grad ≤ 1 .

Jista' jkun hemm aktar kažijiet ta' PCP meta TMZ jingħata għal kors ta' dożagiġ itwal. Madankollu, il-pazjenti kollha li jirċievu TMZ, l-aktar dawk li jkunu qed jirċievu sterojdi, għandhom jinżammu taħt osservazzjoni mill-qrib ghall-iżvilupp ta' PCP, ikun xi jkun il-kors. Kažijiet ta' insuffiċjenza respiratorja fatali kienu rrappurtati f'pazjenti li jużaw TMZ, specjalment flimkien ma' dexamethasone jew sterojdi oħrajn.

HBV

Ġiet irrapportata epatite minħabba riattivazzjoni tal-virus tal-epatite B (HBV), li f'xi kažijiet irriżultat f'mewt. Qabel ma tinbeda l-kura f'pazjenti b'serologija tal-epatite B pozittiva (inkluži dawk b'marda attiva) għandhom jiġu kkonsultati esperti fil-mard tal-fwied. Waqt il-kura l-pazjenti għandhom jiġu ssorveljati u ġestiti b'mod xieraq.

Tossicità fil-fwied

HSara fil-fwied, li tinkludi insuffiċjenza fatali tal-fwied, kienet irrapportata f'pazjenti kkurati b'TMZ (ara sezzjoni 4.8). Testijiet tal-funzjoni tal-fwied fil-linja bażi għandhom isiru qabel il-bidu tal-kura. Jekk dawn ma jkunux normali, it-tobba għandhom jistmaw il-benefiċċju u r-risku qabel ma jibdew temozolomide, inkluża l-possibbiltà ta' insuffiċjenza fatali tal-fwied. Ghall-pazjenti fuq čiklu ta' kura ta' 42 jum it-testijiet tal-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu ripetuti f'nofs dan iċ-ċiklu. Ghall-pazjenti kollha, it-testijiet tal-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu cċekk-jati wara kull ċiklu ta' kura. Ghall-pazjenti b'anormalitajiet sinifikanti fil-funzjoni tal-fwied, it-tobba għandhom jistmaw il-benefiċċju u r-risku li jkomplu l-kura. Tossicità fil-fwied tista' sseħħ diversi ġimħat jew aktar wara l-aħħar kura b'temozolomide.

Tumuri malinni

Kažijiet tas-sindromu majelodisplastiku u tumuri malinni sekondarji, inkluž lewkimja lewkimjamajelojde gew irrapportati b'mod rari ħafna (ara sezzjoni 4.8).

Kura kontra t-tqalligh

Dardir u rimettar huma assoċjati b'mod komuni ħafna ma' TMZ.
Terapija kontra t-tqalligh tista' tingħata qabel jew wara li jingħata TMZ.

Pazjenti adulti bi glioblastoma multiforme li tkun għadha kif għiet iddianjostikataglioblastoma

Kura biex tilqa' għat-tqalligh hija rakkmandata qabel l-ewwel doża tal-faži konkomittanti u hija rrakkmandata ħafna waqt il-faži ta' monoterapija.

Pazjenti bi glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Pazjenti li fiċ-ċikli ta' kura preċedenti, esperenzaw rimettar qawwi (Grad 3 jew 4) jista' jkollhom bżonn ta' kura kontra t-tqalligh.

Parametri tal-laboratorju

Pazjenti kkurati b'TMZ jista' jkollhom majelosoppressjoni, inkluż pancitopenija għal tul ta' żmien, li tista' twassal għal anemija aplastika, li f'xi każijiet kellha riżultat fatali. F'xi każijiet, esponent fl-istess ħin għal prodotti mediċinali assoċjati ma' anemija aplastika, inkluż carbamazepine, phenytoin, u sulfamethoxazole(trimethoprim, jikkumplika l-valutazzjoni. Qabel id-dožagg, għandhom jintlaħqu dawn il-parametri tal-laboratorju li ġejjin: ANC $\geq 1.5 \times 10^9/l$ u ghadd tal-plejtlets $\geq 100 \times 10^9/l$. Għadd komplet tad-demm għandu jinkiseb f'22 jum (21 jum wara l-ewwel doża) jew sa 48 siegħa minn dak il-jum, u kull ġimgha sakemm l-ANC ikun $> 1.5 \times 10^9/l$ u l-ghadd tal-plejtlets ikun $> 100 \times 10^9/l$. Jekk l-ANC jaqa' għal $< 1.0 \times 10^9/l$ jew l-ghadd tal-plejtlets ikun $< 50 \times 10^9/l$ waqt xi ciklu, ic-ċiklu li jkun imiss għandu jitnaqqas b'livell wieħed tad-doża (ara sezzjoni 4.2). Il-livelli tad-doži jinkludu 100 mg/m^2 , 150 mg/m^2 , u 200 mg/m^2 . L-inqas doża rrakkodata hija ta' 100 mg/m^2 .

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemmx esperienza klinika bl-użu ta' TMZ fi tfal iż-ġħar minn 3 snin. L-esperienza fi tfal akbar u fl-adoloxxenti hija limitata ħafna (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.1).

Pazjenti anzjani (> 70 sena)

Pazjenti anzjani jidhru li huma friskju akbar li jkollhom newtropenija u tromboċitopenija, meta mqabbla ma' pazjenti iż-ġħar fl-ċet. Għalhekk, għandha tingħata attenzjoni specjalji meta TMZ jingħata lil pazjenti anzjani.

Pazjenti nisa

Nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom jużaw kontraċċejżjoni effettiva biex jevitaw it-tqala waqt li jkunu qed jircievu TMZ, u għal mill-anqas 6 xhur wara t-tlestija tat-trattament.

Pazjenti rġiel

Irġiel li jkunu qegħdin jiġu trattati b'TMZ huma rrakkodata biex ma jkollhomx tfal għal mill-anqas 3 xhur wara li jkunu reċew l-ahħar doża u biex jieħdu parir dwar il-krijokon servazzjoni tal-isperma qabel il-kura (ara sezzjoni 4.6).

Lactose

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

Sodium

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

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

Fi studju separat ta' fażi I, l-ġhoti ta' TMZ ma' ranitidine ma wassalx għal tibdil fl-ammont ta' assorbiment ta' temozolomide jew fl-esponenti għall-metabolit attiv tiegħu monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC).

L-ghoti ta' TMZ mal-ikel irriżulta fi tnaqqis ta' 33 % fisC_{max} u fi tnaqqis ta' 9 % fl-erja taħt il-kurva (AUC).

Billi ma jistax ikun eskuż li t-tibdil f'C_{max} huwa klinikament sinifikanti, Temozolomide Hexal għandu jittieħed mhux mal-ikel.

Fuq il-baži tal-analizi tal-farmakokinetika tal-popolazzjoni fi provi ta' faži II, l-ghoti flimkien ta' dexamethasone, prochlorperazine, phenytoin, carbamazepine, ondansetron, antagonisti tar-riċettur ta' H₂, jew phenobarbital ma biddilx l-eliminazzjoni ta' TMZ. L-ghoti flimkien ma' valproic acid kien assoċjat ma' tnaqqis żgħir iżda statistikament rilevanti fl-eliminazzjoni ta' TMZ.

Ma sar l-ebda studju biex jistabbilixxi l-effett ta' TMZ fuq il-metabolizmu jew l-eliminazzjoni ta' prodotti medicinali oħrajn. Madankollu, billi TMZ ma jgħaddix minn metabolizmu tal-fwied u ma tantx jehel mal-proteini, mhuwiex probabbli li jaffettwa l-farmakokinetici ta' prodotti medicinali oħrajn (ara sezzjoni 5.2).

L-użu ta' TMZ flimkien ma' sustanzi majelosoppressivi oħrajn jista' jżid il-possibbiltà ta' majelosoppressjoni.

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

M'hemmx dejta dwar nisa. Fi studji ta' qabel l-użu kliniku fuq firien u fniek li kienu qed jircieu 150 mg/m²TMZ, kienu murijateratoġenicità u/jew effett tossiku fuq il-fetu (ara sezzjoni 5.3). Temozolomide Hexal m'għandux jingħata lil nisa tqal. Jekk l-użu waqt it-tqala jkun ikkunsidrat, il-pazjenta għandha tiġi infurmata dwar ir-riskju potenzjali għall-fetu.

Treddiġħ

Mhux magħruf jekk TMZ jiġix eliminat fil-ħalib tas-sider tal-bniedem; għaldaqstant, it-treddiġħ għandu jitwaqqaf meta jkun hemm l-ghoti tal-kura b'TMZ.

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jużaw kontraċċejjoni effettiva biex jevitaw it-tqala waqt li jkunu qed jieħdu TMZ, u għal mill-anqas 6 xhur wara t-testija tat-trattament.

Fertilità tar-ragħ

TMZ jista' jkollu effetti ġenotossici. Għalhekk, irġiel li jkunu qiegħdin jiġu kkurati għandhom jużaw mizuri effettivi ta' kontraċċejjoni u jingħataw parir biex ma jkollhomx tfal għal mill-anqas 3 xhur wara l-aħħar doża, u biex jieħdu parir dwar il-krijokonservazzjoni tal-isperma qabel il-kura minħabba l-possibbiltà ta' infertilità irriversibbli minħabba l-kura b'TMZ.

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

TMZ għandu effett żgħir fuq il-hila biex issuq u thaddem magni minħabba għeja u ngħas (ara sezzjoni 4.8).

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil ta' sigurtà

Esperjenza ta' provi klinici

F'pazjenti ttrattati b'TMZ fi provi klinici, l-aktar reazzjonijiet avversi komuni kienu nawsja, rimettar, stitikezza, anoreksja, uġiġ hta' ras, għejja, konvulżjonijiet, u raxx. Il-parti l-kbira tar-reazzjonijiet avversi ematologiċi gew irrapportati b'mod komuni; il-frekwenza tas-sejbiet tal-laboratorju ta' Grad 3-4 hija pprezentata wara Tabella 4.

Għall-pazjenti bi glijoma rikurrenti jew progressiva, nawsja, (43 %) u rimettar (36 %) ġeneralment kien ta' Grad 1 jew 2 (0-5 episodji ta' rimettar f'24 siegħa) u jew ghaddew mingħajr trattament jew gew ikkontrollati malajr b'terapija antiemetika standard. L-inċidenza ta' nawsja u rimettar severi kienet ta' 4 %.

Listu ta' reazzjonijiet avversi miġbura f'tabba

Reazzjonijiet avversi osservati fi studji klinici u rrappurtati minn užu ta' TMZ wara t-tqegħid fis-suq huma elenkti f'Tabella 4. Dawn ir-reazzjonijiet huma klassifikati skont is-Sistema tal-Klassifika tal-Organi u l-frekwenza. Il-gruppi tal-frekwenza huma mqassma skont il-konvenzjoni li ġejja:

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

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, bl-aktar serji jitniżżlu l-ewwel.

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	
Komuni:	Infezzjonijiet, herpes zoster, faringite ^a , kandidjaži fil-ħalq
Mhux komuni:	Infezzjoni opportunistika (inkluża PCP), sepsis [†] , meningoencefalite erpetika [†] , infezzjoni b'CMV, attivazzjoni mill-ġdid ta' CMV, virus tal-epatite B [†] , herpes simplex, attivazzjoni mill-ġdid ta' infezzjoni, infezzjoni f'ferita, gastroenterite ^b
Neplażmi beninji, malinji u dawk mhux speċifikati	
Mhux komuni:	Sindrome mijelodisplastiku (MDS - <i>myelodysplastic syndrome</i>), tumuri malinji sekondarji, inkluża lewkimja mijeloidj
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
Komuni:	Newtropenia bid-den, newtropenia, tromboċitopenija, limfopenija, lewkopenija, anemija
Mhux komuni:	Panċitopenija li tiehu fit-tul, anemija aplastika [†] , panċitopenija, petekje
Disturbi fis-sistema immuni	
Komuni:	Reazzjoni allergika

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Mhux komuni:	Anafilassi
Disturbi fis-sistema endokrinarja	
Komuni:	Cushingoid ^c
Mhux komuni:	Dijabete insipidus
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	
Komuni ħafna:	Anoreksja
Komuni:	Iperglicemija
Mhux komuni:	Ipokalimja, žieda fl-alkaline phosphatase
Disturbi psikjatriċi	
Komuni:	Aġitazzjoni, amnesija, depressjoni, ansjetà, konfużjoni, insomnja
Mhux komuni:	Disturb fl-imġiba, burdata tinbidel malajr, alluċinazzjoni, apatija
Disturbi fis-sistema nervuża	
Komuni ħafna:	Konvulżjonijiet, emiparesi, afasja/disfasja, uġiġħ ta' ras
Komuni:	Atassja, bilanc indebolit, konjizzjoni indebolita, konċentrazzjoni indebolita, koxjenza mnaqqsa, sturdament, ipoestesija, memorja indebolita, disturb newroloġiku, newropatija ^d , parestesija, hedla ta' ngħas. disturb fit-taħdit, taħsir tat-togħma, roghda
Mhux komuni:	Status epilepticus, emipleġja, disturb ekstrapiroamidali, parożmija, mixja mhux normali, iperestesija, disturb fissensi, koordinazzjoni mhux normali
Disturbi fl-ġħajnejn	
Komuni:	Emijanopja, vista mċajpra, disturb fil-vista ^e , difett fil-kamp viživ, diplopja, uġiġħ fl-ġħajnejn
Mhux komuni:	Tnaqqis fl-akutezza tal-vista, ġħajnejn xotti
Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika	
Komuni:	Truxija ^f , vertigini, tinnitus, uġiġħ fil-widna ^g
Mhux komuni:	Indeboliment fis-smiġħ, iperakuži, otite medja
Disturbi fil-qalb	
Mhux komuni:	Palpitazzjoni
Disturbi vaskulari	
Komuni:	Emorragija, emboliżmu fil-pulmun, trombozi fil-vini tal-fond, pressjoni għolja
Mhux komuni:	Emorragija cerebrali, fwawar, fwawar ta' šħana
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	
Komuni:	Pulmonite, qtugħi ta' nifs, sinożite, bronkite, sogħla, infezzjoni fil-parti ta' fuq tal-apparat tan-nifs

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Mhux komuni:	Insuffiċjenza respiratoria [†] , pulmonite tal-interstizju/pulmonite, fibroži fil-pulmun, kongestjoni fl-imnieħer
Disturbi gastrointestinali	
Komuni ħafna:	Dijarea, stitikezza, nawsja, rimettar
Komuni:	Stomatite, ugħiġ fl-addome ^h , dispepsja, disfagja
Mhux komuni:	Distenzjoni tal-addome, inkontinenza tal-ippurgar, disturb gastrointestinali, murliti, ħalq xott
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Mhux komuni:	Insuffiċjenza tal-fwied [†] , īxsara fil-fwied, epatite, kolestasi, iperbilirubinimja
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	
Komuni ħafna:	Raxx, alopeċja
Komuni:	Eritema, ġilda xotta, ħakk
Mhux komuni:	Nekrolisi tossika tal-epidermide, sindrome ta' Stevens-Johnson, anġjoedima, eritema multiforme, eritroderma, il-ġilda taqa' qxur qxur, reazzjoni ta' sensitività eċċessiva għad-dawl, urtikarja, eksantema, dermatite, żieda fil-ħruġ tal-ġħaraq, pigmentazzjoni mhux normali
Mhux magħrufa:	Reazzjoni ghall-mediċina b'eosinofilja u sintomi sistemiċi (DRESS - <i>Drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms</i>)
Disturbi muskoluskeletriċi u tat-tessuti konnettivi	
Komuni:	Mijopatija, dghufija fil-muskoli, artralgja, ugħiġ fid-dahar, uġiġi muskoluskeletriku, mijalġja
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema uriharja	
Komuni:	Żieda fil-frekwenza tal-awrina, inkontinenza tal-awrina
Mhux komuni:	Disurja
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	
Mhux komuni:	Emorragija mill-vagina, menorragja, amenorrea, vaginiti, uġiġi fis-sider, impotenza
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Komuni ħafna:	Għejja
Komuni:	Deni, sintomi bħal tal-influwenza, astenja, telqa tal-ġisem mingħajr sinjal ta' mard, uġiġi, edima, edima periferali ⁱ
Mhux komuni:	Aggravar tal-kondizzjoni, roghda esaġerata flimkien ma' deni u tkexxix ta' bard, edima fil-wiċċ, bidla fil-kulur fl-ilsien, għatx, disturb fis-snien
Investigazzjonijiet	
Komuni:	Żieda fil-livelli tal-enzimi tal-fwied ^j , tnaqqis fil-piż, żieda fil-piż

<i>Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide</i>	
Mhux komuni:	Žieda ta' gamma-glutamyltransferase
Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura	
Komuni:	Koriment ikkawżat minn radjazzjoni ^k

^a Tinkludi farniġite, farinġite tal-imnieħer u l-farinġi, farinġite kkawżata minn Streptokokki

^b Tinkludi gastroenterite, gastroenterite kkawżata minn virus

^c Jinkludi cushingoid, sindrome ta' Cushing

^d Tinkludi newropatija, newropatija periferali, polineuropatija, newropatija periferali tas-sensi, newropatija periferali motorja

^e Jinkludi indeboliment fil-vista, disturb fl-ghajnejn

^f Tinkludi truxija, truxija bilaterali, truxija newrosensorja, truxija unilaterali

^g Jinkludi uġiġ fil-widna, skumdità fil-widna

^h Jinkludi uġiġ fl-addome, uġiġ fil-parti t'isfel tal-addome, uġiġ fin-naħha ta' fuq tal-addome, skumdità fl-addome

ⁱ Tinkludi edima periferali, nefha periferali

^j Tinkludi žieda fit-test tal-funzjoni tal-fwied, žieda fl-alanine aminotransferase, žieda fl-aspartate aminotransferase, žieda fl-enzimi tal-fwied

^k Jinkludi koriment ikkawżat minn radjazzjoni, koriment fil-gilda kkawżat minn radjazzjoni

[†] Inkluži kažijiet b'riżultat fatali

Glioblastoma multiforme li tkun għadha kif ġiet iddianjostikata

Riżultati tal-laboratorju

Ġiet osservata majelosuppressjoni (newtropenia u tromboċitopenijatromboċitopenija), li hija magħrufa bhala tossiċità li tillimita d-doża għal hafna mis-sustanzi čitotossici, inkluż TMZ. Meta l-anormalitajiet tal-laboratorju u l-avvenimenti avversikenu kkombinati tul il-fažijiet ta' kura konkomittanti u dik bhala monoterapija, kienu osservati anormalitajiet ta' Grad 3 jew ta' Grad 4 fin-newtropili, inkluż avvenimenti newtropenici fi 8% tal-pazjenti. Anormalitajiet ta' Grad 3 jew ta' Grad 4 fit-tromboċiti, inkluż effetti tromboċitopenici dehru f'14 % tal-pazjenti li nghataw TMZ.

Glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Riżultati tal-laboratorju

Tromboċitopenija Tromboċitopenijau newtropenia newtropenijata' Grad 3 jew 4 seħħew fi 19 % u fi 17 %, rispettivament, tal-pazjenti kkurati għal glijoma malinna. Dan wassal għal rikoveru l-isptar u/jew waqfien ta' TMZ fi 8 % u f'4 %, rispettivament. Majelosuppressjoni kienet prevedibbi (normalment fl-ewwel fit-tiċċi, bin-nadir ikun bejn Jum 21 u Jum 28), u l-irkupru kien wieħed mghāġġel, normalment fi żmien 1-2 ġimħat. Ma ġiet osservata ebda evidenza ta' majelosuppressjoni kumulattiva. Il-preżenza ta' tromboċitopenija tista' żżid ir-riskju ta' emorraġja, u l-preżenza ta' newtropenia jew ta' lewkopenja tista' żżid ir-riskju ta' infezzjoni.

Sess

F'analizi bil-farmakokinetiċi tal-popolazzjoni, ta' esperjenza bi prova klinika kien hemm 101 mara u 169 raġel li għalihom, il-valuri l-aktar baxxi tan-newtropili kienu disponibbli u 110 nisa u 174 raġel li għalihom kien disponibbli l-ġħadd nadir tal-plejtlits. Kien hemm rati oħla ta' newtropenia ta' Grad 4 ($ANC < 0.5 \times 10^9/l$), 12 % vs 5 %, u tromboċitopenija ($< 20 \times 10^9/l$), 9 % vs 3 % fin-nisa vs l-irġiel fl-ewwel ciklu tat-terapija. F'sett ta' dejta għal glijoma rikorrenti b'400 suġġett, newtropenia ta' Grad 4 seħħet fi 8 % tan-nisa vs 4 % tas-suġġetti rġiel u tromboċitopenija ta' Grad 4 fi 8 % tan-nisa vs 3 % tas-suġġetti rġiel fl-ewwel ciklu tat-terapija. Studji għal glijoma rikorrenti b'288 suġġett, newtropenia ta' Grad 4 seħħet fi 1 % tan-nisa vs 0 % tas-suġġetti rġiel u tromboċitopenija ta' Grad 4 fi 8 % tan-nisa vs 3 % tas-suġġetti rġiel fl-ewwel ciklu tat-terapija.

Popolazzjoni pedjatrika

TMZ mill-ħalq ġie studjat f'pazjenti pedjatriċi (età ta' 3-18-il sena) bi glijoma rikorrenti taz-zokk centrali tal-moħħ jew astroċitoma rikorrenti ta' grad gholi, f'kors fejn ingħata kuljum ġhal 5 ijiem kull 28 jum. Ghalkemm id-dejta hija limitata, it-tolleranza fit-tfal hija mistennija li tkun l-istess bħal dik fl-adulti. Is-sigurtà ta' TMZ fi tfal ta' taħt it-3 snin għadha ma għixx stabbilita.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciċinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanc bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciċinali. Il-professionisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'Appendiċi V.

4.9 Doža eċċessiva

Doži ta' 500, 750, 1,000, u 1,250 mg/m² (doža totali kull čiklu matul 5 ijiem) ġew evalwati klinikament f'pazjenti. It-tossicità ta' limitazzjoni tad-doža kienet ematologika u giet irrapportata ma' kwalunkwe doža iżda hija mistennija li tkun iktar serja b'doži aktar qawwiji. Doža eċċessiva ta' 10,000 mg (doža totali f'ċiklu wieħed, matul 5 ijiem) ittieħdet minn pazjent u r-reazzjonijiet avversi rrapportati kienu pancitopenija, deni, kollass ta' diversi organi u mewt. Hemm rapporti ta' pazjenti li hadu d-doža rrakkomandata għal aktar mill-5 ijiem tat-trattament (sa 64 jum) b'effetti avversi rrapportati li jinkludu sopprezzjoni tal-mudullun, b'infezzjoni jew mingħajr infezzjoni, li f'xi każżejjiet kienu serji u fit-tul u li wasslu għall-mewt. Fil-każ ta' doža eċċessiva, hija meħtieġa evalwazzjoni ematologika. Għandhom jiġu pprovduti miżuri ta' appoġġ kif meħtieg.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewтика: Aġenti antineoplastici – Sustanzi ta' alkalizzazzjoni oħrajn, Kodiċi ATC: L01AX03

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Temozolomide huwa triazene, li fil-pH fizjoloġiku jinbidel malajr fis-sustanza attiva monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC). Huwa maħsub li ċ-ċitotossicità ta' monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC) hija primarjament minħabba l-alkylation fil-pożizzjoni O⁶ ta' guanine, b'alkylation addizzjonali li sseħħ ukoll fil-pożizzjoni N⁷. Ģriehi ċitotossici li jiżviluppaw sussegwentement huma maħsuba li jinvolvu t-tiswija anormali tal-methyl adduct.

Effikacċja klinika u sigurtà

Għioblastoma multiforme li tkun għadha kif għiet iddijanostikata

Total ta' 573 pazjent intgħażlu b'mod randomizzat sabiex jirċievu jew TMZ + RT (n=287) jew RT wahdu (n=286). Il-pazjenti fil-fergħa ta' TMZ + RT irċevew TMZ (75 mg/m²) darba kuljum b'mod konkomittanti, sa mill-ewwel jum ta' RT sal-aħħar jum ta' RT għal 42 jum (sa mhux aktar minn 49 jum). Dan kien segwit b'monoterapija ta' TMZ (150 – 200 mg/m²) f'Jiem 1 – 5 ta' kull čiklu ta' 28 jum sa 6 čikli, li bdew 4 ġimħat wara li ntemmet RT. Pazjenti fil-fergħa tal-kontroll ingħataw RT biss. Waqt it-terapija bl-RT u b'dik ikkombinata ma' TMZ kienet meħtieġa terapija biex tilqa' għall-pulmonite b'*Pneumocystis jirovecii* (PCP).

TMZ ingħata bħala terapija ta' salvataġġ fil-faži ta' follow-up f'161 pazjent mill-282 (57 %) fil-fergħa b'RT wahdu, u f'62 pazjent mill-277 (22 %) fil-fergħa ta' TMZ + RT.

Il-proporzjon tal-periklu (HR) għas-sopravivenza ġeneral i kien ta' 1.59 (95 % CI għal HR= 1.33 - 1.91) b'log rank p < 0.0001 favur il-fergħa ta' TMZ. Il-probabilità stmata li jkun hemm sopravivenza ta' sentejn jew aktar (26 % vs 10 %) hija oħla għall-fergħa ta' RT + TMZ. Iż-żieda ta' TMZ flimkien ma' RT, segwit b'monoterapija ta' TMZ fil-kura ta' pazjenti bi glioblastoma glioblastomamultiforme li kienet għadha kif giet iddijanostikata wasslet għal titjib statistikament sinifikanti fis-sopravivenza ġenerali (OS) meta mqabbel ma' RT waħedha (Figura 1).

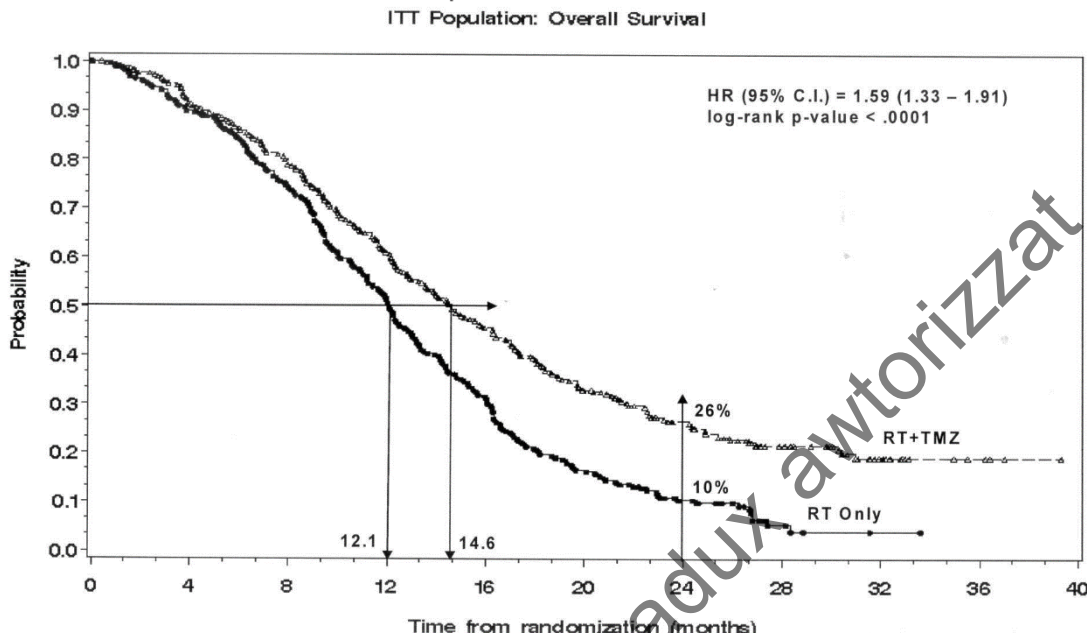


Figura 1: Kurvi Kaplan-Meier għas-sopravivenza ġeneral (popolazzjoni b'intenzjoni li tiġi kkurata)

Ir-riżultati mill-prova ma kinux konsistenti fis-sottogruppi ta' pazjenti bi status baxx ta' prestazzjoni (WHO PS=2, n=70), fejn is-sopravivenza globali u ż-żmien sal-progressjoni tal-marda kienu simili fiż-żewġ grupp. Madankollu, ma jidhirx li hemm xi riskji li ma jistgħux jiġu acċettati f'dan is-sottogruppi ta' pazjenti.

Glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Dejta dwar l-effikaċċa klinika f'pazjenti bi glioblastoma multiforme (Status ta' prestazzjoni ta' Karnofsky [KPS] ≥ 70), progressiva jew rikorrenti wara kirurgija u RT, kienet ibbażata fuq żewġ provi kliniči b'TMZ orali. Waħda kienet prova mhux komparattiva f'138 pazjent (29 % irċevew kemoterapija qabel), u l-oħra kienet prova randomizzata ikkontrollata b'mod attiv ta' TMZ vs procarbazine f'total ta' 225 pazjent (67 % irċevew trattament qabel bil-kemoterapija bbażata fuq nitrosourea). Fiż-żewġ provi, il-punt ta' tmiem primarju kien is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS) kif definita minn skens tal-MRI jew minn aggravar newroloġiku. Il-istudju mhux komparattiv, il-PFS wara 6 xħur kien ta' 19 %, is-sopravivenza mingħajr progressjoni medjana kienet ta' 2.1 xħur, u l-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 5.4 xħur. Ir-rata ta' rispons oġgettiv (ORR) ibbażata fuq skens tal-MRI kienet ta' 8 %.

Fil-prova randomizzata ikkontrollata b'mod attiv, il-PFS wara 6 xħur kien ferm akbar għal TMZ milli għal procarbazine (21 % vs 8 %, rispettivament – chi-square p = 0.008) bil-PFS medjan ta' 2.89 u 1.88 xħur rispettivament (log rank p = 0.0063). Is-sopravivenza medjana kienet ta' 7.34 u 5.66 xħur għal TMZ u procarbazine, rispettivament (log rank p = 0.33). Wara 6 xħur, il-porzjon tal-pazjenti li baqgħu ħajjin kien ferm oħla fil-fergħa ta' TMZ (60 %) meta mqabbel mal-fergħa ta' procarbazine (44 %) (chi-square p = 0.019). F'pazjenti li nghataw il-kemoterapija qabel, il-benefiċċju kien indikat f'dawk b'KPS ta' ≥ 80 .

Tagħrif dwar iż-żmien sakemm l-istatus newroloġiku mar għall-agħar iffavorixxa TMZ fuq procarbazine, kif għamel it-tagħrif dwar iż-żmien meta l-istatus ta' prestazzjoni mar għall-agħar (tnaqqis għal KPS ta' < 70 jew tnaqqis b'mill-inqas 30 punt) Iż-żminijiet medjani għall-progressjoni

f'dawn il-punti ta' tmiem varja minn 0.7 sa 2.1 xhur aktar għal TMZ milli għal procarbazine (log rank p = < 0.01 sa 0.03).

Astrocitoma anaplastika rikorrenti

Fi prova b'iktar minn centru wieħed, prospettiva ta' fazi II li evalwat is-sigurtà u l-effikacija ta' TMZ orali fit-trattament ta' pazjenti b'astrocitoma anaplastika wara l-ewwel rikaduta, wara 6 xhur il-PFS kien ta' 46 %. Il-PFS medjan kien ta' 5.4 xhur. Il-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 14.6 xhur. Ir-rata ta' rispons, ibbażata fuq il-valutazzjoni tal-reviżur centrali, kienet ta' 35 % (13 CR u 43 PR) għall-popolazzjoni b'intenzjoni li tiġi kkurata (ITT) n=162. Fi 43 pazjent, ġie rrapporat mard stabbli. Is-sopravivenza mingħajr episodji wara 6 xhur għall-popolazzjoni ITT kienet ta' 44 % b'medjan ta' sopravivenza mingħajr episodji ta' 4.6 xhur, li kien simili għar-riżultati tas-sopravivenza mingħajr progressjoni. Għall-popolazzjoni eligibbli għall-istologija istologija, ir-riżultati tal-effikċċa kien simili. Li jintlaħaq rispons oġġettiv radjuloġiku jew li jinżamm l-istatus mingħajr progressjoni, kien assoċċiat ħafna ma' kemm inżammet jew tjiebet il-kwalitā tal-hajja.

Popolazzjoni pedjatrika

TMZ orali kien studjat f'pazjenti pedjatriċi (età ta' 3-18-il sena) bi glijoma rikorrenti taz-zokk centrali tal-moħħ jew b'astrocitoma rikorrenti ta' grad għoli, f'kors mogħti kuljum għal 5 ijiem kull 28 jum. It-tolleranza għal TMZ hija simili għal dik tal-adulti.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

TMZ huwa idrolizzat b'mod spontanju fil-pH fiżjoloġika għall-ispeċi attiva, 3-methyl-(triazen-1-yl)imidazole-4-carboxamide (MTIC). MTIC huwa idrolizzat b'mod spontanju għal 5-amino-imidazole-4-carboxamide (AIC), intermedju magħruf fil-bijosintesi ta' purine u aċċidi nuklejici u għal methylhydrazine, li huwa maħsus li huwa l-ispeċi attiv li jagħmel l-alkalizzazzjoni. Iċ-ċitotossicità ta' MTIC hija maħsuba li ġejja primarjament mill-alkalizzazzjoni tad-DNA, l-aktar fil-pożizzjonijiet O⁶ u N⁷ ta' guanine. Fir-rigward tal-AUC ta' TMZ, l-esponenti għal MTIC u AIC huwa 2.4 % u 23 %, rispettivament. *In vivo* it-t_{1/2} ta' MTIC kien simili għal dak ta' TMZ, 1.8 siegħha.

Assorbiment

Wara l-ghoti orali lil pazjenti adulti, TMZ jiġi assorbit malajr, bl-ogħla konċentrazzjonijiet jintlaħqu sa 20 minuta wara li jkun ingħata (ħin medju ta' bejn 0.5 u 1.5 sīgħat). Wara li jingħata mill-ħalq, TMZ tikkettat b'¹⁴C, il-medja tal-ammont ta' ¹⁴C fl-ippurgar aktar minn 7 ijiem wara d-doża kienet 0.8% li tindika assorbiment komplet.

Distribuzzjoni

TMZ juri li jehel b'mod ħafif mal-proteini (10% sa 20%), u għalhekk mhux mistenni li jinteraġixxi ma' sustanzi li jeħlu ħafna mal-proteini.

Studji PET fil-bniedem u dejta ta' qabel l-użu kliniku jindikaw li TMZ jaqsam malajr mill-barriera ta' bejn id-demm u l-moħħ u jinstab fis-CSF. Il-fatt li jippenetra fis-CSF ġie kkonfermat f'pazjent wieħed; l-esponenti għal CSF fuq il-baži tal-AUC ta' TMZ kien ta' madwar 30 % ta' dak fil-plażma, li huwa konsistenti mad-dejta mill-annimali.

Eliminazzjoni

Il-half-life (t_{1/2}) fil-plażma huwa ta' madwar 1.8 sīgħat. Il-mod ewlieni tal-eliminazzjoni ta' ¹⁴C huwa dak renali. Wara għoti orali, madwar 5 % sa 10 % tad-doża tiġi rkuprata mhux mibdula fl-awrina fuq medda ta' 24 siegħa, u l-bqija tiġi eliminata bħala aċċidu temozolomide, 5-aminoimidazole-4-carboxamide (AIC) jew metaboliti polari mhux identifikati.

Il-konċentrazzjonijiet tal-plažma jiżdiedu b'mod relatati mad-doża. It-tneħħija mill-plažma, il-volum tad-distribuzzjoni u l-half-life huma indipendentni mid-doża.

Popolazzjonijiet speċjali

Analizi tal-farmakokinetici ta' TMZ ibbażata fuq il-popolazzjoni uriet li t-tneħħija mill-plažma ta' TMZ kienet indipendentni mill-età, funzjoni tal-kliewi jew l-użu tat-tabakk. Fi studju farmakokinetiku separat, il-profilo farmakokinetici tal-plažma f'pazjenti b'indeboliment ħafif sa moderat tal-fwied kienu jixbu lil dawk osservati f'pazjenti b'funzjoni tal-fwied normali.

Pazjenti pedjatriċi kellhom AUC ogħla minn dak ta' pazjenti adulti; madankollu, id-doża massima ttollerata (MTD) kienet ta' $1,000 \text{ mg/m}^2$ kull čiklu kemm fit-tfal kif ukoll fl-adulti.

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

Sarū studji dwar it-tossicità fuq čiklu wieħed (dožagg ta' 5 ijiem, 23 jum mingħajr trattament), 3- u 6-čikli fuq il-firien u l-klieb. Il-miri primarji tat-tossicità nkludew il-mudullun, is-sistema limforettikulari, it-testikoli u l-apparat gastro-intestinali u, f'doži aktar qawwija, li kienet letali għal 60 % sa 100 % tal-firien u l-klieb ittestjati, seħħet degenerazzjoni tar-retina. Kien hemm evidenza li l-biċċa l-kbira tat-tossicità kienet riversibbli, hlief f'episodji avversi fis-sistema riproduttiva tal-irġiel u fid-degenerazzjoni tar-retina. Madankollu, minħabba li d-doži implikati fid-degenerazzjoni tar-retina kien fil-medda tad-doża li tikkäġuna l-mewt, u l-ebda effett komparabbi ma kien osservat fi studji kliniči, din is-sejba ma tqisitx li għandha rilevanza klinika.

TMZ huwa sustanza *alkylating* embrijotossika, teratoġenika, u genotossika. TMZ huwa aktar tossiku ghall-firien u ghall-klieb milli ghall-bnedmin, u d-doża klinika tqarreb lejn id-doża minima li tikkäġuna l-mewt fil-firien u fil-klieb. It-tnaqqis fil-lewkoċċi u fil-plejtlets relatati mad-doża jidher li huwa indikatur sensitiv tat-tossicità. Varjetà ta' neoplažmi, li jinkudu karċinomi mammarji, keratokantoma tal-ġilda u *basal cell adenoma* kienet osservati fi studju ta' 6 čikli fuq il-firien, filwaqt li l-ebda tumur jew tibdil pre-neoplastiku ma kien evidenti fi studji fuq il-klieb. Il-firien jidhru li huma partikolarment sensitivi ghall-effetti onkogeniċi ta' TMZ, bl-ewwel tumuri jseħħu fi żmien 3 xhur mid-dožagg tal-bidu. Il-perijodu ta' *latency* huwa qasir ħafna, anke għal sustanzi ta' alkalizzazzjoni.

Ir-riżultati ta' testijiet ta' aberrazzjoni tal-kromożomi tal-Ames/salmonella u l-Limfoċit tad-Demm Periferali Uman (HPBL) urew rispons pozittiv għall-mutaġeniċità.

6. TAGħrif FARMACEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Kontenut tal-kapsula:

Anhydrous lactose
Colloidal anhydrous silica
Sodium starch glycolate tip A
Tartaric acid
Stearic acid

Qoxra tal-kapsula:

Gelatin
Titanium dioxide (E 171)
Yellow iron oxide (E 172)
Indigo carmine (E 132)
Ilma

Linka tal-istampar:

Shellac

Black iron oxide (E 172)

Potassium hydroxide

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabqli

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

sentejn

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Flixkun

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-flexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

Qartas

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C

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

Flixkun

Flexken tal-ħgieg kulur ambra ta' Tip III b'tapp tal-polypropylene ma jinfetahx mit-tfal u li fihom 5 jew 20 kapsula iebsa.

Il-flexken fihom pawċ għal dessikant.

Il-kartuna fiha flixkun wieħed.

Pakkett multiplu (Flexken)

Pakkett multiplu li fih 20 kapsula iebsa (4 pakketti ta' 5 kapsuli ibsin fi flixkun tal-ħgieg kulur ambra tip III b'tapp tal-polypropylene li ma jinfetahx mit-tfal. Il-flexken fihom pawċ għal dessikant.)

Qartas

Qartas tal-poliesther/aluminju/polietilene (PET/alu/PE).

Kull qartas fih 1 kapsula iebsa.

Daqs tal-pakkett ta' 5 jew 20 kapsula iebsa ssiġillati individwalment fi qratas.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġġar ieħor

Il-kapsuli m'għandhomx jinfethu. Jekk il-kapsula jiġi l-ħsara, il-kuntatt tal-kontenut tat-trab mal-ġilda, mal-membrani mukuži jew mal-ghajnejn għandu jiġi evitat. Jekk Temozolomide Hexal jiġi f'kuntatt mal-ġilda jew mal-mukożja, għandu jitlaħlaħ mill-ewwel u bir-reqqa bis-sapun u bl-ilma.

Il-pazjenti għandhom jingħataw parir bex iżommu l-kapsuli fejn ma jidhrux u ma jintlahqux mit-tfal, l-ahjar f'armarju maqful. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Germanja

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

EU/1/10/616/001
EU/1/10/616/002
EU/1/10/616/025
EU/1/10/616/026
EU/1/10/616/037

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 ta' Marzu 2010
Data tal-ahħar tiġid: 19 ta' Novembru 2014

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

{XX/SSSS}

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 20 mg kapsuli ibsin.

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull kapsula iebsa fiha 20 mg ta' temozolomide.

Eċċipjent b'effett magħruf:

Kull kapsula iebsa fiha 14.6 mg ta' anhydrous lactose.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa (kapsula).

Il-kapsuli ibsin għandhom il-parti principali kulur abjad, b'għatu kulur isfar, u huma ttimbrati b'inka sewda. L-ġħatu huwa ttimbrat b"TMZ". Il-parti principali hija ttimbrata b"20".

Kull kapsula iebsa hija twila madwar 11.4 mm.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Temozolomide Hexal huwa indikat għall-kura ta':

- pajżenti adulti bi glioblastoma multiforme li tkun għada kemm ġiet iddijanostikata flimkien ma' radjuterapija (RT) u wara bħala monoterapija,
- tħalli b'età minn tliet snin 'il fuq, adoloxxenti u pajżenti adulti bi glioma malinna, bħal glioblastoma multiforme jew astrocitoma anaplastika, li jerġgħu jirkadu jew li jkollhom avvanz tal-marda wara terapija ta' livell normali.

4.2 Pożoġija u metodu ta' kif għandu jingħata

Temozolomide Hexal għandu jiġi preskritt biss minn tobba b'esperjenza fil-kura onkologika ta' tumuri tal-moħħ.

Kura anti-emetika tista' tingħata (ara sezzjoni 4.4).

Pożoġijsa

Pajżenti adulti li jkunu għadhom kif ġew iddijanostikati bi glioblastoma multiforme

Temozolomide Hexal jingħata flimkien ma' radjuterapija fokali (fażi konkomittanti) segwiti b'mħux aktar minn 6 cikli ta' monoterapija ta' temozolomide (TMZ) (fażi ta' monoterapija).

Fażi konkomittanti

TMZ jingħata b'mod orali b'doża ta' 75 mg/m^2 kuljum għal 42 jum flimkien ma' radjuterapija fokali (60 Gy mogħtija fi 30 frazzjoni) Mħux irrakkommandat li jitnaqqsu d-doži, iżda ttardjar jew waqfien tal-ġħoti ta' TMZ għandu jiġi deċiż kull ġimgħa skont kriterji ta' tossicità ematologika u dik mhux ematologika.. L-ġħoti ta' TMZ jista' jitkomplu tul il-perijodu ta' 42 jum meta jkunu qed jingħataw flimkien (sa 49 jum) jekk jintlaħqu l-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:

- għadd assolut tan-newtrophili (ANC) $\geq 1.5 \times 10^9/l$
- għadd tat-tromboċiți $\geq 100 \times 10^9/l$
- tossiċità mhux ematoloġika ta' kriterju komuni tat-tossiċità (CTC) ta' \leq Grad 1 (ħlief għal alopecja, tqalligħ u rimettar).

Waqt il-kura, l-ghadd komplet tad-demm għandu jinkiseb kull ġimħha. L-ghoti ta' TMZ għandu jitwaqqaf temporanjament jew għal kollox waqt il-fażi meta jkunu qed jingħataw flimkien skont il-kriterji ta' tossiċità ematoloġika u mhux ematoloġika kif jidher fit-Tabella 1.

Tabella 1. Interruzzjoni jew twaqqif tad-dožagg tat-TMZ meta r-radjuterapija tingħata fl-istess ħin ma' TMZ		
Tossiċità	Interruzzjoni ta' TMZ ^a	Twaqqif ta' TMZ
Għadd assolut ta' newtrophili	$\geq 0.5 \text{ u } < 1.5 \times 10^9/l$	$< 0.5 \times 10^9/l$
Għadd ta' tromboċiți	$\geq 10 \text{ u } < 100 \times 10^9/l$	$< 10 \times 10^9/l$
Tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC (ħlief għal alopecja, tqalligħ, rimettar)	CTC Grad 2	CTC Grad 3 jew 4

a: Il-kura b'TMZ moghti b'mod konkomittanti tista' titkompla meta jintlahqu dawn il-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:
għadd assolut tan-newtrophili $\geq 1.5 \times 10^9/l$; għadd tat-tromboċiți $\geq 100 \times 10^9/l$; tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC ta' \leq Grad 1 (ħlief għal alopecja, tqalligħ, rimettar).

Fażi ta' monoterapija

Erba' ġimħat wara li tintemm il-fażi konkomittanti ta' TMZ + RT, TMZ jibqa' jingħata sa 6 ċikli ta' kura ta' monoterapija. Id-doža f'Čiklu 1 (monoterapija) hija 150 mg/m² darba kuljum għal 5 tijiem segwiti minn 23 jum mingħajr kura. Fil-bidu ta' Čiklu 2, id-doža tiżdied għal 200 mg/m² jekk it-tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC għal Čiklu 1 tkun Grad ≤ 2 (ħlief għal alopecja, tqalligħ u rimettar), jekk l-ghadd assolut tan-newtrophili (ANC) jkun $\geq 1.5 \times 10^9/l$, u l-ghadd tat-tromboċiți jkun $\geq 100 \times 10^9/l$. Jekk id-doža ma tkun qed miżjuda f'Čiklu 2, m'għandux ikun hemm żieda fid-doža fiċ-ċikli sussegħenti. Ladarba d-doža tkun qed miżjuda, tinżamm għal 200 mg/m² kuljum fl-ewwel 5 tijiem ta' kull ċiklu li jkun imiss ħlief jekk isseħħi tossiċità. It-naqqis u t-twaqqif tad-doži waqt il-fażi ta' monoterapija għandhom jiġi applikati skont it-Tabelli 2 u 3.

Waqt il-kura, l-ghadd komplet tad-demm għandu jinkiseb f'Jum 22 (21 jum wara l-ewwel doža ta' TMZ). Id-doža għandha titnaqqas jew l-ghoti jitwaqqaf skont Tabella 3.

Tabella 2. Il-livelli tad-doža ta' TMZ għall-kura bħala monoterapija		
Livell tad-doža	Doža ta' TMZ (mg/m ² /jum)	Rimarki
- 1	100	Tnaqqis għal tossiċità li kienet seħħet qabel
0	150	Doža waqt Ċiklu 1
1	200	Doži waqt Ċiklu 2-6 jekk ma tkun hemm tossiċità

Tabella 3. Tnaqqis jew twaqqif tad-doža ta' TMZ waqt kura ta' monoterapija		
Tossiċità	Naqqas TMZ b'livell ta' doža 1 ^a	Waqqaf TMZ
Għadd assolut ta' newtrophili	$< 1.0 \times 10^9/l$	Ara nota ta' qiegħ il-paġna b
Għadd ta' tromboċiți	$< 50 \times 10^9/l$	Ara nota ta' qiegħ il-paġna b
Tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC (ħlief għal alopecja, tqalligħ u rimettar)	CTC Grad 3	CTC Grad 4 ^b

a: Il-livelli tad-doža ta' TMZ huma elenkti fit-Tabella 2.

b: TMZ għandu jitwaqqaf jekk:

- livell tad-doža -1 (100 mg/m²) xorta waħda jirrizulta f'tossiċità mhux acċettabbli
- l-istess tossiċità mhux ematoloġika ta' Grad 3 (ħlief għal alopecja, tqalligħ, rimettar) terga' sseħħi wara tnaqqis fid-doža.

Pazjenti adulti u pedjatriċi minn 3 snin 'il fuq bi glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Čiklu ta' kura huwa magħmul minn 28 jum. F'pazjenti li qabel ma kinux ikkurati bil-kimoterapija, TMZ jittieħed mill-ħalq f'doża ta' 200 mg/m² darba kuljum għall-ewwel 5 ijiem, segwiti minn 23 jum ta' interruzzjoni mill-kura (total ta' 28 jum). F'pazjenti li qabel kienu qegħdin jiġu kkurati bil-kimoterapija, id-doża tal-bidu hija 150 mg/m² darba kuljum, li tiżdied fit-tieni ciklu għal 200 mg/m² kuljum, għal 5 ijiem jekk ma jkunx hemm tossiċità ematoloġika (ara sezzjoni 4.4).

Popolazzjonijiet speċjali

Popolazzjoni pedjatrika

F'pazjenti ta' 3 snin jew aktar, TMZ jintuża biss f'każ ta' glijoma malinna rikorrenti jew progressiva. L-lesperjenza fi tfal akbar hija limitata hafna (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1). Is-sigurtà u l-effikċċija ta' TMZ fit-tfal ta' taħt it-3 snin ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda *data* disponibbli.

Pazjenti b'indeboliment epatiku jew renali

Il-farmakokinetici ta' TMZ kienu komparabbli f'pazjenti b'funzjoni epatika normali u f'dawk b'indeboliment epatiku ħafif jew moderat. M'hemmx dejta disponibbli dwar l-ghoti ta' TMZ f'pazjenti b'indeboliment epatiku serju (Child's Class C) jew b'indeboliment renali. Fuq il-baži tal-karatteristiċi farmakokinetici ta' TMZ, mhuwiex probabbli li jkun meħtieġ tnaqqis fid-doża għal pazjenti b'indeboliment epatiku serju jew bi kwalunkwe grad ta' indeboliment renali. Madankollu, għandha tintuża l-kawtela meta TMZ jingħata f'dawn il-pazjenti.

Pazjenti anzjani

Fuq il-baži ta' analiżi farmakokinetika tal-popolazzjoni f'pazjenti ta' età bejn 19-78 sena, l-eliminazzjoni ta' TMZ mhijiex affettwata mill-età. Madankollu, jidher li pazjenti anzjani (> 70 sena) għandhom riskju akbar li jkollhom newtropenija u tromboċitopenija (ara sezzjoni 4.4).

Metodu ta' kif għandu jingħata

Temozolomide Hexal kapsuli ibsin għandhom jittieħdu meta wieħed ikun fi stat sajjem.

Il-kapsuli għandhom jinbelgħu shah ma' tazza ilma u m'għandhomx jinfethu jew jiġi magħmudin.

Jekk iseħħi rimettar wara l-ghoti tad-doża, it-tieni doża m'għandhiex tingħata dakinhar.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

Sensittività eċċessiva għal dacarbazine (DTIC).

Majelosopprezzjoni severa (ara sezzjoni 4.4).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Infezzjonijiet opportunistici u riattivazzjoni tal-infezzjonijiet

Infezzjonijiet opportunistici (bħal pnewmonja *Pneumocystis jirovecii*) u riattivazzjoni tal-infezzjonijiet (bħall-HBV, CMV) ġew osservati matul il-kura b'TMZ (ara sezzjoni 4.8).

Meningoencefalite herpetika

F'kažijiet ta' wara t-tqegħid fis-suq, kienet osservata meningoencefalite herpetika (inkluži kažijiet fatali) f'pazjenti li kienu qed jingħataw TMZ f'kombinazzjoni ma' radjuterapija, inkluži kažijiet ta' għoti konkomitanti ta' sterojdi.

Pnewmonja bi *Pneumocystis jirovecii*

Intwera li pazjenti li nghataw TMZ flimkien ma' RT fi prova pilota ghall-iskeda mtawwla ta' 42 jum kellhom riskju partikolari li taqbadhom pulmonite b'*Pneumocystis jirovecii* (PCP). Għalhekk hija meħtieġa profilassi kontra PCP ghall-pazjenti kollha li jkunu qiegħdin jirċievu TMZ flimkien ma' RT għall-kors ta' 42 jum (b'massimu ta' 49 jum) irrispettivament mill-ghadd tal-limfociti. Jekk isseħħ limfopenijal im-fopenja, huma għandhom jibqgħu għaddejjin bil-profilassi sakemm jirkupraw mil-limfopenja limfopenijagħal grad ≤ 1 .

Jista' jkun hemm aktar kažijiet ta' PCP meta TMZ jingħata għal kors ta' dożagiġ itwal. Madankollu, il-pazjenti kollha li jirċievu TMZ, l-aktar dawk li jkunu qed jirċievu sterojdi, għandhom jinżammu taħt osservazzjoni mill-qrib ghall-iżvilupp ta' PCP, ikun xi jkun il-kors. Kažijiet ta' insuffiċjenza respiratorja fatali kienu rrappurtati f'pazjenti li jużaw TMZ, specjalment flimkien ma' dexamethasone jew sterojdi oħrajn.

HBV

Ġiet irrapportata epatite minħabba riattivazzjoni tal-virus tal-epatite B (HBV), li f'xi kažijiet irriżultat f'mewt. Qabel ma tinbeda l-kura f'pazjenti b'serologija tal-epatite B pożittiva (inkluži dawk b'marda attiva) għandhom jiġu kkonsultati esperti fil-mard tal-fwied. Waqt il-kura l-pazjenti għandhom jiġu ssorveljati u ġestiti b'mod xieraq.

Tossicità fil-fwied

HSara fil-fwied, li tinkludi insuffiċjenza fatali tal-fwied, kienet irrapprtata f'pazjenti kkurati b'TMZ (ara sezzjoni 4.8). Testijiet tal-funzjoni tal-fwied fil-linjal bażi għandhom isiru qabel il-bidu tal-kura. Jekk dawn ma jkunux normali, it-tobba għandhom jistmaw il-benefiċċju u r-risku qabel ma jibdew temozolomide, inkluża l-possibbiltà ta' insuffiċjenza fatali tal-fwied. Ghall-pazjenti fuq čiklu ta' kura ta' 42 jum it-testijiet tal-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu ripetuti f'nofs dan iċ-ċiklu. Ghall-pazjenti kollha, it-testijiet tal-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu cċekk-jati wara kull ċiklu ta' kura. Ghall-pazjenti b'anormalitajiet sinifikanti fil-funzjoni tal-fwied, it-tobba għandhom jistmaw il-benefiċċju u r-risku li jkomplu l-kura. Tossicità fil-fwied tista' sseħħi diversi ġimħat jew aktar wara l-aħħar kura b'temozolomide.

Tumuri malinni

Kažijiet tas-sindromu majelodisplastiku u tumuri malinni sekondarji, inkluž lewkimja lewkimjamajelojde gew irrapportati b'mod rari ħafna (ara sezzjoni 4.8).

Kura kontra t-tqalligh

Dardir u rimettar huma assoċjati b'mod komuni ħafna ma' TMZ.
Kura kontra t-tqalligh tista' tingħata qabel jew wara li jingħata TMZ.

Pazjenti adulti li jkunu għadhom kif ġew iddianjostikati bi glioblastoma multiforme

Kura biex tilqa' għat-tqalligh hija rakkmandata qabel l-ewwel doża tal-faži konkomittanti u hija rrakkmandata ħafna waqt il-faži ta' monoterapija.

Pazjenti bi glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Pazjenti li fiċ-ċikli ta' kura preċedenti, esperenzaw rimettar qawwi (Grad 3 jew 4) jista' jkollhom bżonn ta' kura kontra t-tqalligh.

Parametri tal-laboratorju

Pazjenti kkurati b'TMZ jista' jkollhom majelosoppressjoni, inkluż panċitopenija għal tul ta' żmien, li tista' twassal għal anemija aplastika, li f'xi każijiet kellha riżultat fatali. F'xi każijiet, esponent fl-istess ħin għal prodotti mediċinali assoċjati ma' anemija aplastika, inkluż carbamazepine, phenytoin, u sulfamethoxazole(trimethoprim, jikkumplika l-valutazzjoni. Qabel id-dožagg, għandhom jintlaħqu dawn il-parametri tal-laboratorju li ġejjin: ANC $\geq 1.5 \times 10^9/l$ u ghadd tal-plejtlets $\geq 100 \times 10^9/l$. Għadd komplet tad-demm għandu jinkiseb fit-22 jum (21 jum wara l-ewwel doża) jew sa 48 siegħa minn dak il-jum, u kull ġimġha sakemm l-ANC ikun $> 1.5 \times 10^9/l$ u l-ghadd tal-plejtlets ikun $> 100 \times 10^9/l$. Jekk l-ANC jaqa' għal $< 1.0 \times 10^9/l$ jew l-ghadd tal-plejtlets ikun $< 50 \times 10^9/l$ waqt xi ciklu, iċ-ċiklu li jkun imiss għandu jitnaqqas b'livell wieħed tad-doża (ara sezzjoni 4.2). Il-livelli tad-doži jinkludu 100 mg/m^2 , 150 mg/m^2 , u 200 mg/m^2 . L-inqas doża rrakkodata hija ta' 100 mg/m^2 .

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemmx esperienza klinika bl-użu ta' TMZ fi tfal iż-ġħar minn 3 snin. L-esperienza fi tfal akbar u fl-adoloxxenti hija limitata ħafna (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.1).

Pazjenti anzjani (> 70 sena)

Pazjenti anzjani jidhru li huma friskju akbar li jkollhom newtropenija u tromboċitopenija, meta mqabbla ma' pazjenti iż-ġħar fl-ċet. Għalhekk, għandha tingħata attenzjoni specjalji meta TMZ jingħata lil pazjenti anzjani.

Pazjenti nisa

Nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom jużaw kontraċeżżjoni effettiva biex jevitaw it-tqala waqt li jkunu qed jircievu TMZ, u għal mill-anqas 6 xhur wara t-tlestija tat-trattament.

Pazjenti rġiel

Irġiel li jkunu qegħdin jiġu trattati b'TMZ huma rrakkodata biex ma jkollhomx tfal għal mill-anqas 3 xhur wara li jkunu reċew l-ahħar doża u biex jieħdu parir dwar il-krijokon servazzjoni tal-isperma qabel il-kura (ara sezzjoni 4.6).

Lactose

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

Sodium

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

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

Fi studju separat ta' Fażi I, l-ġhoti ta' TMZ ma' ranitidine ma wassalx għal tibdil fl-ammont ta' assorbiment ta' temozolomide jew fl-esponenti għall-metabolit attiv tiegħu monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC).

L-ghoti ta' TMZ mal-ikel irriżulta fi tnaqqis ta' 33 % fis-C_{max} u fi tnaqqis ta' 9 % fl-erja taħt il-kurva (AUC).

Billi ma jistax ikun eskuż li t-tibdil f'C_{max} huwa klinikament sinifikanti, Temozolomide Hexal għandu jittieħed mhux mal-ikel.

Fuq il-baži tal-analizi tal-farmakokinetika tal-popolazzjoni fi provi ta' faži II, l-ghoti flimkien ta' dexamethasone, prochlorperazine, phenytoin, carbamazepine, ondansetron, antagonisti tar-riċettur ta' H₂, jew phenobarbital ma biddilx l-eliminazzjoni ta' TMZ. L-ghoti flimkien ma' valproic acid kien assoċjat ma' tnaqqis żgħir iżda statistikament rilevanti fl-eliminazzjoni ta' TMZ.

Ma sar l-ebda studju biex jistabbilixxi l-effett ta' TMZ fuq il-metabolizmu jew l-eliminazzjoni ta' prodotti medicinali oħrajn. Madankollu, billi TMZ ma jgħaddix minn metabolizmu tal-fwied u ma tantx jehel mal-proteini, mhuwiex probabbli li jaffettwa l-farmakokinetici ta' prodotti medicinali oħrajn (ara sezzjoni 5.2).

L-użu ta' TMZ flimkien ma' sustanzi majelosoppressivi oħrajn jista' jżid il-possibbiltà ta' majelosoppressjoni.

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

M'hemmx dejta dwar tqal. Fi studji ta' qabel l-użu kliniku fuq firien u fniek li kien qed jircieu 150 mg/m² TMZ, kienu murija teratoġenicità u/jew effett tossiku fuq il-fetu (ara sezzjoni 5.3). Temozolomide Hexal m'għandux jingħata lil nisatqal. Jekk l-użu waqt it-tqala jkun ikkunsidrat, il-pazjenta għandha tiġi infurmata dwar ir-riskju potenzjali għall-fetu.

Treddiġħ

Mhux magħruf jekk TMZ jiġix eliminat fil-ħalib tas-sider tal-bniedem; għaldaqstant, it-treddiġħ għandu jitwaqqaf meta jkun hemm l-ghoti tal-kura b'TMZ.

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jużaw kontracezzjoni effettiva biex jevitaw it-tqala waqt li jkunu qed jieħdu TMZ, u għal mill-anqas 6 xhur wara t-testija tat-trattament.

Fertilità tar-ragħ

TMZ jista' jkollu effetti ġenotossici. Għalhekk, irġiel li jkunu qiegħdin jiġu kkurati għandhom jużaw mizuri effettivi ta' kontracezzjoni u jingħataw parir biex ma jkollhomx tfal għal mill-anqas 3 xhur wara l-aħħar doża, u biex jieħdu parir dwar il-krijokonservazzjoni tal-isperma qabel il-kura minħabba l-possibbiltà ta' infertilità irriversibbli minħabba l-kura b'TMZ.

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

TMZ għandu effett żgħir fuq il-hila biex issuq u thaddem magni minħabba għeja u ngħas (ara sezzjoni 4.8).

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil ta' sigurtà

Esperjenza ta' provi klinici

F'pazjenti ttrattati b'TMZ fi provi klinici, l-aktar reazzjonijiet avversi komuni kienu nawsja, rimettar, stitikezza, anoreksja, uġiġ hafna, għejja, konvulżjonijiet, u raxx. Il-parti l-kbira tar-reazzjonijiet avversi ematologici gew irrapportati b'mod komuni; il-frekwenza tas-sejbiet tal-laboratorju ta' Grad 3-4 hija ppreżentata wara Tabella 4.

Għall-pazjenti bi glijoma rikurrenti jew progressiva, nawsja, (43 %) u rimettar (36 %) ġeneralment kienet ta' Grad 1 jew 2 (0-5 episodji ta' rimettar f'24 siegħa) u jew ghaddew mingħajr trattament jew gew ikkontrollati malajr b'terapija antiemetika standard. L-inċidenza ta' nawsja u rimettar severi kienet ta' 4 %.

Listu ta' reazzjonijiet avversi miġbura f'tabba

Reazzjonijiet avversi osservati fi studji klinici u rrappurtati minn užu ta' TMZ wara t-tqeqħid fis-suq huma elenkti f'Tabella 4. Dawn ir-reazzjonijiet huma klassifikati skont is-Sistema tal-Klassifika tal-Organi u l-frekwenza. Il-gruppi tal-frekwenza huma mqassma skont il-konvenzjoni li ġejja:

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

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, bl-aktar serji jitniżżlu l-ewwel.

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	
Komuni:	Infezzjonijiet, herpes zoster, faringite ^a , kandidjaži fil-ħalq
Mhux komuni:	Infezzjoni opportunistika (inkluża PCP), sepsis [†] , meningoencefalite erpetika [†] , infezzjoni b'CMV, attivazzjoni mill-ġdid ta' CMV, virus tal-epatite B [†] , herpes simplex, attivazzjoni mill-ġdid ta' infezzjoni, infezzjoni f'ferita, gastroenterite ^b
Neplażmi beninni, malinni u dawk mhux speċifikati	
Mhux komuni:	Sindrome mijelodisplastiku (MDS - <i>myelodysplastic syndrome</i>), tumuri malinni sekondarji, inkluża lewkimja mijelojd
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
Komuni:	Newtropenija bid-den, newtropenija, tromboċitopenija, limfopenija, lewkopenija, anemija
Mhux komuni:	Panċitopenija li tieħu fit-tul, anemija aplastika [†] , panċitopenija, petekje
Disturbi fis-sistema immuni	

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Komuni:	Reazzjoni allergika
Mhux komuni:	Anafilassi
Disturbi fis-sistema endokrinarja	
Komuni:	Cushingoid ^c
Mhux komuni:	Dijabete insipidus
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	
Komuni ħafna:	Anoreksja
Komuni:	Iperglicemija
Mhux komuni:	Ipokalimja, žieda fl-alkaline phosphatase
Disturbi psikjatriċi	
Komuni:	Aġitazzjoni, amnesija, depressjoni, ansjetà, konfużjoni, insomnja
Mhux komuni:	Disturb fl-imġiba, burdata tinbidel malajr, alluċinazzjoni, apatija
Disturbi fis-sistema nervuża	
Komuni ħafna:	Konvulżjonijiet, emiparesi, afasja/disfasja, uġiġħ ta' ras
Komuni:	Atassja, bilanc indebolit, konjizzjoni indebolita, konċentrazzjoni indebolita, koxjenza mnaqqsqa, sturdament, ipoestesija, memorja indebolita, disturb newroloġiku, newropatija ^d , parestesija, ġedla ta' ngħas. disturb fit-taħdit, taħsir tat-togħma, roghda
Mhux komuni:	Status epilepticus, emipleġja, disturb ekstrapiramidal, parożmija, mixja mhux normali, iperestesija, disturb fissensi, koordinazzjoni mhux normali
Disturbi fl-ġħajnejn	
Komuni:	Emijanopja, vista mċajpra, disturb fil-vista ^e , difett fil-kamp viżiv, diplopja, uġiġħ fl-ġħajnejn
Mhux komuni:	Tnaqqis fl-akutezza tal-vista, għajnejn xotti
Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika	
Komuni:	Truxija ^f , vertigini, tinnitus, uġiġħ fil-widna ^g
Mhux komuni:	Indeboliment fis-smiġħ, iperakuži, otite medja
Disturbi fil-qalb	
Mhux komuni:	Palpitazzjoni
Disturbi vaskulari	
Komuni:	Emorragija, emboliżmu fil-pulmun, tromboži fil-vini tal-fond, pressjoni għolja
Mhux komuni:	Emorragija cerebrali, fwawar, fwawar ta' shana
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Komuni:	Pulmonite, qtugh ta' nifs, sinožite, bronkite, sogħla, infezzjoni fil-parti ta' fuq tal-apparat tan-nifs
Mhux komuni:	Insuffiċjenza respiratorja [†] , pulmonite tal-interstizju/pulmonite, fibrozi fil-pulmun, kongestjoni fl-imnieħer
Disturbi gastrointestinali	
Komuni ħafna:	Dijarea, stitikezza, nawsja, rimettar
Komuni:	Stomatite, uġiġħ fl-addome ^h , dispepsja, disfagja
Mhux komuni:	Distenzjoni tal-addome, inkontinenza tal-ippurgar, disturb gastrointestinali, murliti, ħalq xott
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Mhux komuni:	Insuffiċjenza tal-fwied [†] , īxsara fil-fwied, epatite, kolestasi, ipermobilirubinimja
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	
Komuni ħafna:	Raxx, alopeċja
Komuni:	Eritema, ġilda xotta, hakk
Mhux komuni:	Nekrolisi tossikatal-epidermide, sindrome ta' Stevens-Johnson, angioedima, eritema multiforme, eritroderma, il-ġilda taqa' qxur qxur, reazzjoni ta' sensitività eċċessiva għad-dawl, urtikarja, eksantema, dermatite, żieda fil-hruġ tal-gharaq, pigmentazzjoni mhux normali
Mhux magħrufa:	Reazzjoni ghall-mediċina b'eosinofilja u sintomi sistemiċi (DRESS - <i>Drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms</i>)
Disturbi muskoluskeletriċi u tat-tessuti konnettivi	
Komuni:	Mijopatija, dghufija fil-muskoli, artralgja, uġiġħ fid-dahar, uġiġħ muskoluskeletriku, mijalġja
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	
Komuni:	Żieda fil-frekwenza tal-awrina, inkontinenza tal-awrina
Mhux komuni:	Disurja
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	
Mhux komuni:	Emorragija mill-vagina, menorragja, amenorrea, vaginiti, uġiġħ fis-sider, impotenza
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Komuni ħafna:	Għejja
Komuni:	Deni, sintomi bħal tal-influwenza, astenja, telqa tal-ġisem mingħajr sinjal ta' mard, uġiġħ, edima, edima periferali ⁱ
Mhux komuni:	Aggravar tal-kondizzjoni, roghda esaġerata flimkien ma' deni u tkexxix ta' bard, edima fil-wiċċ, bidla fil-kulur fl-ilsien, għatx, disturb fis-snien
Investigazzjonijiet	

<i>Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti trattati b'temozolomide</i>	
Komuni:	Żieda fil-livelli tal-enzimi tal-fwied ^j , tnaqqis fil-piż, żieda fil-piż
Mhux komuni:	Żieda ta' gamma-glutamyltransferase
Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi procedura	
Komuni:	Koriment ikkawżat minn radjazzjoni ^k

^a Tinkludi farniġite, faringite tal-imnieħer u l-faringi, faringite kkawżata minn Streptokokki

^b Tinkludi gastroenterite, gastroenterite kkawżata minn virus

^c Jinkludi cushingoid, sindrome ta' Cushing

^d Tinkludi newropatija, newropatija periferali, polineuropatija, newropatija periferali tas-sensi, newropatija periferali motorja

^e Jinkludi indeboliment fil-vista, disturb fl-ghajnejn

^f Tinkludi truxija, truxija bilaterali, truxija newrosensorja, truxija unilaterali

^g Jinkludi uġiġ fil-widna, skumdità fil-widna

^h Jinkludi uġiġ fl-addome, uġiġ fil-parti t'isfel tal-addome, uġiġ fin-naħha ta' fuq tal-addome, skumdità fl-addome

ⁱ Tinkludi edima periferali, nefha periferali

^j Tinkludi żieda fit-test tal-funzjoni tal-fwied, żieda fl-alanine aminotransferase, żieda fl-aspartate aminotransferase, żieda fl-enzimi tal-fwied

^k Jinkludi koriment ikkawżat minn radjazzjoni, koriment fil-ġilda kkawżat minn radjazzjoni

[†] Inkluzi każijiet b'riżultat fatali

Glioblastoma multiforme li tkun għadha kif ġiet iddianjostikata

Riżultati tal-laboratorju

Ġiet osservata majelosuppressjoni (newtropenija u tromboċitopenija), li hija magħrufa bhala tossiċità li tillimita d-doża għal īnfra mis-sustanzi ċitotossici, inkluż TMZ. Meta l-anormalitajiet tal-laboratorju u l-avvenimenti avversi kienu kkombinati tul il-fażjiet ta' kura konkomittanti u dik bhala monoterapija, kienu osservati anormalitajiet tan-newtropili ta' Grad 3 jew ta' Grad 4 fin-newtropili, inkluż avveninenti newtropeniċi fi 8% tal-pazjenti. Anormalitajiet ta' Grad 3 jew ta' Grad 4, inkluż effetti tromboċitopeniċi deheru f'14 % tal-pazjenti li nghataw TMZ.

Glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Riżultati tal-laboratorju

Tromboċitopenija u newtropenija ta' Grad 3 jew 4 seħħew fi 19 % u fi 17 %, rispettivamennt, tal-pazjenti kukturati għal glijoma malinna. Dan wassal għal rikoveru l-ishtar u/jew waqfien ta' TMZ fi 8 % u f'4 %, rispettivament. Majelosuppressjoni kienet prevedibbi (normalment fl-ewwel fit-tiċċikli, bin-nadir ikun bejn Jum 21 u Jum 28), u l-irkupru kien wieħed mgħażżeq, normalment fi żmien 1-2 ġimħat. Ma ġiet osservata ebda evidenza ta' majelosuppressjoni kumulattiva. Il-preżenza ta' tromboċitopenija tista' żżid ir-riskju ta' emorragija, u l-preżenza ta' newtropenija jew ta' lewkopenija tista' żżid ir-riskju ta' infezzjoni.

Sess

F'analizi bil-farmakokinetiċi tal-popolazzjoni, ta' esperjenza bi prova klinika kien hemm 101 mara u 169 raġel li għalihom, il-valuri l-aktar baxxi tan-newtropili kienu disponibbli u 110 nisa u 174 raġel li għalihom kien disponibbli l-ġhadd nadir tal-plejtlits. Kien hemm rati oħla ta' newtropenija ta' Grad 4 ($ANC < 0.5 \times 10^9/l$), 12 % vs 5 %, u tromboċitopenija ($< 20 \times 10^9/l$), 9 % vs 3 % fin-nisa vs l-irġiel fl-ewwel ċiklu tat-terapija. F'sett ta' dejta għal glijoma rikorrenti b'400 suġġett, newtropenija ta' Grad 4 seħħet fi 8 % tan-nisa vs 4 % tas-suġġetti rgiel u tromboċitopenija ta' Grad 4 fi 8 % tan-nisa vs 3 %

tas-suġġetti rgiel fl-ewwel ċiklu tat-terapija Studji għal glijoma rikorrenti b'288 suġġett, newtropenja ta' Grad 4 seħħet fi 1 % tan-nisa vs 0 % tas-suġġetti rgiel u tromboċitopenija ta' Grad 4 fi 8 % tan-nisa vs 3 % tas-suġġetti rgiel fl-ewwel ċiklu tat-terapija.

Popolazzjoni pedjatrika

TMZ mill-ħalq ġie studjat f'pazjenti pedjatriċi (età ta' 3-18-il sena) bi glijoma rikorrenti taz-zokk centrali tal-moħħ jew astroċitoma rikorrenti ta' grad għoli, f'kors fejn ingħata kuljum għal 5 ijiem kull 28 jum. Ghalkemm id-dejta hija limitata, it-tolleranza fit-tfal hija mistennija li tkun l-istess bħal dik fl-adulti. Is-sigurtà ta' TMZ fi tfal ta' taħt it-3 snin għadha ma ġietx stabbilita.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġi rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskjut tal-prodott mediciinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'Appendiċi V.

4.9 Doža eċċessiva

Doži ta' 500, 750, 1,000, u 1,250 mg/m² (doža totali kull ċiklu matul 5 ijiem) ġew evalwati klinikament f'pazjenti. It-tossiċità ta' limitazzjoni tad-doža kienet ematologika u ġiet irrapportata ma' kwalunkwe doža iżda hija mistennija li tkun iktar serja b'doži aktar qawwijin. Doža eċċessiva ta' 10,000 mg (doža totali f'ċiklu wieħed, matul 5 ijiem) ittieħed minn pazjent u r-reazzjonijiet avversi rrapportati kienu panċitopenja, deni, kollass ta' diversi organi u mewt. Hemm rapporti ta' pazjenti li hadu d-doža rrakkomandata għal aktar mill-5 ijiem tat-trattament (sa 64 jum) b'effetti avversi rrapportati li jinkludu sopprezzjoni tal-mudullun, b'infezzjoni jew mingħajr infezzjoni, li f'xi każżejjiet kienu serji u fit-tul u li wasslu għall-mewt. Fil-każ ta' doža eċċessiva, hija meħtieġa evalwazzjoni ematologika. Għandhom jiġi pprovduti miżuri ta' appoġġ kif meħtieg.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamici

Kategorija farmakoterapewтика: Aġenti antineoplastici – Sustanzi ta' alkalizzazzjoni oħrajn, Kodiċi ATC: L01AX03

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Temozolomide huwa triazene, li fil-pH fizjologiku jinbidel malajr fis-sustanza attiva monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC). Huwa mahsub li ċ-ċitotossicità ta' monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC) hija primarjament minħabba l-alkylation fil-pożizzjoni O⁶ ta' guanine, b'alkylation addizzjonali li sseħħ ukoll fil-pożizzjoni N⁷. Ģriehi citotossici li jiżviluppaw sussegwentement huma maħsuba li jinvolvu t-tiswija anormali tal-methyl adduct.

Effikaċċja klinika u sigurtà

Glioblastoma multiforme li tkun għadha kif ġiet dijanostikata

Total ta' 573 pazjent intgħażlu b'mod randomizzat sabiex jirċievu jew TMZ + RT (n=287) jew RT waħdu (n=286). Il-pazjenti fil-fergħa ta' TMZ + RT irċevew TMZ (75 mg/m²) darba kuljum b'mod konkomittanti, sa mill-ewwel jum ta' RT sal-aħħar jum ta' RT għal 42 jum (sa mhux aktar minn 49 jum). Dan kien segwit b'monoterapija ta' TMZ (150 – 200 mg/m²) f'Jiem 1 – 5 ta' kull ċiklu ta' 28 jum sa 6 ċikli, li bdew 4 ġimħat wara li ntemmet RT. Pazjenti fil-fergħa tal-kontroll ingħataw RT

biss. Waqt it-terapija bl-RT u b'dik ikkombinata ma' TMZ kienet meħtiega terapija biex tilqa' għall-pulmonite b'*Pneumocystis jirovecii* (PCP).

TMZ ingħata bħala terapija ta' salvataġġ fil-faži ta' follow-up f'161 pazjent mill-282 (57 %) fil-fergħa b'RT waħdu, u f'62 pazjent mill-277 (22 %) fil-fergħa ta' TMZ + RT.

Il-proporzjon tal-periklu (HR) għas-sopravivenza ġeneral i-kien ta' 1.59 (95 % CI għal HR = 1.33 - 1.91) b'log rank p < 0.0001 favur il-fergħa ta' TMZ. Il-probabilità stmata li jkun hemm sopravivenza ta' sentejn jew aktar (26 % vs 10 %) hija ogħla għall-fergħa ta' RT + TMZ. Iż-żieda ta' TMZ flimkien ma' RT, segwit b'monoterapija ta' TMZ fil-kura ta' pazjenti bi glioblastoma multiforme li kienet għadha kif ġiet iddijanostikata wasslet għal titnej statistikament sinifikanti fis-sopravivenza ġenerali (OS) meta mqabbel ma' RT waħedha (Figura 1).

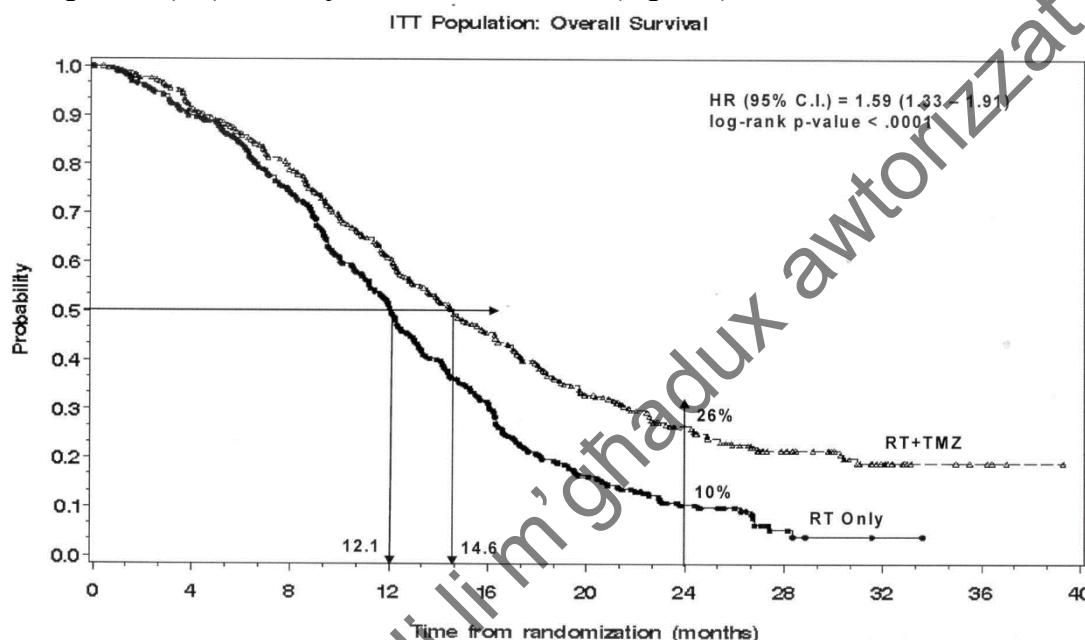


Figura 1: Kurvi Kaplan-Meier għas-sopravivenza ġenerali (popolazzjoni b'intenzjoni li tigi kkurata)

Ir-riżultati mill-prova ma kinu konsistenti fis-sottogrupp ta' pazjenti bi status baxx ta' prestazzjoni (WHO PS=2, n=70), fejn is-sopravivenza globali u ż-żmien sal-progressjoni tal-marda kienu simili fiż-żewġ gruppi. Madankollu, ma jidhirx li hemm xi riskji li ma jistgħux jiġu aċċettati f'dan is-sottogrupp ta' pazjenti.

Glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Dejta dwar l-effikaċċa klinika f'pazjenti bi glioblastoma multiforme (Status ta' prestazzjoni ta' Karnofsky [KPS] ≥ 70), progressiva jew rikorrenti wara kirurgija u RT, kienet ibbażata fuq żewġ provi klinici b'TMZ orali. Waħda kienet prova mhux komparattiva f'138 pazjent (29 % irċevew kemoterapija qabel), u l-oħra kienet prova randomizzata ikkontrollata b'mod attiv ta' TMZ vs procarbazine f'total ta' 225 pazjent (67 % irċevew trattament qabel bil-kemoterapija bbażata fuq nitrosourea). Fiż-żewġ provi, il-punt ta' tmiem primarju kien is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS) kif definita minn skens tal-MRI jew minn aggravar newroloġiku. Il-istudju mhux komparattiv, il-PFS wara 6 xħur kien ta' 19 %, is-sopravivenza mingħajr progressjoni medjana kienet ta' 2.1 xħur, u l-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 5.4 xħur. Ir-rata ta' rispons oġġettiv (ORR) ibbażata fuq skens tal-MRI kienet ta' 8 %.

Fil-prova randomizzata ikkontrollata b'mod attiv, il-PFS wara 6 xħur kien ferm akbar għal TMZ milli għal procarbazine (21 % vs 8 %, rispettivament – chi-square p = 0.008) bil-PFS medjan ta' 2.89 u 1.88 xħur rispettivament (log rank p = 0.0063). Is-sopravivenza medjana kienet ta' 7.34 u 5.66 xħur għal TMZ u procarbazine, rispettivament (log rank p = 0.33). Wara 6 xħur, il-porzjon tal-pazjenti li baqgħu ħajjin kien ferm ogħla fil-fergħa ta' TMZ (60 %) meta mqabbel mal-fergħa ta' procarbazine

(44 %) (chi-square p = 0.019). F'pazjenti li nghataw il-kemoterapija qabel, il-benefiċċju kien indikat f'dawk b'KPS ta' ≥ 80 .

Tagħrif dwar iż-żmien sakemm l-istatus newroloġiku mar ghall-agħar iffavorixxa TMZ fuq procarbazine, kif għamel it-tagħrif dwar iż-żmien meta l-istatus ta' prestazzjoni mar ghall-agħar (tnaqqis għal KPS ta' < 70 jew tnaqqis b'mill-inqas 30 punt) Iż-żminijiet medjani għall-progressjoni f'dawn il-punti ta' tmiem varja minn 0.7 sa 2.1 xhur aktar għal TMZ milli għal procarbazine (log rank p = < 0.01 sa 0.03).

Astročitoma anaplastika rikorrenti

Fi prova b'iktar minn centru wieħed, prospettiva ta' faži II li evalwat is-sigurtà u l-effikaċċja ta' TMZ orali fit-trattament ta' pazjenti b'astročitoma anaplastika wara l-ewwel rikaduta, wara 6 xhur il-PFS kien ta' 46 %. Il-PFS medjan kien ta' 5.4 xhur. Il-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 14.6 xhur. Ir-rata ta' rispondi, ibbażata fuq il-valutazzjoni tal-reviżur centrali, kienet ta' 35 % (13 CR u 43 PR) għall-popolazzjoni b'intenzjoni li tīgħi kkurata (ITT) n=162. Fi 43 pazjent, ġie rrappor tar mard stabbli. Is-sopravivenza mingħajr episodji wara 6 xhur għall-popolazzjoni ITT kienet ta' 44 % b'medjan ta' sopravivenza mingħajr episodji ta' 4.6 xhur, li kien simili għar-riżultati tas-sopravivenza mingħajr progressjoni. Għall-popolazzjoni eligibbli għall-istologija, ir-riżultati tal-effikaċċja kienu simili. Li jintlaħaq rispondi oġgettiv radjulogiku jew li jinżamm l-istatus mingħajr progressjoni, kien assoċċjat ħafna ma' kemm inżammet jew tjebet il-kwalità tal-ħajja.

Popolazzjoni pedjatrika

TMZ orali kien studjat f'pazjenti pedjatriċi (età ta' 3-18-il sena) bi glijoma rikorrenti taz-zokk centrali tal-mohħ jew b'astročitoma rikorrenti ta' grad għoli, f'kors mogħi kuljum għal 5 ijiem kull 28 jum. It-tolleranza għal TMZ hija simili għal dik tal-adulti.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

TMZ huwa idrolizzat b'mod spontanju fil-pH fizjoloġika għall-ispeċi attiva, 3-methyl-(triazen-1-yl)imidazole-4-carboxamide (MTIC). MTIC huwa idrolizzat b'mod spontanju għal 5-amino-imidazole-4-carboxamide (AIC), intermedju magħruf fil-bijosintesi tal-purine u acidi nuklejici u għal methylhydrazine, li huwa maħsub. Ir-huwa l-ispeċi attiv li jagħmel l-alkalizzazzjoni. Iċ-ċitotossiċità ta' MTIC hija maħsuba li ġejja primarjament mill-alkalizzazzjoni tad-DNA, l-aktar fil-pożizzjonijiet O⁶ u N⁷ ta' guanine. Fir-rigward tal-AUC ta' TMZ, l-esponenti għal MTIC u AIC huwa 2.4 % u 23 %, rispettivament. *In vivo* it-t_{1/2} ta' MTIC kien simili għal dak ta' TMZ, 1.8 siegħha.

Assorbiment

Wara l-ghoti orali lil pazjenti adulti, TMZ jiġi assorbit malajr, bl-ogħla konċentrazzjonijiet jintlaħqu anki 20 minuta wara li jkun ingħata (ħin medju bejn 0.5 u 1.5 sifha). Wara li jingħata mill-ħalq, TMZ tikkettat b'¹⁴C, il-medja tal-ammont ta' ¹⁴C fl-ippurgar aktar minn 7 ijiem wara d-doża kienet 0.8% li tindika assorbiment komplet.

Distribuzzjoni

TMZ juri li jeħel b'mod ħafif mal-proteini (10% sa 20%), u għalhekk mhux mistenni li jinterażixxi ma' sustanzi li jehlu ħafna mal-proteini.

Studji PET fil-bniedem u dejta ta' qabel l-użu kliniku jindikaw li TMZ jaqsam malajr mill-barriera ta' bejn id-demm u l-mohħ u jinstab fis-CSF. Il-fatt li jippenetra fis-CSF ġie kkonfermat f'pazjent wieħed; l-esponenti għal CSF fuq il-baži tal-AUC ta' TMZ kien ta' madwar 30 % ta' dak fil-plaźma, li huwa konsistenti mad-dejta mill-annimali.

Eliminazzjoni

Il-half-life ($t_{1/2}$) fil-plažma huwa ta' madwar 1.8 sighat. Il-mod ewlieni tal-eliminazzjoni ta' ^{14}C huwa dak renali. Wara għoti orali, madwar 5 % sa 10 % tad-doża tīgi rkuprata mhux mibdula fl-awrina fuq medda ta' 24 siegħa, u l-bqija tīgi eliminata bħala aċidu temozolomide, 5-aminoimidazole-4-carboxamide (AIC) jew metaboliti polari mhux identifikati.

Il-konċentrazzjonijiet tal-plažma jiżdiedu b'mod relataf mad-doża. It-tnejħiha mill-plažma, il-volum tad-distribuzzjoni u l-half-life huma indipendentni mid-doża.

Popolazzjonijiet specjali

Analizi tal-farmakokinetici ta' TMZ ibbażata fuq il-popolazzjoni uriet li t-tnejħiha mill-plažma ta' TMZ kienet indipendent mill-ett, funzjoni tal-kliewi jew l-użu tat-tabakk. Fi studju farmakokinetiku separat, il-profilu farmakokinetici tal-plažma f'pazjenti b'indeboliment ħafif sa moderat tal-fwied kienu jixbhu lil dawk osservati f'pazjenti b'funzjoni tal-fwied normali.

Pazjenti pedjatriċi kellhom AUC ogħla minn dak ta' pazjenti adulti; madankollu, id-doza massima ttollerata (MTD) kienet ta' 1,000 mg/m² kull čiklu kemm fit-tfal kif ukoll fl-adulti.

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

Sarū studji dwar it-tossicità fuq čiklu wieħed (dożagg ta' 5 ijiem, 23 jum mingħajr trattament), 3- u 6-čikli fuq il-firien u l-klieb. Il-miri primarji tat-tossicità nkludew il-mudullun, is-sistema limforettikulari, it-testikoli u l-apparat gastro-intestinali u, f'doże aktar qawwija, li kienu letali għal 60 % sa 100 % tal-firien u l-klieb ittestjati, seħħet degenerazzjoni tar-retina. Kien hemm evidenza li l-biċċa l-kbira tat-tossicità kienet riversibbli, ħlief f'episodji avversi fis-sistema riproduttiva tal-irġiel u fid-degenerazzjoni tar-retina. Madankollu, minhabba li d-dozi implikati fid-degenerazzjoni tar-retina kien fil-medda tad-doża li tikkäġuna l-mewt, u l-ebda effett komparabbli ma kien osservat fi studji kliniči, din is-sejba ma tqisitx li għandha rilevanza klinika.

TMZ huwa sustanza *alkylating* embrijotossika, teratoġenika, u ġenotossika. TMZ huwa aktar tossiku għall-firien u ghall-klieb milli għall-bnedmin, u d-doża klinika tqrrebb lejn id-doża minima li tikkäġuna l-mewt fil-firien u fil-klieb. It-tnaqqis fil-lewkoċi u fil-plejlets relataf mad-doża jidher li huwa indikatur sensittiv tat-tossicità. Varjetà ta' neoplażmi, li jinkudu karċinomi mammarji, keratokantoma tal-ġilda u *basal cell adenoma* kienu osservati fi studju ta' 6 čikli fuq il-firien, filwaqt li l-ebda tumur jew tibdil pre-neoplastiku ma kien evidenti fi studji fuq il-klieb. Il-firien jidhru li huma partikolarmen sensittivi għall-effetti onkōgeniċi ta' TMZ, bl-ewwel tumuri jseħħu fi żmien 3 xhur mid-dożagg tal-bidu. Il-perijodu ta' *latency* huwa qasir ħafna, anke għal sustanzi ta' alkalizzazzjoni.

Ir-riżultati ta' testijiet ta' aberrazzjoni tal-kromożomi tal-Ames/salmonella u l-Limfoċit tad-Demm Periferali Uman (HPBL) urew rispons pozittiv għall-mutagenicità.

6. TAGħrif FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Kontenut tal-kapsula:

Anhydrous lactose

Colloidal anhydrous silica

Sodium starch glycolate tip A

Tartaric acid

Stearic acid

Qoxra tal-kapsula:

Gelatin

Titanium dioxide (E 171)

Yellow iron oxide (E 172)

Ilma

Linka tal-istampar:

Shellac

Black iron oxide (E 172)

Potassium hydroxide

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

sentejn

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna

Flixkun

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

Qartas

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C

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

Flixkun

Fliexken tal-ħgieg kulur ambra ta' Tip III b'tapp tal-polypropylene li ma jinfetahx mit-tfal u li fihom 5 jew 20 kapsula iebsa.

Il-fliexken fihom pawċ għal dessikant.

Il-kartuna fiha flixkun wieħed.

Pakkett multiplu (Fliexken)

Pakkett multiplu li fih 20 kapsula iebsa (4 pakketti ta' 5 kapsuli ibsin fi flixkun tal-ħgieg kulur ambra tip III b'tapp tal-polypropylene li ma jinfetahx mit-tfal. Il-fliexken fihom pawċ għal dessikant.)

Qartas

Qartas tal-poliester/aluminju/polietilene (PET/alu/PE).

Kull qartas fi 1 kapsula iebsa.

Daqqs tal-pakkett ta' 5 jew 20 kapsula iebsa ssiġillati individwalment fi qratas.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġġar iehor

Il-kapsuli m'għandhomx jinfethu. Jekk il-kapsula jiġi l-ħsara, il-kuntatt tal-kontenut tat-trab mal-ġilda, mal-membrani mukuži jew mal-ghajnejn għandu jiġi evitat. Jekk Temozolomide Hexal jiġi f'kuntatt mal-ġilda jew mal-mukożja, għandu jitlaħlaħ mill-ewwel u bir-reqqa bis-sapun u bl-ilma.

Il-pazjenti għandhom jingħataw parir bex iżommu l-kapsuli fejn ma jidhrux u ma jintlaħqux mit-tfal, l-ahjar f'armarju maqful. Ingestjoni accidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/005
EU/1/10/616/006
EU/1/10/616/027
EU/1/10/616/028
EU/1/10/616/038

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 ta' Marzu 2010
Data tal-ahħar tiġid: 19 ta' Novembru 2014

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

{XX/SSSS}

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 100 mg kapsuli ibsin

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull kapsula iebsa fiha 100 mg ta' temozolomide.

Eċċipjent b'effett magħruf:

Kull kapsula iebsa fiha 73 mg ta' anhydrous lactose.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa (kapsula).

Il-kapsuli ibsin għandhom il-parti principali kulur abjad, b'għatu kulur roża, u huma ttimbrati b'inka sewda. L-ġħatu huwa ttimbrat b"TMZ". Il-parti principali hija ttimbrata b"100".

Kull kapsula iebsa hija twila madwar 15.8 mm.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Temozolomide Hexal huwa indikat għall-kura ta':

- pajżenti adulti bi glioblastoma multiforme li tkun għada kemm ġiet iddijanostikata flimkien ma' radjuterapija (RT) u wara bħala monoterapija,
- tħalli b'età minn tliet snin 'il fuq, adoloxxenti u pajżenti adulti bi glioma malinna, bħal glioblastoma multiforme jew astrocitoma anaplastika, li jerġgħu jirkadu jew li jkollhom avvanz tal-marda wara terapija ta' livell normali.

4.2 Pożoġija u metodu ta' kif għandu jingħata

Temozolomide Hexal għandu jiġi preskritt biss minn tobba b'esperjenza fil-kura onkologika ta' tumuri tal-moħħ.

Kura anti-emetika tista' tingħata (ara sezzjoni 4.4).

Pożoġijsa

Pajżenti adulti li jkunu għadhom kif gew dijanostikati bi glioblastoma multiforme

Temozolomide Hexal jingħata flimkien ma' radjuterapija fokali (fażi konkomittanti) segwit b'mhux aktar minn 6 cikli ta' monoterapija ta' temozolomide (TMZ) (fażi ta' monoterapija).

Fażi konkomittanti

TMZ jingħata b'mod orali b'doża ta' 75 mg/m^2 kuljum għal 42 jum flimkien ma' radjuterapija fokali (60 Gy mogħtija fi 30 frazzjoni) Mhux irrakkommandat li jitnaqqsu d-doži, iż-żda ttardjar jew waqfien tal-ġħoti ta' TMZ għandu jiġi deċiż kull ġimgħa skont kriterji ta' tossicità ematologika u dik mhux ematologika. L-ġħoti ta' TMZ jista' jitkompli tul il-perijodu ta' 42 jum meta jkunu qed jingħataw flimkien (sa 49 jum) jekk jintlaħqu l-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:

- għadd assolut tan-newtrophili (ANC) $\geq 1.5 \times 10^9/l$
- għadd tat-tromboċiți $\geq 100 \times 10^9/l$
- tossiċità mhux ematoloġika ta' kriterju komuni tat-tossiċità (CTC)ta' \leq Grad 1 (ħlief għal alopecja, tqalligħ u rimettar).

Waqt il-kura, l-ghadd komplet tad-demm għandu jinkiseb kull ġimħha. L-ghoti ta' TMZ għandu jitwaqqaf temporanjament jew għal kollox waqt il-faži meta jkunu qed jingħataw flimkien skont il-kriterji ta' tossiċità ematoloġika u mhux ematoloġika kif jidher fit-Tabella 1.

Tabella 1. Interruzzjoni jew twaqqif tad-dožagg tat-TMZ meta r-radjuterapija tingħata fl-istess ħin ma' TMZ		
Tossiċità	Interruzzjoni ta' TMZ ^a	Twaqqif ta' TMZ
Għadd assolut ta' newtrophili	$\geq 0.5 \text{ u } < 1.5 \times 10^9/l$	$< 0.5 \times 10^9/l$
Għadd ta' tromboċiți	$\geq 10 \text{ u } < 100 \times 10^9/l$	$< 10 \times 10^9/l$
Tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC (ħlief għal alopecja, tqalligħ, rimettar)	CTC Grad 2	CTC Grad 3 jew 4

a: Il-kura b'TMZ moghti b'mod konkomittanti tista' titkompla meta jintlahqu dawn il-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:
għadd assolut tan-newtrophili $\geq 1.5 \times 10^9/l$; għadd tat-tromboċiți $\geq 100 \times 10^9/l$; tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC ta' \leq Grad 1 (ħlief għal alopecja, tqalligħ, rimettar).

Faži ta' monoterapija

Erba' ġimħat wara li tintemm il-faži konkomittanti ta' TMZ + RT, TMZ jibqa' jingħata sa 6 ċikli ta' kura ta' monoterapija. Id-doža f'Čiklu 1 (monoterapija) hija 150 mg/m² darba kuljum għal 5 ijiem segwiti minn 23 jum mingħajr kura. Fil-bidu ta' Čiklu 2, id-doža tiżdied għal 200 mg/m² jekk it-tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC għal Ċiklu 1 tkun Grad ≤ 2 (ħlief għal alopecja, tqalligħ u rimettar), jekk l-ghadd assolut tan-newtrophili (ANC) jkun $\geq 1.5 \times 10^9/l$, u l-ghadd tat-tromboċiți jkun $\geq 100 \times 10^9/l$. Jekk id-doža ma tkun qed miżjudha f'Čiklu 2, m'għandux ikun hemm żieda fid-doža fiċ-ċikli sussegħenti. Ladarba d-doža tkun qed miżjudha, tinżamm għal 200 mg/m² kuljum fl-ewwel 5 ijiem ta' kull ċiklu li jkun imiss ħlief jekk isseħħi tossiċità. It-naqqis u t-twaqqif tad-doži waqt il-faži ta' monoterapija għandhom jiġi applikati skont it-Tabelli 2 u 3.

Waqt il-kura, l-ghadd komplet tad-demm għandu jinkiseb f'Jum 22 (21 jum wara l-ewwel doža ta' TMZ). Id-doža għandha titnaqqas jew l-ghoti jitwaqqaf skont Tabella 3.

Tabella 2. Il-livelli tad-doža ta' TMZ għall-kura bħala monoterapija		
Livell tad-doža	Doža ta' TMZ (mg/m ² /jum)	Rimarki
- 1	100	Tnaqqis għal tossiċità li kienet seħħet qabel
0	150	Doža waqt Ċiklu 1
1	200	Doži waqt Ċikli 2-6 jekk ma tkun hemm tossiċità

Tabella 3. Tnaqqis jew twaqqif tad-doža ta' TMZ waqt kura ta' monoterapija		
Tossiċità	Naqqas TMZ b'livell ta' doža 1 ^a	Waqqaf TMZ
Għadd assolut ta' newtrophili	$< 1.0 \times 10^9/l$	Ara nota ta' qiegħ il-paġna b
Għadd ta' tromboċiți	$< 50 \times 10^9/l$	Ara nota ta' qiegħ il-paġna b
Tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC (ħlief għal alopecja, tqalligħ u rimettar)	CTC Grad 3	CTC Grad 4 ^b

a: Il-livelli tad-doža ta' TMZ huma elenkti fit-Tabella 2.

b: TMZ għandu jitwaqqaf jekk:

- livell tad-doža -1 (100 mg/m²) xorta waħda jirrizulta f'tossiċità mhux acċettabbli
- l-istess tossiċità mhux ematoloġika ta' Grad 3 (ħlief għal alopecja, tqalligħ, rimettar) terga' sseħħi wara tnaqqis fid-doža.

Pazjenti adulti u pedjatriċi minn 3 snin 'il fuq bi glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Čiklu ta' kura huwa magħmul minn 28 jum. F'pazjenti li qabel ma kinux ikkurati bil-kimoterapija, TMZ jittieħed mill-ħalq f'doża ta' 200 mg/m² darba kuljum għall-ewwel 5 ijiem, segwiti minn 23 jum ta' interruzzjoni mill-kura (total ta' 28 jum). F'pazjenti li qabel kienu qegħdin jiġu kkurati bil-kimoterapija, id-doża tal-bidu hija 150 mg/m² darba kuljum, li tiżdied fit-tieni ciklu għal 200 mg/m² kuljum, għal 5 ijiem jekk ma jkunx hemm tossiċità ematoloġika (ara sezzjoni 4.4).

Popolazzjonijiet speċjali

Popolazzjoni pedjatrika

F'pazjenti ta' 3 snin jew aktar, TMZ jintuża biss f'każ ta' glijoma malinna rikorrenti jew progressiva. L-lesperjenza f'dawn it-tfal hija limitata hafna (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1). Is-sigurtà u l-effiċċiatura ta' TMZ fit-tfal ta' taħt it-3 snin ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda *data* disponibbli.

Pazjenti b'indeboliment epatiku jew renali

Il-farmakokinetici ta' TMZ kienu komparabbli f'pazjenti b'funzjoni epatika normali u f'dawk b'indeboliment epatiku ħafif jew moderat. M'hemmx dejta disponibbli dwar l-ghoti ta' TMZ f'pazjenti b'indeboliment epatiku serju (Child's Class C) jew b'indeboliment renali. Fuq il-baži tal-karatteristiċi farmakokinetici ta' TMZ, mhuwiex probabbli li jkun meħtieg tnaqqis fid-doża għal pazjenti b'indeboliment epatiku serju jew bi kwalunkwe grad ta' indeboliment renali. Madankollu, għandha tintuża l-kawtela meta TMZ jingħata f'dawn il-pazjenti.

Pazjenti anzjani

Fuq il-baži ta' analiżi farmakokinetika tal-popolazzjoni f'pazjenti ta' età bejn 19-78 sena, l-eliminazzjoni ta' TMZ mhijiex affettwata mill-età. Madankollu, jidher li pazjenti anzjani (> 70 sena) għandhom riskju akbar li jkollhom newtropenija u tromboċitopenija (ara sezzjoni 4.4).

Metodu ta' kif għandu jingħata

Temozolomide Hexal kapsuli ibsin għandhom jittieħdu meta wieħed ikun fi stat sajjem.

Il-kapsuli għandhom jinbelgħu shah ma' tazza ilma u m'għandhomx jinfethu jew jiġi magħmudin.

Jekk iseħħi rimettar wara l-ghoti tad-doża, it-tieni doża m'għandhiex tingħata dakinhar.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

Sensittività eċċessiva għal dacarbazine (DTIC).

Majelosopprezzjoni severa (ara sezzjoni 4.4).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Infezzjonijiet opportunistici u riattivazzjoni tal-infezzjonijiet

Infezzjonijiet opportunistici (bħal pnewmonja *Pneumocystis jirovecii*) u riattivazzjoni tal-infezzjonijiet (bħall-HBV, CMV) ġew osservati matul il-kura b'TMZ (ara sezzjoni 4.8).

Meningoencefalite herpetika

F'kažijiet ta' wara t-tqegħid fis-suq, kienet osservata meningoencefalite herpetika (inkluži kažijiet fatali) f'pazjenti li kienu qed jingħataw TMZ f'kombinazzjoni ma' radjuterapija, inkluži kažijiet ta' għoti konkomitanti ta' sterojdi.

Pnewmonja bi *Pneumocystis jirovecii*

Intwera li pazjenti li nghataw TMZ flimkien ma' RT fi prova pilota ghall-iskeda mtawwla ta' 42 jum kellhom riskju partikolari li taqbadhom pulmonite b'*Pneumocystis jirovecii* (PCP). Għalhekk hija meħtieġa profilassi kontra PCP ghall-pazjenti kollha li jkunu qeqħdin jirċievu TMZ flimkien ma' RT għall-kors ta' 42 jum (b'massimu ta' 49 jum) ikun xi jkun l-ghadd tal-limfociti. Jekk isseħħ limfopenija, għandhom jibqgħu għaddejjin bil-profilassi sakemm jirkupraw mil-limfopenija għal grad ≤ 1.

Jista' jkun hemm aktar kažijiet ta' PCP meta TMZ jingħata għal kors ta' dożagiġ itwal. Madankollu, il-pazjenti kollha li jirċievu TMZ, l-aktar dawk li jkunu qed jirċievu sterojdi, għandhom jinżammu taħt osservazzjoni mill-qrib ghall-iżvilupp ta' PCP, ikun xi jkun il-kors. Kažijiet ta' insuffiċjenza respiratorja fatali kienu rrappurtati f'pazjenti li jużaw TMZ, specjalment flimkien ma' dexamethasone jew sterojdi oħrajn.

HBV

Ġiet irrapportata epatite minħabba riattivazzjoni tal-virus tal-epatite B (HBV), li f'xi kažijiet irriżultat f'mewt. Qabel ma tinbeda l-kura f'pazjenti b'serologija tal-epatite B pozittiva (inkluži dawk b'marda attiva) għandhom jiġu kkonsultati esperti fil-mard tal-fwied. Waqt il-kura l-pazjenti għandhom jiġu ssorveljati u ġestiti b'mod xieraq.

Tossicità fil-fwied

HSara fil-fwied, li tinkludi insuffiċjenza fatali tal-fwied, kienet irrapportata f'pazjenti kkurati b'TMZ (ara sezzjoni 4.8). Testijiet tal-funzjoni tal-fwied fil-linja bażi għandhom isiru qabel il-bidu tal-kura. Jekk dawn ma jkunux normali, it-tobba għandhom jistmaw il-benefiċċju u r-riskju qabel ma jibdew temozolomide, inkluża l-possibbiltà ta' insuffiċjenza fatali tal-fwied. Ghall-pazjenti fuq čiklu ta' kura ta' 42 jum it-testijiet tal-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu ripetuti f'nofs dan iċ-ċiklu. Ghall-pazjenti kollha, it-testijiet tal-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu cċekk-jati wara kull ċiklu ta' kura. Ghall-pazjenti b'anormalitajiet sinifikanti fil-funzjoni tal-fwied, it-tobba għandhom jistmaw il-benefiċċju u r-riskju li jkomplu l-kura. Tossicità fil-fwied tista' sseħħ diversi ġimħat jew aktar wara l-aħħar kura b'temozolomide.

Tumuri malinni

Kažijiet tas-sindromu majelodisplastiku u tumuri malinni sekondarji, inkluž lewkimja majelojde gew irrapportati b'mod rari ħafna (ara sezzjoni 4.8).

Kura kontra t-tqalligh

Dardir u rimettar huma assoċjati b'mod komuni ħafna ma' TMZ.
Kura kontra t-tqalligh tista' tingħata qabel jew wara li jingħata TMZ.

Pazjenti adulti li jkunu għadhom kif ġew iddianjostikati bi glioblastoma multiforme

Kura biex tilqa' għat-tqalligh hija rakkmandata qabel l-ewwel doża tal-faži konkomittanti u hija rrakkmandata ħafna waqt il-faži ta' monoterapija.

Pazjenti bi glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Pazjenti li fiċ-ċikli ta' kura preċedenti, esperenzaw rimettar qawwi (Grad 3 jew 4) jista' jkollhom bżonn ta' kura kontra t-tqalligh.

Parametri tal-laboratorju

Pazjenti kkurati b'TMZ jista' jkollhom majelosoppressjoni, inkluż pancitopenija għal tul ta' żmien, li tista' twassal għal anemija aplastika, li f'xi każijiet kellha riżultat fatali. F'xi każijiet, esponent fl-istess ħin għal prodotti mediciinali assoċjati ma' anemija aplastika, inkluż carbamazepine, phenytoin, u sulfamethoxazole(trimethoprim, jikkumplika l-valutazzjoni. Qabel id-dožagg, għandhom jintlaħqu dawn il-parametri tal-laboratorju li ġejjin: ANC $\geq 1.5 \times 10^9/l$ u ghadd tal-plejtlets $\geq 100 \times 10^9/l$. Għadd komplet tad-demm għandu jinkiseb fit-22 jum (21 jum wara l-ewwel doża) jew sa 48 siegħa minn dak il-jum, u kull ġimħa sakemm l-ANC ikun $> 1.5 \times 10^9/l$ u l-ghadd tal-plejtlets ikun $> 100 \times 10^9/l$. Jekk l-ANC jaqa' għal $< 1.0 \times 10^9/l$ jew l-ghadd tal-plejtlets ikun $< 50 \times 10^9/l$ waqt xi ciklu, ic-ċiklu li jkun imiss għandu jitnaqqas b'livell wieħed tad-doża (ara sezzjoni 4.2). Il-livelli tad-doži jinkludu 100 mg/m^2 , 150 mg/m^2 , u 200 mg/m^2 . L-inqas doża rrakkomandata hija ta' 100 mg/m^2 .

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemmx esperienza klinika bl-użu ta' TMZ fi tfal iż-ġħar minn 3 snin. L-esperienza fi tfal akbar u fl-adoloxxenti hija limitata ħafna (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.1).

Pazjenti anzjani (> 70 sena)

Pazjenti anzjani jidhru li huma friskju akbar li jkollhom newtropenija u tromboċitopenija, meta mqabbla ma' pazjenti iż-ġħar fl-ċet. Għalhekk, għandha tingħata attenzjoni specjalji meta TMZ jingħata lil pazjenti anzjani.

Pazjenti nisa

Nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom jużaw kontraċċejżjoni effettiva biex jevitaw it-tqala waqt li jkunu qed jircievu TMZ, u għal mill-anqas 6 xhur wara t-tlestija tat-trattament.

Pazjenti rġiel

Irġiel li jkunu qegħdin jiġu trattati b'TMZ huma rrakkomandati biex ma jkollhomx tfal għal mill-anqas 3 xhur wara li jkunu reċevel l-ahħar doża u biex jieħdu parir dwar il-krijokon servazzjoni tal-isperma qabel il-kura (ara sezzjoni 4.6).

Lactose

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

Sodium

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

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

Fi studju separat ta' Faži I, l-ghoti ta' TMZ ma' ranitidine ma wassalx għal tibdil fl-ammont ta' assorbiment ta' temozolomide jew fl-esponent ġħall-metabolit attiv tiegħu monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC).

L-ghoti ta' TMZ mal-ikel irriżulta fi tnaqqis ta' 33 % fis-C_{max} u fi tnaqqis ta' 9 % fl-erja taħt il-kurva (AUC).

Billi ma jistax ikun eskuż li t-tibdil f'C_{max} huwa klinikament sinifikanti, Temozolomide Hexal għandu jittieħed mhux mal-ikel.

Fuq il-baži tal-analiżi tal-farmakokinetika tal-popolazzjoni fi provi ta' faži II, l-ghoti flimkien ta' dexamethasone, prochlorperazine, phenytoin, carbamazepine, ondansetron, antagonisti tar-ricettur ta' H₂, jew phenobarbital ma biddilx l-eliminazzjoni ta' TMZ. L-ghoti flimkien ma' valproic acid kien assocjat ma' tnaqqis żgħir iżda statistikament rilevanti fl-eliminazzjoni ta' TMZ.

Ma sar l-ebda studju biex jistabbilixxi l-effett ta' TMZ fuq il-metaboliżmu jew l-eliminazzjoni ta' prodotti medicinali oħrajn. Madankollu, billi TMZ ma jghaddix minn metabolizmu tal-fwied u ma tantx jeħel mal-proteini, mhuwiex probabbli li jaffettwa l-farmakokinetiči ta' prodotti medicinali oħrajn (ara sezzjoni 5.2).

L-użu ta' TMZ flimkien ma' sustanzi majelosoppressivi oħrajn jista' jżid il-possibbiltà ta' majelosopressjoni.

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

M'hemmx dejta dwar nisa tqal. Fi studji ta' qabel l-użu kliniku fuq firien u fniek li kien qed jirċievu 150 mg/m² TMZ, kienu murijateratoġenicità u/jew effet tossiku fuq il-fetu (ara sezzjoni 5.3).

Temozolomide Hexal m'għandux jingħata lil nisa tqal. Jekk l-użu waqt it-tqala jkun ikkunsidrat, il-pazjenta għandha tiġi infurmata dwar ir-riskju potenzjali għall-fetu.

Treddiġħ

Mux magħruf jekk TMZ jiġix eliminat fil-ħalib tas-sider tal-bniedem; għaldaqstant, it-treddiġħ għandu jitwaqqaf meta jkun hemm l-ghoti tal-kura b'TMZ.

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jużaw kontracezzjoni effettiva biex jevitaw it-tqala waqt li jkunu qed jieħdu TMZ, u għal mill-anqas 6 xhur wara t-testiġa tat-trattament.

Fertilità tar-raġel

TMZ jista' jkollu effetti ġenotossiċi. Għalhekk, irġiel li jkunu qeqħdin jiġu kkurati għandhom jużaw miżuri effettivi ta' kontraċċejjoni u jingħataw parir biex ma jkollhomx tħall għal mill-anqas 3 xhur wara l-aħħar doża, u biex jieħdu parir dwar il-krijokonservazzjoni tal-isperma qabel il-kura minħabba l-possibbiltà ta' infertilità irriversibbli minħabba l-kura b'TMZ.

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

TMZ għandu effett żgħir fuq il-hila biex issuq u thaddem magni minħabba għeja u ngħas (ara sezzjoni 4.8).

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil ta' sigurtà

Esperjenza ta' provi kliniči

F'pazjenti ttrattati b'TMZ fi provi kliniči, l-aktar reazzjonijiet avversi komuni kienu nawsja, rimettar, stitikezza, anoreksja, uġiġi ta' ras, għeja, konvulżjonijiet, u raxx. Il-parti l-kbira tar-reazzjonijiet avversi ematoloġiċi ġew irrapportati b'mod komuni; il-frekwenza tas-sejbiet tal-laboratorju ta' Grad 3-4 hija pprezentata wara Tabella 4.

Għall-pazjenti bi glijoma rikurrenti jew progressiva, nawsja, (43 %) u rimettar (36 %) generalment kienet ta' Grad 1 jew 2 (0-5 episodji ta' rimettar f'24 siegħa) u jew għaddew mingħajr trattament jew ġew ikkontrollati malajr b'terapija antiemetika standard. L-inċidenza ta' nawsja u rimettar severi kienet ta' 4 %.

Lista ta' reazzjonijiet avversi miġbura f'tabella

Reazzjonijiet avversi osservati fi studji kliniči u rrappurtati minn użu ta' TMZ wara t-tqegħid fis-suq huma elenkti f'Tabella 4. Dawn ir-reazzjonijiet huma klassifikati skont is-Sistema tal-Klassifika tal-Organi u l-frekwenza. Il-gruppi tal-frekwenza huma mqassha skont il-konvenzjoni li ġejja:

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

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, bl-aktar serji jitniżżlu l-ewwel.

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	
Komuni:	Infezzjonijiet, herpes zoster, faringite ^a , kandidjaži fil-ħalq
Mhux komuni:	Infezzjoni opportunistika (inkluża PCP), sepsis [†] , meningoenċefalite erpetika [†] , infezzjoni b'CMV, attivazzjoni mill-ġdid ta' CMV, virus tal-epatite B [†] , herpes simplex, attivazzjoni mill-ġdid ta' infezzjoni, infezzjoni f'ferita, gastroenterite ^b
Neplażmi beninni, malinni u dawk mhux spċificati	
Mhux komuni:	Sindrome mijelodisplastiku (MDS - <i>myelodysplastic syndrome</i>), tumuri malinni sekondarji, inkluża lewkimja mijeloid
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
Komuni:	Newtropenia bid-den, newtropenia, tromboċitopenija, limfopenija, lewkopenija, anemija

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Mhux komuni:	Panćitopenija li tieħu fit-tul, anemija aplastika [†] , panćitopenija , petekje
Disturbi fis-sistema immuni	
Komuni:	Reazzjoni allergika
Disturbi fis-sistema endokrinarja	
Komuni:	Cushingoid ^c
Mhux komuni:	Dijabete insipidus
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	
Komuni ħafna:	Anoreksja
Komuni:	Iperglicemija
Mhux komuni:	Ipokalimja, žieda fl-alkaline phosphatase
Disturbi psikjatriċi	
Komuni:	Aġitazzjoni, amnesija, depressjoni, ansjetà, konfużjoni, insomnja
Mhux komuni:	Disturb fl-imgiba, burdata tinbidel malajr, alluċinazzjoni, apatija
Disturbi fis-sistema nervuża	
Komuni ħafna:	Konyulżonijiet, emiparesi, afasja/disfasja, uġiġħ ta' ras
Komuni:	Atassja, bilanc indebolit, konjizzjoni indebolita, konċentrazzjoni indebolita, koxjenza mnaqqsa, sturdament, ipoestesija, memorja indebolita, disturb newroloġiku, newropatija ^d , parestesija, hedla ta' ngħas. disturb fit-tahdit, taħsir tat-togħma, roghda
Mhux komuni:	Status epilepticus, emipleġja, disturb ekstrapiramidal, parożmija, mixja mhux normali, iperestesija, disturb fissensi, koordinazzjoni mhux normali
Disturbi fl-ġħajnejn	
Komuni:	Emijanopja, vista mċajpra, disturb fil-vista ^e , difett fil-kamp viżiv, diplopja, uġiġħ fl-ġħajnejn
Mhux komuni:	Tnaqqis fl-akutezza tal-vista, għajnejn xotti
Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika	
Komuni:	Truxija ^f , vertiġini, tinnitus, uġiġħ fil-widna ^g
Mhux komuni:	Indeboliment fis-smiġħ, iperakuži, otite medja
Disturbi fil-qalb	
Mhux komuni:	Palpitazzjoni
Disturbi vaskulari	
Komuni:	Emorragija, emboliżmu fil-pulmun, trombozi fil-vini tal-fond, pressjoni għolja

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Mhux komuni:	Emorragija cerebrali, fwawar, fwawar ta' shana
Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali	
Komuni:	Pulmonite, qtugħ ta' nifs, sinożite, bronkite, sogħla, infelizzjoni fil-parti ta' fuq tal-apparat tan-nifs
Mhux komuni:	Insuffiċjenza respiratorja †, pulmonite tal-interstizju/pulmonite, fibroži fil-pulmun, konġestjoni fl-imnieħer
Disturbi gastrointestinali	
Komuni ħafna:	Dijarea, stitikezza, nawsja, rimettar
Komuni:	Stomatite, uġiġi fl-addome ^h , dispepsja, disfaġja
Mhux komuni:	Distenzjoni tal-addome, inkontinenza tal-ippurgar, disturb gastrointestinali, murliti, halq xott
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Mhux komuni:	Insuffiċjenza tal-fwied [†] , hsara fil-fwied, epatite, kolestasi, iperbilirubinimja
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	
Komuni ħafna:	Raxx, alopeċja
Komuni:	Eritema, ġilda xotta, ħakk
Mhux komuni:	Nekrolisi tossika tal-epidermide, sindrome ta' Stevens-Johnson, anġjoedima, eritema multiforme, eritroderma, il-ġilda taqa' qxur qxur, reazzjoni ta' sensittività ecċessiva għad-dawl, urtikarja, eksantema, dermatite, zieda fil-ħruġ tal-ġħaraq, pigmentazzjoni mhux normali
Mhux magħrufa:	Reazzjoni ghall-mediciċina b'eosinofilja u sintomi sistemici (DRESS - <i>Drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms</i>)
Disturbi muskoluskeletriċi u tat-tessuti konnettivi	
Komuni:	Mijopatija, dghufija fil-muskoli, artralgja, uġiġi fid-dahar, uġiġi muskoluskeletiku, mijalġja
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	
Komuni:	Żieda fil-frekwenza tal-awrina, inkontinenza tal-awrina
Mhux komuni:	Disurja
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	
Mhux komuni:	Emorragija mill-vagina, menorraġja, amenorrea, vaġinita, uġiġi fis-sider, impotenza
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Komuni ħafna:	Għejja
Komuni:	Deni, sintomi bħal tal-influwenza, astenja, telqa tal-ġisem mingħajr sinjal ta' mard, uġiġi, edima, edima periferali ⁱ

<i>Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide</i>	
Mhux komuni:	Aggravar tal-kondizzjoni, roghda esaġerata flimkien ma' deni u tkexxix ta' bard, edima fil-wiċċe, bidla fil-kulur fl-ilsien, għatx, disturb fis-snien
Investigazzjonijiet	
Komuni:	Żieda fil-livelli tal-enzimi tal-fwied ^j , tnaqqis fil-piż, żieda fil-piż
Mhux komuni:	Żieda ta' gamma-glutamyltransferase
Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura	
Komuni:	Koriment ikkawżat minn radjazzjoni ^k

^a Tinkludi farniġite, farinġite tal-imnieħer u l-farinġi, farinġite kkawżata minn Streptokokki

^b Tinkludi gastroenterite, gastroenterite kkawżata minn virus

^c Jinkludi cushingoid, sindrome ta' Cushing

^d Tinkludi newropatija, newropatija periferali, polineuropatija, newropatija periferali tas-sensi, newropatija periferali motorja

^e Jinkludi indeboliment fil-vista, disturb fl-ghajnejn

^f Tinkludi truxija, truxija bilaterali, truxija newrosensorja, truxija unilaterali

^g Jinkludi uġiġ fil-widna, skumdità fil-widna

^h Jinkludi uġiġ fil-addome, uġiġ fil-parti t'isfel tal-addome, uġiġ fin-naħha ta' fuq tal-addome, skumdità fl-addome

ⁱ Tinkludi edima periferali, nefha periferali

^j Tinkludi żieda fit-test tal-funzjoni tal-fwied, żieda fl-alanine aminotransferase, żieda fl-aspartate aminotransferase, żieda fl-enzimi tal-fwied

^k Jinkludi koriment ikkawżat minn radjazzjoni, koriment fil-ġilda kkawżat minn radjazzjoni

† Inkluži każijiet b'riżultat fatali

Glioblastoma multiforme li tkun għadha kif giet iddijanostikata

Riżultati tal-laboratorju

Giet osservata majelosuppressjoni (newtropenija u tromboċitopenija), li hija magħrufa bhala tossiċità li tillimita d-doża għal ħafna mis-sustanzi čitotossici, inkluż TMZ. Meta l-anormalitajiet tal-laboratorju u l-avvenimenti avversi kienu kkombinat tul il-fażjiet ta' kura konkomittanti u dik bhala monoterapija, kienu osservati anormalitajiet ta' Grad 3 jew ta' Grad 4 fin-newtrofili, inkluż avvenimenti newtropenici fi 8% tal-pazjenti. Anormalitajiet ta' Grad 3 jew ta' Grad 4 fit-tromboċiti, inkluż effetti tromboċitopenici dehru f'14 % tal-pazjenti li nghataw TMZ.

Glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Riżultati tal-laboratorju

Tromboċitopenija u newtropenija ta' Grad 3 jew 4 seħħew fi 19 % u fi 17 %, rispettivament, tal-pazjenti kkurati għal glijoma malinna. Dan wassal għal rikoveru l-ishtar u/jew waqfien ta' TMZ fi 8 % u f'4 %, rispettivament. Majelosuppressjoni kienet prevedibbi (normalment fl-ewwel ffit cikli, bin-nadir ikun bejn Jum 21 u Jum 28), u l-irkupru kien wieħed mħaż-żejt, normalment fi żmien 1-2 ġimħat. Ma ġiet osservata ebda evidenza ta' majelosuppressjoni kumulattiva. Il-preżenza ta' tromboċitopenija tista' żżid ir-riskju ta' emorragija, u l-preżenza ta' newtropenija jew ta' lewkopenija tista' żżid ir-riskju ta' infezzjoni.

Sess

F'analizi bil-farmakokinetici tal-popolazzjoni, ta' esperjenza bi prova klinika kien hemm 101 mara u 169 raġel li għalihom, il-valuri l-aktar baxxi tan-newtropili kien disponibbli u 110 nisa u 174 raġel li għalihom kien disponibbli l-ghadd nadir tal-plejtlits. Kien hemm rati oħla ta' newtropenja ta' Grad 4 ($\text{ANC} < 0.5 \times 10^9/\text{l}$), 12 % vs 5 %, u trombocitopenija ($< 20 \times 10^9/\text{l}$), 9 % vs 3 % fin-nisa vs l-irġiel fl-ewwel čiklu tat-terapija. F'sett ta' dejta għal glijoma rikorrenti b'400 suġġett, newtropenja ta' Grad 4 seħħet fi 8 % tan-nisa vs 4 % tas-suġġetti rġiel u trombocitopenija ta' Grad 4 fi 8 % tan-nisa vs 3 % tas-suġġetti rġiel fl-ewwel čiklu tat-terapija Studji għal glijoma rikorrenti b'288 suġġett, newtropenja ta' Grad 4 seħħet fi 1 % tan-nisa vs 0 % tas-suġġetti rġiel u trombocitopenija ta' Grad 4 fi 8 % tan-nisa vs 3 % tas-suġġetti rġiel fl-ewwel čiklu tat-terapija.

Popolazzjoni pedjatrika

TMZ mill-ħalq ġie studjat f'pazjenti pedjatriċi (età minn 3-18-il sena) bi glijoma rikorrenti taz-zokk centrali tal-moħħ jew astrocitoma rikorrenti ta' grad għoli, f'kors fejn ingħata kuljum għal 5 ijiem kull 28 jum. Għalkemm id-dejta hija limitata, it-tolleranza fit-tfal hija mistennija li tkun l-istess bħal dik fl-adulti. Is-sigurtà ta' TMZ fi tfal ta' taħt it-3 snin għadha ma għietx stabbilita.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciċinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanç bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciċinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżzla f'Appendici V.

4.9 Doža eċċessiva

Doži ta' 500, 750, 1,000, u 1,250 mg/m² (doža totali kull čiklu matul 5 ijiem) gew evalwati klinikament f'pazjenti. It-tossiċità ta' limitazzjoni tad-doža kienet ematologika u ġiet irrapportata ma' kwalunkwe doža iżda hija mistennija li tkun iktar serja b'doži aktar qawwija. Doža eċċessiva ta' 10,000 mg (doža totali f'ċiklu wieħed, matul 5 ijiem) ittieħdet minn pazjent u r-reazzjonijiet avversi rrapportati kienu pancitopenja, deni, kollass ta' diversi organi u mewt. Hemm rapporti ta' pazjenti li hadu d-doža rrakkomandata għal aktar mill-5 ijiem tat-trattament (sa 64 jum) b'effetti avversi rrapportati li jinkluu soppresjoni tal-mudullun, b'infezzjoni jew mingħajr infezzjoni, li f'xi kazijiet kienu serji u fit-tul u li wasslu ghall-mewt. Fil-każ ta' doža eċċessiva, hija meħtieġa evalwazzjoni ematologika. Għandhom jiġi provdu miżuri ta' appoġġ kif meħtieg.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Aġenti antineoplastici – Sustanzi ta' alkalizzazzjoni oħrajn, Kodiċi ATC L01AX03

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Temozolomide huwa triazene, li fil-pH fizjoloġiku jinbidel malajr fis-sustanza attiva monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC). Huwa maħsub li ċ-ċitotossicità ta' monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC) hija primarjament minħabba l-alkylation fil-pożizzjoni O⁶ ta' guanine, b'alkylation addizzjonal li sseħħ ukoll fil-pożizzjoni N⁷. Ģrieħi citotossici li jiżviluppaw sussegwentement huma maħsuba li jinvolvu t-tiswija anormali tal-methyl adduct.

Effikaċja klinika u sigurtà

Glioblastoma multiforme li tkun għadha kif ġiet iddijanjostikata

Total ta' 573 pazjent intgħażlu b'mod randomizzat sabiex jirċievu jew TMZ + RT (n=287) jew RT waħdu (n=286). Il-pazjenti fil-fergħa ta' TMZ + RT irċevew TMZ (75 mg/m^2) darba kuljum b'mod konkomittanti, sa mill-ewwel jum ta' RT sal-ahħar jum ta' RT għal 42 jum (sa mhux aktar minn 49 jum). Dan kien segwit b'monoterapija ta' TMZ ($150 - 200 \text{ mg/m}^2$) f'Jiem 1 – 5 ta' kull čiklu ta' 28 jum sa 6 čikli, li bdew 4 ġimġħat wara li ntemmet RT. Pazjenti fil-fergħa tal-kontroll ingħataw RT biss. Waqt it-terapija bl-RT u b'dik ikkombinata ma' TMZ kienet meħtieġa terapija biex tilqa' għall-pulmonite b'*Pneumocystis jirovecii*(PCP).

TMZ ingħata bħala terapija ta' salvataġġ fil-faži ta' follow-up f'161 pazjent mill-282 (57 %) fil-fergħa b'RT waħdu, u f'62 pazjent mill-277 (22 %) fil-fergħa ta' TMZ + RT.

Il-proporzjon tal-periklu (HR) għas-soprapivenza generali kien ta' 1.59 (95 % CI għal HR = 1.33 - 1.91) b'*log rank p < 0.0001* favur il-fergħa ta' TMZ. Il-probabilità stmati li jkun hemm sopravivenza ta' sentejn jew aktar (26 % vs 10 %) hija oħla għall-fergħa ta' RT + TMZ. Iż-żieda ta' TMZ flimkien ma' RT, segwit b'monoterapija ta' TMZ fil-kura ta' pazjenti bi glioblastoma multiforme li kienet għadha kif ġiet iddijanjostikata wasslet għal titjib statistikament sinifikanti fis-soprapivenza generali (OS) meta mqabbel ma' RT waħedha (Figura 1).

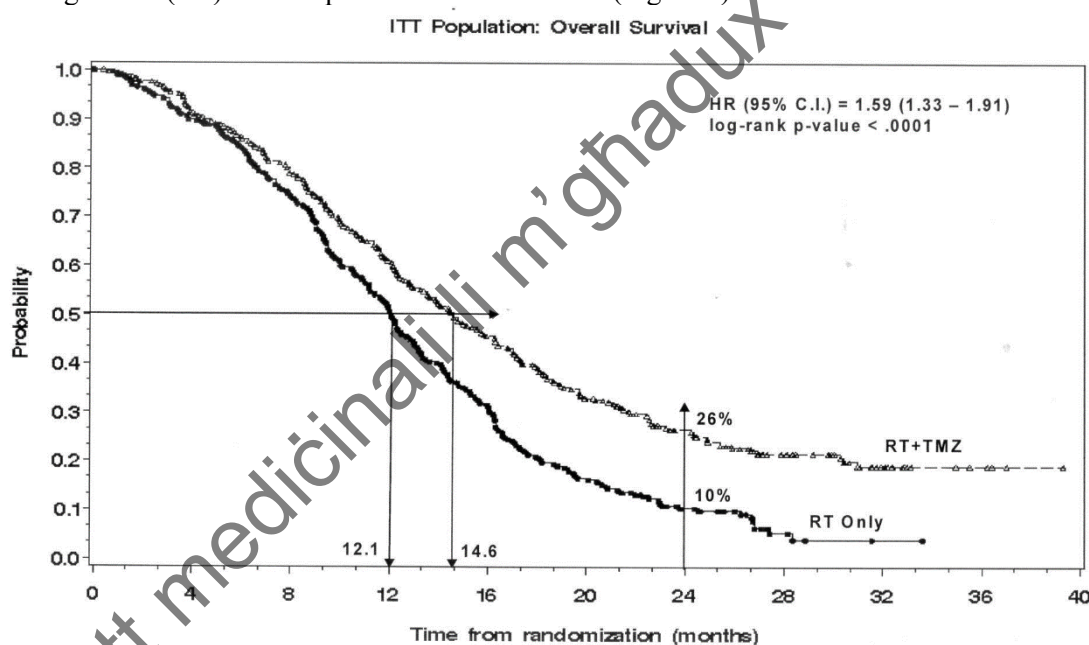


Figura 1: Kurvi Kaplan-Meier għas-soprapivenza generali (popolazzjoni b'intenzjoni li tiġi kkurata)

Ir-riżultati mill-prova ma kinux konsistenti fis-sottogrupp ta' pazjenti bi status baxx ta' prestazzjoni (WHO PS=2, n=70), fejn is-soprapivenza globali u ż-żmien sal-progressjoni tal-marda kienu simili fiż-żewġ grupp. Madankollu, ma jidhirx li hemm xi riskji li ma jistgħux jiġu aċċettati f'dan is-sottogrupp ta' pazjenti.

Glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Dejta dwar l-effikaċja klinika f'pazjenti bi glioblastoma multiforme (Status tal-prestazzjoni ta' Karnofsky [KPS] ≥ 70), progressiva jew rikorrenti wara kirurgija u RT, kienet ibbażata fuq żewġ provi klinici b'TMZ orali. Wahda kienet prova mhux komparattiva f'138 pazjent (29 % irċevew kemoterapija qabel), u l-oħra kienet prova randomizzata ikkontrollata b'mod attiv ta' TMZ vs procarbazine f'total ta' 225 pazjent (67 % irċevew trattament qabel bil-kemoterapija bbażata fuq nitrosourea). Fiż-żewġ provi, il-punt ta' tmiem primarju kien is-soprapivenza mingħajr progressjoni (PFS) kif definita minn skens tal-MRI jew minn aggravar newroloġiku. Fl-istudju mhux komparattiv,

il-PFS wara 6 xhur kien ta' 19 %, is-sopravivenza mingħajr progressjoni medjana kienet ta' 2.1 xhur, u l-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 5.4 xhur. Ir-rata ta' rispons oġgettiv (ORR) ibbażata fuq skens tal-MRI kienet ta' 8 %.

Fil-prova *randomizzata* ikkontrollata b'mod attiv, il-PFS wara 6 xhur kien ferm akbar għal TMZ milli għal procarbazine (21 % vs 8 %, rispettivament – chi-square p = 0.008) bil-PFS medjan ta' 2.89 u 1.88 xhur rispettivament (log rank p = 0.0063). Is-sopravivenza medjana kienet ta' 7.34 u 5.66 xhur għal TMZ u procarbazine, rispettivament (log rank p = 0.33). Wara 6 xhur, il-porzjon tal-pazjenti li baqgħu ħajjin kien ferm oħġla fil-fergħa ta' TMZ (60 %) meta mqabbel mal-fergħa ta' procarbazine (44 %) (chi-square p = 0.019). F'pazjenti li ngħataw il-kemoterapija qabel, il-benefiċċju kien indikat f'dawk b'KPS ta' ≥ 80 .

Tagħrif dwar iż-żmien sakemm l-istatus newroloġiku mar għall-agħar iffavorixxa TMZ fuq procarbazine, kif għamel it-tagħrif dwar iż-żmien meta l-istatus ta' prestazzjoni mar ghall-agħar (tnaqqis għal KPS ta' < 70 jew tnaqqis b'mill-inqas 30 punt) Iż-żminijiet medjani għall-progressjoni f'dawn il-punti ta' tmiem varja minn 0.7 sa 2.1 xhur aktar għal TMZ milli għal procarbazine (log rank p = < 0.01 sa 0.03).

Astročitoma anaplastika rikorrenti

Fi prova b'iktar minn centru wiehed, prospettiva ta' faži II li evalwat is-sigurtà u l-effikacija ta' TMZ orali fit-trattament ta' pazjenti b'astročitoma anaplastika wara l-ewwel rikaduta, wara 6 xhur il-PFS kien ta' 46 %. Il-PFS medjan kien ta' 5.4 xhur. Il-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 14.6 xhur. Ir-rata ta' rispons, ibbażata fuq il-valutazzjoni tal-reviżur centrali, kienet ta' 35 % (13 CR u 43 PR) għall-popolazzjoni b'intenzjoni li tiġi kkurata (ITT) n=162. Fi 43 pazjent, ġie rrapporat mard stabbli. Is-sopravivenza mingħajr episodji wara 6 xhur għall-popolazzjoni ITT kienet ta' 44 % b'medjan ta' sopravivenza mingħajr episodji ta' 4.6 xhur, li kien simili għar-riżultati tas-sopravivenza mingħajr progressjoni. Għall-popolazzjoni eligibbli għall-istologija, ir-riżultati tal-effikacija kienu simili. Li jintlaħaq respons oġgettiv radjulogiku jew li jinżamm l-istatus mingħajr progressjoni, kien assoċċiat ħafna ma' kemm inżammet jew tjiebet il-kwalità tal-hajja.

Popolazzjoni pedjatrika

TMZ orali kien studjat f'pazjenti pedjatriċi (età ta' 3-18-il sena) bi glijoma rikorrenti taz-zokk centrali tal-mohħ jew b'astročitoma rikorrenti ta' grad għoli, f'kors mogħti kuljum għal 5 ijiem kull 28 jum. It-tolleranza għal TMZ hija simili għal dik tal-adulti.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

TMZ huwa idrolizzat b'mod spontanju fil-pH fiżjoloġika għall-ispeċi attiva, 3-methyl-(triazen-1-yl)imidazole-4-carboxamide (MTIC). MTIC huwa idrolizzat b'mod spontanju għal 5-amino-imidazole-4-carboxamide (AIC), intermedju magħruf fil-bijosintesi ta' purine u aċċidi nuklejiċi u għal methylhydrazine, li huwa maħsub li huwa l-ispeċi attiv li jagħmel l-alkalizzazzjoni. Iċ-ċitotossicità ta' MTIC hija maħsuba li ġejja primarjament mill-alkalizzazzjoni tad-DNA, l-aktar fil-pożizzjonijiet O⁶ u N⁷ ta' guanine. Fir-rigward tal-AUC ta' TMZ, l-esponenti għal MTIC u AIC huwa 2.4 % u 23 %, rispettivament. *In vivo* it-t_{1/2} ta' MTIC kien simili għal dak ta' TMZ, 1.8 sieħha.

Assorbiment

Wara l-ghoti orali lil pazjenti adulti, TMZ jiġi assorbit malajr, bl-oħġla konċentrazzjonijiet jintlaħqu anki 20 minuta wara li jkun ingħata (ħin medju bejn 0.5 u 1.5 sīgħat). Wara li jingħata mill-ħalq, TMZ tikkettat b'¹⁴C, il-medja tal-ammont ta' ¹⁴C fl-ippurgar aktar minn 7 ijiem wara d-doża kienet 0.8% li tindika assorbiment komplet.

Distribuzzjoni

TMZ juri li jehel b'mod ħafif mal-proteini (10% sa 20%), u għalhekk mhux mistenni li jinteraġixxi ma' sustanzi li jeħlu ħafna mal-proteini.

Studji PET fil-bniedem u dejta ta' qabel l-użu kliniku jindikaw li TMZ jaqsam malajr mill-barriera ta' bejn id-demm u l-mohħi u jinstab fis-CSF. Il-fatt li jippenetra fis-CSF giekkonfermat f'pazjent wieħed; l-esponentment għal CSF fuq il-baži tal-AUC ta' TMZ kien ta' madwar 30 % ta' dak fil-plażma, li huwa konsistenti mad-dejta mill-annimali.

Eliminazzjoni

Il-half-life ($t_{1/2}$) fil-plażma huwa ta' madwar 1.8 sighat. Il-mod ewljeni tal-eliminazzjoni ta' ^{14}C huwa dak renali. Wara għoti orali, madwar 5 % sa 10 % tad-doża tigi rkuprata mhux mibdula fl-awrha fuq medda ta' 24 siegħa, u l-bqija tigi eliminata bħala aċċidu temozolomide, 5-aminoimidazole-4-carboxamide (AIC) jew metaboliti polari mhux identifikati.

Il-konċentrazzjonijiet tal-plażma jiżdiedu b'mod relataf mad-doża. It-tnejhija mill-plażma, il-volum tad-distribuzzjoni u l-half-life huma indipendentni mid-doża.

Popolazzjonijiet speċjali

Analizi tal-farmakokinetici ta' TMZ ibbażata fuq il-popolazzjoni uriet li t-tnejhija mill-plażma ta' TMZ kienet indipendent mill-età, funzjoni tal-kliewi jew l-użu tat-tabakk. Fi studju farmakokinetiku separati, il-profilu farmakokinetici tal-plażma f'pazjenti b'indeboliment ħafif sa moderat tal-fwied kienet jixxha lil dawk osservati f'pazjenti b'funzjoni tal-fwied normali.

Pazjenti pedjatriċi kellhom AUC ogħla minn dak ta' pazjenti adulti; madankollu, id-doza massima tollerata (MTD) kienet ta' 1,000 mg/m² kull čiklu kemm fit-tfal kif ukoll fl-adulti.

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

Sarū studji dwar it-tossicità fuq čiklu wieħed (dożagg ta' 5 ijiem, 23 jum mingħajr trattament), 3- u 6-čikli fuq il-firien u l-klieb. Il-miri primarji tat-tossicità nkludew il-mudullun, is-sistema limforettikulari, it-testikoli u l-apparat gastro-intestinali u, f'dozi aktar qawwija, li kienet letali għal 60 % sa 100 % tal-firien u l-klieb ittestjati, seħħet degenerazzjoni tar-retina. Kien hemm evidenza li l-biċċa l-kbira tat-tossicità kienet riversibbli, ħlief f'episodji avversi fis-sistema riproduttiva tal-irġiel u fid-degenerazzjoni tar-retina. Madankollu, minhabba li d-dozi implikati fid-degenerazzjoni tar-retina kienet fil-medda tad-doża li tikkäġuna l-mewt, u l-ebda effett komparabbli ma kien osservat fi studji kliniči, din is-sejba ma tqisitx li għandha rilevanza klinika.

TMZ huwa sustanza *alkylating* embrijotossika, teratoġenika, u ġenotossika. TMZ huwa aktar tossiku għall-firien u ghall-klieb milli għall-bnedmin, u d-doża klinika tqrrebb lejn id-doża minima li tikkäġuna l-mewt fil-firien u fil-klieb. It-tnaqqis fil-lewkoċi u fil-plejlets relataf mad-doża jidher li huwa indikatur sensittiv tat-tossicità. Varjetà ta' neoplażmi, li jinkudu karċinomi mammarji, keratokantoma tal-ġilda u *basal cell adenoma* kienet osservati fi studju ta' 6 čikli fuq il-firien, filwaqt li l-ebda tumur jew tibdil pre-neoplastiku ma kien evidenti fi studji fuq il-klieb. Il-firien jidhru li huma partikolarment sensittivi għall-effetti onkōgeniċi ta' TMZ, bl-ewwel tumuri jseħħu fi żmien 3 xhur mid-dożagg tal-bidu. Il-perijodu ta' *latency* huwa qasir ħafna, anke għal sustanzi ta' alkalizzazzjoni.

Ir-riżultati ta' testijiet ta' aberrazzjoni tal-kromożomi tal-Ames/salmonella u l-Limfoċit tad-Demm Periferali Uman (HPBL) urew rispons pozittiv għall-mutagenicità.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Kontenut tal-kapsula:

Anhydrous lactose
Colloidal anhydrous silica
Sodium starch glycolate tip A
Tartaric acid
Stearic acid

Qoxra tal-kapsula:

Gelatin,
Titanium dioxide (E 171)
Red iron oxide (E 172)
Ilma

Linka tal-istampar:

Shellac
Black iron oxide (E 172)
Potassium hydroxide

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

sentejn

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Flixkun

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.
Aħżeen fil-pakkett originali.
Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

Qartas

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C

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

Flixkun

Fliexken tal-ħġieġ kulur ambra ta' Tip III b'tapp tal-polypropylene li ma jinfethux mit-tfal u li fihom 5 jew 20 kapsula iebsa.
Il-fliexken fihom pawċ għal dessikant.
Il-kartuna fiha flixkun wieħed.

Pakkett multiplu (Fliexken)

Pakkett multiplu li fih 20 kapsula iebsa (4 pakketti ta' 5 kapsuli ibsin fi flixkun tal-ħġieġ kulur ambra tip III b'tapp tal-polypropylene li ma jinfetahx mit-tfal. Il-fliexken fihom pawċ għal dessikant.)

Qartas

Qartas tal-poliester/aluminju/polietilene (PET/alu/PE).

Kull qartas fi 1 kapsula iebsa.

Daqs tal-pakkett ta' 5 jew 20 kapsula iebsa ssigillati individwalment fi qratas.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniggar ieħor

Il-kapsuli m'għandhomx jinfethu. Jekk il-kapsula jiġi rilha l-ħsara, il-kuntatt tal-kontenut tat-trab mal-ġilda, mal-membrani mukuzi jew mal-ghajnejn għandu jiġi evitat. Jekk Temozolomide Hexal jiġi f'kuntatt mal-ġilda jew mal-mukożha, għandu jitlaħlaħ mill-ewwel u bir-reqqa bis-sapun u bl-ilma.

Il-pazjenti għandhom jingħataw parir bex iżommu l-kapsuli fejn ma jidhrux u ma jintlaħqu mit-tfal, l-ahjar f'armarju maqful. Ingħestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/009
EU/1/10/616/010
EU/1/10/616/029
EU/1/10/616/030
EU/1/10/616/039

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 ta' Marzu 2010
Data tal-ahħar tiġid: 19 ta' Novembru 2014

10. DATA TA' REVĪŻJONI TAT-TEST

{XX/SSSS}

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 140 mg kapsuli ibsin.

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull kapsula iebsa fiha 140 mg ta' temozolomide.

Eċċipjent b'effett magħruf:

Kull kapsula iebsa fiha 102.2 mg ta' anhydrous lactose.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa (kapsula).

Il-kapsuli ibsin għandhom il-parti prinċipali kulur abjad, għatu kulur blu trasparenti, u huma ttimbrati b'inka sewda. L-ġħatu huwa ttimbrat b"TMZ". Il-parti prinċipali hija ttimbrata b"140".

Kull kapsula iebsa hija twila madwar 19.3 mm.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Temozolomide Hexal huwa indikat għall-kura ta':

- pajżenti adulti bi glioblastoma multiforme li tkun għada kemm ġiet iddijanostikata flimkien ma' radjuterapija (RT) u wara bħala kura b'monoterapija,
- tħalli b'età minn tliet snin 'il fuq, adoloxxenti u pajżenti adulti bi glioma malinna, bħal glioblastoma multiforme jew astrocitoma anaplastika, li jerġgħu jirkadu jew li jkollhom avvanz tal-marda wara terapija ta' livell normali..

4.2 Pożoġija u metodu ta' kif għandu jingħata

Temozolomide Hexal għandu jiġi preskritt biss minn tobba b'esperjenza fil-kura onkologika ta' tumuri tal-moħħ.

Kura anti-emetika tista' tingħata (ara sezzjoni 4.4).

Pożoġijsa

Pajżenti adulti li jkunu għadhom kif ġew iddijanostikati bi glioblastoma multiforme

Temozolomide Hexal jingħata flimkien ma' radjuterapija fokali (fażi konkomittanti) segwit b'mhux aktar minn 6 cikli ta' monoterapija ta' temozolomide (TMZ) (fażi ta' monoterapija).

Fażi konkomittanti

TMZ jingħata b'mod orali b'doża ta' 75 mg/m^2 kuljum għal 42 jum flimkien ma' radjuterapija fokali (60 Gy mogħtija fi 30 frazzjoni) Mhux irrakkommandat li jitnaqqsu d-doži, iżda ttardjar jew waqfien tal-ġhoti ta' TMZ għandu jiġi deċiż kull ġimgħa skont kriterji ta' tossicità ematologika u dik mhux ematologika.. L-ġhoti ta' TMZ jista' jitkomplu tul il-perijodu ta' 42 jum meta jkunu qed jingħataw flimkien (sa 49 jum) jekk jintlaħqu l-kundizzjonijiet kollha li gejjin:

- għadd assolut tan-newtrophili (ANC) $\geq 1.5 \times 10^9/l$
- għadd tat-tromboċiți $\geq 100 \times 10^9/l$
- tossiċità mhux ematoloġika ta' kriterju komuni tat-tossiċità (CTC) ta' \leq Grad 1 (ħlief għal alopecja, tqalligħ u rimettar).

Waqt il-kura, l-ghadd komplet tad-demm għandu jinkiseb kull ġimħha. L-ghoti ta' TMZ għandu jitwaqqaf temporanjament jew għal kollox waqt il-faži meta jkunu qed jingħataw flimkien skont il-kriterji ta' tossiċità ematoloġika u mhux ematoloġika kif jidher fit-Tabella 1

Tabella 1. Interruzzjoni jew twaqqif tad-dožagg tat-TMZ meta r-radjuterapija tingħata fl-istess ħin ma' TMZ		
Tossiċità	Interruzzjoni ta' TMZ ^a	Twaqqif ta' TMZ
Għadd assolut ta' newtrophili	$\geq 0.5 \text{ u } < 1.5 \times 10^9/l$	$< 0.5 \times 10^9/l$
Għadd ta' tromboċiți	$\geq 10 \text{ u } < 100 \times 10^9/l$	$< 10 \times 10^9/l$
Tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC (ħlief għal alopecja, tqalligħ, rimettar)	CTC Grad 2	CTC Grad 3 jew 4

a: Il-kura b'TMZ moghti b'mod konkomittanti tista' titkompla meta jintlahqu dawn il-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:
għadd assolut tan-newtrophili $\geq 1.5 \times 10^9/l$; għadd tat-tromboċiți $\geq 100 \times 10^9/l$; tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC ta' \leq Grad 1 (ħlief għal alopecja, tqalligħ, rimettar).

Faži ta' monoterapija

Erba' ġimħat wara li tintemm il-faži konkomittanti ta' TMZ + RT, TMZ jibqa' jingħata sa 6 ċikli ta' kura ta' monoterapija. Id-doža f'Čiklu 1 (monoterapija) hija 150 mg/m² darba kuljum għal 5 ijiem segwiti minn 23 jum mingħajr kura. Fil-bidu ta' Čiklu 2, id-doža tiżdied għal 200 mg/m² jekk it-tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC għal Čiklu 1 tkun Grad ≤ 2 (ħlief għal alopecja, tqalligħ u rimettar), jekk l-ghadd assolut tan-newtrophili (ANC) jkun $\geq 1.5 \times 10^9/l$, u l-ghadd tat-tromboċiți jkun $\geq 100 \times 10^9/l$. Jekk id-doža ma tkun qed miżjuda f'Čiklu 2, m'għandux ikun hemm żieda fid-doža fiċ-ċikli sussegħenti. Ladarba d-doža tkun qed miżjuda, tinżamm għal 200 mg/m² kuljum fl-ewwel 5 ijiem ta' kull ċiklu li jkun imiss ħlief jekk isseħħi tossiċità. It-naqqis u t-twaqqif tad-doži waqt il-faži ta' monoterapija għandhom jiġi applikati skont it-Tabelli 2 u 3.

Waqt il-kura, l-ghadd komplet tad-demm għandu jinkiseb f'Jum 22 (21 jum wara l-ewwel doža ta' TMZ). Id-doža għandha titnaqqas jew l-ghoti jitwaqqaf skont it-Tabella 3.

Tabella 2. Il-livelli tad-doža ta' TMZ għall-kura bħala monoterapija		
Livell tad-doža	Doža ta' TMZ (mg/m ² /jum)	Rimarki
- 1	100	Tnaqqis għal tossiċità li kienet seħħet qabel
0	150	Doža waqt Ċiklu 1
1	200	Doži waqt Ċikli 2-6 jekk ma tkun hemm tossiċità

Tabella 3. Tnaqqis jew twaqqif tad-doža ta' TMZ waqt kura ta' monoterapija		
Tossiċità	Naqqas TMZ b'livell ta' doža 1 ^a	Waqqaf TMZ
Għadd assolut ta' newtrophili	$< 1.0 \times 10^9/l$	Ara nota ta' qiegħ il-paġna b
Għadd ta' tromboċiți	$< 50 \times 10^9/l$	Ara nota ta' qiegħ il-paġna b
Tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC (ħlief għal alopecja, tqalligħ u rimettar)	CTC Grad 3	CTC Grad 4 ^b

a: Il-livelli tad-doža ta' TMZ huma elenkti fit-Tabella 2.

b: TMZ għandu jitwaqqaf jekk:

- livell tad-doža -1 (100 mg/m²) xorta waħda jirrizulta f'tossiċità mhux acċettabbli
- l-istess tossiċità mhux ematoloġika ta' Grad 3 (ħlief għal alopecja, tqalligħ, rimettar) terga' sseħħi wara tnaqqis fid-doža.

Pazjenti adulti u pedjatriċi minn 3 snin 'l fuq bi glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Čiklu ta' kura huwa magħmul minn 28 jum. F'pazjenti li qabel ma kinux ikkurati bil-kimoterapija, TMZ jittieħed mill-ħalq f'doża ta' 200 mg/m^2 darba kuljum għall-ewwel 5 t'ijem, segwiti minn 23 jum ta' interruzzjoni mill-kura (total ta' 28 jum). F'pazjenti li qabel kienu qiegħdin jiġi kkurati bil-kimoterapija, id-doża tal-bidu hija 150 mg/m^2 darba kuljum, li tiżid fit-tieni ciklu għal 200 mg/m^2 kuljum, għal 5 t'ijem jekk ma jkunx hemm tossiċità ematologika (ara sezzjoni 4.4).

Popolazzjonijiet speċjali

Popolazzjoni pedjatrika

F'pazjenti ta' 3 snin jew aktar, TMZ jintuża biss f'każ ta' glijoma malinna rikorrenti jew progressiva. L-lesperjenza f'dawn it-tfal hija limitata hafna (ara sezzjoni 4.4 u 5.1). Is-sigurtà u l-effikċċajta TMZ fit-tfal ta' taħt it-3 snin ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda *data* disponibbli.

Pazjenti b'indeboliment epatiku jew renali

Il-farmakokinetici ta' TMZ kienu komparabbli f'pazjenti b'funzjoni epatika normali u f'dawk b'indeboliment epatiku ħafif jew moderat. M'hemmx dejta disponibbli dwar l-ghoti ta' TMZ f'pazjenti b'indeboliment epatiku serju (Child's Class C) jew b'indeboliment renali. Fuq il-baži tal-karatteristiċi farmakokinetici ta' TMZ, mhuwiex probabbli li jkun meħtieġ tnaqqis fid-doża għal pazjenti b'indeboliment epatiku serju jew bi kwalunkwe grad ta' indeboliment renali. Madankollu, għandha tintuża l-kawtela meta TMZ jingħata f'dawn il-pazjenti.

Pazjenti anzjani

Fuq il-baži ta' analiżi farmakokinetika tal-popolazzjoni f'pazjenti ta' età bejn 19-78 sena, l-eliminazzjoni ta' TMZ mhijiex affettwata mill-età. Madankollu, jidher li pazjenti anzjani (> 70 sena) għandhom riskju akbar li jkollhom newtropenija u tromboċitopenija (ara sezzjoni 4.4).

Metodu ta' kif għandu jingħata

Temozolomide Hexal kapsuli ibsin għandhom jittieħdu meta wieħed ikun fi stat sajjem.

Il-kapsuli għandhom jinbelgħu shah ma' tazza ilma u m'għandhomx jinfethu jew jiġi magħmudin.

Jekk iseħħi rimettar wara l-ghoti tad-doża, it-tieni doża m'għandhiex tingħata dakinhar.

4.3 Kontraindikazzjoni

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

Sensittività eċċessiva għal dacarbazine (DTIC).

Majelosopprezzjoni severa (ara sezzjoni 4.4).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Infezzjonijiet opportunistici u riattivazzjoni tal-infezzjonijiet

Infezzjonijiet opportunistici (bħal pnewmonja *Pneumocystis jirovecii*) u riattivazzjoni tal-infezzjonijiet (bħall-HBV, CMV) ġew osservati matul il-kura b'TMZ (ara sezzjoni 4.8).

Meningoencefalite herpetika

F'kažijiet ta' wara t-tqegħid fis-suq, kienet osservata meningoencefalite herpetika (inkluži kažijiet fatali) f'pazjenti li kienu qed jingħataw TMZ f'kombinazzjoni ma' radjuterapija, inkluži kažijiet ta' għoti konkomitanti ta' sterojdi.

Pnewmonja bi *Pneumocystis jirovecii*

Intwera li pazjenti li nghataw TMZ flimkien ma' RT fi prova pilota ghall-iskeda mtawwla ta' 42 jum kellhom riskju partikolari li taqbadhom pulmonite b'*Pneumocystis jirovecii* (PCP). Għalhekk hija meħtieġa profilassi kontra PCP ghall-pazjenti kollha li jkunu qiegħdin jirċievu TMZ flimkien ma' RT għall-kors ta' 42 jum (b'massimu ta' 49 jum), irrisspettivament mill-ghadd tal-limfoċċi. Jekk isseħħ limfopenija, huma għandhom jibqgħu għaddejjin bil-profilassi sakemm jirkupraw mil-limfopenija għal grad ≤ 1 .

Jista' jkun hemm aktar kažijiet ta' PCP meta TMZ jingħata għal kors ta' dożagiġ itwal. Madankollu, il-pazjenti kollha li jirċievu TMZ, l-aktar dawk li jkunu qed jirċievu sterojdi, għandhom jinżammu taħt osservazzjoni mill-qrib ghall-iżvilupp ta' PCP, ikun xi jkun il-kors. Kažijiet ta' insuffiċjenza respiratorja fatali kienu rrappurtati f'pazjenti li jużaw TMZ, specjalment flimkien ma' dexamethasone jew sterojdi oħrajn.

HBV

Ġiet irrapportata epatite minħabba riattivazzjoni tal-virus tal-epatite B (HBV), li f'xi kažijiet irriżultat f'mewt. Qabel ma tinbeda l-kura f'pazjenti b'serologija tal-epatite B pozittiva (inkluži dawk b'marda attiva) għandhom jiġu kkonsultati esperti fil-mard tal-fwied. Waqt il-kura l-pazjenti għandhom jiġu ssorveljati u ġestiti b'mod xieraq.

Tossicità fil-fwied

HSara fil-fwied, li tinkludi insuffiċjenza fatali tal-fwied, kienet irrapportata f'pazjenti kkurati b'TMZ (ara sezzjoni 4.8). Testijiet tal-funzjoni tal-fwied fil-linja bażi għandhom isiru qabel il-bidu tal-kura. Jekk dawn ma jkunux normali, it-tobba għandhom jistmaw il-benefiċċju u r-riskju qabel ma jibdew temozolomide, inkluża l-possibbiltà ta' insuffiċjenza fatali tal-fwied. Ghall-pazjenti fuq čiklu ta' kura ta' 42 jum it-testijiet tal-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu ripetuti f'nofs dan iċ-ċiklu. Ghall-pazjenti kollha, it-testijiet tal-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu cċekk-jati wara kull ċiklu ta' kura. Ghall-pazjenti b'anormalitajiet sinifikanti fil-funzjoni tal-fwied, it-tobba għandhom jistmaw il-benefiċċju u r-riskju li jkomplu l-kura. Tossicità fil-fwied tista' sseħħ diversi ġimħat jew aktar wara l-aħħar kura b'temozolomide.

Tumuri malinni

Kažijiet tas-sindromu majelodisplastiku u tumuri malinni sekondarji, inkluž lewkimja majelojde gew irrapportati b'mod rari ħafna (ara sezzjoni 4.8).

Kura kontra t-tqalligh

Dardir u rimettar huma assoċjati b'mod komuni ħafna ma' TMZ.
Kura kontra t-tqalligh tista' tingħata qabel jew wara li jingħata TMZ.

Pazjenti adulti li jkunu għadhom kif ġew iddianjostikati bi glioblastoma multiforme

Kura biex tilqa' għat-tqalligh hija rakkmandata qabel l-ewwel doża tal-faži konkomittanti u hija rrakkmandata ħafna waqt il-faži ta' monoterapija.

Pazjenti bi glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Pazjenti li fiċ-ċikli ta' kura preċedenti, esperenzaw rimettar qawwi (Grad 3 jew 4) jista' jkollhom bżonn ta' kura kontra t-tqalligh.

Parametri tal-laboratorju

Pazjenti kkurati b'TMZ jista' jkollhom majelosoppressjoni, inkluż pancitopenija għal tul ta' żmien, li tista' twassal għal anemija aplastika, li f'xi każijiet kellha riżultat fatali. F'xi każijiet, esponent fl-istess ħin għal prodotti mediċinali assoċjati ma' anemija aplastika, inkluż carbamazepine, phenytoin, u sulfamethoxazole(trimethoprim, jikkumplika l-valutazzjoni. Qabel id-dožagg, għandhom jintlaħqu dawn il-parametri tal-laboratorju li ġejjin: ANC $\geq 1.5 \times 10^9/l$ u ghadd tal-plejtlets $\geq 100 \times 10^9/l$. Għadd komplet tad-demm għandu jinkiseb fit-22 jum (21 jum wara l-ewwel doża) jew sa 48 siegħa minn dak il-jum, u kull ġimħa sakemm l-ANC ikun $> 1.5 \times 10^9/l$ u l-ghadd tal-plejtlets ikun $> 100 \times 10^9/l$. Jekk l-ANC jaqa' għal $< 1.0 \times 10^9/l$ jew l-ghadd tal-plejtlets ikun $< 50 \times 10^9/l$ waqt xi ciklu, ic-ċiklu li jkun imiss għandu jitnaqqas b'livell wieħed tad-doża (ara sezzjoni 4.2). Il-livelli tad-doži jinkludu 100 mg/m^2 , 150 mg/m^2 , u 200 mg/m^2 . L-inqas doża rrakkomandata hija ta' 100 mg/m^2 .

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemmx esperienza klinika bl-użu ta' TMZ fi tfal iżgħar minn 3 snin. L-esperienza fi tfal akbar u fl-adoloxxenti hija limitata ħafna (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.1).

Pazjenti anzjani (> 70 sena)

Pazjenti anzjani jidhru li huma friskju akbar li jkollhom newtropenija u tromboċitopenija, meta mqabbla ma' pazjenti iżgħar fl-età. Għalhekk, għandha tingħata attenzjoni specjalji meta TMZ jingħata lil pazjenti anzjani.

Pazjenti nisa

Nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom jużaw kontraċċejżjoni effettiva biex jevitaw it-tqala waqt li jkunu qed jircievu TMZ, u għal mill-anqas 6 xhur wara t-tlestija tat-trattament.

Pazjenti rġiel

Irġiel li jkunu qegħdin jiġu trattati b'TMZ huma rrakkomandati biex ma jkollhomx tfal għal mill-anqas 3 xhur wara li jkunu reċew l-ahħar doża u biex jieħdu parir dwar il-krijokonservazzjoni tal-isperma qabel il-kura (ara sezzjoni 4.6).

Lactose

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

Sodium

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

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

Fi studju separat ta' Fażi I, l-ġhoti ta' TMZ ma' ranitidine ma wassalx għal tibdil fl-ammont ta' assorbiment ta' temozolomide jew fl-esponenti għall-metabolit attiv tiegħu monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC).

L-ghoti ta' TMZ mal-ikel irriżulta fi tnaqqis ta' 33 % fis-C_{max} u fi tnaqqis ta' 9 % fl-erja taħt il-kurva (AUC).

Billi ma jistax ikun eskuż li t-tibdil f'C_{max} huwa klinikament sinifikanti, Temozolomide Hexal għandu jittieħed mhux mal-ikel.

Fuq il-baži tal-analizi tal-farmakokinetika tal-popolazzjoni fi provi ta' faži II, l-ghoti flimkien ta' dexamethasone, prochlorperazine, phenytoin, carbamazepine, ondansetron, antagonisti tar-riċettur ta' H₂, jew phenobarbital ma biddilx l-eliminazzjoni ta' TMZ. L-ghoti flimkien ma' valproic acid kien assoċjat ma' tnaqqis żgħir iżda statistikament rilevanti fl-eliminazzjoni ta' TMZ.

Ma sar l-ebda studju biex jistabbilixxi l-effett ta' TMZ fuq il-metabolizmu jew l-eliminazzjoni ta' prodotti medicinali oħrajn. Madankollu, billi TMZ ma jgħaddix minn metabolizmu tal-fwied u ma tantx jehel mal-proteini, mhuwiex probabbli li jaffettwa l-farmakokinetici ta' prodotti medicinali oħrajn (ara sezzjoni 5.2).

L-użu ta' TMZ flimkien ma' sustanzi majelosoppressivi oħrajn jista' jżid il-possibbiltà ta' majelosoppressjoni.

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

M'hemmx dejta dwar nisa tqal. Fi studji ta' qabel l-użu kliniku fuq firien u fniek li kien qed jirċievu 150 mg/m² TMZ kienu murija teratoġenicità u/jew effett tossiku fuq il-fetu (ara sezzjoni 5.3). Temozolomide Hexal m'għandux jingħata lil nisa tqal. Jekk l-użu waqt it-tqala jkun ikkunsidrat, il-pazjenta għandha tiġi infurmata dwar ir-riskju potenzjali għall-fetu.

Treddiġħ

Mhux magħruf jekk TMZ jiġi eliminat fil-ħalib tas-sider tal-bniedem; għaldaqstant, it-treddiġħ għandu jitwaqqaf meta jkun hemm l-ghoti tal-kura b'TMZ.

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jużaw kontracezzjoni effettiva biex jevitaw it-tqala waqt li jkunu qed jieħdu TMZ, u għal mill-anqas 6 xhur wara t-testija tat-trattament.

Fertilità tar-ragħ

TMZ jista' jkollu effetti ġenotossici. Għalhekk, irġiel li jkunu qiegħdin jiġu kkurati għandhom jużaw mizuri effettivi ta' kontracezzjoni u jingħataw parir biex ma jkollhomx tfal għal mill-anqas 3 xhur wara l-aħħar doża, u biex jieħdu parir dwar il-krijokonservazzjoni tal-isperma qabel il-kura minħabba l-possibbiltà ta' infertilità irriversibbli minħabba l-kura b'TMZ.

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

TMZ għandu effett żgħir fuq il-hila biex issuq u thaddem magni minħabba għeja u ngħas (ara sezzjoni 4.8).

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil ta' sigurtà

Esperjenza ta' provi klinici

F'pazjenti ttrattati b'TMZ fi provi klinici, l-aktar reazzjonijiet avversi komuni kienu nawsja, rimettar, stitikezza, anoreksja, uġiġ hta' ras, għejja, konvulżjonijiet, u raxx. Il-parti l-kbira tar-reazzjonijiet avversi ematologiċi gew irrapportati b'mod komuni; il-frekwenza tas-sejbiet tal-laboratorju ta' Grad 3-4 hija pprezentata wara Tabella 4.

Għall-pazjenti bi glijoma rikurrenti jew progressiva, nawsja, (43 %) u rimettar (36 %) ġeneralment kienu ta' Grad 1 jew 2 (0-5 episodji ta' rimettar f'24 siegħa) u jew ghaddew mingħajr trattament jew gew ikkontrollati malajr b'terapija antiemetika standard. L-inċidenza ta' nawsja u rimettar severi kienet ta' 4 %.

Listu ta' reazzjonijiet avversi miġbura f'tabba

Reazzjonijiet avversi osservati fi studji klinici u rrappurtati minn užu ta' TMZ wara t-tqegħid fis-suq huma elenkti f'Tabella 4. Dawn ir-reazzjonijiet huma klassifikati skont is-Sistema tal-Klassifika tal-Organi u l-frekwenza. Il-gruppi tal-frekwenza huma mqassma skont il-konvenzjoni li ġejja:

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

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, bl-aktar serji jitniżżlu l-ewwel.

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	
Komuni:	Infezzjonijiet, herpes zoster, faringite ^a , kandidjaži fil-ħalq
Mhux komuni:	Infezzjoni opportunistika (inkluża PCP), sepsis [†] , meningoencefalite erpetika [†] , infezzjoni b'CMV, attivazzjoni mill-ġdid ta' CMV, virus tal-epatite B [†] , herpes simplex, attivazzjoni mill-ġdid ta' infezzjoni, infezzjoni f'ferita, gastroenterite ^b
Neplażmi beninji, malinji u dawk mhux speċifikati	
Mhux komuni:	Sindrome mijelodisplastiku (MDS - <i>myelodysplastic syndrome</i>), tumuri malinji sekondarji, inkluża lewkimja mijeloidj
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
Komuni:	Newtropenia bid-den, newtropenia, tromboċitopenija, limfopenija, lewkopenija, anemija
Mhux komuni:	Panċitopenija li tiehu fit-tul, anemija aplastika [†] , panċitopenija, petekje
Disturbi fis-sistema immuni	
Komuni:	Reazzjoni allergika

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Mhux komuni:	Anafilassi
Disturbi fis-sistema endokrinarja	
Komuni:	Cushingoid ^c
Mhux komuni:	Dijabete insipidus
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	
Komuni ħafna:	Anoreksja
Komuni:	Iperglicemija
Mhux komuni:	Ipokalimja, žieda fl-alkaline phosphatase
Disturbi psikjatriċi	
Komuni:	Aġitazzjoni, amnesija, depressjoni, ansjetà, konfużjoni, insomnja
Mhux komuni:	Disturb fl-imġiba, burdata tinbidel malajr, alluċinazzjoni, apatija
Disturbi fis-sistema nervuża	
Komuni ħafna:	Konvulżjonijiet, emiparesi, afasja/disfasja, uġiġħ ta' ras
Komuni:	Atassja, bilanc indebolit, konjizzjoni indebolita, konċentrazzjoni indebolita, koxjenza mnaqqsa, sturdament, ipoestesija, memorja indebolita, disturb newroloġiku, newropatija ^d , parestesija, hedla ta' ngħas. disturb fit-taħdit, taħsir tat-togħma, roghda
Mhux komuni:	Status epilepticus, emipleġja, disturb ekstrapiramidal, parożmija, mixja mhux normali, iperestesija, disturb fissensi, koordinazzjoni mhux normali
Disturbi fl-ġħajnejn	
Komuni:	Emijanopja, vista mċajpra, disturb fil-vista ^e , difett fil-kamp viživ, diplopja, uġiġħ fl-ġħajnejn
Mhux komuni:	Tnaqqis fl-akutezza tal-vista, ġħajnejn xotti
Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika	
Komuni:	Truxija ^f , vertigini, tinnitus, uġiġħ fil-widna ^g
Mhux komuni:	Indeboliment fis-smiġħ, iperakuži, otite medja
Disturbi fil-qalb	
Mhux komuni:	Palpitazzjoni
Disturbi vaskulari	
Komuni:	Emorragija, emboliżmu fil-pulmun, trombozi fil-vini tal-fond, pressjoni għolja
Mhux komuni:	Emorragija cerebrali, fwawar, fwawar ta' šħana
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	
Komuni:	Pulmonite, qtugħi ta' nifs, sinożite, bronkite, sogħla, infezzjoni fil-parti ta' fuq tal-apparat tan-nifs

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Mhux komuni:	Insuffiċjenza respiratoria [†] , pulmonite tal-interstizju/pulmonite, fibroži fil-pulmun, kongestjoni fl-imnieħer
Disturbi gastrointestinali	
Komuni ħafna:	Dijarea, stitikezza, nawsja, rimettar
Komuni:	Stomatite, ugħiġ fl-addome ^h , dispepsja, disfaġja
Mhux komuni:	Distenzjoni tal-addome, inkontinenza tal-ippurgar, disturb gastrointestinali, murliti, ħalq xott
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Mhux komuni:	Insuffiċjenza tal-fwied [†] , īxsara fil-fwied, epatite, kolestasi, iperbilirubinimja
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	
Komuni ħafna:	Raxx, alopeċja
Komuni:	Eritema, ġilda xotta, ħakk
Mhux komuni:	Nekrolisi tossika tal-epidermide, sindrome ta' Stevens-Johnson, anġjoedima, eritema multiforme, eritroderma, il-ġilda taqa' qxur qxur, reazzjoni ta' sensitività eċċessiva għad-dawl, urtikarja, eksantema, dermatite, żieda fil-ħruġ tal-ġħaraq, pigmentazzjoni mhux normali
Mhux magħrufa:	Reazzjoni ghall-mediċina b'eosinofilja u sintomi sistemiċi (DRESS - <i>Drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms</i>)
Disturbi muskoluskeletriċi u tat-tessuti konnettivi	
Komuni:	Mijopatija, dghufija fil-muskoli, artralgja, ugħiġ fid-dahar, uġiġi muskoluskeletriku, mijalġja
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema uriharja	
Komuni:	Żieda fil-frekwenza tal-awrina, inkontinenza tal-awrina
Mhux komuni:	Disurja
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	
Mhux komuni:	Emorragija mill-vagina, menorragja, amenorrea, vaginiti, uġiġi fis-sider, impotenza
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Komuni ħafna:	Għejja
Komuni:	Deni, sintomi bħal tal-influwenza, astenja, telqa tal-ġisem mingħajr sinjal ta' mard, uġiġi, edima, edima periferali ⁱ
Mhux komuni:	Aggravar tal-kondizzjoni, roghda esaġerata flimkien ma' deni u tkexxix ta' bard, edima fil-wiċċ, bidla fil-kulur fl-ilsien, għatx, disturb fis-snien
Investigazzjonijiet	
Komuni:	Żieda fil-livelli tal-enzimi tal-fwied ^j , tnaqqis fil-piż, żieda fil-piż

<i>Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide</i>	
Mhux komuni:	Žieda ta' gamma-glutamyltransferase
Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura	
Komuni:	Koriment ikkawżat minn radjazzjoni ^k

^a Tinkludi farniġite, faringite tal-imnieħer u l-faringi, faringite kkawżata minn Streptokokki

^b Tinkludi gastroenterite, gastroenterite kkawżata minn virus

^c Jinkludi cushingoid, sindrome ta' Cushing

^d Tinkludi newropatija, newropatija periferali, polineuropatija, newropatija periferali tas-sensi, newropatija periferali motorja

^e Jinkludi indeboliment fil-vista, disturb fl-ghajnejn

^f Tinkludi truxija, truxija bilaterali, truxija newrosensorja, truxija unilaterali

^g Jinkludi uġiġ fil-widna, skumdità fil-widna

^h Jinkludi uġiġ fl-addome, uġiġ fil-parti t'isfel tal-addome, uġiġ fin-naha ta' fuq tal-addome, skumdità fl-addome

ⁱ Tinkludi edima periferali, nefha periferali

^j Tinkludi žieda fit-test tal-funzjoni tal-fwied, žieda fl-alanine aminotransferase, žieda fl-aspartate aminotransferase, žieda fl-enzimi tal-fwied

^k Jinkludi koriment ikkawżat minn radjazzjoni, koriment fil-ġilda kkawżat minn radjazzjoni

[†] Inkluži kažijiet b'riżultat fatali

Glioblastoma multiforme li tkun għadha kif ġiet iddianjostikata

Riżultati tal-laboratorju

Ġiet osservata majelosuppressjoni (newtropenija u tromboċitopenija), li hija magħrufa bħala tossiċità li tillimita d-doża għal īnfra mis-sustanzi ċitotossici, inkluž TMZ. Meta l-anormalitajiet tal-laboratorju u l-avvenimenti avversi kienu kkombinat tul il-fażjiet ta' kura konkomitanti u dik bħala monoterapija, kien osservati anormalitajiet ta' Grad 3 jew ta' Grad 4 fin-newtropili, inkluž avvenimenti newtropeniċi fi 8% tal-pazjenti. Anormalitajiet ta' Grad 3 jew ta' Grad 4 fit-tromboċiti, inkluž effetti tromboċitopeniči, dehru f'14 % tal-pazjenti li nghataw TMZ.

Glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Riżultati tal-laboratorju

Tromboċitopenija u newtropenija ta' Grad 3 jew 4 seħħew fi 19 % u fi 17 %, rispettivament, tal-pazjenti kkurati għal glijoma malinna. Dan wassal għal rikoveru l-ishtar u/jew waqfien ta' TMZ fi 8 % u f'4 %, rispettivament. Majelosuppressjoni kienet prevedibbi (normalment fl-ewwel fit-tiċċi, bin-nadir ikun bejn Jum 21 u Jum 28), u l-irkupru kien wieħed mgħażżeġ, normalment fi żmien 1-2 ġimħat. Ma ġiet osservata ebda evidenza ta' majelosuppressjoni kumulattiva. Il-preżenza ta' tromboċitopenija tista' żżid ir-riskju ta' emorragija, u l-preżenza ta' newtropenija jew ta' lewkopenija tista' żżid ir-riskju ta' infezzjoni.

Sess

F'analizi bil-farmakokinetici tal-popolazzjoni, ta' esperjenza bi prova klinika kien hemm 101 mara u 169 raġel li għalihom, il-valuri l-aktar baxxi tan-newtropili kien disponibbli u 110 nisa u 174 raġel li għalihom kien disponibbli l-ġhadd nadir tal-plejtlits. Kien hemm rati oħla ta' newtropenija ta' Grad 4 ($ANC < 0.5 \times 10^9/l$), 12 % vs 5 %, u tromboċitopenija ($< 20 \times 10^9/l$), 9 % vs 3 % fin-nisa vs l-irġiel fl-ewwel ċiklu tat-terapija. F'sett ta' dejta għal glijoma rikorrenti b'400 suġġett, newtropenija ta' Grad 4 seħħet fi 8 % tan-nisa vs 4 % tas-suġġetti rġiel u tromboċitopenija ta' Grad 4 fi 8 % tan-nisa vs 3 % tas-suġġetti rġiel fl-ewwel ċiklu tat-terapija. Studji għal glijoma rikorrenti b'288 suġġett, newtropenija

ta' Grad 4 seħħet fi 1 % tan-nisa vs 0 % tas-suġġetti rgiel u tromboċitopenija ta' Grad 4 fi 8 % tan-nisa vs 3 % tas-suġġetti rgiel fl-ewwel čiklu tat-terapija.

Popolazzjoni pedjatrika

TMZ mill-ħalq gie studjat f'pazjenti pedjatriċi (età ta' 3-18-il sena) bi glijoma rikorrenti taz-zokk centrali tal-mohħ jew astroċitoma rikorrenti ta' grad ġholi, f'kors fejn ingħata kuljum ġhal 5 ijiem kull 28 jum. Ghalkemm id-dejta hija limitata, it-tolleranza fit-tfal hija mistennija li tkun l-istess bħal dik fl-adulti. Is-sigurtà ta' TMZ fi tfal ta' taħt it-3 snin għadha ma ġietx stabbilita.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doža eċċessiva

Doži ta' 500, 750, 1,000, u 1,250 mg/m² (doža totali kull čiklu matul 5 ijiem) gew evalwati klinikament f'pazjenti. It-tossiċità ta' limitazzjoni tad-doža kienet ematologika u ġiet irrapportata ma' kwalunkwe doža iżda hija mistennija li tkun iktar serja b'doži aktar qawwija. Doža eċċessiva ta' 10,000 mg (doža totali f'čiklu wieħed, matul 5 ijiem) ittieħdet minn pazjent u r-reazzjonijiet avversi rrapportati kienu pancitopenja, deni, kollass ta' diversi organi u mewt. Hemm rapporti ta' pazjenti li ħadu d-doža rrakkodata għal aktar mill-5 ijiem tat-trattament (sa 64 jum) b'effetti avversi rrapportati li jinkludu sopprezzjoni tal-mudullun, b'infezzjoni jew mingħajr infezzjoni, li f'xi każijiet kienu serji u fit-tul u li wasslu għall-mewt. Fil-każ ta' doža eċċessiva, hija meħtieġa evalwazzjoni ematologika. Għandhom jiġu pprovduti miżuri ta' appoġġ kif meħtieġ.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamici

Kategorija farmakoterapewтика: Agenti antineoplastici – Sustanzi ta' alkalizzazzjoni oħrajn, Kodici ATC: L01AX03

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Temozolomide huwa triazene, li fil-pH fiżjologiku jinbidel malajr fis-sustanza attiva monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC). Huwa maħsub li ċ-ċitotossicità ta' monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC) hija primarjament minħabba l-alkylation fil-pożizzjoni O⁶ ta' guanine, b'alkylation addizzjonali li sseħħ ukoll fil-pożizzjoni N⁷. Ģriehi citotossici li jiżviluppaw sussegwentement huma maħsuba li jinvolvu t-tiswija anormali tal-methyl adduct.

Effikaċċja klinika u sigurtà

Glioblastoma multiforme li tkun għadha kif ġiet iddijanostikata

Total ta' 573 pazjent intgħażlu b'mod randomizzat sabiex jirċievu jew TMZ + RT (n=287) jew RT waħdu (n=286). Il-pazjenti fil-fergħa ta' TMZ + RT irċevew TMZ (75 mg/m²) darba kuljum b'mod konkomittanti, sa mill-ewwel jum ta' RT sal-ahħar jum ta' RT għal 42 jum (sa mhux aktar minn 49 jum). Dan kien segwit b'monoterapija ta' TMZ (150 – 200 mg/m²) f'Jiem 1 – 5 ta' kull čiklu ta' 28 jum sa 6 čikli, li bdew 4 ġimħat wara li ntemmet RT. Pazjenti fil-fergħa tal-kontroll ingħataw RT biss. Waqt it-terapija bl-RT u b'dik ikkombinata ma' TMZ kienet meħtieġa terapija biex tilqa' għall-pulmonite b'Pneumocystis jirovecii (PCP).

TMZ ingħata bħala terapija ta' salvataġġ fil-faži ta' follow-up f'161 pazjent mill-282 (57 %) fil-fergħa b'RT waħdu, u f'62 pazjent mill-277 (22 %) fil-fergħa ta' TMZ + RT.

Il-proporzjon tal-periklu (HR) għas-soprapivenza ġenerali kien ta' 1.59 (95 % CI għal HR = 1.33 - 1.91) b'log rank p < 0.0001 favur il-fergħa ta' TMZ. Il-probabilità stmati li jkun hemm sopravivenza ta' sentejn jew aktar (26 % vs 10 %) hija oħla għall-fergħa ta' RT + TMZ. Iż-żieda ta' TMZ flimkien ma' RT, segwit b'monoterapija ta' TMZ fil-kura ta' pazjenti bi glioblastoma multiforme li kienet għadha kif għiet iddijanostikata wasslet għal titnej statistikament sinifikanti fis-soprapivenza ġenerali (OS) meta mqabbel ma' RT waħedha (Figura 1).

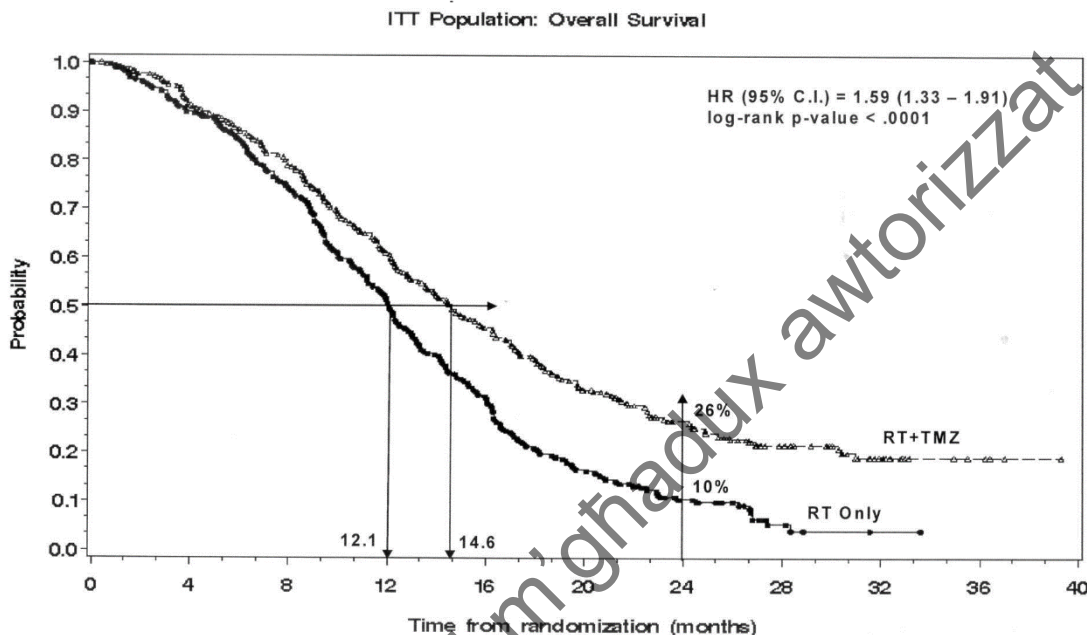


Figura 1: Kurvi Kaplan-Meier għas-soprapivenza ġenerali (popolazzjoni b'intenzjoni li tige kikku kkurata)

Ir-riżultati mill-prova ma kinux konsistenti fis-sottogruppi ta' pazjenti bi status baxx ta' prestazzjoni (WHO PS=2, n=70), fejn is-soprapivenza globali u ż-żmien sal-progressjoni tal-marda kienu simili fiż-żewġ grupperi. Madankollu, ma jidherx li hemm xi riskji li ma jistgħux jiġu acċettati f'dan is-sottogruppi ta' pazjenti.

Glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Dejta dwar l-effikaċċja klinika f'pazjenti bi glioblastoma multiforme (Status tal-prestazzjoni ta' Karnofsky [KPS] ≥ 70), progressiva jew rikorrenti wara kirurgija u RT, kienet ibbażata fuq żewġ provi klinici b'TMZ orali. Wahda kienet prova mhux komparattiva f'138 pazjent (29 % irċevew kemoterapija qabel), u l-oħra kienet prova randomizzata ikkontrollata b'mod attiv ta' TMZ vs procarbazine f'total ta' 225 pazjent (67 % irċevew trattament qabel bil-kemoterapija bbażata fuq nitrosourea). Fiż-żewġ provi, il-punt ta' tmiem primarju kien is-soprapivenza mingħajr progressjoni (PFS) kif definita minn skens tal-MRI jew minn aggravar newroloġiku. Fl-istudju mhux komparattiv, il-PFS wara 6 xhur kien ta' 19 %, is-soprapivenza mingħajr progressjoni medjana kienet ta' 2.1 xhur, u l-medjan tas-soprapivenza totali kien ta' 5.4 xhur. Ir-rata ta' respons oggettiv (ORR) ibbażata fuq skens tal-MRI kienet ta' 8 %.

Fil-prova randomizzata ikkontrollata b'mod attiv, il-PFS wara 6 xhur kien ferm akbar għal TMZ milli għal procarbazine (21 % vs 8 %, rispettivament – chi-square p = 0.008) bil-PFS medjan ta' 2.89 u 1.88 xhur rispettivament (log rank p = 0.0063). Is-soprapivenza medjana kienet ta' 7.34 u 5.66 xhur għal TMZ u procarbazine, rispettivament (log rank p = 0.33). Wara 6 xhur, il-porzjon tal-pazjenti li baqqi hajjin kien ferm oħla fil-fergħa ta' TMZ (60 %) meta mqabbel mal-fergħa ta' procarbazine (44 %) (chi-square p = 0.019). F'pazjenti li nghataw il-kemoterapija qabel, il-benefiċċju kien indikat f'dawk b'KPS ta' ≥ 80 .

Tagħrif dwar iż-żmien sakemm l-istatus newroloġiku mar ghall-agħar iffavorixxa TMZ fuq procarbazine, kif għamel it-tagħrif dwar iż-żmien meta l-istatus ta' prestazzjoni mar ghall-agħar (tnaqgis għal KPS ta' < 70 jew tnaqqis b'mill-inqas 30 punt) Iż-żminijiet medjani għall-progressjoni f'dawn il-punti ta' tmiem varja minn 0.7 sa 2.1 xhur aktar għal TMZ milli għal procarbazine (log rank p = < 0.01 sa 0.03).

Astročitoma anaplastika rikorrenti

Fi prova b'iktar minn centru wieħed, prospettiva ta' faži II li evalwat is-sigurtà u l-effikaċja ta' TMZ orali fit-trattament ta' pazjenti b'astročitoma anaplastika wara l-ewwel rikaduta, wara 6 xhur il-PFS kien ta' 46 %. Il-PFS medjan kien ta' 5.4 xhur. Il-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 14.6 xhur. Ir-rata ta' rispons, ibbażata fuq il-valutazzjoni tal-reviżur centrali, kienet ta' 35 % (13 CR u 43 PR) għall-popolazzjoni b'intenzjoni li tiġi kkurata (ITT) n=162. Fi 43 pazjent, gie rrapportat mard stabbli. Is-sopravivenza mingħajr episodji wara 6 xhur għall-popolazzjoni ITT kienet ta' 44 % b'medjan ta' sopravivenza mingħajr episodji ta' 4.6 xhur, li kien simili għar-rizultati tas-sopravivenza mingħajr progressjoni. Ghall-popolazzjoni eligibbli għall-istologija, ir-riżultati tal-effikaċja kienu simili. Li jintlaħaq rispons oggettiv radjulogiku jew li jinżamm l-istatus mingħajr progressjoni, kien assocjat ħafna ma' kemm inżammet jew tjiebet il-kwalità tal-hajja.

Popolazzjoni pedjatrika

TMZ orali kien studjat f'pazjenti pedjatriċi (età 3-18-il sena) bi glijomarikorrenti taz-zokk centrali tal-mohħ jew b'astročitoma rikorrenti ta' grad ġholi, f'kors mogħti kuljum għal 5 ijiem kull 28 jum. It-tolleranza għal TMZ hija simili għal dik tal-adulti.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

TMZ huwa idrolizzat b'mod spontanju fil-pH fiżjologika għall-ispeċi attiva, 3-methyl-(triazen-1-yl)imidazole-4-carboxamide (MTIC). MTIC huwa idrolizzat b'mod spontanju għal 5-amino-imidazole-4-carboxamide (AIC), intermedju magħruf fil-bijosintesi ta' purineu aċidi nuklejici u għal methylhydrazine, li huwa maħsub li huwa l-ispeċi attiv li jagħmel l-alkalizzazzjoni. Iċ-ċitotossiċità ta' MTIC hija maħsuba li ġejja primarjament mill-alkalizzazzjoni tad-DNA, l-aktar fil-pożizzjonijiet O⁶ u N⁷ ta' guanine. Fir-rigward tal-AUC ta' TMZ, l-esponent għal MTIC u AIC huwa 2.4 % u 23 %, rispettivament. *In vivo* it-t_{1/2} ta' MTIC kien simili għal dak ta' TMZ, 1.8 siegħa.

Assorbiment

Wara l-ghoti orali lil pazjenti adulti, TMZ jiġi assorbit malajr, bl-oghla konċentrazzjonijiet jintlaħqu anki 20 minuta wara li jkun ingħata (ħin medju ta' bejn 0.5 u 1.5 sīgħat). Wara li jingħata mill-ħalq, TMZ tikkettat b'¹⁴C, il-medja tal-ammont ta' ¹⁴C fl-ippurgar aktar minn 7 ijiem wara d-doża kienet 0.8% li tindika assorbiment komplet.

Distribuzzjoni

TMZ juri li jehel b'mod ħaffi mal-proteini (10% sa 20%), u għalhekk mhux mistenni li jinteraġixxi ma' sustanzi li jeħlu ħafna mal-proteini.

Studji PET fil-bniedem u dejta ta' qabel l-użu kliniku jindikaw li TMZ jaqsam malajr mill-barriera ta' bejn id-demm u l-mohħ u jinstab fis-CSF. Il-fatt li jippenetra fis-CSF giekkonfermat f'pazjent wieħed; l-esponent għal CSF fuq il-baži tal-AUC ta' TMZ kien ta' madwar 30 % ta' dak fil-plażma, li huwa konsistenti mad-dejta mill-annimali.

Eliminazzjoni

Il-half-life (t_{1/2}) fil-plażma huwa ta' madwar 1.8 sīgħat. Il-mod ewljeni tal-eliminazzjoni ta' ¹⁴C huwa dak renali. Wara għoti orali, madwar 5 % sa 10 % tad-doża tiġi rkuprata mhux mibdula fl-awrina fuq

medda ta' 24 siegħa, u l-bqija tīgħi eliminata bħala aċidu temozolomide, 5-aminoimidazole-4-carboxamide (AIC) jew metaboliti polari mhux identifikati.

Il-konċentrazzjonijiet tal-plażma jiżdiedu b'mod relatav mad-doża. It-tnejħiha mill-plażma, il-volum tad-distribuzzjoni u l-half-life huma indipendenti mid-doża.

Popolazzjonijiet specjalistiċi

Analiżi tal-farmakokinetici ta' TMZ ibbażata fuq il-popolazzjoni uriet li t-tnejħiha mill-plażma ta' TMZ kienet indipendenti mill-età, funzjoni tal-kliewi jew l-użu tat-tabakk. Fi studju farmakokinetiku separati, il-profilu farmakokinetici tal-plażma f'pazjenti b'indeboliment ħafif sa moderat tal-fwied kienet jixbhu lil dawk osservati f'pazjenti b'funzjoni tal-fwied normali.

Pazjenti pedjatriċi kellhom AUC ogħla minn dak ta' pazjenti adulti; madankollu, id-doza massima tollerata (MTD) kienet ta' 1,000 mg/m² kull čiklu kemm fit-tfal kif ukoll fl-adulti.

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

Saru studji dwar it-tossiċità fuq čiklu wieħed (dožagg ta' 5 ijiem, 23 jum mingħajr trattament), 3- u 6-čikli fuq il-firien u l-klieb. Il-miri primarji tat-tossiċità nkludew il-mudullun, is-sistema limforettikulari, it-testikoli u l-apparat gastro-intestinali u, f'doži aktar qawwija, li kienet letali għal 60 % sa 100 % tal-firien u l-klieb ittestjati, seħħet degenerazzjoni tar-retina. Kien hemm evidenza li l-biċċa l-kbira tat-tossiċità kienet riversibbli, tħlief f'episodji avversi fis-sistema riproduttiva tal-irġiel u fid-degenerazzjoni tar-retina. Madankollu, minħabba li d-doži implikati fid-degenerazzjoni tar-retina kienet fil-medda tad-doża li tikkäġuna l-mewt, u l-ebda effett komparabbi ma kien osservat fi studji klinici, din is-sejba ma tqisitx li għandha rilevanza klinika.

TMZ huwa sustanza *alkylating* embrijotossika, teratogenika, u ġenotossika. TMZ huwa aktar tossiku ghall-firien u ghall-klieb milli ghall-bnedmin, u d-doża klinika tqrarreb lejn id-doża minima li tikkäġuna l-mewt fil-firien u fil-klieb. It-tnaqqis fil-lewkoċi u fil-plejlets relatav mad-doża jidher li huwa indikatur sensitiv tat-tossiċità. Varjetà ta' neoplażžmi, li jinkudu karċinomi mammarji, keratokantoma tal-ġilda u *basal cell adenoma* kienet osservati fi studju ta' 6 čikli fuq il-firien, filwaqt li l-ebda tumur jew tibdil pre-neoplastiku ma kien evidenti fi studji fuq il-klieb. Il-firien jidhru li huma partikolarment sensitivi ghall-effetti onkoġeniċi ta' TMZ, bl-ewwel tumuri jseħħu fi żmien 3 xhur mid-dožagg tal-bidu. Il-perijodu ta' *latency* huwa qasir ħafna, anke għal sustanzi ta' alkalizzazzjoni.

Ir-riżultati ta' testijiet ta' aberrazzjoni tal-kromożomi tal-Ames/salmonella u l-Limfoċit tad-Demm Periferali Uman (HPBL) u rew rispons pozittiv għall-mutagiġiċità.

6. TAGĦRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Kontenut tal-kapsula:

Anhydrous lactose
Colloidal anhydrous silica
Sodium starch glycolate tip A
Tartaric acid
Stearic acid

Qoxra tal-kapsula:

Gelatin
Titanium dioxide (E 171)
Indigo carmine (E 132)
Ilma

Linka tal-istampar:

Shellac

Black iron oxide (E 172)

Potassium hydroxide

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabqli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

sentejn

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Flixkun

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-flexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

Qartas

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C

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

Flixkun

Flexken tal-ħgieg kulur ambra ta' Tip III b'tapp tal-polypropylene li ma jinfetahx mit-tfal u li fihom 5 jew 20 kapsula iebsa.

Il-flexken fihom pawċ għal dessikant.

Il-kartuna fiha flixkun wieħed.

Pakkett multiplu (Flexken)

Pakkett multiplu li fih 20 kapsula iebsa (4 pakketti ta' 5 kapsuli ibsin fi flixkun tal-ħgieg kulur ambra tip III b'tapp tal-polypropylene li ma jinfetahx mit-tfal. Il-flexken fihom pawċ għal dessikant.)

Qartas

Qartas tal-poliesther/aluminju/polietilene (PET/alu/PE).

Kull qartas fih 1 kapsula iebsa.

Daqs tal-pakkett ta' 5 jew 20 kapsula iebsa ssiġillati individwalment fi qratas.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġġar ieħor

Il-kapsuli m'għandhomx jinfethu. Jekk il-kapsula jiġi l-ħsara, il-kuntatt tal-kontenut tat-trab mal-ġilda, mal-membrani mukuži jew mal-ghajnejn għandu jiġi evitat. Jekk Temozolomide Hexal jiġi f'kuntatt mal-ġilda jew mal-mukożja, għandu jitlaħlaħ mill-ewwel u bir-reqqa bis-sapun u bl-ilma.

Il-pazjenti għandhom jingħataw parir bex iżommu l-kapsuli fejn ma jidhrux u ma jintlahqux mit-tfal, l-ahjar f'armarju maqful. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Germanja

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

EU/1/10/616/013
EU/1/10/616/014
EU/1/10/616/031
EU/1/10/616/032
EU/1/10/616/040

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 ta' Marzu 2010
Data tal-ahħar tiġid: 19 ta' Novembru 2014

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

{XX/SSSS}

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 180 mg kapsuli ibsin.

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull kapsula iebsa fiha 180 mg ta' temozolomide.

Eċċipjent b'effett magħruf:

Kull kapsula iebsa fiha 131.4 mg ta' anhydrous lactose.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa (kapsula).

Il-kapsuli ibsin għandhom il-parti prinċipali kulur abjad, għatu kulur marun ħamrani, u huma ttimbrati b'inka sewda. L-ġħatu huwa ttimbrat b"TMZ". Il-parti prinċipali hija ttimbrata b"180".

Kull kapsula iebsa hija twila madwar 19.3 mm.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Temozolomide Hexal huwa indikat għall-kura ta':

- pajżenti adulti bi glioblastoma multiforme li tkun għada kemm ġiet iddijanostikata flimkien ma' radjuterapija (RT) u wara bħala kura b'monoterapija,
- tħalli b'età minn tliet snin 'il fuq, adoloxxenti u pajżenti adulti bi glioma malinna, bħal glioblastoma multiforme jew astrocitoma anaplastika, li jerġgħu jirkadu jew li jkollhom avvanz tal-marda wara terapija ta' livell normali.

4.2 Pożoġija u metodu ta' kif għandu jingħata

Temozolomide Hexal għandu jiġi preskritt biss minn tobba b'esperjenza fil-kura onkologika ta' tumuri tal-moħħ.

Kura anti-emetika tista' tingħata (ara sezzjoni 4.4).

Pożoġija

Pajżenti adulti li jkunu għadhom kif ġew iddijanostikati bi glioblastoma multiforme

Temozolomide Hexal jingħata flimkien ma' radjuterapija fokali (fażi konkomittanti) segwit b'mhux aktar minn 6 cikli ta' monoterapija ta' temozolomide (TMZ) (fażi ta' monoterapija).

Fażi konkomittanti

TMZ jingħata b'mod orali b'doża ta' 75 mg/m^2 kuljum għal 42 jum flimkien ma' radjuterapija fokali (60 Gy mogħtija fi 30 frazzjoni) Mhux irrakkommandat li jitnaqqsu d-doži, iż-żda ttardjar jew waqfien tal-ġhoti ta' TMZ għandu jiġi deċiż kull ġimgħa skont kriterji ta' tossicità ematoloġika u dik mhux ematoloġika. L-ġhoti ta' TMZ jista' jitkompli tul il-perijodu ta' 42 jum meta jkunu qed jingħataw flimkien (sa 49 jum) jekk jintlaħqu l-kundizzjonijiet kollha li gejjin:

- għadd assolut tan-newtrophili (ANC) $\geq 1.5 \times 10^9/l$
- għadd tat-tromboċiți $\geq 100 \times 10^9/l$
- tossiċità mhux ematoloġika ta' kriterju komuni tat-tossiċità (CTC) ta' \leq Grad 1 (ħlief għal alopecja, tqalligh u rimettar).

Waqt il-kura, l-ghadd komplet tad-demm għandu jinkiseb kull ġimħha. L-ghoti ta' TMZ għandu jitwaqqaf temporanjament jew għal kollox waqt il-faži meta jkunu qed jingħataw flimkien skont il-kriterji ta' tossiċità ematoloġika u mhux ematoloġika kif jidher fit-Tabella 1.

Tabella 1. Interruzzjoni jew twaqqif tad-dožagg tat-TMZ meta r-radjuterapija tingħata fl-istess ħin ma' TMZ		
Tossiċità	Interruzzjoni ta' TMZ ^a	Twaqqif ta' TMZ
Għadd assolut ta' newtrophili	$\geq 0.5 \text{ u } < 1.5 \times 10^9/l$	$< 0.5 \times 10^9/l$
Għadd ta' tromboċiți	$\geq 10 \text{ u } < 100 \times 10^9/l$	$< 10 \times 10^9/l$
Tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC (ħlief għal alopecja, tqalligh, rimettar)	CTC Grad 2	CTC Grad 3 jew 4

a: Il-kura b'TMZ moghti b'mod konkomittanti tista' titkompla meta jintlahqu dawn il-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:
għadd assolut tan-newtrophili $\geq 1.5 \times 10^9/l$; għadd tat-tromboċiți $\geq 100 \times 10^9/l$; tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC ta' \leq Grad 1 (ħlief għal alopecja, tqalligh, rimettar).

Faži ta' monoterapija

Erba' ġimħat wara li tintemm il-faži konkomittanti ta' TMZ + RT, TMZ jibqa' jingħata sa 6 ċikli ta' kura ta' monoterapija. Id-doža f'Čiklu 1 (monoterapija) hija 150 mg/m² darba kuljum għal 5 ijiem segwiti minn 23 jum mingħajr kura. Fil-bidu ta' Čiklu 2, id-doža tiżdied għal 200 mg/m² jekk it-tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC għal Čiklu 1 tkun Grad ≤ 2 (ħlief għal alopecja, tqalligh u rimettar), jekk l-ghadd assolut tan-newtrophili (ANC) jkun $\geq 1.5 \times 10^9/l$, u l-ghadd tat-tromboċiți jkun $\geq 100 \times 10^9/l$. Jekk id-doža ma tkun qiegħi minn 23 jum mingħajr kura, fil-bidu ta' Čiklu 2, id-doža tiż-żejt 150 mg/m² kuljum fl-ewwel 5 ijiem ta' kull ċiklu li jkun imiss ħlief jekk isseħħi tossiċità. It-naqqis u t-twaqqif tad-doži waqt il-faži ta' monoterapija għandhom jiġi applikati skont it-Tabelli 2 u 3.

Waqt il-kura, l-ghadd komplet tad-demm għandu jinkiseb f'Jum 22 (21 jum wara l-ewwel doža ta' TMZ). Id-doža għandha titnaqqas jew l-ghoti jitwaqqaf skont Tabella 3.

Tabella 2. Il-livelli tad-doža ta' TMZ għall-kura bħala monoterapija		
Livell tad-doža	Doža ta' TMZ (mg/m ² /jum)	Rimarki
- 1	100	Tnaqqis għal tossiċità li kienet seħħet qabel
0	150	Doža waqt Ċiklu 1
1	200	Doži waqt Ċiklu 2-6 jekk ma tkun hemm tossiċità

Tabella 3. Tnaqqis jew twaqqif tad-doža ta' TMZ waqt kura ta' monoterapija		
Tossiċità	Naqqas TMZ b'livell ta' doža 1 ^a	Waqqaf TMZ
Għadd assolut ta' newtrophili	$< 1.0 \times 10^9/l$	Ara nota ta' qiegħi il-paġna b
Għadd ta' tromboċiți	$< 50 \times 10^9/l$	Ara nota ta' qiegħi il-paġna b
Tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC (ħlief għal alopecja, tqalligh u rimettar)	CTC Grad 3	CTC Grad 4 ^b

a: Il-livelli tad-doža ta' TMZ huma elenkti fit-Tabella 2.

b: TMZ għandu jitwaqqaf jekk:

- livell tad-doža -1 (100 mg/m²) xorta waħda jirrizulta f'tossiċità mhux accettabbli
- l-istess tossiċità mhux ematoloġika ta' Grad 3 (ħlief għal alopecja, tqalligh, rimettar) terga' sseħħi wara tnaqqis fid-doža.

Pazjenti adulti u pedjatriċi minn 3 snin 'l fuq bi glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Čiklu ta' kura huwa magħmul minn 28 jum. F'pazjenti li qabel ma kinux ikkurati bil-kimoterapija, TMZ jittieħed mill-ħalq f'doża ta' 200 mg/m² darba kuljum għall-ewwel 5 ijiem, segwiti minn 23 jum ta' interruzzjoni mill-kura (total ta' 28 jum). F'pazjenti li qabel kienu qegħdin jiġu kkurati bil-kimoterapija, id-doża tal-bidu hija 150 mg/m² darba kuljum, li tiżdied fit-tieni ciklu ġħal 200 mg/m² kuljum, għal 5 ijiem jekk ma jkunx hemm tossiċità ematoloġika (ara sezzjoni 4.4).

Popolazzjonijiet speċjali

Popolazzjoni pedjatrika

F'pazjenti ta' 3 snin jew aktar, TMZ jintuża biss f'każ ta' glijoma malinna rikorrenti jew progressiva. L-lesperjenza f'dawn it-tfal hija limitata hafna (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1). Is-sigurtà u l-effiċċiatura ta' TMZ fit-tfal ta' taħt it-3 snin ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda *data* disponibbli.

Pazjenti b'indeboliment epatiku jew renali

Il-farmakokinetici ta' TMZ kienu komparabbli f'pazjenti b'funzjoni epatika normali u f'dawk b'indeboliment epatiku ħafif jew moderat. M'hemmx dejta disponibbli dwar l-ghoti ta' TMZ f'pazjenti b'indeboliment epatiku serju (Child's Class C) jew b'indeboliment renali. Fuq il-baži tal-karatteristiċi farmakokinetici ta' TMZ, mhuwiex probabbli li jkun meħtieġ tnaqqis fid-doża ġħal pazjenti b'indeboliment epatiku serju jew bi kwalunkwe grad ta' indeboliment renali. Madankollu, għandha tintuża l-kawtela meta TMZ jingħata f'dawn il-pazjenti.

Pazjenti anzjani

Fuq il-baži ta' analiżi farmakokinetika tal-popolazzjoni f'pazjenti ta' età bejn 19-78 sena, l-eliminazzjoni ta' TMZ mhijiex affettwata mill-età. Madankollu, jidher li pazjenti anzjani (> 70 sena) għandhom riskju akbar li jkollhom newtropenija u tromboċitopenija (ara sezzjoni 4.4).

Metodu ta' kif għandu jingħata

Temozolomide Hexal kapsuli ibsin għandhom jittieħdu meta wieħed ikun fi stat sajjem.

Il-kapsuli għandhom jinbelgħu shah ma' tazza ilma u m'għandhomx jinfethu jew jiġi magħmudin.

Jekk isehħi rimettar wara l-ghoti tad-doża, it-tieni doża m'għandhiex tingħata dakinhar.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

Sensittività eċċessiva għal dacarbazine (DTIC).

Majelosopprezzjoni severa (ara sezzjoni 4.4).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Infezzjonijiet opportunistici u riattivazzjoni tal-infezzjonijiet

Infezzjonijiet opportunistici (bħal pnewmonja *Pneumocystis jirovecii*) u riattivazzjoni tal-infezzjonijiet (bħall-HBV, CMV) ġew osservati matul il-kura b'TMZ (ara sezzjoni 4.8).

Meningoencefalite herpetika

F'kažijiet ta' wara t-tqegħid fis-suq, kienet osservata meningoencefalite herpetika (inkluži kažijiet fatali) f'pazjenti li kienu qed jingħataw TMZ f'kombinazzjoni ma' radjuterapija, inkluži kažijiet ta' għoti konkomitanti ta' sterojdi.

Pnewmonja bi *Pneumocystis jirovecii*

Intwera li pazjenti li nghataw TMZ flimkien ma' RT fi prova pilota ghall-iskeda mtawwla ta' 42 jum kellhom riskju partikolari li taqbadhom pulmonite b'*Pneumocystis jirovecii* (PCP). Għalhekk, hija meħtieġa profilassi kontra PCP ghall-pazjenti kollha li jkunu qiegħdin jirċievu TMZ flimkien ma' RT għall-kors ta' 42 jum (b'massimu ta' 49 jum), irrisspettivamentmill-ghadd tal-limfociti. Jekk isseħħ limfopenija, huma għandhom jibqgħu għaddejjin bil-profilassi sakemm jirkupraw mil-limfopenija għal grad ≤ 1 .

Jista' jkun hemm aktar kažijiet ta' PCP meta TMZ jingħata għal kors ta' dożagiġ itwal. Madankollu, il-pazjenti kollha li jirċievu TMZ, l-aktar dawk li jkunu qed jirċievu sterojdi, għandhom jinżammu taħt osservazzjoni mill-qrib ghall-iżvilupp ta' PCP, ikun xi jkun il-kors. Kažijiet ta' insuffiċjenza respiratorja fatali kienu rrappurtati f'pazjenti li jużaw TMZ, specjalment flimkien tra' dexamethasone jew sterojdi oħrajn.

HBV

Ġiet irrapportata epatite minħabba riattivazzjoni tal-virus tal-epatite B (HBV), li f'xi kažijiet irriżultat f'mewt. Qabel ma tinbeda l-kura f'pazjenti b'serologija tal-epatite B pożittiva (inkluži dawk b'marda attiva) għandhom jiġu kkonsultati esperti fil-mard tal-fwied. Waqt il-kura l-pazjenti għandhom jiġu ssorveljati u ġestiti b'mod xieraq.

Tossicità fil-fwied

HSara fil-fwied, li tinkludi insuffiċjenza fatali tal-fwied, kienet irrapprtata f'pazjenti kkurati b'TMZ (ara sezzjoni 4.8). Testijiet tal-funzjoni tal-fwied fil-linja bażi għandhom isiru qabel il-bidu tal-kura. Jekk dawn ma jkunux normali, it-tobba għandhom jistmaw il-benefiċċju u r-riskju qabel ma jibdew temozolomide, inkluża l-possibbiltà ta' insuffiċjenza fatali tal-fwied. Ghall-pazjenti fuq čiklu ta' kura ta' 42 jum it-testijiet tal-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu ripetuti f'nofs dan iċ-ċiklu. Ghall-pazjenti kollha, it-testijiet tal-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu cċekk-jati wara kull ċiklu ta' kura. Ghall-pazjenti b'anormalitajiet sinifikanti fil-funzjoni tal-fwied, it-tobba għandhom jistmaw il-benefiċċju u r-riskju li jkomplu l-kura. Tossicità fil-fwied tista' sseħħ diversi ġimħat jew aktar wara l-aħħar kura b'temozolomide.

Tumuri malinni

Kažijiet tas-sindromu majelodisplastiku u tumuri malinni sekondarji, inkluž lewkimja majelojde gew irrapportati b'mod rari ħafna (ara sezzjoni 4.8).

Kura kontra t-tqalligh

Dardir u rimettar huma assoċjati b'mod komuni ħafna ma' TMZ.
Kura kontra t-tqalligh tista' tingħata qabel jew wara li jingħata TMZ.

Pazjenti adulti li jkunu għadhom kif ġew iddianjostikati bi glioblastoma multiforme

Kura biex tilqa' għat-tqalligh hija rakkmandata qabel l-ewwel doża tal-faži konkomittanti u hija rrakkmandata ħafna waqt il-faži ta' monoterapija.

Pazjenti bi glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Pazjenti li fiċ-ċikli ta' kura preċedenti, esperenzaw rimettar qawwi (Grad 3 jew 4) jista' jkollhom bżonn ta' kura kontra t-tqalligh.

Parametri tal-laboratorju

Pazjenti kkurati b'TMZ jista' jkollhom majelosoppressjoni, inkluż pancitopenija għal tul ta' żmien, li tista' twassal għal anemija aplastika, li f'xi każijiet kellha riżultat fatali. F'xi każijiet, esponent fl-istess ħin għal prodotti mediċinali assoċjati ma' anemija aplastika, inkluż carbamazepine, phenytoin, u sulfamethoxazole(trimethoprim, jikkumplika l-valutazzjoni. Qabel id-dožagg, għandhom jintlaħqu dawn il-parametri tal-laboratorju li ġejjin: ANC $\geq 1.5 \times 10^9/l$ u ghadd tal-plejtlets $\geq 100 \times 10^9/l$. Għadd komplet tad-demm għandu jinkiseb fit-22 jum (21 jum wara l-ewwel doża) jew sa 48 siegħa minn dak il-jum, u kull ġimħa sakemm l-ANC ikun $> 1.5 \times 10^9/l$ u l-ghadd tal-plejtlets ikun $> 100 \times 10^9/l$. Jekk l-ANC jaqa' għal $< 1.0 \times 10^9/l$ jew l-ghadd tal-plejtlets ikun $< 50 \times 10^9/l$ waqt xi ciklu, ic-ċiklu li jkun imiss għandu jitnaqqas b'livell wieħed tad-doża (ara sezzjoni 4.2). Il-livelli tad-doži jinkludu 100 mg/m^2 , 150 mg/m^2 , u 200 mg/m^2 . L-inqas doża rrakkomandata hija ta' 100 mg/m^2 .

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemmx esperienza klinika bl-użu ta' TMZ fi tfal iż-ġħar minn 3 snin. L-esperienza fi tfal akbar u fl-adoloxxenti hija limitata ħafna (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.1).

Pazjenti anzjani (> 70 sena)

Pazjenti anzjani jidhru li huma friskju akbar li jkollhom newtropenija u tromboċitopenija, meta mqabbla ma' pazjenti iż-ġħar fl-ċet. Għalhekk, għandha tingħata attenzjoni specjalji meta TMZ jingħata lil pazjenti anzjani.

Pazjenti nisa

Nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom jużaw kontraċeżżjoni effettiva biex jevitaw it-tqala waqt li jkunu qed jircievu TMZ, u għal mill-anqas 6 xhur wara t-tlestija tat-trattament.

Pazjenti rġiel

Irġiel li jkunu qegħdin jiġu trattati b'TMZ huma rrakkomandati biex ma jkollhomx tfal għal mill-anqas 3 xhur wara li jkunu reċew l-ahħar doża u biex jieħdu parir dwar il-krijokonservazzjoni tal-isperma qabel il-kura (ara sezzjoni 4.6).

Lactose

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

Sodium

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

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

Fi studju separat ta' fażi I, l-ġhoti ta' TMZ ma' ranitidine ma wassalx għal tibdil fl-ammont ta' assorbiment ta' temozolomide jew fl-esponenti għall-metabolit attiv tiegħu monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC).

L-ghoti ta' TMZ mal-ikel irriżulta fi tnaqqis ta' 33 % fis-C_{max} u fi tnaqqis ta' 9 % fl-erja taħt il-kurva (AUC).

Billi ma jistax ikun eskuż li t-tibdil f'C_{max} huwa klinikament sinifikanti, Temozolomide Hexal għandu jittieħed mhux mal-ikel.

Fuq il-baži tal-analizi tal-farmakokinetika tal-popolazzjoni fi provi ta' faži II, l-ghoti flimkien ta' dexamethasone, prochlorperazine, phenytoin, carbamazepine, ondansetron, antagonisti tar-riċettur ta' H₂, jew phenobarbital ma biddilx l-eliminazzjoni ta' TMZ. L-ghoti flimkien ma' valproic acid kien assoċjat ma' tnaqqis żgħir iżda statistikament rilevanti fl-eliminazzjoni ta' TMZ.

Ma sar l-ebda studju biex jistabbilixxi l-effett ta' TMZ fuq il-metabolizmu jew l-eliminazzjoni ta' prodotti medicinali oħrajn. Madankollu, billi TMZ ma jgħaddix minn metabolizmu tal-fwied u ma tantx jehel mal-proteini, mhuwiex probabbli li jaffettwa l-farmakokinetici ta' prodotti medicinali oħrajn (ara sezzjoni 5.2).

L-użu ta' TMZ flimkien ma' sustanzi majelosoppressivi oħrajn jista' jżid il-possibbiltà ta' majelosoppressjoni.

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

M'hemmx dejta dwar nisa tqal. Fi studji ta' qabel l-użu kliniku fuq firien u fniek li kien qed jirċievu 150 mg/m², TMZ, kieni murija teratogeničità u/jew effett tossiku fuq il-fetu (ara sezzjoni 5.3). Temozolomide Hexal m'għandux jingħata lil nisa tqal. Jekk l-użu waqt it-tqala jkun ikkunsidrat, il-pazjenta għandha tiġi infurmata dwar ir-riskju potenzjali għall-fetu.

Treddiġħ

Mhux magħruf jekk TMZ jiġix el-eliminat fil-ħalib tas-sider tal-bniedem; għaldaqstant, it-treddiġħ għandu jitwaqqaf meta jkun hemm l-ghoti tal-kura b'TMZ.

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jużaw kontracezzjoni effettiva biex jevitaw it-tqala waqt li jkunu qed jieħdu TMZ, u għal mill-anqas 6 xħur wara t-testija tat-trattament.

Fertilità tar-ragħ

TMZ jista' jkollu effetti ġenotossici. Għalhekk, irġiel li jkunu qiegħdin jiġu kkurati għandhom jużaw mizuri effettivi ta' kontracezzjoni u jingħataw parir biex ma jkollhomx tfal għal mill-anqas 3 xħur wara l-aħħar doża, u biex jieħdu parir dwar il-krijokonservazzjoni tal-isperma qabel il-kura minħabba l-possibbiltà ta' infertilità irriversibbli minħabba l-kura b'TMZ.

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

TMZ għandu effett żgħir fuq il-hila biex issuq u thaddem magni minħabba għeja u ngħas (ara sezzjoni 4.8).

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil ta' sigurtà

Esperjenza ta' provi kliniči

F'pazjenti ttrattati b'TMZ fi provi kliniči, l-aktar reazzjonijiet avversi komuni kienu nawsja, rimettar, stitikezza, anoreksja, uġiġħ ta' ras, għejja, konvulżjonijiet, u raxx. Il-parti l-kbira tar-reazzjonijiet avversi ematologiċi gew irrapportati b'mod komuni; il-frekwenza tas-sejbiet tal-laboratorju ta' Grad 3-4 hija ppreżentata wara Tabella 4.

Għall-pazjenti bi glijoma rikurrenti jew progressiva, nawsja, (43 %) u rimettar (36 %) ġeneralment kien ta' Grad 1 jew 2 (0–5 episodji ta' rimettar f'24 siegħa) u jew ghaddew mingħajr trattament jew gew ikkontrollati malajr b'terapija antiemetika standard. L-inċidenza ta' nawsja u rimettar severi kienet ta' 4 %.

Listu ta' reazzjonijiet avversi miġbura f'tabella

Reazzjonijiet avversi osservati fi studji kliniči u rrappurtati minn užu ta' TMZ wara t-tqeqħid fis-suq huma elenktati f'Tabella 4. Dawn ir-reazzjonijiet huma klassifikati skont is-Sistema tal-Klassifika tal-Organi u l-frekwenza. Il-gruppi tal-frekwenza huma mqassma skont il-konvenzjoni li ġejja:

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

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, bl-aktar serji jitniżżlu l-ewwel.

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Infelizzjonijiet u infestazzjonijiet	
Komuni:	Infelizzjonijiet, herpes zoster, faringite ^a , kandidjaži fil-halq
Mhux komuni:	Infelizzjoni opportunistika (inkluža PCP), sepsis [†] , meningoencefalite erpetika [†] , infelizzjoni b'CMV, attivazzjoni mill-ġdid ta' CMV, virus tal-epatite B [†] , herpes simplex, attivazzjoni mill-ġdid ta' infelizzjoni, infelizzjoni f'ferita, gastroenterite ^b
Neplażmi beninni, malinni u dawk mhux speċifikati	
Mhux komuni:	Sindrome mijelodisplastiku (MDS - <i>myelodysplastic syndrome</i>), tumuri malinni sekondarji, inkluža lewkimja mijelojd
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
Komuni:	Newtropenija bid-deni, newtropenija, tromboċitopenija, limfopenija, lewkopenija, anemija
Mhux komuni:	Panċitopenija li tieħu fit-tul, anemija aplastika [†] , panċitopenija , petekje
Disturbi fis-sistema immuni	
Komuni:	Reazzjoni allergika
Mhux komuni:	Anafilassi
Disturbi fis-sistema endokrinarja	
Komuni:	Cushingoid ^c
Mhux komuni:	Dijabete insipidus
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	
Komuni ħafna:	Anoreksja
Komuni:	Iperglicemija
Mhux komuni:	Ipokalimja, žieda fl-alkaline phosphatase
Disturbi psikjatriċi	
Komuni:	Aġitazzjoni, amnesija, depressjoni, ansjetà, konfużjoni, insomnja
Mhux komuni:	Disturb fl-imgiba, burdata tinbidel malajr, alluċinazzjoni, apatija
Disturbi fis-sistema nervuża	
Komuni ħafna:	Konvulżjonijiet, emiparesi, afasja/disfasja, uġiġi ta' ras
Komuni:	Atassja, bilanc indebolit, konjizzjoni indebolita, konċentrazzjoni indebolita, koxjenza mnaqqsa, sturdament, ipoestesija, memorja indebolita, disturb newroloġiku, newropatija ^d , parestesija, ġedla ta' ngħas. disturb fit-taħdit, taħsir tat-togħma, roghda

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Mhux komuni:	Status epilepticus, emipleġja, disturb ekstrapiramidal, parożmija, mixja mhux normali, iperestesija, disturb fisiensi, koordinazzjoni mhux normali
Disturbi fl-ħajnejn	
Komuni:	Emijanopja, vista mċajpra, disturb fil-vista ^e , difett fil-kamp viżiv, diplopja, uġiġħ fl-ħajnejn
Mhux komuni:	Tnaqqis fl-akutezza tal-vista, ġħajnejn xotti
Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika	
Komuni:	Truxija ^f , vertigini, tinnitus, uġiġħ fil-widna ^g
Mhux komuni:	Indeboliment fis-smiġħ, iperakuži, otite medja
Disturbi fil-qalb	
Mhux komuni:	Palpitazzjoni
Disturbi vaskulari	
Komuni:	Emorragija, emboliżmu fil-pulmūn, tromboži fil-vini tal-fond, pressjoni għolja
Mhux komuni:	Emorragija cerebrali, fwawar, fwawar ta' shana
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	
Komuni:	Pulmonite, qtuġġi ta' nifs, sinożite, bronkite, sogħla, infezzjoni fil-parti ta' fuq tal-apparat tan-nifs
Mhux komuni:	Insuffiċjenza respiratorja †, pulmonite tal-interstizju/pulmonite, fibroži fil-pulmūn, kongestjoni fl-imnieħher
Disturbi gastrointestinali	
Komuni ħafna:	Dijarea, stitikezza, nawṣja, rimettar
Komuni:	Stomatite, ugiġħ fl-addome ^h , dispepsja, disfagja
Mhux komuni:	Distenżjoni tal-addome, inkontinenza tal-ippurgar, disturb gastrointestinali, murliti, ħalq xott
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Mhux komuni:	Insuffiċjenza tal-fwied [†] , hsara fil-fwied, epatite, kolestasi, iperbilirubinimja
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	
Komuni ħafna:	Raxx, alopeċċja
Komuni:	Eritema, ġilda xotta, ħakk
Mhux komuni:	Nekrolisi tossika tal-epidermide, sindrome ta' Stevens-Johnson, anġjoedima, eritema multiforme, eritroderma, il-ġilda taqa' qxur qxur, reazzjoni ta' sensittività eċċessiva għad-dawl, urtikarja, eksantema, dermatite, żieda fil-ħruġ tal-gharaq, pigmentazzjoni mhux normali
Mhux magħrufa:	Reazzjoni għall-mediciċina b'eosinofilja u sintomi sistemiċi (DRESS - <i>Drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms</i>)

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide	
Disturbi muskoluskeletalici u tat-tessuti konnettivi	
Komuni:	Mijopatija, dghufija fil-muskoli, artralgja, uġiġħ fid-dahar, uġiġħ muskoluskeletaliku, mijalġja
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	
Komuni:	Żieda fil-frekwenza tal-awrina, inkontinenza tal-awrina
Mhux komuni:	Disurja
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	
Mhux komuni:	Emorragija mill-vagina, menorragja, amenorrea, vaġinite, uġiġħ fis-sider, impotenza
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Komuni ħafna:	Għeja
Komuni:	Deni, sintomi bħal tal-influwenza, astenja, telqa tal-ġisem mingħajr sinjali ta' mard, uġiġħ, edima, edima periferali ⁱ
Mhux komuni:	Aggravar tal-kondizzjoni, roġħda esaġerata flimkien ma' deni u tkexxix ta' bard, edima fil-wiċċċ, bidla fil-kulur fl-ilsien, għatx, disturb fis-snien
Investigazzjonijiet	
Komuni:	Żieda fil-livelli tal-enzimi tal-fwied ^j , tnaqqis fil-piż, żieda fil-piż
Mhux komuni:	Żieda ta' gamma-glutamyltransferase
Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura	
Komuni:	Koriment ikkawżat minn radjazzjoni ^k

^a Tinkludi farniġite, farinġite tal-immieħer u l-farinġi, farinġite kkawżata minn Streptokokki

^b Tinkludi gastroenterite, gastroenterite kkawżata minn virus

^c Jinkludi cushingoid, sindrome ta' Cushing

^d Tinkludi newropatija, newropatija periferali, polineuropatija, newropatija periferali tas-sensi, newropatija periferali motorja

^e Jinkludi indeboliment fil-vista, disturb fl-ghajnejn

^f Tinkludi truxija, truxija bilaterali, truxija newrosensorja, truxija unilaterali

^g Jinkludi uġiġħ fil-widna, skumdità fil-widna

^h Jinkludi uġiġħ fl-addome, uġiġħ fil-parti t'isfel tal-addome, uġiġħ fin-naħha ta' fuq tal-addome, skumdità fl-addome

ⁱ Tinkludi edima periferali, nefha periferali

^j Tinkludi żieda fit-test tal-funzjoni tal-fwied, żieda fl-alanine aminotransferase, żieda fl-aspartate aminotransferase, żieda fl-enzimi tal-fwied

^k Jinkludi koriment ikkawżat minn radjazzjoni, koriment fil-ġilda kkawżat minn radjazzjoni

[†] Inkluži każiġiet b'riżultat fatali

Glioblastoma multiforme li tkun għadha kif giet iddianjostikata

Rizultati tal-laboratorju

Ġiet osservata majelosuppressjoni (newtropenija u tromboċitopenija), li hija magħrufa bħala tossicità li tillimita d-doża għal ħafna mis-sustanzi ċitottossej, inkluż TMZ. Meta anomalitajiet tal-laboratorju

u l-avvenimenti avversi kieni kkombinati tul il-fażċijiet ta' kura konkomittanti u dik bħala monoterapija, kien osservati anomalitajiet ta' Grad 3 jew ta' Grad 4 fin-newtropili, inkluż avvenimenti newtropeniċi, fi 8% tal-pazjenti. Anormalitajiet ta' Grad 3 jew ta' Grad 4 fit-tromboċi, inkluż effetti tromboċitopeniči, dehru f'14 % tal-pazjenti li nghataw TMZ.

Glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Rizultati tal-laboratorju

Tromboċitopenija u newtropenija ta' Grad 3 jew 4 seħħew fi 19 % u fi 17 %, rispettivament, tal-pazjenti kkurati għal glijoma malinna. Dan wassal għal rikoveru l-isptar u/jew waqfien ta' TMZ fi 8 % u f'4 %, rispettivament. Majelosuppressjoni kienet prevedibbli (normalment fl-ewwel fit-ċikli, bin-nadir ikun bejn Jum 21 u Jum 28), u l-irkupru kien wieħed mgħaggel, normalment fi żmien 1-2 ġimħat. Ma ġiet osservata ebda evidenza ta' majelosuppressjoni kumulattiva. Il-preżenza ta' tromboċitopenija tista' zżid ir-riskju ta' emorragja, u l-preżenza ta' newtropenija jew ta' lewkopenja tista' zżid ir-riskju ta' infezzjoni.

Sess

F'analizi bil-farmakokinetiċi tal-popolazzjoni, ta' esperjenza bi prova klinika kien hemm 101 mara u 169 raġel li għalihom, il-valuri l-aktar baxxi tan-newtropili kien disponibbli u 110 nisa u 174 raġel li għalihom in-Nadir l-aktar baxxi tal-plejtlets kien disponibbli. Kien hemm rati oħla ta' newtropenija ta' Grad 4 ($ANC < 0.5 \times 10^9/l$), 12 % vs 5 %, u tromboċitopenija ($< 20 \times 10^9/l$), 9 % vs 3 % fin-nisa vs l-irġiel fl-ewwel ċiklu tat-terapija. F'sett ta' dejta għal glijoma rikorrenti b'400 suġgett, newtropenija ta' Grad 4 seħħet fi 8 % tan-nisa vs 4 % tas-suġġetti rgiel u tromboċitopenija ta' Grad 4 fi 8 % tan-nisa vs 3 % tas-suġġetti rgiel fl-ewwel ċiklu tat-terapija. Studji għal glijoma rikorrenti b'288 suġgett, newtropenija ta' Grad 4 seħħet fi 1 % tan-nisa vs 0 % tas-suġġetti rgiel u tromboċitopenija ta' Grad 4 fi 8 % tan-nisa vs 3 % tas-suġġetti rgiel fl-ewwel ċiklu tat-terapija.

Popolazzjoni pedjatrika

TMZ mill-ħalq ġie studjat f'pazjenti pedjatriċi (età ta' 3-18-il sena) bi glijoma rikorrenti taz-zokk centrali tal-moħħ jew astroċitoma rikorrenti ta' grad għoli, f'kors fejn ingħata kuljum għal 5 ijiem kull 28 jum. Għalkemm id-dejta hija limitata, it-tolleranza fit-tfal hija mistennija li tkun l-istess bħal dik fl-adulti. Is-sigurtà ta' TMZ fi tfał ta' taħbi it-3 snin għadha ma ġietx stabbilita.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciċinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanç bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciċinali. Il-professionisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'Appendiċi V.

4.9 Doža eċċessiva

Doži ta' 500, 750, 1,000, u 1,250 mg/m² (doža totali kull ċiklu matul 5 ijiem) gew evalwati klinikament f'pazjenti. It-tossicità ta' limitazzjoni tad-doža kienet ematologika u ġiet irrapportata ma' kwalunkwe doža iżda hija mistennija li tkun iktar serja b'doži aktar qawwija. Doža eċċessiva ta' 10,000 mg (doža totali f'ċiklu wieħed, matul 5 ijiem) ittieħdet minn pazjent u r-reazzjonijiet avversi rrapportati kienu pancitopenija, deni, kollass ta' diversi organi u mewt. Hemm rapporti ta' pazjenti li hadu d-doža rrakkomandata għal aktar mill-5 ijiem tat-trattament (sa 64 jum) b'effetti avversi rrapportati li jinkludu sopprezzjoni tal-mudullun, b'infezzjoni jew mingħajr infezzjoni, li f'xi każżejjiet kieni serji u fit-tul u li wasslu ghall-mewt. Fil-każ ta' doža eċċessiva, hija meħtieġa evalwazzjoni ematologika. Għandhom jiġu pprovduti miżuri ta' appoġġ kif meħtieġ.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Aġenti antineoplastici – Sustanzi ta’ alkalizzazzjoni oħrajn, Kodiċi ATC: L01AX03

Mekkaniżmu ta’ azzjoni

Temozolomide huwa triazene, li fil-pH fiziologiku jinbidel malajr fis-sustanza attiva monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC). Huwa maħsub li ċ-ċitotossicità ta’ monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC) hija primarjament minħabba l-alkylation fil-pożizzjoni O⁶ ta’ guanine, b’alkylation addizzjonali li sseħħ ukoll fil-pożizzjoni N⁷. Ģriehi ċitotossici li jiżviluppaw sussegwentement huma maħsuba li jinvolvu t-tiswija anormali tal-methyl adduct.

Effikacia klinika u sigurtà

Glioblastoma multiforme li tkun għadha kif għiet iddijanostikata

Total ta’ 573 pazjent intgħażlu b’mod randomizzat sabiex jirċievu jew TMZ + RT (n=287) jew RT waħdu (n=286). Il-pazjenti fil-fergħa ta’ TMZ + RT irċevev TMZ (75 mg/m²) darba kuljum b’mod konkomittanti, sa mill-ewwel jum ta’ RT sal-aħħar jum ta’ RT għal 42 jum (sa mhux aktar minn 49 jum). Dan kien segwit b’monoterapija ta’ TMZ (150 – 200 mg/m²) ijiem 1 – 5 ta’ kull ciklu ta’ 28 jum sa 6 cikli, li bdew 4 ġimħaq wara li ntemmet RT. Pazjenti fil-fergħa tal-kontroll ingħataw RT biss. Waqt it-terapija bl-RT u b’dik ikkombinata ma’ TMZ kienet meħtieġa terapija biex tilqa’ għall-pulmonite b’Pneumocystis jirovecii (PCP).

TMZ ingħata bħala terapija ta’ salvataġġ fil-faži ta’ follow-up f’161 pazjent mill-282 (57 %) fil-fergħa b’RT waħdu, u f’62 pazjent mill-277 (22 %) fil-fergħa ta’ TMZ + RT.

Il-proporzjon tal-periklu (HR) għas-sopravivenza generali kien ta’ 1.59 (95 % CI għal HR = 1.33 - 1.91) b’log rank p < 0.0001 favur il-fergħa ta’ TMZ. Il-probabilità stmati li jkun hemm sopravivenza ta’ sentejn jew aktar (26 % vs 10 %) hija oħla għall-fergħa ta’ RT + TMZ. Iż-żieda ta’ TMZ flimkien ma’ RT, segwit b’monoterapija ta’ TMZ fil-kura ta’ pazjenti bi glioblastoma multiforme li kienet għadha kif għiet iddijanostikata wasslet għal titjib statistikament sinifikanti fis-sopravivenza generali (OS) meta mqabel ma’ RT waħedha (Figura 1).

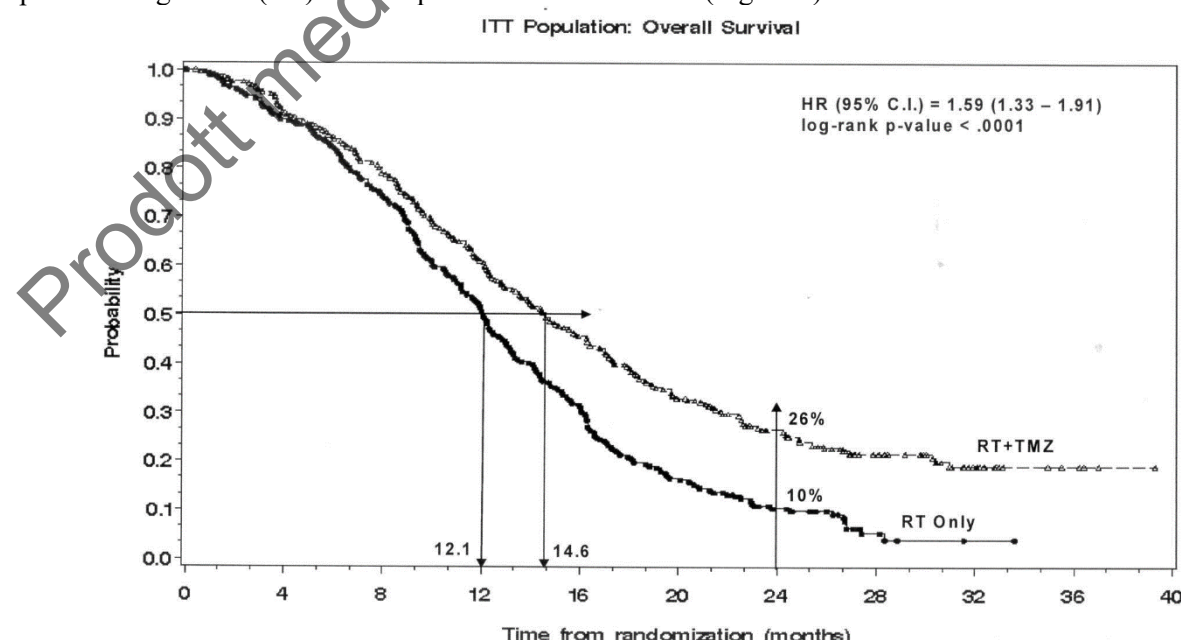


Figura 1: Kurvi Kaplan-Meier għas-sopravivenza ġeneral (popolazzjoni b'intenzjoni li tiġi kkurata)

Ir-riżultati mill-prova ma kinux konsistenti fis-sottogrupp ta' pazjenti bi status baxx ta' prestazzjoni (WHO PS=2, n=70), fejn is-sopravivenza globali u ż-żmien sal-progressjoni kieni simili fiż-żewġ gruppi. Madankollu, ma jidhirx li hemm xi riskji li ma jistgħux jiġu aċċettati f'dan is-sottogrupp ta' pazjenti.

Glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Dejta dwar l-effikaċċja klinika f'pazjenti bi glioblastoma multiforme (Status tal-prestazzjoni ta' Karnofsky [KPS] ≥ 70), progressiva jew rikorrenti wara kirurġija u RT, kienet ibbażata fuq żewġ provi kliniči b'TMZ orali. Wahda kienet prova mhux komparattiva f'138 pazjent (29 % irċevew kemoterapija qabel), u l-oħra kienet prova randomizzata ikkontrollata b'mod attiv ta' TMZ vs procarbazine f'total ta' 225 pazjent (67 % irċevew trattament qabel bil-kemoterapija bbażata fuq nitrosourea). Fiż-żewġ provi, il-punt ta' tmiem primarju kien is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS) kif definita minn skens tal-MRI jew minn aggravar newroloġiku. Il-istudju mhux komparattiv, il-PFS wara 6 xhur kien ta' 19 %, is-sopravivenza mingħajr progressjoni medjana kienet ta' 2.1 xhur, u l-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 5.4 xhur. Ir-rata ta' rispons oġgettiv (ORR) ibbażata fuq skens tal-MRI kienet ta' 8 %.

Fil-prova *randomizzata* ikkontrollata b'mod attiv, il-PFS wara 6 xhur kien ferm akbar għal TMZ milli għal procarbazine (21 % vs 8 %, rispettivament – chi-square p = 0.008) bil-PFS medjan ta' 2.89 u 1.88 xhur rispettivament (log rank p = 0.0063). Is-sopravivenza medjana kienet ta' 7.34 u 5.66 xhur għal TMZ u procarbazine, rispettivament (log rank p = 0.33). Wara 6 xhur, il-porzjon tal-pazjenti li baqgħu ġajjin kien ferm oħla fil-fergħa ta' TMZ (60 %) meta mqabbel mal-fergħa ta' procarbazine (44 %) (chi-square p = 0.019). F'pazjenti li nghataw il-kemoterapija qabel, il-benefiċċju kien indikat f'dawk b'KPS ta' ≥ 80 .

Tagħrif dwar iż-żmien sakemm l-istatus newroloġiku mar ghall-agħar iffavorixxa TMZ fuq procarbazine, kif għamel it-tagħrif dwar iż-żmien meta l-istatus ta' prestazzjoni mar ghall-agħar (tnaqqis għal KPS ta' < 70 jew tnaqqis b'mill-inqas 30 punt) Iż-żminijiet medjani għall-progressjoni f'dawn il-punti ta' tmiem varja minn 0.7 sa 2.1 xhur aktar għal TMZ milli għal procarbazine (log rank p = < 0.01 sa 0.03).

Astročitoma anaplastika rikorrenti

Fi prova b'iktar minn centru wieħed, prospettiva ta' fazi II li evalwat is-sigurtà u l-effikaċċja ta' TMZ orali fit-trattament ta' pazjenti b'astročitoma anaplastika wara l-ewwel rikaduta, wara 6 xhur il-PFS kien ta' 46 %. Il-PFS medjan kien ta' 5.4 xhur. Il-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 14.6 xhur. Ir-rata ta' rispons, ibbażata fuq il-valutazzjoni tal-reviżur centrali, kienet ta' 35 % (13 CR u 43 PR) għall-popolazzjoni b'intenzjoni li tiġi kkontra (ITT) n=162. Fi 43 pazjent, ġie rrapporat mard stabbli. Is-sopravivenza mingħajr episodji wara 6 xhur għall-popolazzjoni ITT kienet ta' 44 % b'medjan ta' sopravivenza mingħajr episodji ta' 4.6 xhur, li kien simili għar-riżultati tas-sopravivenza mingħajr progressjoni. Għall-popolazzjoni eligibbli għall-istologija, ir-riżultati tal-effikaċċja kieni simili. Li jintla haq riżpons oġgettiv radjuloġiku jew li jinżamm l-istatus mingħajr progressjoni, kien assoċċiat ħafna ma' kemm inżammet jew tjebet il-kwalità tal-ħajja.

Popolazzjoni pedjatrika

TMZ orali kien studjat f'pazjenti pedjatriċi (età ta' 3-18-il sena) bi glijoma rikorrenti taz-zokk centrali tal-mohħ jew b'astročitoma rikorrenti ta' grad għoli, f'kors mogħti kuljum għal 5 ijiem kull 28 jum. It-tolleranza għal TMZ hija simili għal dik tal-adulti.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

TMZ huwa idrolizzat b'mod spontanju fil-pH fiżjologiku għall-ispeċi attivi, 3-methyl-(triazen-1-yl)imidazole-4-carboxamide (MTIC). MTIC jiġi idrolizzat b'mod spontanju għal 5-amino-imidazole-4-carboxamide (AIC), intermedju magħruf fil-bijosintesi ta' purine u aċċidi nuklejiċi u għal

methylhydrazine, li huwa maħsub li huwa l-ispeċi attiv li jagħmel l-alkalizzazzjoni. Iċ-ċitotossicità ta' MTIC hija maħsuba li ġejja primarjament mill-alkalizzazzjoni tad-DNA, l-aktar fil-pożizzjonijiet O⁶ u N⁷ ta' guanine. Fir-rigward tal-AUC ta' TMZ, l-esponiment għal MTIC u AIC huwa 2.4 % u 23 %, rispettivament. *In vivo* it-t_{1/2} ta' MTIC kien simili għal dak ta' TMZ, 1.8 siegħa.

Assorbiment

Wara l-għoti orali lil pazjenti adulti, TMZ jiġi assorbit malajr, bl-ogħla konċentrazzjonijiet jintlaħqu anki 20 minuta wara li jkun ingħata (ħin medju ta' bejn 0.5 u 1.5 sighat). Wara li jingħata mill-ħalq, TMZ tikkettat b'¹⁴C, il-medja tal-ammont ta' ¹⁴C fl-ippurgar aktar minn 7 ijiem wara d-doża kienet 0.8% li tindika assorbiment komplet.

Distribuzzjoni

TMZ juri li jehel b'mod ħafif mal-proteini (10% sa 20%), u għalhekk mhux mistenni li jinteraġixxi ma' sustanzi li jehlu ħafna mal-proteini.

Studji PET fil-bniedem u dejta ta' qabel l-użu kliniku jindikaw li TMZ jaqsam malajr mill-barriera ta' bejn id-demm u l-moħħ u jinstab fis-CSF. Il-fatt li jippenetra fis-CSF giekkonfermat f'pazjent wieħed; l-esponiment għal CSF fuq il-baži tal-AUC ta' TMZ kien ta' madwar 30 % ta' dak fil-plažma, li huwa konsistenti mad-dejta mill-annimali.

Eliminazzjoni

Il-half-life (t_{1/2}) fil-plažma huwa ta' madwar 1.8 sighat. Il-mod ewljeni tal-eliminazzjoni ta' ¹⁴C huwa dak renali. Wara għoti orali, madwar 5 % sa 10 % tad-doża tigħi rkuprata mhux mibdula fl-awrina fuq medda ta' 24 siegħa, u l-bqija tigħi eliminata mal-ippurgar bhala aċċidu temozolomide, 5-aminoimidazole-4-carboxamide (AIC) jew metaboliti polari mhux identifikati.

Il-konċentrazzjonijiet tal-plažma jiżdiedu b'mod relitat mad-doża. It-tnejħija mill-plažma, il-volum tad-distribuzzjoni u l-half-life huma indipendent mid-doża.

Popolazzjonijiet speċjali

Analizi tal-farmakokinetici ta' TMZ ibbażata fuq il-popolazzjoni uriet li t-tnejħija mill-plažma ta' TMZ kienet indipendent mill-età, funzjoni tal-kliewi jew l-użu tat-tabakk. Fi studju farmakokinetiku separat, il-profilu farmakokinetici tal-plažma f'pazjenti b'indeboliment ħafif sa moderat tal-fwied kienu jixbhu lil dawk osservati f'pazjenti b'funzjoni tal-fwied normali.

Pazjenti pedjatriċi kellhom AUC ogħla minn dak ta' pazjenti adulti; madankollu, id-doza massima ttollerata (MTD) kienet ta' 1,000 mg/m² kull čiklu kemm fit-tfal kif ukoll fl-adulti.

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

Saru studji dwar it-tossicità fuq čiklu wieħed (dožagg ta' 5 ijiem, 23 jum mingħajr trattament), 3- u 6-čikli fuq il-firien u l-klieb. Il-miri primarji tat-tossicità nkludew il-mudullun, is-sistema limforettikulari, it-testikoli u l-apparat gastro-intestinali u, f'doži aktar qawwija, li kienu letali għal 60 % sa 100 % tal-firien u l-klieb ittestjati, seħħet degenerazzjoni tar-retina. Kien hemm evidenza li l-biċċa l-kbira tat-tossicità kienet riversibbli, ħlief f'episodji avversi fis-sistema riproduttiva tal-irġiel u fid-degenerazzjoni tar-retina. Madankollu, minħabba li d-doži implikati fid-degenerazzjoni tar-retina kien fil-medda tad-doża li tikkagħuna l-mewt, u l-ebda effett komparabbi ma kien osservat fi studji kliniči, din is-sejba ma tqisitx li għandha rilevanza klinika.

TMZ huwa sustanza *alkylating* embrijotossika, teratoġenika, u ġenotossika. TMZ huwa aktar tossiku għall-firien u ghall-klieb milli ghall-bnedmin, u d-doża klinika tqrrebb lejn id-doża minima li tikkagħuna l-mewt fil-firien u fil-klieb. It-tnaqqis fil-lewkoċi u fil-plejtlets relatati mad-doża jidher li huwa indikatur sensittiv tat-tossicità. Varjetà ta' neoplažmi, li jinkudu karċinomi mammarji,

keratokantoma tal-ġilda u *basal cell adenoma* kienu osservati fi studju ta' 6 ċikli fuq il-firien, filwaqt li l-ebda tumur jew tibdil pre-neoplastiku ma kien evidenti fi studji fuq il-klieb. Il-firien jidhru li huma partikolarment sensittivi għall-effetti onkoġeniċi ta' TMZ, bl-ewwel tumuri jseħħu fi żmien 3 xhur mid-dożagg tal-bidu. Il-perijodu ta' *latency* huwa qasir ħafna, anke għal sustanzi ta' alkalizzazzjoni.

Ir-riżultati ta' testijiet ta' aberrazzjoni tal-kromożomi tal-Ames/salmonella u l-Limfocit tad-Demm Periferali Uman (HPBL) urew rispons pozittiv għall-mutagiġenitā.

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċippjenti

Kontenut tal-kapsula:

Anhydrous lactose
Colloidal anhydrous silica
Sodium starch glycolate tip A
Tartaric acid
Stearic acid

Qoxra tal-kapsula:

Gelatin,
Titanium dioxide (E 171)
Yellow iron oxide (E 172)
Red iron oxide (E 172)
Ilma

Linka tal-istampar:

Shellac
Black iron oxide (E 172)
Potassium hydroxide

6.2 Inkompatibiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

sentejn

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Flixkun

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Alżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

Qartas

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C

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

Flixkun

Flexken tal-ħgieg kulur ambra ta' Tip III b'tapp tal-polypropylene li ma jinfetahx mit-tfal u li fihom 5 jew 20 kapsula iebsa.

Il-fliexken fihom pawċ għal dessikant.

Il-kartuna fiha flixkun wieħed.

Pakkett multiplu (Fliexken)

Pakkett multiplu li fih 20 kapsula iebsa (4 pakketti ta' 5 kapsuli ibsin fi flixkun tal-hġieg kulur ambra tip III b'tapp tal-polypropylene li ma jinfetahx mit-tfal. Il-fliexken fihom pawċ għal dessikant.)

Qartas

Qartas tal-poliester/aluminju/polietilene (PET/alu/PE).

Kull qartas fih 1 kapsula iebsa.

Daqs tal-pakkett ta' 5 jew 20 kapsula iebsa ssiġillati individwalment fi qratas.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniggar ieħor

Il-kapsuli m'għandhomx jinfethu. Jekk il-kapsula jiġi l-ħsara, il-kuntatt tal-kontenut tat-trab mal-gilda, mal-membrani mukuzi jew mal-ghajnejn għandu jiġi evitat. Jekk Temozolomide Hexal jiġi f'kuntatt mal-gilda jew mal-mukożja, għandu jitlaħlaħ mill-ewwel u bir-reqqa bis-sapun u bl-ilma.

Il-pazjenti għandhom jingħataw parir bex iżommu l-kapsuli fejn ma jidhru u ma jintlahqux mit-tfal, l-ahjar f'armarju maqful. Ingħestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/017
EU/1/10/616/018
EU/1/10/616/033
EU/1/10/616/034
EU/1/10/616/041

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 ta' Marzu 2010

Data tal-ahħar tiġid: 19 ta' Novembru 2014

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

{XX/SSSS}

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 250 mg kapsuli ibsin

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull kapsula iebsa fiha 250 mg ta' temozolomide.

Eċċipjent b'effett magħruf:

Kull kapsula iebsa fiha 182.5 mg ta' anhydrous lactose.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa (kapsula).

Il-kapsuli ibsin għandhom il-parti principali kulur abjad, b'għatu kulur abjad, u huma ttimbrati b'inka sewda. L-ġħatu huwa ttimbrat b"TMZ". Il-parti principali hija ttimbrata b"250".

Kull kapsula iebsa hija twila madwar 21.4 mm.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Temozolomide Hexal huwa indikat għall-kura ta':

- pajżenti adulti bi glioblastoma multiforme li tkun għada kemm ġiet iddijanostikata flimkien ma' radjuterapija (RT) u wara bħala monoterapija,
- tħalli b'età minn tliet snin 'il fuq, adoloxxenti u pajżenti adulti bi glioma malinna, bħal glioblastoma multiforme jew astrocitoma anaplastika, li jerġgħu jirkadu jew li jkollhom avvanz tal-marda wara terapija ta' livell normali.

4.2 Pożoġija u metodu ta' kif għandu jingħata

Temozolomide Hexal għandu jiġi preskritt biss minn tobba b'esperjenza fil-kura onkologika ta' tumuri tal-moħħ.

Kura anti-emetika tista' tingħata (ara sezzjoni 4.4).

Pożoġijsa

Pajżenti adulti li jkunu għadhom kif ġew iddijanostikati bi glioblastoma multiforme

Temozolomide Hexal jingħata flimkien ma' radjuterapija fokali (fażi konkomittanti) segwit b'mhux aktar minn 6 cikli ta' monoterapija ta' temozolomide (TMZ) (fażi ta' monoterapija).

Fażi konkomittanti

TMZ jingħata b'mod orali b'doża ta' 75 mg/m^2 kuljum għal 42 jum flimkien ma' radjuterapija fokali (60 Gy mogħtija fi 30 frazzjoni) Mhux irrakkommandat li jitnaqqsu d-doži, iż-żda ttardjar jew waqfien tal-ġhoti ta' TMZ għandu jiġi deċiż kull ġimgħa skont kriterji ta' tossicità ematologika u dik mhux ematologika.. L-ġhoti ta' TMZ jista' jitkompli tul il-perijodu ta' 42 jum meta jkunu qed jingħataw flimkien (sa 49 jum) jekk jintla haqu l-kundizzjonijiet kollha li ġejjin:

- għadd assolut tan-newtrophili (ANC) $\geq 1.5 \times 10^9/l$
- għadd tat-tromboċiți $\geq 100 \times 10^9/l$
- tossiċità mhux ematoloġika ta' kriterju komuni tat-tossiċità (CTC) ta' \leq Grad 1 (ħlief għal alopecja, tqalligh u rimettar).

Waqt il-kura, l-ghadd komplet tad-demm għandu jinkiseb kull ġimħha. L-ghoti ta' TMZ għandu jitwaqqaf temporanjament jew għal kollox waqt il-faži meta jkunu qed jingħataw flimkien skont il-kriterji ta' tossiċità ematoloġika u mhux ematoloġika kif jidher fit-Tabella 1

Tabella 1. Interruzzjoni jew twaqqif tad-dožagg tat-TMZ meta r-radjuterapija tingħata fl-istess ħin ma' TMZ		
Tossiċità	Interruzzjoni ta' TMZ ^a	Twaqqif ta' TMZ
Għadd assolut ta' newtrophili	$\geq 0.5 \text{ u } < 1.5 \times 10^9/l$	$< 0.5 \times 10^9/l$
Għadd ta' tromboċiți	$\geq 10 \text{ u } < 100 \times 10^9/l$	$< 10 \times 10^9/l$
Tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC (ħlief għal alopecja, tqalligh, rimettar)	CTC Grad 2	CTC Grad 3 jew 4

a: Il-kura b'TMZ moghti b'mod konkomittanti tista' titkompla meta jintlahqu dawn il-kondizzjonijiet kollha li ġejjin: għadd assolut tan-newtrophili $\geq 1.5 \times 10^9/l$; għadd tat-tromboċiți $\geq 100 \times 10^9/l$; tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC ta' \leq Grad 1 (ħlief għal alopecja, tqalligh, rimettar).

Faži ta' monoterapija

Erba' ġimħat wara li tintemm il-faži konkomittanti ta' TMZ + RT, TMZ jibqa' jingħata sa 6 ċikli ta' kura ta' monoterapija. Id-doža f'Čiklu 1 (monoterapija) hija 150 mg/m² darba kuljum għal 5 ijiem segwiti minn 23 jum mingħajr kura. Fil-bidu ta' Čiklu 2, id-doža tiżdied għal 200 mg/m² jekk it-tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC għal Čiklu 1 tkun Grad ≤ 2 (ħlief għal alopecja, tqalligh u rimettar), jekk l-ghadd assolut tan-newtrophili (ANC) jkun $\geq 1.5 \times 10^9/l$, u l-ghadd tat-tromboċiți jkun $\geq 100 \times 10^9/l$. Jekk id-doža ma tkun qiegħi minn ġiet miżjudha f'Čiklu 2, m'għandux ikun hemm żieda fid-doža fiċ-ċikli sussegħenti. Ladarba d-doža tkun qiegħi miżjudha, tinżamm għal 200 mg/m² kuljum fl-ewwel 5 ijiem ta' kull ċiklu li jkun imiss ħlief jekk isseħħi tossiċità. It-naqqis u t-twaqqif tad-doži waqt il-faži ta' monoterapija għandhom jiġi applikati skont it-Tabelli 2 u 3.

Waqt il-kura, l-ghadd komplet tad-demm għandu jinkiseb f'Jum 22 (21 jum wara l-ewwel doža ta' TMZ). Id-doža għandha titnaqqas jew l-ghoti jitwaqqaf skont Tabella 3.

Tabella 2. Il-livelli tad-doža ta' TMZ għall-kura bħala monoterapija		
Livell tad-doža	Doža ta' TMZ (mg/m ² /jum)	Rimarki
- 1	100	Tnaqqis għal tossiċità li kienet seħħet qabel
0	150	Doža waqt Ċiklu 1
1	200	Doži waqt Ċikli 2-6 jekk ma tkun hemm tossiċità

Tabella 3. Tnaqqis jew twaqqif tad-doža ta' TMZ waqt kura ta' monoterapija		
Tossiċità	Naqqas TMZ b'livell ta' doža 1 ^a	Waqqaf TMZ
Għadd assolut ta' newtrophili	$< 1.0 \times 10^9/l$	Ara nota ta' qiegħi il-paġna b
Għadd ta' tromboċiți	$< 50 \times 10^9/l$	Ara nota ta' qiegħi il-paġna b
Tossiċità mhux ematoloġika ta' CTC (ħlief għal alopecja, tqalligh u rimettar)	CTC Grad 3	CTC Grad 4 ^b

a: Il-livelli tad-doža ta' TMZ huma elenkti fit-Tabella 2.

b: TMZ għandu jitwaqqaf jekk:

- livell tad-doža -1 (100 mg/m²) xorta waħda jirrizulta f'tossiċità mhux acċettabbli
- l-istess tossiċità mhux ematoloġika ta' Grad 3 (ħlief għal alopecja, tqalligh, rimettar) terga' sseħħi wara tnaqqis fid-doža.

Pazjenti adulti u pedjatriċi minn 3 snin 'il fuq bi glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Čiklu ta' kura huwa magħmul minn 28 jum. F'pazjenti li qabel ma kinux ikkurati bil-kimoterapija, TMZ jittieħed mill-ħalq f'doża ta' 200 mg/m² darba kuljum għall-ewwel 5 ijiem, segwiti minn 23 jum ta' interruzzjoni mill-kura (total ta' 28 jum). F'pazjenti li qabel kienu qegħdin jiġu kkurati bil-kimoterapija, id-doża tal-bidu hija 150 mg/m² darba kuljum, li tiżdied fit-tieni ciklu għal 200 mg/m² kuljum, għal 5 ijiem jekk ma jkunx hemm tossiċità ematoloġika (ara sezzjoni 4.4).

Popolazzjonijiet speċjali

Popolazzjoni pedjatrika

F'pazjenti ta' 3 snin jew aktar, TMZ jintuża biss f'każ ta' glijoma malinna rikorrenti jew progressiva. L-lesperjenza f'dawn it-tfal hija limitata hafna (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1). Is-sigurtà u l-effiċċiatura ta' TMZ fit-tfal ta' taħt it-3 snin ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda *data* disponibbli.

Pazjenti b'indeboliment epatiku jew renali

Il-farmakokinetici ta' TMZ kienu komparabbli f'pazjenti b'funzjoni epatika normali u f'dawk b'indeboliment epatiku ħafif jew moderat. M'hemmx dejta disponibbli dwar l-ghoti ta' TMZ f'pazjenti b'indeboliment epatiku serju (Child's Class C) jew b'indeboliment renali. Fuq il-baži tal-karatteristiċi farmakokinetici ta' TMZ, mhuwiex probabbli li jkun meħtieg tnaqqis fid-doża għal pazjenti b'indeboliment epatiku serju jew bi kwalunkwe grad ta' indeboliment renali. Madankollu, għandha tintuża l-kawtela meta TMZ jingħata f'dawn il-pazjenti.

Pazjenti anzjani

Fuq il-baži ta' analiżi farmakokinetika tal-popolazzjoni f'pazjenti ta' età bejn 19-78 sena, l-eliminazzjoni ta' TMZ mhijiex affettwata mill-età. Madankollu, jidher li pazjenti anzjani (> 70 sena) għandhom riskju akbar li jkollhom newtropenija u tromboċitopenija (ara sezzjoni 4.4).

Metodu ta' kif għandu jingħata

Temozolomide Hexal kapsuli ibsin għandhom jittieħdu meta wieħed ikun fi stat sajjem.

Il-kapsuli għandhom jinbelgħu shah ma' tazza ilma u m'għandhomx jinfethu jew jiġi magħmudin.

Jekk isehħi rimettar wara l-ghoti tad-doża, it-tieni doża m'għandhiex tingħata dakinhar.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

Sensittività eċċessiva għal dacarbazine (DTIC).

Majelosopprezzjoni severa (ara sezzjoni 4.4).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Infezzjonijiet opportunistici u riattivazzjoni tal-infezzjonijiet

Infezzjonijiet opportunistici (bħal pnewmonja *Pneumocystis jirovecii*) u riattivazzjoni tal-infezzjonijiet (bħall-HBV, CMV) ġew osservati matul il-kura b'TMZ (ara sezzjoni 4.8).

Meningoencefalite herpetika

F'kažijiet ta' wara t-tqegħid fis-suq, kienet osservata meningoencefalite herpetika (inkluži kažijiet fatali) f'pazjenti li kienu qed jingħataw TMZ f'kombinazzjoni ma' radjuterapija, inkluži kažijiet ta' għoti konkomitanti ta' sterojdi.

Pnewmonja bi *Pneumocystis jirovecii*

Intwera li pazjenti li nghataw TMZ flimkien ma' RT fi prova pilota ghall-iskeda mtawwla ta' 42 jum kellhom riskju partikolari li taqbadhom pulmonite b'*Pneumocystis jirovecii* (PCP). Għalhekk, hija meħtieġa profilassi kontra PCP ghall-pazjenti kollha li jkunu qiegħdin jirċievu TMZ flimkien ma' RT għall-kors ta' 42 jum (b'massimu ta' 49 jum), irrispettivament mill-ghadd tal-limfoċċi. Jekk isseħħ limfopenija, huma għandhom jibqgħu għaddejjin bil-profilassi sakemm jirkupraw mil-limfopenija għal grad ≤ 1 .

Jista' jkun hemm aktar kažijiet ta' PCP meta TMZ jingħata għal kors ta' dożagiġ itwal. Madankollu, il-pazjenti kollha li jirċievu TMZ, l-aktar dawk li jkunu qed jirċievu sterojdi, għandhom jinżammu taħt osservazzjoni mill-qrib ghall-iżvilupp ta' PCP, ikun xi jkun il-kors. Kažijiet ta' insuffiċjenza respiratorja fatali kienu rrappurtati f'pazjenti li jużaw TMZ, specjalment flimkien ma' dexamethasone jew sterojdi oħrajn.

HBV

Ġiet irrapportata epatite minħabba riattivazzjoni tal-virus tal-epatite B (HBV), li f'xi kažijiet irriżultat f'mewt. Qabel ma tinbeda l-kura f'pazjenti b'serologija tal-epatite B pożittiva (inkluži dawk b'marda attiva) għandhom jiġu kkonsultati esperti fil-mard tal-fwied. Waqt il-kura l-pazjenti għandhom jiġu ssorveljati u ġestiti b'mod xieraq.

Tossicità fil-fwied

HSara fil-fwied, li tinkludi insuffiċjenza fatali tal-fwied, kienet irrapprtata f'pazjenti kkurati b'TMZ (ara sezzjoni 4.8). Testijiet tal-funzjoni tal-fwied fil-linja bażi għandhom isiru qabel il-bidu tal-kura. Jekk dawn ma jkunux normali, it-tobba għandhom jistmaw il-benefiċċju u r-riskju qabel ma jibdew temozolomide, inkluża l-possibbiltà ta' insuffiċjenza fatali tal-fwied. Ghall-pazjenti fuq čiklu ta' kura ta' 42 jum it-testijiet tal-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu ripetuti f'nofs dan iċ-ċiklu. Ghall-pazjenti kollha, it-testijiet tal-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu cċekk-jati wara kull ċiklu ta' kura. Ghall-pazjenti b'anormalitajiet sinifikanti fil-funzjoni tal-fwied, it-tobba għandhom jistmaw il-benefiċċju u r-riskju li jkomplu l-kura. Tossicità fil-fwied tista' sseħħ diversi ġimħat jew aktar wara l-aħħar kura b'temozolomide.

Tumuri malinni

Kažijiet tas-sindromu majelodisplastiku u tumuri malinni sekondarji, inkluž lewkimja majelojde gew irrapportati b'mod rari ħafna (ara sezzjoni 4.8).

Kura kontra t-tqalligh

Dardir u rimettar huma assoċjati b'mod komuni ħafna ma' TMZ.
Kura kontra t-tqalligh tista' tingħata qabel jew wara li jingħata TMZ.

Pazjenti adulti li jkunu għadhom kif ġew dijanostikati bi glioblastoma multiforme

Kura biex tilqa' għat-tqalligh hija rakkmandata qabel l-ewwel doża tal-faži konkomittanti u hija rrakkmandata ħafna waqt il-faži ta' monoterapija.

Pazjenti bi glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Pazjenti li fiċ-ċikli ta' kura preċedenti, esperenzaw rimettar qawwi (Grad 3 jew 4) jista' jkollhom bżonn ta' kura kontra t-tqalligh.

Parametri tal-laboratorju

Pazjenti kkurati b'TMZ jista' jkollhom majelosoppressjoni, inkluż pancitopenija għal tul ta' żmien, li tista' twassal għal anemija aplastika, li f'xi każijiet kellha riżultat fatali. F'xi każijiet, esponent fl-istess ħin għal prodotti mediċinali assoċjati ma' anemija aplastika, inkluż carbamazepine, phenytoin, u sulfamethoxazole(trimethoprim, jikkumplika l-valutazzjoni. Qabel id-dožagg, għandhom jintlaħqu dawn il-parametri tal-laboratorju li ġejjin: ANC $\geq 1.5 \times 10^9/l$ u ghadd tal-plejtlets $\geq 100 \times 10^9/l$. Għadd komplet tad-demm għandu jinkiseb fit-22 jum (21 jum wara l-ewwel doża) jew sa 48 siegħa minn dak il-jum, u kull ġimħa sakemm l-ANC ikun $> 1.5 \times 10^9/l$ u l-ghadd tal-plejtlets ikun $> 100 \times 10^9/l$. Jekk l-ANC jaqa' għal $< 1.0 \times 10^9/l$ jew l-ghadd tal-plejtlets ikun $< 50 \times 10^9/l$ waqt xi ciklu, ic-ċiklu li jkun imiss għandu jitnaqqas b'livell wieħed tad-doża (ara sezzjoni 4.2). Il-livelli tad-doži jinkludu 100 mg/m^2 , 150 mg/m^2 , u 200 mg/m^2 . L-inqas doża rrakkomandata hija ta' 100 mg/m^2 .

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemmx esperienza klinika bl-użu ta' TMZ fi tfal iż-ġħar minn 3 snin. L-esperienza fi tfal akbar u fl-adoloxxenti hija limitata ħafna (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.1).

Pazjenti anzjani (> 70 sena)

Pazjenti anzjani jidhru li huma friskju akbar li jkollhom newtropenija u tromboċitopenija, meta mqabbla ma' pazjenti iż-ġħar fl-ċet. Għalhekk, għandha tingħata attenzjoni specjalji meta TMZ jingħata lil pazjenti anzjani.

Pazjenti nisa

Nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom jużaw kontraċeżżjoni effettiva biex jevitaw it-tqala waqt li jkunu qed jircievu TMZ, u għal mill-anqas 6 xhur wara t-tlestija tat-trattament.

Pazjenti rġiel

Irġiel li jkunu qegħdin jiġu trattati b'TMZ huma rrakkomandati biex ma jkollhomx tfal għal mill-anqas 3 xhur wara li jkunu reċew l-ahħar doża u biex jieħdu parir dwar il-krijokonservazzjoni tal-isperma qabel il-kura (ara sezzjoni 4.6).

Lactose

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

Sodium

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

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

Fi studju separat ta' Fażi I, l-ġhoti ta' TMZ ma' ranitidine ma wassalx għal tibdil fl-ammont ta' assorbiment ta' temozolomide jew fl-esponenti għall-metabolit attiv tiegħu monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC).

L-ghoti ta' TMZ mal-ikel irriżulta fi tnaqqis ta' 33 % fis0C_{max} u fi tnaqqis ta' 9 % fl-erja taħt il-kurva (AUC).

Billi ma jistax ikun eskuż li t-tibdil f'C_{max} huwa klinikament sinifikanti, Temozolomide Hexal għandu jittieħed mhux mal-ikel.

Fuq il-baži tal-analizi tal-farmakokinetika tal-popolazzjoni fi provi ta' faži II, l-ghoti flimkien ta' dexamethasone, prochlorperazine, phenytoin, carbamazepine, ondansetron, antagonisti tar-riċettur ta' H₂, jew phenobarbital ma biddilx l-eliminazzjoni ta' TMZ. L-ghoti flimkien ma' valproic acid kien assoċjat ma' tnaqqis żgħir iżda statistikament rilevanti fl-eliminazzjoni ta' TMZ.

Ma sar l-ebda studju biex jistabbilixxi l-effett ta' TMZ fuq il-metabolizmu jew l-eliminazzjoni ta' prodotti medicinali oħrajn. Madankollu, billi TMZ ma jgħaddix minn metabolizmu tal-fwied u ma tantx jehel mal-proteini, mhuwiex probabbli li jaffettwa l-farmakokinetici ta' prodotti medicinali oħrajn (ara sezzjoni 5.2).

L-użu ta' TMZ flimkien ma' sustanzi majelosoppressivi oħrajn jista' jżid il-possibbiltà ta' majelosoppressjoni.

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

M'hemmx dejta dwar nisa tqal. Fi studji ta' qabel l-użu kliniku fuq firien u fniek li kien qed jirċievu 150 mg/m² TMZ kienu murijait-teratoġenicità u/jew effett tossiku fuq il-fetu (ara sezzjoni 5.3). Temozolomide Hexal m'għandux jingħata lil nisa tqal. Jekk l-użu waqt it-tqala jkun ikkunsidrat, il-pazjenta għandha tiġi infurmata dwar ir-riskju potenzjali għall-fetu.

Treddiġħ

Mhux magħruf jekk TMZ jiġix eliminat fil-ħalib tas-sider tal-bniedem; għaldaqstant, it-treddiġħ għandu jitwaqqaf meta jkun hemm l-ghoti tal-kura b'TMZ.

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jużaw kontracezzjoni effettiva biex jevitaw it-tqala waqt li jkunu qed jieħdu TMZ, u għal mill-anqas 6 xhur wara t-testija tat-trattament.

Fertilità tar-ragħ

TMZ jista' jkollu effetti ġenotossici. Għalhekk, irġiel li jkunu qiegħdin jiġu kkurati għandhom jużaw mizuri effettivi ta' kontracezzjoni u jingħataw parir biex ma jkollhomx tfal għal mill-anqas 3 xhur wara l-aħħar doża, u biex jieħdu parir dwar il-krijokonservazzjoni tal-isperma qabel il-kura minħabba l-possibbiltà ta' infertilità irriversibbli minħabba l-kura b'TMZ.

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

TMZ għandu effett żgħir fuq il-hila biex issuq u thaddem magni minħabba għeja u ngħas (ara sezzjoni 4.8).

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil ta' sigurtà

Esperjenza ta' provi klinici

F'pazjenti ttrattati b'TMZ fi provi klinici, l-aktar reazzjonijiet avversi komuni kienu nawsja, rimettar, stitikezza, anoreksja, uġiġ hafna, għejja, konvulżjonijiet, u raxx. Il-parti l-kbira tar-reazzjonijiet avversi ematologici gew irrapportati b'mod komuni; il-frekwenza tas-sejbiet tal-laboratorju ta' Grad 3-4 hija ppreżentata wara Tabella 4.

Għall-pazjenti bi glijoma rikurrenti jew progressiva, nawsja, (43 %) u rimettar (36 %) ġeneralment kienet ta' Grad 1 jew 2 (0-5 episodji ta' rimettar f'24 siegħa) u jew ghaddew mingħajr trattament jew gew ikkontrollati malajr b'terapija antiemetika standard. L-inċidenza ta' nawsja u rimettar severi kienet ta' 4 %.

Listu ta' reazzjonijiet avversi miġbura f'tabba

Reazzjonijiet avversi osservati fi studji klinici u rrappurtati minn užu ta' TMZ wara t-tqegħid fis-suq huma elenkti f'Tabella 4. Dawn ir-reazzjonijiet huma klassifikati skont is-Sistema tal-Klassifika tal-Organi u l-frekwenza. Il-gruppi tal-frekwenza huma mqassma skont il-konvenzjoni li ġejja:

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

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, bl-aktar serji jitniżżlu l-ewwel.

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	
Komuni:	Infezzjonijiet, herpes zoster, faringite ^a , kandidjaži fil-ħalq
Mhux komuni:	Infezzjoni opportunistika (inkluża PCP), sepsis [†] , meningoencefalite erpetika [†] , infezzjoni b'CMV, attivazzjoni mill-ġdid ta' CMV, virus tal-epatite B [†] , herpes simplex, attivazzjoni mill-ġdid ta' infezzjoni, infezzjoni f'ferita, gastroenterite ^b
Neplażmi beninni, malinni u dawk mhux speċifikati	
Mhux komuni:	Sindrome mijelodisplastiku (MDS - <i>myelodysplastic syndrome</i>), tumuri malinni sekondarji, inkluża lewkimja mijelojd
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
Komuni:	Newtropenija bid-den, newtropenija, tromboċitopenija, limfopenija, lewkopenija, anemija
Mhux komuni:	Panċitopenija li tieħu fit-tul, anemija aplastika [†] , panċitopenija, petekje
Disturbi fis-sistema immuni	

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti trattati b'temozolomide

Komuni:	Reazzjoni allergika
Mhux komuni:	Anafilassi
Disturbi fis-sistema endokrinarja	
Komuni:	Cushingoid ^c
Mhux komuni:	Dijabete insipidus
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	
Komuni ħafna:	Anoreksja
Komuni:	Iperglicemija
Mhux komuni:	Ipokalimja, žieda fl-alkaline phosphatase
Disturbi psikjatriċi	
Komuni:	Aġitazzjoni, amnesija, depressjoni, ansjetà, konfużjoni, insomnja
Mhux komuni:	Disturb fl-imġiba, burdata tħibidel malajr, alluċinazzjoni, apatija
Disturbi fis-sistema nervuża	
Komuni ħafna:	Konvulżjonijiet, emiparesi, afasja/disfasja, uġiġħ ta' ras
Komuni:	Atassja, bilanc indebolit, konjizzjoni indebolita, konċentrazzjoni indebolita, koxjenza mnaqqsqa, sturdament, ipoestesija, memorja indebolita, disturb newroloġiku, newropatija ^d , parestesija, ġedla ta' ngħas. disturb fit-taħdit, taħsir tat-togħma, roghda
Mhux komuni:	Status epilepticus, emipleġja, disturb ekstrapiramidal, parożmija, mixja mhux normali, iperestesija, disturb fissensi, koordinazzjoni mhux normali
Disturbi fl-ġħajnejn	
Komuni:	Emijanopja, vista mċajpra, disturb fil-vista ^e , difett fil-kamp viżiv, diplopja, uġiġħ fl-ġħajnejn
Mhux komuni:	Tnaqqis fl-akutezza tal-vista, għajnejn xotti
Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika	
Komuni:	Truxija ^f , vertigini, tinnitus, uġiġħ fil-widna ^g
Mhux komuni:	Indeboliment fis-smiġħ, iperakuži, otite medja
Disturbi fil-qalb	
Mhux komuni:	Palpitazzjoni
Disturbi vaskulari	
Komuni:	Emorragija, emboliżmu fil-pulmun, tromboži fil-vini tal-fond, pressjoni għolja
Mhux komuni:	Emorragija cerebrali, fwawar, fwawar ta' shana
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti ttrattati b'temozolomide

Komuni:	Pulmonite, qtugh ta' nifs, sinožite, bronkite, sogħla, infezzjoni fil-parti ta' fuq tal-apparat tan-nifs
Mhux komuni:	Insuffiċjenza respiratorja [†] , pulmonite tal-interstizju/pulmonite, fibrozi fil-pulmun, kongestjoni fl-imnieħer
Disturbi gastrointestinali	
Komuni ħafna:	Dijarea, stitikezza, nawsja, rimettar
Komuni:	Stomatite, uġiġ fl-addome ^h , dispepsja, disfagja
Mhux komuni:	Distenzjoni tal-addome, inkontinenza tal-ippurgar, disturb gastrointestinali, murliti, halq xott
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Mhux komuni:	Insuffiċjenza tal-fwied [†] , īxsara fil-fwied, epatite, kolestasi, ipermobilirubinimja
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	
Komuni ħafna:	Raxx, alopeċja
Komuni:	Eritema, ġilda xotta, hakk
Mhux komuni:	Nekrolisi tossikatal-epidermide, sindrome ta' Stevens-Johnson, angioedema, eritema multiforme, eritroderma, il-ġilda taqa' qxur qxur, reazzjoni ta' sensittività eċċessiva għad-dawl, urtikarja, eksantema, dermatite, żieda fil-hruġ tal-gharaq, pigmentazzjoni mhux normali
Mhux magħrufa:	Reazzjoni ghall-mediċina b'eosinofilja u sintomi sistemiċi (DRESS - <i>Drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms</i>)
Disturbi muskoluskeletriċi u tat-tessuti konnettivi	
Komuni:	Mijopatija, dghufija fil-muskoli, artralgja, uġiġ fid-dahar, uġiġ muskoluskeletriku, mijalġja
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	
Komuni:	Żieda fil-frekwenza tal-awrina, inkontinenza tal-awrina
Mhux komuni:	Disurja
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	
Mhux komuni:	Emorragija mill-vagina, menorragja, amenorrea, vaginiti, uġiġ fis-sider, impotenza
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Komuni ħafna:	Għejja
Komuni:	Deni, sintomi bħal tal-influwenza, astenja, telqa tal-ġisem mingħajr sinjal ta' mard, uġiġ, edima, edima periferali ⁱ
Mhux komuni:	Aggravar tal-kondizzjoni, roghda esaġerata flimkien ma' deni u tkexxix ta' bard, edima fil-wiċċ, bidla fil-kulur fl-ilsien, għatx, disturb fis-snien
Investigazzjonijiet	

<i>Tabella 4. Reazzjonijiet avversi f'pazjenti trattati b'temozolomide</i>	
Komuni:	Żieda fil-livelli tal-enzimi tal-fwied ⁱ , tnaqqis fil-piż, żieda fil-piż
Mhux komuni:	Żieda ta' gamma-glutamyltransferase
Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura	
Komuni:	Koriment ikkawżat minn radjazzjoni ^k

^a Tinkludi farniġite, faringite tal-imnieħer u l-faringi, faringite kkawżata minn Streptokokki

^b Tinkludi gastroenterite, gastroenterite kkawżata minn virus

^c Jinkludi cushingoid, sindrome ta' Cushing

^d Tinkludi newropatija, newropatija periferali, polineuropatija, newropatija periferali tas-sensi, newropatija periferali motorja

^e Jinkludi indeboliment fil-vista, disturb fl-ghajnejn

^f Tinkludi truxija, truxija bilaterali, truxija newrosensorja, truxija unilaterali

^g Jinkludi uġiġ fil-widna, skumdità fil-widna

^h Jinkludi uġiġ fl-addome, uġiġ fil-parti t'isfel tal-addome, uġiġ fin-naħha ta' fuq tal-addome, skumdità fl-addome

ⁱ Tinkludi edima periferali, nefha periferali

^j Tinkludi żieda fit-test tal-funzjoni tal-fwied, żieda fl-alanine aminotransferase, żieda fl-aspartate aminotransferase, żieda fl-enzimi tal-fwied

^k Jinkludi koriment ikkawżat minn radjazzjoni, koriment fil-ġilda kkawżat minn radjazzjoni

[†] Inkluži każijiet b'riżultat fatali

Glioblastoma multiforme li tkun għadha kif ġiet iddianjostikata

Riżultati tal-laboratorju

Ġiet osservata majelosuppressjoni (newtropenija u tromboċitopenija), li hija magħrufa bhala tossicità li tillimita d-doża għal ħafna mis-sustanzi citotossici, inkluż TMZ. Meta l-anormalitajiet tal-laboratorju u l-avvenimenti avversi kienu kkombinati tul il-fażċijiet ta' kura konkomittanti u dik bhala monoterapija, kien osservati anormalitajiet tan-newtrophili ta' Grad 3 jew ta' Grad 4 fin-newtrophili, inkluż avvenimenti newtropeniċi fi 8% tal-pazjenti. Anormalitajiet ta' Grad 3 jew ta' Grad 4 fit-tromboċiti, inkluż effetti tromboċitopeniċi dehru fi 14% tal-pazjenti li nghataw TMZ.

Glijoma malinna rikorrenti jew progressiva

Riżultati tal-laboratorju

Tromboċitopenija u newtropenija ta' Grad 3 jew 4 seħħew fi 19% u fi 17%, rispettivament, tal-pazjenti kkura fuq għal glijoma malinna. Dan wassal għal rikoveru l-ishtar u/jew waqtien ta' TMZ fi 8% u fi 4%, rispettivament. Majelosuppressjoni kienet prevedibbli (normalment fl-ewwel fit-tiċċi, bin-nadir ikun bejn Jum 21 u Jum 28), u l-irkupru kien wieħed mgħaqgħel, normalment fi żmien 1-2 ġimħa. Ma ġiet osservata ebda evidenza ta' majelosuppressjoni kumulattiva. Il-preżenza ta' tromboċitopenija tista' żżid ir-riskju ta' emorraġja, u l-preżenza ta' newtropenija jew ta' lewkopenija tista' żżid ir-riskju ta' infezzjoni.

Sess

F'analizi bil-farmakokinetiċi tal-popolazzjoni, ta' esperjenza bi prova klinika kien hemm 101 mara u 169 raġel li għalihom, il-valuri l-aktar baxxi tan-newtrophili kien disponibbli u 110 nisa u 174 raġel li għalihom in-Nadir l-aktar baxxi tal-plejlets kien disponibbli. Kien hemm rati oħla ta' newtropenija ta' Grad 4 ($ANC < 0.5 \times 10^9/l$), 12% vs 5%, u tromboċitopenija ($< 20 \times 10^9/l$), 9% vs 3% fin-nisa vs l-irġiel fl-ewwel čiklu tat-terapija. F'sett ta' dejta għal glijoma rikorrenti b'400 suġġett, newtropenija ta' Grad 4 seħħet fi 8% tan-nisa vs 4% tas-suġġetti rġiel u tromboċitopenija ta' Grad 4 fi 8% tan-

nisa vs 3 % tas-suġġetti rgiel fl-ewwel čiklu tat-terapija. Studji għal glijoma rikorrenti b'288 suġġett, newtropenija ta' Grad 4 seħħet fi 1 % tan-nisa vs 0 % tas-suġġetti rgiel u tromboċitopenija ta' Grad 4 fi 8 % tan-nisa vs 3 % tas-suġġetti rgiel fl-ewwel čiklu tat-terapija.

Popolazzjoni pedjatrika

TMZ mill-ħalq ġie studjat f'pazjenti pedjatriċi (età ta' 3-18-il sena) bi glijoma rikorrenti taz-zokk centrali tal-moħħ jew astroċitoma rikorrenti ta' grad għoli, f'kors fejn ingħata kuljum għal 5 ijiem kull 28 jum. Ghalkemm id-dejta hija limitata, it-tolleranza fit-tfal hija mistennija li tkun l-istess bħal dik fl-adulti. Is-sigurtà ta' TMZ fi tfal ta' taħt it-3 snin għadha ma ġietx stabbilita.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciċinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanc bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciċinali. Il-professionisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'Appendici V.

4.9 Doža eċċessiva

Doži ta' 500, 750, 1,000, u 1,250 mg/m² (doža totali kull čiklu matul 5 ijiem) ġew evalwati klinikament f'pazjenti. It-tossicità ta' limitazzjoni tad-doža kienet ematologika u ġiet irrapportata ma' kwalunkwe doža iżda hija mistennija li tkun iktar serja b'doži aktar qawwija. Doža eċċessiva ta' 10,000 mg (doža totali f'čiklu wieħed, matul 5 ijiem) ittieħdet minn pazjent u r-reazzjonijiet avversi rrapportati kienu panċitopenija, deni, kollass ta' diversi organi u mewt. Hemm rapporti ta' pazjenti li hadu d-doža rrakkomandata għal aktar mill-5 ijiem tat-trattament (sa 64 jum) b'effetti avversi rrapportati li jinkludu soppressjoni tal-mudullun, b'infezzjoni jew mingħajr infezzjoni, li f'xi każżejjiet kienu serji u fit-tul u li wasslu għall-mewt. Fil-każ ta' doža eċċessiva, hija meħtieġa evalwazzjoni ematologika. Għandhom jiġu pprovduti miżur ta' appoġġ kif meħtieġ.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamici

Kategorija farmakoterapeutika: Sustanzi ta' alkalizzazzjoni oħrajn, Kodiċi ATC: L01AX03

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Temozolomide huwa triazene, li fil-pH fiżjologiku jinbidel malajr fis-sustanza attiva monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC). Huwa maħsub li ċ-ċitotossicità ta' monomethyl triazenoimidazole carboxamide (MTIC) hija primarjament minħabba l-alkylation fil-pożizzjoni O⁶ ta' guanine, b'alkylation addizzjonali li sseħħ ukoll fil-pożizzjoni N⁷. Ģriehi ċitotossiči li jiżviluppaw sussegwentement huma maħsuba li jinvolvu t-tiswija anormali tal-methyl adduct.

Effikaċċja klinika u sigurtà

Glioblastoma multiforme li tkun għadha kif ġiet iddijanostikata

Total ta' 573 pazjent intgħażlu b'mod randomizzat sabiex jirċievu jew TMZ + RT (n=287) jew RT waħdu (n=286). Il-pazjenti fil-fergħa ta' TMZ + RT irċevew TMZ (75 mg/m²) darba kuljum b'mod konkomittanti, sa mill-ewwel jum ta' RT sal-ahħar jum ta' RT għal 42 jum (sa mhux aktar minn 49 jum). Dan kien segwit b'monoterapija ta' TMZ (150 – 200 mg/m²) f'Jiem 1 – 5 ta' kull čiklu ta' 28 jum sa 6 čikli, li bdew 4 ġimħaq wara li ntemmet RT. Pazjenti fil-fergħa tal-kontroll ingħataw RT biss. Waqt it-terapija bl-RT u b'dik ikkombinata ma' TMZ kienet meħtieġa terapija biex tilqa' għall-pulmonite b'*Pneumocystis jirovecii* (PCP).

TMZ ingħata bħala terapija ta' salvataġġ fil-faži ta' follow-up f'161 pazjent mill-282 (57 %) fil-fergħa b'RT waħdu, u f'62 pazjent mill-277 (22 %) fil-fergħa ta' TMZ + RT.

Il-proporzjon tal-periklu (HR) għas-sopravivenza ġeneralī kien ta' 1.59 (95 % CI għal HR = 1.33 - 1.91) b'log rank p < 0.0001 favur il-fergħa ta' TMZ. Il-probabilità stmati li jkun hemm sopravivenza ta' sentejn jew aktar (26 % vs 10 %) hija oħla għall-fergħa ta' RT + TMZ. Iż-żieda ta' TMZ flimkien ma' RT, segwit b'monoterapija ta' TMZ fil-kura ta' pazjenti bi glioblastoma multiforme li kienet għadha kif għiet iddijanostikata wasslet għal titjib statistikament sinifikanti fis-sopravivenza ġeneralī (OS) meta mqabbel ma' RT waħedha (Figura 1).

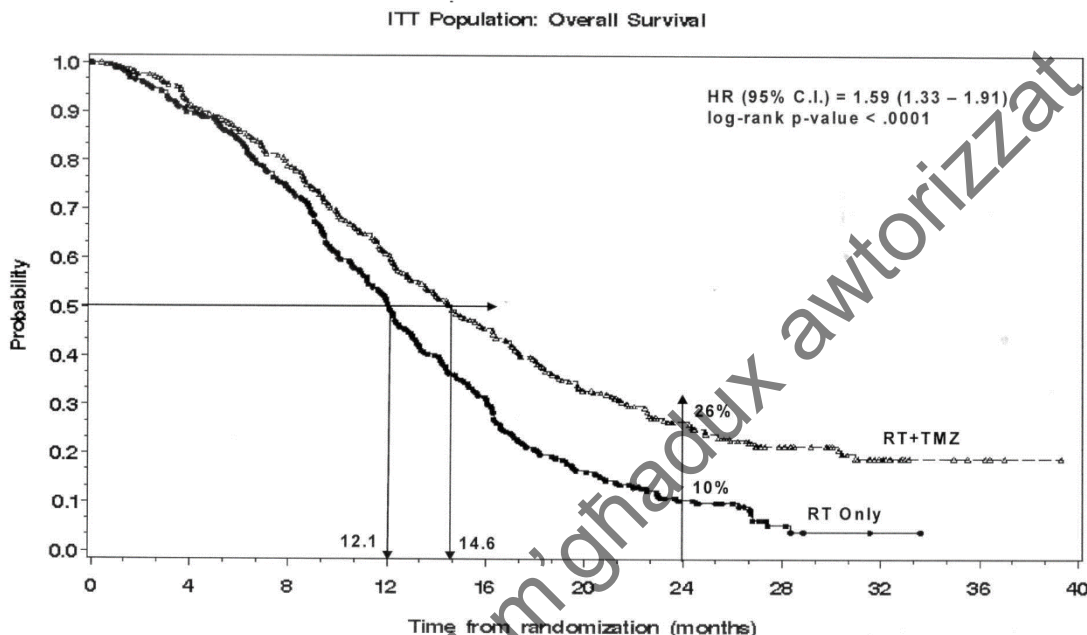


Figura 1: Kurvi Kaplan-Meier għas-sopravivenza ġeneralī (popolazzjoni b'intenzjoni li tiġi kkurata)

Ir-riżultati mill-prova ma kinux konsistenti fis-sottogruppi ta' pazjenti bi status baxx ta' prestazzjoni (WHO PS=2, n=70), fejn is-sopravivenza globali u ż-żmien sal-progressjoni kienu simili fiż-żewġ gruppji. Madankollu, ma jidher li hemm xi riskji li ma jistgħux jiġu aċċettati f'dan is-sottogruppi ta' pazjenti.

Glijoma malinna rikorreni jew progressiva

Dejta dwar l-effikċċija klinika f'pazjenti bi glioblastoma multiforme (Status tal-prestazzjoni ta' Karnofsky [KPS] ≥ 70), progressiva jew rikorrenti wara kirurgija u RT, kienet ibbażata fuq żewġ provi klinici b'TMZ orali. Waħda kienet prova mhux komparattiva f'138 pazjent (29 % irċevew kemoterapija qabel), u l-oħra kienet prova randomizzata ikkontrollata b'mod attiv ta' TMZ vs procarbazine f'total ta' 225 pazjent (67 % irċevew trattament qabel bil-kemoterapija bbażata fuq nitrosourea). Fiż-żewġ provi, il-punt ta' tmiem primarju kien is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS) kif definita minn skens tal-MRI jew minn aggravar newroloġiku. Il-istudju mhux komparattiv, il-PFS wara 6 xhur kien ta' 19 %, is-sopravivenza mingħajr progressjoni medjana kienet ta' 2.1 xhur, u l-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 5.4 xhur. Ir-rata ta' rispons oggettiv (ORR) ibbażata fuq skens tal-MRI kienet ta' 8 %.

Fil-prova randomizzata ikkontrollata b'mod attiv, il-PFS wara 6 xhur kien ferm akbar għal TMZ milli għal procarbazine (21 % vs 8 %, rispettivament – chi-square p = 0.008) bil-PFS medjan ta' 2.89 u 1.88 xhur rispettivament (log rank p = 0.0063). Is-sopravivenza medjana kienet ta' 7.34 u 5.66 xhur għal TMZ u procarbazine, rispettivament (log rank p = 0.33). Wara 6 xhur, il-porzjon tal-pazjenti li baqqi hajjin kien ferm oħla fil-fergħa ta' TMZ (60 %) meta mqabbel mal-fergħa ta' procarbazine

(44 %) (chi-square p = 0.019). F'pazjenti li nghataw il-kemoterapija qabel, il-benefiċċju kien indikat f'dawk b'KPS ta' ≥ 80 .

Tagħrif dwar iż-żmien sakemm l-istatus newroloġiku mar ghall-agħar iffavorixxa TMZ fuq procarbazine, kif għamel it-tagħrif dwar iż-żmien meta l-istatus ta' prestazzjoni mar ghall-agħar (tnaqqis għal KPS ta' < 70 jew tnaqqis b'mill-inqas 30 punt) Iż-żminijiet medjani għall-progressjoni f'dawn il-punti ta' tmiem varja minn 0.7 sa 2.1 xhur aktar għal TMZ milli għal procarbazine (log rank p = < 0.01 sa 0.03).

Astročitoma anaplastika rikorrenti

Fi prova b'iktar minn centru wiehed, prospettiva ta' faži II li evalwat is-sigurtà u l-effikaċċja ta' TMZ orali fit-trattament ta' pazjenti b'astročitoma anaplastika wara l-ewwel rikaduta, wara 6 xhur il-PFS kien ta' 46 %. Il-PFS medjan kien ta' 5.4 xhur. Il-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 14.6 xhur. Ir-rata ta' rispondi, ibbażata fuq il-valutazzjoni tal-reviżur centrali, kienet ta' 35 % (13 CR u 43 PR) għall-popolazzjoni b'intenzjoni li tīġi kkurata (ITT) n=162. Fi 43 pazjent, ġie rrappor tar mard stabbli. Is-sopravivenza mingħajr episodji wara 6 xhur għall-popolazzjoni ITT kienet ta' 44 % b'medjan ta' sopravivenza mingħajr episodji ta' 4.6 xhur, li kien simili għar-riżultati tas-sopravivenza mingħajr progressjoni. Għall-popolazzjoni eligibbli għall-istologija, ir-riżultati tal-effikaċċja kienu simili. Li jintlaħaq rispondi oġgettiv radjulogiku jew li jinżamm l-istatus mingħajr progressjoni, kien assoċċiat ħafna ma' kemm inżammet jew tjebet il-kwalità tal-ħajja.

Popolazzjoni pedjatrika

TMZ orali kien studjat f'pazjenti pedjatriċi (età 3-18-il sena) bi għejma rikorrenti taz-zokk centrali tal-mohħejew b'astročitoma rikorrenti ta' grad għoli, f'kors mogħti kuljum għal 5 ijiem kull 28 jum. It-tolleranza għal TMZ hija simili għal dik tal-adulti.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

TMZ huwa idrolizzat b'mod spontanju fil-pH fizjoloġika għall-ispeċi attiva, 3-methyl-(triazen-1-yl)imidazole-4-carboxamide (MTIC). MTIC huwa idrolizzat b'mod spontanju għal 5-amino-imidazole-4-carboxamide (AIC), intermedju magħruf fil-bijosintesi ta' purineu acidi nuklejjiċi u għal methylhydrazine, li huwa maħsub. Ir-huwa l-ispeċi attiv li jagħmel l-alkalizzazzjoni. Iċ-ċitotossiċità ta' MTIC hija maħsuba li ġejja primarjament mill-alkalizzazzjoni tad-DNA, l-aktar fil-pożizzjonijiet O⁶ u N⁷ ta' guanine. Fir-rigward tal-AUC ta' TMZ, l-esponenti għal MTIC u AIC huwa 2.4 % u 23 %, rispettivament. *In vivo* it-t_{1/2} ta' MTIC kien simili għal dak ta' TMZ, 1.8 siegħha.

Assorbiment

Wara l-ghoti orali lil pazjenti adulti, TMZ jiġi assorbit malajr, bl-ogħla konċentrazzjonijiet jintlaħqu anki 20 minuta wara li jkun ingħata (ħin medju bejn 0.5 u 1.5 sifha). Wara li jingħata mill-ħalq, TMZ tikkettat b'¹⁴C, il-medja tal-ammont ta' ¹⁴C fl-ippurgar aktar minn 7 ijiem wara d-doża kienet 0.8% li tindika assorbiment komplet.

Distribuzzjoni

TMZ juri li jeħel b'mod ħafif mal-proteini (10% sa 20%), u għalhekk mhux mistenni li jinterażixxi ma' sustanzi li jehlu ħafna mal-proteini.

Studji PET fil-bniedem u dejta ta' qabel l-użu kliniku jindikaw li TMZ jaqsam malajr mill-barriera ta' bejn id-demm u l-mohħġ u jinstab fis-CSF. Il-fatt li jippenetra fis-CSF ġie kkonfermat f'pazjent wieħed; l-esponenti għal CSF fuq il-baži tal-AUC ta' TMZ kien ta' madwar 30 % ta' dak fil-plaźma, li huwa konsistenti mad-dejta mill-annimali.

Eliminazzjoni

Il-half-life ($t_{1/2}$) fil-plažma huwa ta' madwar 1.8 sighat. Il-mod ewlieni tal-eliminazzjoni ta' ^{14}C huwa dak renali. Wara għoti orali, madwar 5 % sa 10 % tad-doża tīgi rkuprata mhux mibdula fl-awrina fuq medda ta' 24 siegħa, u l-bqija tīgi eliminata bħala aċidu temozolomide, 5-aminoimidazole-4-carboxamide (AIC) jew metaboliti polari mhux identifikati.

Il-konċentrazzjonijiet tal-plažma jiżdiedu b'mod relataf mad-doża. It-tnejħiha mill-plažma, il-volum tad-distribuzzjoni u l-half-life huma indipendentni mid-doża.

Popolazzjonijiet specjali

Analizi tal-farmakokinetici ta' TMZ ibbażata fuq il-popolazzjoni uriet li t-tnejħiha mill-plažma ta' TMZ kienet indipendent mill-età, funzjoni tal-kliewi jew l-użu tat-tabakk. Fi studju farmakokinetiku separat, il-profilu farmakokinetici tal-plažma f'pazjenti b'indeboliment ħafif sa moderat tal-fwied kienu jixbhu lil dawk osservati f'pazjenti b'funzjoni tal-fwied normali.

Pazjenti pedjatriċi kellhom AUC ogħla minn dak ta' pazjenti adulti; madankollu, id-doza massima ttollerata (MTD) kienet ta' 1,000 mg/m² kull čiklu kemm fit-tfal kif ukoll fl-adulti.

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

Sarū studji dwar it-tossicità fuq čiklu wieħed (dożagg ta' 5 ijiem, 23 jum mingħajr trattament), 3- u 6-čikli fuq il-firien u l-klieb. Il-miri primarji tat-tossicità nkludew il-mudullun, is-sistema limforettikulari, it-testikoli u l-apparat gastro-intestinali u, f'doże aktar qawwija, li kienu letali għal 60 % sa 100 % tal-firien u l-klieb ittestjati, seħħet degenerazzjoni tar-retina. Kien hemm evidenza li l-biċċa l-kbira tat-tossicità kienet riversibbli, ħlief f'episodji avversi fis-sistema riproduttiva tal-irġiel u fid-degenerazzjoni tar-retina. Madankollu, minhabba li d-dozi implikati fid-degenerazzjoni tar-retina kien fil-medda tad-doża li tikkäġuna l-mewt, u l-ebda effett komparabbli ma kien osservat fi studji kliniči, din is-sejba ma tqisitx li għandha rilevanza klinika.

TMZ huwa sustanza *alkylating* embrijotossika, teratoġenika, u ġenotossika. TMZ huwa aktar tossiku għall-firien u ghall-klieb milli għall-bnedmin, u d-doża klinika tqrrebb lejn id-doża minima li tikkäġuna l-mewt fil-firien u fil-klieb. It-tnaqqis fil-lewkoċi u fil-plejlets relataf mad-doża jidher li huwa indikatur sensittiv tat-tossicità. Varjetà ta' neoplażmi, li jinkudu karċinomi mammarji, keratokantoma tal-ġilda u *basal cell adenoma* kienu osservati fi studju ta' 6 čikli fuq il-firien, filwaqt li l-ebda tumur jew tibdil pre-neoplastiku ma kien evidenti fi studji fuq il-klieb. Il-firien jidħru li huma partikolarm sensitivi għall-effetti onkōgeniċi ta' TMZ, bl-ewwel tumuri jseħħu fi żmien 3 xhur mid-dożagg tal-bidu. Il-perijodu ta' *latency* huwa qasir ħafna, anke għal sustanzi ta' alkalizzazzjoni.

Ir-riżultati ta' testijiet ta' aberrazzjoni tal-kromożomi tal-Ames/salmonella u l-Limfoċit tad-Demm Periferali Uman (HPBL) urew rispons pozittiv għall-mutagenicità.

6. TAGħrif FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Kontenut tal-kapsula:

Anhydrous lactose

Colloidal anhydrous silica

Sodium starch glycolate tip A

Tartaric acid

Stearic acid

Qoxra tal-kapsula:

Gelatin

Titanium dioxide (E 171)

Ilma

Linka tal-istampar:

Shellac

Black iron oxide (E 172)

Potassium hydroxide

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

sentejn

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna

Flixkun

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

Qartas

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

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

Flixkun

Fliexken tal-ħgieg kulur ambra ta' Tip III b'tapp tal-polypropylene li ma jinfetahx mit-tfal u li fihom 5 jew 20 kapsula iebsa.

Il-fliexken fihom pawċ għal dessikant.

Il-kartuna fiha flixkun wieħed.

Pakkett multiplu (Fliexken)

Pakkett multiplu li fih 20 kapsula iebsa (4 pakketti ta' 5 kapsuli ibsin fi flixkun tal-ħgieg kulur ambra tip III b'tapp tal-polypropylene li ma jinfetahx mit-tfal. Il-fliexken fihom pawċ għal dessikant.)

Qartas

Qartas tal-poliester/aluminju/polietilene (PET/alu/PE).

Kull qartas fih 1 kapsula iebsa.

Daqs tal-pakkett ta' 5 jew 20 kapsula iebsa ssiġillati individwalment fi qratas.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġġar ieħor

Il-kapsuli m'għandhomx jinfethu. Jekk il-kapsula jiġi l-ħsara, il-kuntatt tal-kontenut tat-trab mal-ġilda, mal-membrani mukuži jew mal-ghajnejn għandu jiġi evitat. Jekk Temozolomide Hexal jiġi f'kuntatt mal-ġilda jew mal-mukożza, għandu jitlaħlaħ mill-ewwel u bir-reqqa bis-sapun u bl-ilma.

Il-pazjenti għandhom jingħataw parir bex iżommu l-kapsuli fejn ma jidhrux u ma jintlaħqux mit-tfal, l-ahjar f'armarju maqful. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/021
EU/1/10/616/022
EU/1/10/616/035
EU/1/10/616/036
EU/1/10/616/042

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 ta' Marzu 2010
Data tal-ahħar tiġid: 19 ta' Novembru 2014

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

{XX/SSSS}

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

ANNESS II

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

A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUġ TAL LOTT

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

Salutas Pharma GmbH
Otto-von-Guericke-Allee 1
D-39179 Barleben
Il-Ġermanja

Lek Pharmaceuticals d.d
Verovskova 57
SL-1526 Ljubljana
Is-Slovenja

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

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

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

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

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

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

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

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

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

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

- Meta l-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiġi modifikata speċjalment minħabba li tasal informazzjoni ġidha li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profilex bejn il-benefiċċju u r-riskju jew minħabba li jintla haq għan importanti (farmakovigilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).
- Jekk il-preżentazzjoni ta' PSUR u l-aġġornament ta' RMP jikkoinċidu, dawn jistgħu jiġi ppreżentati fl-istess hin.

ANNESS III

TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

A. TIKKETTAR

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA LI FIHA FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 5 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 5 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTKA U KONTENUT

5 kapsuli ibsin
20 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffiġx u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/001
EU/1/10/616/002

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 5 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA LI FIHA FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 20 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 20 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTKA U KONTENUT

5 kapsuli ibsin
20 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix għad-ding il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/005
EU/1/10/616/006

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 20 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA LI FIHA FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 100 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 100 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 kapsuli ibsin
20 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/009
EU/1/10/616/010

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 100 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA LI FIHA FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 140 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 140 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTKA U KONTENUT

5 kapsuli ibsin
20 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Čitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/013
EU/1/10/616/014

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 140 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA LI FIHA FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 180 mg kapsuli ibsin
temozolomide

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

Kull kapsula iebsa fiha 180 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTKA U KONTENUT

5 kapsuli ibsin
20 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ċitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix jew tomghodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita l-kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/017
EU/1/10/616/018

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 180 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA LI FIHA FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 250 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 250 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTKA U KONTENUT

5 kapsuli ibsin
20 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Čitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita l-kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/021
EU/1/10/616/022

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 250 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA GHAL PAKKETTI MULTIPLI TA' 20 (4 PAKKETTI TA'F 5) KAPSULA IEBSA – BIL-KAXXA BLU

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 5 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 5 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pakkett multiplu: 20 (4 pakketti ta' 5) kapsuli ibsin

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffiġx u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/037

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 5 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA GHAL PAKKETTI MULTIPLI TA' 20 (4 PAKKETTI TA'F 5) KAPSULA IEBSA – BIL-KAXXA BLU

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 20 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 20 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pakkett multiplu: 20 (4 pakketti ta' 5) kapsuli ibsin

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix għol-ikom sħabu, iblaghhom sħabu. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/038

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 20 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA GHAL PAKKETTI MULTIPLI TA' 20 (4 PAKKETTI TA'F 5) KAPSULA IEBSA – BIL-KAXXA BLU

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 100 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 100 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pakkett multiplu: 20 (4 pakketti ta' 5) kapsuli ibsin

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ghajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.
Aħżeen fil-pakkett originali.
Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/039

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 100 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA GHAL PAKKETTI MULTIPLI TA' 20 (4 PAKKETTI TA'F 5) KAPSULA IEBSA – BIL-KAXXA BLU

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 140 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 140 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pakkett multiplu: 20 (4 pakketti ta' 5) kapsuli ibsin

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/040

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 140 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA GHAL PAKKETTI MULTIPLI TA' 20 (4 PAKKETTI TA'F 5) KAPSULA IEBSA – BIL-KAXXA BLU

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 180 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 180 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pakkett multiplu: 20 (4 pakketti ta' 5) kapsuli ibsin

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix jew tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita l-kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.
Aħżeen fil-pakkett originali.
Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/041

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 180 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA GHAL PAKKETTI MULTIPLI TA' 20 (4 PAKKETTI TA'F 5) KAPSULA IEBSA – BIL-KAXXA BLU

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 250 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 250 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pakkett multiplu: 20 (4 pakketti ta' 5) kapsuli ibsin

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffiġx u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita l-kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.
Aħżeen fil-pakkett originali.
Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/042

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 250 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

**KARTUNA LI TMISS MAL-PAKKETT GHAL PAKKETTI MULTIPLI TA' 20 (4
PAKKETTI TA' 5) KAPSULA IEBSA – MINGHAJR IL-KAXXA BLU**

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 5 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 5 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 kapsuli ibsin. Komponent ta' pakkett multiplu. Ma għandhomx jinbiegħu separatament.

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffiġx u tomghodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/037 20 (4 pakketti ta' 5) kapsula iebsa

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 5 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA LI TMISS MAL-PAKKETT GHAL PAKKETTI MULTIPLI TA' 20 (4 PAKKETTI TA' 5) KAPSULA IEBSA – MINGHAJR IL-KAXXA BLU

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 20 mg kapsuli ibsin
temozolomide

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

Kull kapsula iebsa fiha 20 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 kapsuli ibsin. Komponent ta' pakkett multiplu. Ma għandhomx jinbiegħu separatament.

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Čitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix għol-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/038 20 (4 pakketti ta' 5) kapsula iebsa

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 20 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA LI TMISS MAL-PAKKETT GHAL PAKKETTI MULTIPLI TA' 20 (4 PAKKETTI TA' 5) KAPSULA IEBSA – MINGHAJR IL-KAXXA BLU

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 100 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 100 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 kapsuli ibsin. Komponent ta' pakkett multiplu. Ma għandhomx jinbiegħu separatament.

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ghajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/039 20 (4 pakketti ta' 5) kapsula iebsa

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 100 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA LI TMISS MAL-PAKKETT GHAL PAKKETTI MULTIPLI TA' 20 (4 PAKKETTI TA' 5) KAPSULA IEBSA – MINGHAJR IL-KAXXA BLU

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 140 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 140 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 kapsuli ibsin. Komponent ta' pakkett multiplu. Ma għandhomx jinbiegħu separatament.

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/040 20 (4 pakketti ta' 5) kapsula iebsa

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 140 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA LI TMISS MAL-PAKKETT GHAL PAKKETTI MULTIPLI TA' 20 (4 PAKKETTI TA' 5) KAPSULA IEBSA – MINGHAJR IL-KAXXA BLU

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 180 mg kapsuli ibsin
temozolomide

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

Kull kapsula iebsa fiha 180 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 kapsuli ibsin. Komponent ta' pakkett multiplu. Ma għandhomx jinbiegħu separataġġamenta.

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Čitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix jew tomghodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita l-kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħher.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/041 20 (4 pakketti ta' 5) kapsula iebsa

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 180 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA LI TMISS MAL-PAKKETT GHAL PAKKETTI MULTIPLI TA' 20 (4 PAKKETTI TA' 5) KAPSULA IEBSA – MINGHAJR IL-KAXXA BLU

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 250 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 250 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 kapsuli ibsin. Komponent ta' pakkett multiplu. Ma għandhomx jinbiegħu separatament.

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Čitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita l-kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħher.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/042 20 (4 pakketti ta' 5) kapsula iebsa

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Temozolomide Hexal 250 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti ż-żgħar ewlenin

TIKKETTA TAL-FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Temozolomide Hexal 5 mg kapsuli ibsin
temozolomide

Użu orali

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

5 kapsuli ibsin
20 kapsula iebsa

6. OHRAJN

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti ż-żgħar ewlenin

TIKKETTA TAL-FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Temozolomide Hexal 20 mg kapsuli ibsin
temozolomide

Użu orali

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

5 kapsuli ibsin
20 kapsula iebsa

6. OHRAJN

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti ż-żgħar ewlenin

TIKKETTA TAL-FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Temozolomide Hexal 100 mg kapsuli ibsin
temozolomide

Użu orali

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

5 kapsuli ibsin
20 kapsula iebsa

6. OHRAJN

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti ż-żgħar ewlenin

TIKKETTA TAL-FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Temozolomide Hexal 140 mg kapsuli ibsin
temozolomide

Użu orali

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

5 kapsuli ibsin
20 kapsula iebsa

6. OHRAJN

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti ż-żgħar ewlenin

TIKKETTA TAL-FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Temozolomide Hexal 180 mg kapsuli ibsin
temozolomide

Użu orali

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

5 kapsuli ibsin
20 kapsula iebsa

6. OHRAJN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGħAR EWLENIN

TIKKETTA TAL-FLIXKUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Temozolomide Hexal 250 mg kapsuli ibsin
temozolomide

Użu orali

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

5 kapsuli ibsin
20 kapsula iebsa

6. OHRAJN

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

Temozolomide Hexal 5 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 5 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 x 1 kapsula iebsa f'qartas
20 x 1 kapsula iebsa f'qartas

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**Ćitotossiku**

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/025
EU/1/10/616/026

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Temozolomide Hexal 5 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

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

Temozolomide Hexal 20 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 20 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 x 1 kapsula iebsa f'qartas
20 x 1 kapsula iebsa f'qartas

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**Ćitotossiku**

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ghajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/027
EU/1/10/616/028

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Temozolomide Hexal 20 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA LI FIHA QRATAS

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Temozolomide Hexal 100 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 100 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 x 1 kapsula iebsa f'qartas
20 x 1 kapsula iebsa f'qartas

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Ćitotossiku

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ghajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/029
EU/1/10/616/030

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Temozolomide Hexal 100 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

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

Temozolomide Hexal 140 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 140 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 x 1 kapsula iebsa f'qartas
20 x 1 kapsula iebsa f'qartas

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**Ćitotossiku**

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ghajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/031
EU/1/10/616/032

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Temozolomide Hexal 140 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

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

Temozolomide Hexal 180 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 180 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 x 1 kapsula iebsa f'qartas
20 x 1 kapsula iebsa f'qartas

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**Ćitotossiku**

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/033
EU/1/10/616/034

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Temozolomide Hexal 180 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

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

Temozolomide Hexal 250 mg kapsuli ibsin
temozolomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull kapsula iebsa fiha 250 mg ta' temozolomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

5 x 1 kapsula iebsa f'qartas
20 x 1 kapsula iebsa f'qartas

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISIJA SPEċJALI LIN-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inghestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

7. TWISIJA SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**Ćitotossiku**

Tiftaħx, tgħaffix u tomgħodx il-kapsuli, iblagħhom sħaħ. Jekk il-kapsula tkun imkissra, evita kuntatt mal-ġilda, mal-ġħajnejn jew mal-imnieħer.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

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

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

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

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/10/616/035
EU/1/10/616/036

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Temozolomide Hexal 250 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC {numru}
SN {numru}
NN {numru}

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti ż-żgħar ewlenin

TIKKETTA TAL-QRATAS

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Temozolomide Hexal 5 mg kapsuli ibsin
temozolomide

Użu orali

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

1 kapsuli ibsin

6. OHRAJN

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti ż-żgħar ewlenin

TIKKETTA TAL-QRATAS

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Temozolomide Hexal 20 mg kapsuli ibsin
temozolomide

Użu orali

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

1 kapsuli ibsin

6. OHRAJN

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti ż-żgħar ewlenin

TIKKETTA TAL-QRATAS

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Temozolomide Hexal 100 mg kapsuli ibsin
temozolomide

Użu orali

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

1 kapsuli ibsin

6. OHRAJN

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti ż-żgħar ewlenin

TIKKETTA TAL-QRATAS

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Temozolomide Hexal 140 mg kapsuli ibsin
temozolomide

Użu orali

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

1 kapsuli ibsin

6. OHRAJN

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti ż-żgħar ewlenin

TIKKETTA TAL-QRATAS

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Temozolomide Hexal 180 mg kapsuli ibsin
temozolomide

Użu orali

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

1 kapsuli ibsin

6. OHRAJN

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti ż-żgħar ewlenin

TIKKETTA TAL-QRATAS

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Temozolomide Hexal 250 mg kapsuli ibsin
temozolomide

Użu orali

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

1 kapsuli ibsin

6. OHRAJN

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

B. FULJETT TA' TAGHRIE

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

Temozolomide Hexal 5 mg kapsuli ibsin

Temozolomide Hexal 20 mg kapsuli ibsin

Temozolomide Hexal 100 mg kapsuli ibsin

Temozolomide Hexal 140 mg kapsuli ibsin

Temozolomide Hexal 180 mg kapsuli ibsin

Temozolomide Hexal 250 mg kapsuli ibsin

temozolomide

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

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet 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, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu Temozolomide Hexal u għalxiex jintuża

Temozolomide Hexal fih mediċina msejħa temozolomide. Din il-mediċina hija sustanza kontra tumuri.

Temozolomide Hexal jintuża għall-kura ta' tipi speċifiċi ta' tumuri tal-moħħ:

- f'adulti li jkunu għadhom kif ġew dijanostikati bi glioblastoma multiforme. Temozolomide Hexal l-ewwel jintuża ma' radjuterapija (fażi konkomittanti tal-kura) u mbagħad waħdu (fażi ta' kura b'monoterapija).
- fi tfal li għandhom minn 3 snin 'il fuq u f'pazjenti adulti bi glijoma malinna, bħal glioblastoma multiforme jew astroċitoma anaplastika. Temozolomide Hexal jintuża f'dawn it-tumuri jekk jerġgħu joħorġu jew imorru għall-agħar wara kura standard.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Temozolomide Hexal

Tihux Temozolomide Hexal

- jekk inti allerġiku għal temozolomide jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).

- jekk kellek reazzjoni allerġika għal dacarbazine (medicina kontra l-kanċer, kultant imsejħa DTIC). Sinjali ta' reazzjoni allerġika jinkludu ħakk, qтуgħi ta' nifs jew tharħir, nefha tal-wiċċ, xofftejn, ilsien jew grieżem.
- jekk certi tipi ta' ċelloli tad-demm jonqsu b'mod serju (majelosuppressjoni), bħal meta l-ghadd taċ-ċelloli l-bojod tad-demm u l-ghadd tal-plejtlets jitbaxxa. Dawn iċ-ċelloli tad-demm huma importanti biex tīgi miġġielda infelazzjoni u biex id-demm jagħqad kif suppost. It-tabib tiegħek sejjjer janalizza d-demm tiegħek biex ikun żgur li għandek bizzżejjed minn dawn iċ-ċelloli qabel tibda l-kura.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek qabel tieħu Temozolomide Hexal

- peress li inti trid tinżamm taħt osservazzjoni stretta għall-iżvilupp ta' forma serja ta' infelazzjoni fis-sider imsejħa pulmonite *Pneumocystis jirovecii* (PCP). Jekk int pazjent li għaddek kif gejt dijanjostikat (glioblastoma multiforme) tista' tingħata Temozolomide Hexal għal 42 jum flimkien ma' radjuterapija. F'dan il-każ, it-tabib tiegħek sejjjer jordnalek ukoll medicina biex tgħinek tevita dan it-tip ta' pnewmonja (PCP).
- jekk qatt kellek jew jista' jkollok issa infelazzjoni tal-epatite B. Dan minħabba li temozolomide jista' jikkawża l-attivazzjoni mill-ġdid tal-epatite B, li f'xi każiġiet tista' tkun fatali. Il-pazjenti ser jiġu cċekkjiati bir-reqqa mit-tabib tagħhom għal sinjali ta' din l-infelazzjoni qabel ma tinbeda l-kura.
- jekk int għandek għadd baxx ta' ċelloli ħumor tad-demm (anemija), ċelloli bojod tad-demm u plejtleħ jew problemi bl-ghaqid tad-demm qabel ma tibda l-kura, jew jekk int tiżviluppahom matul il-kura. It-tabib tiegħek għandu mnejn jiddeċiedi jiddeċiedi li jnaqqas id-doża, iwaqqaf għal fit jew għal kollox il-kura jew ibiddel il-kura tiegħek. Jista' jkollok bżonn ukoll ta' kuri oħra. F'certi każi, jista' jkun hemm bżonn li t-trattament b'Temozolomide Hexal jitwaqqaf. Id-demm tiegħek jiġi t-testjat ta' spiss matul il-kura sabiex jimmonitorja l-effetti sekondarji ta' Temozolomide Hexal fuq iċ-ċelloli tad-demm tiegħek.
- peress li inti jista' jkollok riskju żgħir ta' tibdiliet oħra. Jekk tirremetti ta' spiss qabel jew waqt il-kura, staqsi lit-tabib tiegħek dwar l-ahjar hin biex tieħu Temozolomide Hexal sakemm ir-riettar tiegħek ikun taħt kontroll. Jekk tirremetti wara li tieħu d-doża, terġax tieħu doża oħra fl-istess ġurnata.
- jekk jitlagħlek id-den jew joħorgulek is-sintomi ta' infelazzjoni, ikkuntattja lit-tabib tiegħek minnufih.
- jekk għandek iktar minn 70 sena. Tista' tkun iktar vulnerabbli li jaqbduk infelazzjonijiet jew li titbenġel jew li jkollok fsada.
- jekk għandek problemi tal-fwied jew tal-kliewi. Id-doża tiegħek ta' Temozolomide Hexal jista' jkollha bżonn ta' aġġustament.

Tfal u adolexxenti

Tagħix din il-medicina lil tfal li għandhom inqas minn 3 snin peress li ma għietx studjata. Hemm informazzjoni limitata f'pazjenti li għandhom 'l fuq minn 3 snin li hadu Temozolomide Hexal.

Medicini oħra u Temozolomide Hexal

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, ħadt dan l-ahħar jew tista' tieħu xi medicini oħra.

Tqala, treddiġi u fertilità

Jekk inti tqila, taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispiżjar tiegħek qabel tieħu din il-medicina. Dan għaliex inti m'għandekx tīġi kkurata b'Temozolomide Hexal waqt it-tqala sakemm ma jkunx indikat b'mod car mit-tabib tiegħek.

Iridu jittieħdu prekawzjonijiet kontraċettivi effettivi **mill-pazjenti nisa** li jkunu jistgħu joħorgu tqal waqt it-trattament b'Temozolomide Hexal, u għal mill-anqas 6 xħur wara t-tlestita tat-trattament.

Għandek tieqaf tredda' meta tkun qed tirċievi kura b'Temozolomide Hexal.

Fertilità fl-irġiel

Temozolomide Hexal jiġi infertilità permanenti. Pazjenti rġiel għandhom jużaw kontraċezzjoni effettiva u m'għandux ikollhom tfal għal mill-anqas 3 xħur wara li jwaqqfu l-kura. Huwa rrakkomandat li jinkiseb parir dwar il-konservazzjoni tal-isperma qabel il-kura.

Sewqan u thaddim ta' magni

Temozolomide Hexal jiġi jagħmlék għajnejn jew bin-nghas. F'dan il-każ, issuqx, tużax għoddha jew magni u ssuqx rota sakemm tara kif taffettwak din il-mediċina (ara sezzjoni 4).

Temozolomide Hexal fih lactose u sodium

Temozolomide Hexal fih lactose (tip ta' zokkor). Jekk it-tabib qallek li għandek intolleranza għal certi tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu dan il-prodott mediċinali.

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

3. Kif għandek tieħu Temozolomide Hexal

Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir eż-żarr tat-tieb jew tal-ispizjar tiegħek. Iċċekkja mat-tabib jew mal-ispizjar tiegħek jekk ikkolok xi dubju.

Dožaġġ u tul tal-kura

It-tabib tiegħek għandu jikkalkula d-doża korretta ta' Temozolomide Hexal. Din hija bbażata fuq id-daqs tiegħek (tul u piż) u jekk għandekx tumur rikorrenti u jekk fil-passat kontx ġad-had kura bil-kemoterapija.

Tista' tingħata mediċini oħra (anti-emetiċi) biex teħodhom qabel u/jew wara li tieħu Temozolomide Hexal biex tevita jew tikkontrolla d-dardir u r-rimettar.

Pazjenti li jkunu għadhom kif gew dijanostikati bi glioblastoma multiforme

Jekk int pazjent li għaddek kif ġejt dijanostikat, il-kura sejra ssir f'żewġ fażjiet:

- kura flimkien ma' radjuterapija (fażi konkomittanti) l-ewwel
- segwita minn kura b'Temozolomide Hexal biss (fażi ta' monoterapija).

Waqt il-fażi konkomittanti, it-tabib tiegħek ser jibdielek Temozolomide Hexal b'doża ta' 75 mg/m² (doża tas-soltu). Ser tieħu din id-doża kuljum għal 42 jum (sa 49 jum) flimkien ma' radjuterapija. Id-doża ta' Temozolomide Hexal tista' tiġi ttardjata jew imwaqqfa, skont l-għadd taċ-ċelloli tad demm u kemm tittollera l-mediċina tiegħek waqt il-fażi konkomittanti.

Meta r-radjuterapija titlesta, inti tinterrompi l-kura għal 4 ġmghat. Dan jagħti fitit żmien sabiex ġismek jerġa' jirkupra.

Imbagħad, tibda l-fażi ta' monoterapija.

Waqt il-fażi ta' monoterapija, id-doża u l-mod kif tingħata Temozolomide Hexal f'din l-fażi sejrin ikunu differenti. It-tabib tiegħek ser jikkalkula id-doża eżatta għalik. Jista' jkun hemm sa 6 perijodi ta' kura (ċikli). Kull wieħed idum 28 jum. Ser tieħu d-doża l-ġidha ta' Temozolomide Hexal waħedha darba kuljum għall-ewwel 5 ijiem ("jiem ta' dožaġġ") ta' kull ciklu. L-ewwel doża se tkun ta'

150 mg/m². Imbagħad ikollok 23 jum mingħajr Temozolomide Hexal. Dan b'kolloks ikun ċiklu ta' kura ta' 28 jum.

Wara Jum 28, jibda ċ-ċiklu li jmiss. Ser tergħa' tieħu Temozolomide Hexal darba kuljum għal 5 ijiem segwit bi 23 jum mingħajr Temozolomide Hexal. Id-doża ta' Temozolomide Hexal tista' tkun irrangata, ittardjata jew imwaqfa għal kollox skond il-ghadd taċ-ċelluli tad-demm tiegħek u/jew kemm tkun tiflaħ għall-mediciċina tiegħek f'kull ċiklu ta' kura.

Pazjenti b'tumuri li jkunu rritornaw jew aggravaw (glijoma malinna, bħal glioblastoma multiforme jew astroċitoma anaplastika) li jkunu qegħdin jieħdu Temozolomide Hexal biss:
Čiklu ta' kura b'Temozolomide Hexal tieħu 28 jum.

Ser tieħu Temozolomide Hexal waħdu darba kuljum għall-ewwel ħamest ijiem . Din id-doża ta' kuljum tiddependi fuq jekk ir-ċevejtx kimoterapija minn qabel jew le.

Jekk qatt ma kellek kura b'kimoterapija, l-ewwel doża ta' Temozolomide Hexal se tkun ta' 200 mg/m² darba kuljum għall-ewwel ħamest ijiem. Jekk xi darba qabel kellek kura b'kimoterapija, l-ewwel doża ta' Temozolomide Hexal se tkun ta' 150 mg/m² darba kuljum għall-ewwel ħamest ijiem.

Imbagħad ser jkollok 23 jum mingħajr Temozolomide Hexal. Dan jammonta għal ċiklu ta' kura ta' 28 jum.

Wara Jum 28, jibda ċ-ċiklu li jmiss. Imbagħad tergħa' tibda tingħata Temozolomide Hexal darba kuljum għal ħamest ijiem, segwiti minn 23 jum mingħajr Temozolomide Hexal.

Qabel kull ċiklu ġdid ta' kura, id-demm tiegħek sejjjer jiġi eżaminat biex isir magħruf jekk id-doża ta' Temozolomide jehtiegx li tīgi aġġustata. Jiddependi fuq ir-riżultati tat-testijiet tad-demm tiegħek, it-taġib tiegħek jista' jaġġusta d-doża tiegħek għaq-ċiklu li jmiss.

Kif għandek tieħu Temozolomide Hexal

Hu d-doża ta' Temozolomide Hexal li ordnawlek darba kuljum, preferibbilment fl-istess ħin tal-għurnata kuljum.

Hu l-kapsuli fuq stonku vojt; pereżempju, mill-inqas siegħa qabel ma tkun bi ħsiebek tieħu l-kolazzjon. Ibla' l-kapsula(i) sħha/ħaġħi ma' tazza ilma. Tiftaħx, tgħaffix u tomghodx il-kapsuli. Jekk kapsula tkun imxaqqqa, evita kuntatt tat-trab mal-ġilda, l-ghajnejn jew l-imnieħher. Jekk inti bi żball iddaħħal xi ftit f'għajnejk jew f'imnieħrek, laħlaħ il-parti bl-ilma.

Jiddependi fuq id-doża mogħtija b'riċetta, jista' jkollok bżonn li tieħu aktar minn kapsula waħda f'daqqa, u maż-żmien b'qawwiet differenti (kontenut tas-sustanza attiva, f'mg). Il-kulur tal-ġħatru tal-kapsula huwa differenti għal kull qawwa (ara t-tabella hawn taħt).

Qawwa	Kulur tal-qoxra
Temozolomide Hexal 5 mg kapsuli ibsin	aħdar
Temozolomide Hexal 20 mg kapsuli ibsin	isfar
Temozolomide Hexal 100 mg kapsuli ibsin	roža
Temozolomide Hexal 140 mg kapsuli ibsin	blu
Temozolomide Hexal 180 mg kapsuli ibsin	marun ħamrani
Temozolomide Hexal 250 mg kapsuli ibsin	abjad

Għandek taċċerta ruħek li tifhem eżattament u li tiftakar dan li ġej:

- kemm jeħtieg li tieħu kapsuli f'kull jum tad-dožagg. Itlob lit-tabib jew lill-ispiżjar biex jiktiblek dan (inkluż il-kulur).
- liema ġranet huma l-jiem tad-doža.

Irrevedi d-doža mat-tabib tiegħek kull darba li tibda čiklu ġdid, minħabba li tista' tkun differenti mill-aħħar čiklu.

Dejjem għandek tieħu Temozolomide Hexal skont il-parir eż-żarr tat-tabib tiegħek. Huwa importanti ħafna li tiċċekkja mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikollok xi dubju. Żbalji f'kif tieħu din il-mediciċina jista' jkollhom konsegwenzi serji fuq is-saħħha.

Jekk tieħu Temozolomide Hexal aktar milli suppost

Jekk b'mod aċċidentalali tieħu aktar kapsuli Temozolomide Hexal milli kellek tieħu, ikkuntattja lit-tabib, lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek minnufih.

Jekk tinsa tieħu Temozolomide Hexal

Hu d-doža li nsejt kemm jista' jkun malajr fl-istess ġurnata. Jekk tgħaddi ġurnata shiħa, iċċekkja mat-tabib tiegħek. M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal doża li tkun insejtie tieħu, sakemm it-tabib tiegħek ma jgħidlekx biex tagħmel hekk.

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

4. Effetti sekondarji possibbi

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

Ikkuntattja lit-tabib tiegħek minnufih jekk ikollok kwalunkwe minn dawn li ġejjin:

- reazzjoni allergika serja (sensittività eccessiva) (ħorriqija, tharħir jew diffikultà oħra fit-teħid tan-nifs),
- fsada mhux ikkontrollata,
- aċċessjonijiet (konvulżjonijiet),
- deni,
- kesħa,
- ugħiġi ta' ras li ma jkunx jista' jgħaddi.

Il-kura b'Temozolomide Hexal tista' tikkawża tnaqqis f'ċerti tipi ta' ċelloli tad-demm. Dan jista' jikkawżalek żieda fit-tbenġ jew fsada, anemija (nuqqas ta' ċelloli ħumor tad-demm), deni, u tnaqqis fir-reżistenza ghall-infezzjonijiet. It-naqqis fl-ġħadd ta' ċelloli tad-demm normalment ma jidumx. F'xi każijiet, jista' jieħu fit-tul u jista' jwassal għal forma ta' anemija serja ħafna (anemija aplastika). It-tabib tiegħek għandu jeżaminalek id-demm tiegħek b'mod regolari għal xi tibdil, u għandu jiddeċiedi jekk ikunx meħtieg xi trattament spċificu. F'xi każijiet, id-doža ta' Temozolomide Hexal tiegħek titnaqqas jew inkella l-kura titwaqqaf.

Effetti sekondarji oħra li ġew irrapportati huma elenkti hawn taħt:

Effetti sekondarji komuni ħafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna 1 minn kull 10) huma:

- telf t'aptit, diffikultà biex titkellem, ugħiġi ta' ras
- rimettar, dardir, dijarea, stitikezza
- raxx, telf ta' xagħar
- għeja

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

- infezzjonijiet, infezzjonijiet fil-ħalq, infezzjonijiet f'ferita
- numru mnaqqas ta' ċelluli tad-demm (newtropenija, limfopenija, tromboċitopenija)
- reazzjoni allerġika
- žieda fiz-zokkor fid-demm
- indeboliment fil-memorja, depressjoni, ansjetà, konfużjoni, ma tkunx tista' torqod jew ma tkunx tista' tibqa' rieqed/rieqda
- indeboliment fil-koordinazzjoni u l-bilanċ
- diffikultà biex tikkonċentra, bidla fl-istat mentali jew fl-attenzjoni, tinsa'
- sturdament, sensazzjonijiet indeboliti, sensazzjonijiet ta' tingiż, roghda, togħma mhux normali
- telf parżjali tal-vista, vista mhux normali, vista doppja, għajnejn xotti jew juġġħu truxija, żarżir fil-widnejn, uġiġħ fil-widna
- tagħqid ta' demm fil-pulmun jew fir-riglejn, pressjoni għolja
- pulmonite, qtugħ ta' nifs, bronkite, sogħla, infjammazzjoni fis-sinusis
- uġiġħ fl-istonku jew fl-addome, stonku mqalleb/hruq ta' stonku, diffikultà biex tibla' ġilda xotta, hakk
- hsara fil-muskoli, dgħufija fil-muskoli, uġiġħ u weġġhat fil-muskoli
- ġogi juġġħu, uġiġħ fid-dahar
- tagħmel l-awrina b'mod frekwenti, diffikultà biex iżżomm l-awrina
- deni, sintomi bħal tal-influwenza, uġiġħ, thossok ma tiflaħx, riħ jew influwenza żamma ta' fluwidu, riglejn minfuha
- žieda fil-livelli tal-enzimi tal-fwied
- telf ta' piż, žieda fil-piż
- koriment ikkawżat minn radjazzjoni

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

- infezzjonijiet fil-moħħ (meningoencefalite erpetika) inkluzi kazijiet fatali
- infezzjonijiet godda jew attivati mill-ġdid ta' citomegalovirus
- infezzjonijiet attivati mill-ġdid tal-virus tal-epatite B
- kancers sekondarji inkluzi lewkimja
- ghadd imnaqqas ta' ċelluli tad-demm (panċitopenija, anemija, lewkopenija)
- dbabar ħomor taht il-ġilda
- dijabete insipidus (sintomi jinkludu žieda fl-ġhamil tal-awrina u thossok bil-ghax), livell baxx ta' potassium fid-demm
- bidliet fil-burdata, alluċinazzjoni
- paraliżi parżjali, bidla fis-sens tax-xamm
- indeboliment fis-smiġħ, infezzjoni fil-parti tan-nofs tal-widna
- palpitazzjonijiet (meta inti tista' thoss qalbek thabbat), fwawar sħan
- stonku minfuħ, diffikultà biex tikkontrolla l-ippurgar, murliti, halq xott
- epatite u hsara fil-fwied (inkluża insuffiċjenza fatali tal-fwied), kolestasi, žieda fil-bilirubin
- infafet fuq il-ġisem jew fil-ħalq, taqxir tal-ġilda, żbroff fil-ġilda, ġilda tiħmar u tuġġħha, raxx sever b'neħha fil-ġilda (inkluži l-keff tal-id u l-pala tas-sieq)
- žieda fis-sensittività għad-dawl tax-xemx, urtikarja (horriqija), žieda fil-hruġ tal-ġħaraq, bidla fil-kulur tal-ġilda
- diffikultà biex tagħmel l-awrina
- hruġ ta' demm mill-vagina, irritazzjoni fil-vagina, menstruazzjoni li ma sseħħix jew tkun qawwija, uġiġħ fis-sider, impotenza sesswali

- rogħda, nefha fil-wiċċ, bidla fil-kultur tal-ilsien, għatx, disturb fis-snien

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier 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'[Appendiċi V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurta ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Temozolomide Hexal

Żomm din il-mediċina fejn ma tidhix u ma tintlaħhaqx mit-tfal, preferibbilment f'armarju msakkar. Inġestjoni aċċidentalni tista' tkun letali għat-tfal.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq it-tikketta u l-kartuna wara "JIS". Id-data ta' meta tiskadi tirreperi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Flixkun

Taħżinx f'temperatura '1 fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Żomm il-fliexken magħluqin sewwa sabiex tilqa' mill-umdità.

Pakkett multiplu (fliexken)

Pakkett multiplu li fih 20 kapsula iebsa (4 pakketti ta' 5 kapsuli ibsin fi flixkun tal-ħgieg kulur ambra tip III b'tapp tal-polypropylene li ma jinfetahx mit-tfal. Il-fliexken fihom pawċ għal dessikant. Żomm il-pawċ għal dessikant fil-fliexken. Tibilgħux.)

Qartas

Taħżinx f'temperatura '1 fuq minn 25°C

Għid lill-ispiżjar jekk tinnota xi tibdil fid-dehra tal-kapsuli.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fihi Temozolomide Hexal

- Is-sustanza attiva hi temozolomide.

Temozolomide Hexal 5 mg kapsuli ibsin

Kull kapsula fiha 5 mg ta' temozolomide.

Temozolomide Hexal 20 mg kapsuli ibsin

Kull kapsula fiha 20 mg ta' temozolomide.

Temozolomide Hexal 100 mg kapsuli ibsin

Kull kapsula fiha 100 mg ta' temozolomide.

Temozolomide Hexal 140 mg kapsuli ibsin

Kull kapsula fiha 140 mg ta' temozolomide.

Temozolomide Hexal 180 mg kapsuli ibsin

Kull kapsula fiha 180 mg ta' temozolomide.

Temozolomide Hexal 250 mg kapsuli ibsin
Kull kapsula fiha 250 mg ta' temozolomide.

- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra tal-kapsula huma

Temozolomide Hexal 5 mg kapsuli ibsin

- Kontenut tal-kapsula: anhydrous lactose, colloidal anhydrous silica, sodium starch glycolate type A, tartaric acid, stearic acid.
- Qoxra tal-kapsula: gelatine, titanium dioxide (E 171), yellow iron oxide (E 172), indigo carmine (E 132), ilma.
- Inka tal-istampar: shellac, black iron oxide (E 172), potassium hydroxide.

Temozolomide Hexal 20 mg kapsuli ibsin

- Kontenut tal-kapsula: anhydrous lactose, colloidal anhydrous silica, sodium starch glycolate type A, tartaric acid, stearic acid.
- Qoxra tal-kapsula: gelatine, titanium dioxide (E 171), yellow iron oxide (E 172), ilma.
- Inka tal-istampar: shellac, black iron oxide (E 172), potassium hydroxide.

Temozolomide Hexal 100 mg kapsuli ibsin

- Kontenut tal-kapsula: anhydrous lactose, colloidal anhydrous silica, sodium starch glycolate type A, tartaric acid, stearic acid.
- Qoxra tal-kapsula: gelatine, titanium dioxide (E 171), red iron oxide (E 172), ilma.
- Inka tal-istampar: shellac, black iron oxide (E 172), potassium hydroxide.

Temozolomide Hexal 140 mg kapsuli ibsin

- Kontenut tal-kapsula: anhydrous lactose, colloidal anhydrous silica, sodium starch glycolate type A, tartaric acid, stearic acid.
- Qoxra tal-kapsula: gelatine, titanium dioxide (E 171), indigo carmine (E 132), ilma.
- Inka tal-istampar: shellac, black iron oxide (E 172), potassium hydroxide.

Temozolomide Hexal 180 mg kapsuli ibsin

- Kontenut tal-kapsula: anhydrous lactose, colloidal anhydrous silica, sodium starch glycolate type A, tartaric acid, stearic acid.
- Qoxra tal-kapsula: gelatine, titanium dioxide (E 171), yellow iron oxide (E 172), red iron oxide (E 172), ilma.
- Inka tal-istampar: shellac, black iron oxide (E 172), potassium hydroxide.

Temozolomide Hexal 250 mg kapsuli ibsin

- Kontenut tal-kapsula: anhydrous lactose, colloidal anhydrous silica, sodium starch glycolate type A, tartaric acid, stearic acid.
- Qoxra tal-kapsula: gelatine, titanium dioxide (E 171), ilma.
- Inka tal-istampar: fih shellac, black iron oxide (E 172), potassium hydroxide.

Kif jidher Temozolomide Hexal u l-kontenut tal-pakkett

Flixkun

Il-kapsuli ibsin jiġu fi fliexken tal-ħgieg kulur l-ambra (ħgieg Tip 3) b'tappijiet tal-polypropylene li huma reżistenti għal ftuħ minn tfal. Kull flixkun fih jew 5 jew 20 kapsula. Il-fliexken fihom ukoll pawċ għal dessikant. Żomm il-pawċ tad-dessikant ġol-flixkun. Tibilghux.

Qartas

Kull kapsula iebsa (kapsula) hija ppakkjata individwalment f'qartas. Kull kartuna fiha 5 jew 20 kapsula iebsa.

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

Temozolomide Hexal 5 mg kapsuli ibsin

Il-kapsuli ibsin għandhom il-parti principali kulur abjad, **għatu kulur aħdar**, u huma ttimbrati b'inka sewda. L-ħġatu huwa ttimbrat b'“TMZ” u l-parti principali hija ttimbrata b'“5”.
Kull kapsula iebsa hija twila madwar 15.8 mm.

Temozolomide Hexal 20 mg kapsuli ibsin

Il-kapsuli ibsin għandhom il-parti principali kulur abjad, **b'għatu kulur isfar**, u huma ttimbrati b'inka sewda. L-ħġatu huwa ttimbrat b'“TMZ” u l-parti principali hija ttimbrata b'“20”.
Kull kapsula iebsa hija twila madwar 11.4 mm.

Temozolomide Hexal 100 mg kapsuli ibsin

Il-kapsuli ibsin għandhom il-parti principali kulur abjad, **b'għatu kulur roža**, u huma ttimbrati b'inka sewda. L-ħġatu huwa ttimbrat b'“TMZ” u l-parti principali hija ttimbrata b'“100”.
Kull kapsula iebsa hija twila madwar 15.8 mm.

Temozolomide Hexal 140 mg kapsuli ibsin

Il-kapsuli ibsin għandhom il-parti principali kulur abjad, **għatu kulur blu** trasparenti, u huma ttimbrati b'inka sewda. L-ħġatu huwa ttimbrat b'“TMZ” u l-parti principali hija ttimbrata b'“140”.
Kull kapsula iebsa hija twila madwar 19.3 mm.

Temozolomide Hexal 180 mg kapsuli ibsin

Il-kapsuli ibsin għandhom il-parti principali kulur abjad, **għatu kulur marun hamrani**, u huma ttimbrati b'inka sewda. L-ħġatu huwa ttimbrat b'“TMZ” u l-parti principali hija ttimbrata b'“180”.
Kull kapsula iebsa hija twila madwar 19.3 mm.

Temozolomide Hexal 250 mg kapsuli ibsin

Il-kapsuli ibsin għandhom il-parti principali kulur abjad, **b'għatu kulur abjad**, u huma ttimbrati b'inka sewda. L-ħġatu huwa ttimbrat b'“TMZ” u l-parti principali hija ttimbrata b'“250”.
Kull kapsula iebsa hija twila madwar 21.4 mm.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Hexal AG
Industriestraße 25
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

Manifattur

Salutas Pharma GmbH
Otto-von-Guericke-Allee 1
D-39179 Barleben
Il-Ġermanja

Lek Pharmaceuticals d.d
Verovskova 57
SL-1526 Ljubljana
Is-Slovenja

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

België/Belgique/Belgien

Sandoz N.V.
Telecom Gardens
Mediaalaan 40
B-1800 Vilvoorde
Tél/Tel: +32 (0)2 722 97 97

България

Lietuva

Sandoz Pharmaceuticals d.d
Branch Office Lithuania
Seimyniskiu 3A
LT – 09312 Vilnius
Tel: +370 5 2636 037

Luxembourg/Luxemburg

КЧТ Сандоз България
Бул.“Никола Вапцаров“ №. 55
сгр. 4, ет. 4
1407 София
Тел.: +359 2 970 47 47
regaffairs.bg@sandoz.com

HEXAL AG
Industriestraße 25
D-83607 Holzkirchen
Tél/Tel: +49 39205 42-1305
dra.co_de@hexal.com

Česká republika

Sandoz s.r.o.
Na Pankráci 1724/129
CZ-140 00, Praha 4
Tel: +420 225 775 111
office.cz@sandoz.com

Danmark

Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 København S
Danmark
Tlf: +45 6395 1000
info.danmark@sandoz.com

Deutschland

Hexal AG
Industriestr. 25
D-83607 Holzkirchen
Tel: +49 39205 42-1305
dra.co_de@hexal.com

Eesti

Sandoz d.d. Eesti filiaal
Pärnu mnt 105
EE – 11312 Tallinn
Tel: +372 6652405

Ελλάδα

Novartis (Hellas) A.E.B.E.
Τηλ: +30 210 2811712

España

Sandoz Farmacéutica, S.A
Centro Empresarial Parque Norte
C/ Serrano Galvache № 56, Edificio Roble
E-28033 Madrid
Tel: +34 91 602 30 62
registros.spain@sandoz.com

France

Sandoz SAS
49, avenue Georges Pompidou
F-92593 Levallois-Perret Cedex

Magyarország

Sandoz Hungária Kft.
Bartók Béla út 43-47
H-1114 Budapest
Tel: +36 1 430 2890
Info.hungary@sandoz.com

Malta

Sandoz Pharmaceuticals d.d.
Verovskova 57,
SI-1000 Ljubljana
Slovenia
Tel: +356 21222872

Nederland

Sandoz B.V.
Veluxzoom 22
NL-1327 AH Almere
Tel: +31 (0)36 5241600
nl.registration@sandoz.com

Norge

Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 København S
Danmark
Tlf: +45 6395 1000
info.danmark@sandoz.com

Österreich

Sandoz GmbH
Biochemiestr. 10
A-6250 Kundl
Tel: +43(0)1 86659-0
registration.vienna@sandoz.com

Polska

Sandoz Polska Sp. z o.o.
ul. Domaniewska 50 C
PL – 02 672 Warszawa
Tel.: +48 22 209 7000
maintenance.pl@sandoz.com

Portugal

Sandoz Farmacéutica Lda.
Avenida Professor Doutor Cavaco Silva, n.º 10E
Taguspark

Tél: +33 1 49 64 48 00
regaff.france@sandoz.com

P-2740-255 Porto Salvo
Tel: +351 21 196 40 42
regaff.portugal@sandoz.com

Hrvatska
Sandoz d.o.o.
Maksimirска 120
HR – 10 000 Zagreb
Tel : +385 1 235 3111

România
SC Sandoz S.R.L.
Strada Livezeni Nr. 7a
540472 Târgu Mureş
Tel: +40 21 407 51 60
regaffairs.ro@sandoz.com

Ireland
Rowex Ltd
Newtown
Bantry
Co. Cork
Ireland
Tel: +353 27 50077
regulatorygroup@rowa-pharma.ie

Slovenija
Lek Pharmaceuticals d.d.
Verovškova 57
SI-1526 Ljubljana
Tel: +386 1 580 21 11
Info.lek@sandoz.com

Ísland
Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 Kaupmaannahöfn S
Danmörk
Tlf: +45 6395 1000
info.danmark@sandoz.com

Slovenská republika
Sandoz d.d. - organizačná zložka
Žižkova 22B,
811 02 Bratislava
Tel: +421 2 48 200 600
sk.regulatory@sandoz.com

Italia
Sandoz S.p.A.
Largo Umberto Boccioni, 1
I-21040 Origgio / VA
Tel: +39 02 96 54 1
regaff.italy@sandoz.com

Suomi/Finland
Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 Kööpenhamina S
Tanska
Puh: + 358 010 6133 400
info.suomi@sandoz.com

Kύπρος
Sandoz Pharmaceuticals d.d.
Verovskova 57,
SI-1000 Ljubljana
Σλοβενία
Τηλ: +357 22 69 0690

Sverige
Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 Köpenhamn S
Danmark
Tel: +45 6395 1000
info.sverige@sandoz.com

Latvija
Sandoz d.d. Latvia filiāle
K.Valdemāra 33 – 29
LV-1010 Rīga
Tel: +371 67892006

United Kingdom (Northern Ireland)
Sandoz GmbH
Biochemiestr. 10
A-6250 Kundl
Tel: +43 5338 2000

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/>

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat