

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

ViraferonPeg 50 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni
ViraferonPeg 80 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni
ViraferonPeg 100 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni
ViraferonPeg 120 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni
ViraferonPeg 150 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

ViraferonPeg 50 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni

Kull kunjett fih 50 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b hekk kif imkejjel fuq baži ta' proteina.
Kull kunjett jipprovidi 50 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta rikostitwit kif irrakkomandat.

ViraferonPeg 80 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni

Kull kunjett fih 80 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b hekk kif imkejjel fuq baži ta' proteina.
Kull kunjett jipprovidi 80 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta rikostitwit kif irrakkomandat.

ViraferonPeg 100 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni

Kull kunjett fih 100 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b hekk kif imkejjel fuq baži ta' proteina.
Kull kunjett jipprovidi 100 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta rikostitwit kif irrakkomandat.

ViraferonPeg 120 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni

Kull kunjett fih 120 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b hekk kif imkejjel fuq baži ta' proteina.
Kull kunjett jipprovidi 120 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta rikostitwit kif irrakkomandat.

ViraferonPeg 150 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni

Kull kunjett fih 150 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b hekk kif imkejjel fuq baži ta' proteina.
Kull kunjett jipprovidi 150 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta rikostitwit kif irrakkomandat.

Is-sustanza attiva hija konjugat kovalenti ta' interferon alfa-2b* rikombinanti ma' monomethoxy polyethylene glycol. Il-qawwa ta' dan il-prodott m'għandhiex titqabbel ma' dik ta' proteina oħra pegilata jew mhux pegilata tal-oħra, klassi terapewtika (ara sezzjoni 5.1).

*magħmul bit-teknoloġja ta' rDNA f'ċelluli ta' *E. coli* li fihom iżommu plasmid ibrida imfassla ġenetikament in-dawra ma' ġene ta' interferon alfa-2b minn ċelluli ta' lewkoċċi umani.

Eċċipjenti / Reflett magħruf:

Kull kunjet fi 40 mg ta' sucrose f'kull 0,5 ml.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni.

Trab abjad.

Solvent čar u bla kulur.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Adulti (terapija bi tliet mediciċini)

ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin u boceprevir (terapija bi tliet mediciċini) huwa indikat għall-kura ta' infelżzjoni kronika tal-epatite Ċ (CHC - *chronic hepatitis C*) ta' genotip 1 f'pazjenti adulti (età ta' 18-il sena u akbar) b'mard kumpensat tal-fwied li qatt ma gew ikkurati qabel jew li l-kura li hadu qabel ma hadmitx fuqhom (ara sezzjoni 5.1).

Jekk jogħġbok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott (SmPCs - *Summary of Product Characteristics*) ta' ribavirin u boceprevir meta ViraferonPeg ikun ser jantu flimkien ma' dawn il-mediciċini.

Adulti (terapija b'żewġ mediciċini u monoterapija)

ViraferonPeg jantu għall-kura ta' pazjenti adulti (età ta' 18-il sena u akbar) b'CHC li kura pożittivi ghall-RNA tal-virus tal-epatite Ċ (HCV-RNA - *hepatitis C virus RNA*), inkluż pazjenti u d'irroži kkompensata u/jew b'koinfuzzjoni ta' HIV klinikament stabbli (ara sezzjoni 4.4).

ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin (terapija b'żewġ mediciċini) huwa indikat għall-kura ta' infelżzjoni b'CHC f'pazjenti adulti li ma kinux ikkurati qabel inkluż pazjenti b'koinfuzzjoni ta' HIV klinikament stabbli u f'pazjenti adulti li ma hadmitx fuqhom kura li tkun ingħatat qabel ta' interferon alpha (pegilat jew mhux pegilat) u terapija kombinata b'ribavirin jew monoterapija b'interferon alpha (ara sezzjoni 5.1).

Il-monoterapija b'interferon, li tinkludi ViraferonPeg, tintu u l-aktar f'każ ta' intolleranza jew f'każ li ribavirin ikun kontraindikat.

Jekk jogħġbok irreferi għall-SmPC ta' ribavirin meta ViraferonPeg ikun ser jantu flimkien ma' ribavirin.

Popolazzjoni pedjatrika (terapija b'żewġ mediciċini)

ViraferonPeg huwa indikat biex jantu fl-kura kombinata ma' ribavirin għall-kura ta' tfal minn 3 snin 'il fuq u adolexxenti, li għandhom epatite Ċ kronika li ma gewx ikkurati qabel, mingħajr dikumpensazzjoni tal-fwied, u l-kura pożittivi ghall-HCV-RNA.

Meta tkun qed tittieħed id-deċiżjoni biex il-kura tiġi differita sakemm isiru adulti, huwa importanti li jkun ikkonsidrat il-fatt li kura kombinata ikkawżat inibizzjoni tat-tkabbir li f'xi pazjenti tista' tkun irriversibbli. Id-deċiżjoni jekk għandhiex tingħata l-kura għandha tittieħed skont il-każ (ara sezzjoni 4.4).

Jekk jogħġbok irreferi għall-SmPC tal-kapsuli jew soluzzjoni orali ta' ribavirin meta ViraferonPeg ikun ser jantu flimkien ma' ribavirin.

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

Il-kura għandha tinbeda u tiġi mmonitorjata biss minn tabib b'esperjenza fl-immaniġġjar ta' pazjenti b'epatite Ċ.

Pożoġi

ViraferonPeg għandu jingħata bħala injejjżjoni taħbi il-ġilda darba fil-ġimġha. Id-doża mogħtija fl-adulti tiddeppendi fuq jekk jintużax f'terapija kkombinata (terapija b'żewġ jew bi tliet mediciċini) jew bħala monoterapija.

Terapija kkombinata b'ViraferonPeg (terapija b'żewġ mediciċini jew bi tlieta)

Terapija b'żewġ mediciċini (ViraferonPeg ma' ribavirin): tapplika għall-adulti u l-pazjenti pedjatriċi kollha li għandhom età ta' 3 snin u akbar.

Terapija bi tliet medicini (ViraferonPeg ma' ribavirin u boceprevir): tapplika ghall-pazjenti adulti b'CHC ta' ġenotip 1.

Adulti – Doža li għandha tingħata

ViraferonPeg 1,5 mikrogrammi/kg/ġimħa flimkien ma' kapsuli ta' ribavirin.

Id-doža intenzjonata ta' 1,5 µg/kg ta' ViraferonPeg li għandha tintuża flimkien ma' ribavirin tista' tingħata f'kategoriji ta' piż bil-qawwiet ta' ViraferonPeg skont **Tabella 1**. Il-kapsuli ta' ribavirin għandhom ikunu mogħtija mill-ħalq kuljum f'żewġ doži maqsumin mal-ikel (filgħodu u filgħaxija).

Tabella 1 – Dožagg għal terapija kkombinata*

Piż tal-ġisem (kg)	ViraferonPeg		Kapsuli ta' ribavirin	
	Qawwa ta' ViraferonPeg (µg/0.5ml)	Aġħi darba fil- ġimħa (ml)	Doža totali ta' ribavirin kuljum (mg)	Nuqqi ta' kapsuli (200 mg)
< 40	50	0,5	800	4 ^a
40-50	80	0,4	800	4 ^a
51-64	80	0,5	800	4 ^a
65-75	100	0,5	1.000	5 ^b
76-80	120	0,5	1.000	5 ^b
81-85	120	0,5	1.200	6 ^c
86-105	150	0,5	1.200	6 ^c
> 105	150	0,5	1.400	7 ^d

a: 2 filgħodu, 2 filghaxija

b: 2 filgħodu, 3 filghaxija

c: 3 filgħodu, 3 filghaxija

d: 3 filgħodu, 4 filghaxija

* Irreferi għall-SmPC ta' boceprevir għad-dettnej id-doža ta' boceprevir li għandha tingħata f'terapija bi tliet medicini.

Adulti - Tul tal-kura - Pazjenti li qed jidher kienu ħadu din il-kura qabel

Terapija bi tliet medicini: Irreferi għall-SmPC ta' boceprevir.

Terapija b'żewġ medicini: Ibhassir tar-rispons viroloġiku sostnun - Pazjenti infettati b'virus tal-ġenotip 1 li jonqsu mill-jiexbu HCV-RNA li ma jistax jitkejjel jew juru rispons viroloġiku adegwat wara 4 jew 12-il ġimħa għandhom possibbiltà kbira li ma jirrispondux b'mod viroloġiku sostnun u għandhom jiġi evalwati għat-twaqqif (ara ukoll sezzjoni 5.1).

- Ġenotip 1:
 - Qiegħi pazjenti li jkollhom HCV-RNA li ma jistax jitkejjel f'ġimħa 12, il-kura għandha titkompli għal perijodu ieħor ta' disa' xħur (i.e., total ta' 48 ġimħa).
 - Pazjenti b'livell ta' HCV-RNA li jista' jitkejjel iż-żda bi tnaqqis ta' ≥ 2 log mil-linja bażi fil-ġimħa ta' kura 12 għandhom jiġi evalwati mill-ġdid f'ġimħa 24 u, jekk l-HCV-RNA ma jkunx jista' jitkejjel, għandhom ikomplu bil-kors kollu ta' terapija (i.e. total ta' 48 ġimħa). Iż-żda, jekk l-HCV-RNA jkun għadu jista' jitkejjel f'ġimħa 24, it-twaqqif tat-terapija għandu jiġi kkunsidrat.
 - Fis-sottogrupp ta' pazjenti b'infezzjoni tal-ġenotip 1 u ammont viral baxx (< 6000,000 IU/ml) li jsiru negattivi għal HCV-RNA fir-4 ġimħa ta' kura u jibqgħu negattivi għal HCV-RNA fil-24 ġimħa ta' kura, il-kura tista' jew titwaqqaf wara dan il-kors ta' 24 ġimħa jew titkompli għal 24 ġimħa oħra (i.e. b'kollo 48 ġimħa ta' kura). Madankollu, tul ta' kura li jdum 24 ġimħa b'kollo jista' jkun assoċjat ma' riskju ogħla ta' rikaduta minn kura li ddum 48 ġimħa (ara sezzjoni 5.1).
- Ġenotipi 2 jew 3:

Huwa rrakkomandat illi l-pazjenti kollha jiġu kkurati b'terapija ta' żewġ medicini għal 24 ġimgħa, īlief għal pazjenti li jkollhom infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HIV li għandhom jirċievu kura ta' 48 ġimgħa.

- Ĝenotip 4:

B'mod generali, pazjenti infettati b'genotip 4 huma kkunsidrati li hu aktar diffiċli biex tikkurahom u dejta minn studju limitat (n=66) tindika li huma kompatibbli ma' tul ta' żmien ta' kura b'terapija ta' żewġ medicini bhal dak ta' ġenotip 1.

Adulti - Tul tal-kura - Infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HIV

Terapija b'żewġ medicini: It-tul tal-kura rrakkomandat għal pazjenti li jkollhom infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HIV huwa ta' 48 ġimgħa ta' terapija b'żewġ medicini, ikun x'ikun il-ġenotip.

Tbassir tar-rispons u tan-nuqqas ta' rispons f'infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HIV - Intwera li rispons virologiku bikri sa' ġimgħa 12, definit bħala tnaqqis ta' 2 log tal-ammont viral jew livelli li ma jitkejlux ta' HCV-RNA, jista' jbassar rispons sostnun. Il-valur ta' tbassir negattiv għal rispons sostnun f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV ikkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin kien 99% (67/68; Studju 1) (ara sezzjoni 5.1). Valur ta' tbassir pożittiv ta' 50% (52/104; Studju 1), ġie osservat għal pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV li kienu qed jircieu terapija b'żewġ medicini.

Adulti - Tul tal-kura – Kura mill-ġdid

Terapija bi tliet medicini: Irreferi ghall-SmPC ta' boceprevir.

Terapija b'żewġ medicini: Tbassir tar-rispons virologiku sostnun - Il-pazjenti kollha, irrispettivament mill-ġenotip, li wrew HCV-RNA fis-serum taht il-limiti li jistgħad fit-12-il ġimgħa għandhom jirċievu kura b'żewġ medicini għal 48 ġimgħa. Pazjenti kkurati mill-ġdid li ma jirnexx il-homx jiksbu rispons virologiku (i.e. livelli ta' HCV-RNA taht il-limiti li jista' jitkejjel fit-12-il ġimgħa x'aktarxi li ma jiksbus rispons virologiku sostnun wara 48 ġimgħa ta' terapija (ara wkoll sezzjoni 5.1).

Tul ta' kura mill-ġdid ta' aktar minn 48 ġimgħa f'pazjenti b'genotip 1 li ma wrewx rispons ma' ġiex studjat b'terapija kombinata ta' interferon alfa-2b peggħiġ u ribavirin.

Popolazzjoni pedjatrika (terapija b'żewġ medicini biss) - Doża li għandha tingħata

Id-doža għall-pazjenti tfal b'età minn 3 snni 'il fuq u adolexxenti huwa determinat skont l-erja tas-superficje tal-ġisem għal-ViraferonPeg u skont il-piż tal-ġisem għal ribavirin. Id-doža rrakkomandata ta' ViraferonPeg hija ta' 60 µg/m²/ġimgħa minn taht il-ġilda flimkien ma' ribavirin 15 mg/kg/kuljum mill-halq maqsuma f'żewġ doži (marikel (filghodu u filgħaxija).

Popolazzjoni pedjatrika (terapija b'żewġ medicini biss) - Tul tal-kura

- Ĝenotip 1:

It-tul ta' żmien rrakkomandat ghall-kura b'żewġ medicini huwa ta' sena. Bi-estrapolazzjoni minn dejta klinika fuq terapija kombinata b'interferon standard f'pazjenti pedjatriċi (valur negattiv labbassar ta' 96% għal interferon alfa-2b/ribavirin), pazjenti li ma jirnexx il-homx jiksbu rispons virologiku wara 12-il ġimgħa għandhom probabbiltà kbira li ma jiksbus rispons virologiku sostnun. Għalhekk, huwa rrakkomandat li pazjenti tfal u adolexxenti li qed jirċievu l-kombinazzjoni ViraferonPeg/ribavirin titwaqqfilhom it-terapija jekk l-HCV-RNA tagħhom f'ġimħa 12 ikun niżel < 2 log₁₀ meta mqabbel ma' dak ta' qabel il-kura, jew jekk ikollhom HCV-RNA li jista' jitkejjel f'ġimħa 24 ta' kura.

Ĝenotip 2 jew 3:

It-tul ta' żmien rrakkomandat ghall-kura b'żewġ medicini huwa ta' 24 ġimgħa.

- Ĝenotip 4:

5 itfal u adolexxenti biss b'Genotip 4 kienu kkurati fil-prova klinika b'ViraferonPeg/ribavirin. It-tul irrakkomandat ghall-kura b'żewġ medicini huwa ta' sena. Huwa rrakkomandat li pazjenti tfal u adolexxenti li qed jirċievu l-kombinazzjoni ViraferonPeg/ribavirin titwaqqfilhom it-terapija jekk l-HCV-RNA tagħhom f'ġimħa 12 jinżel < 2 log₁₀ meta mqabbel ma' qabel il-kura, jew jekk ikollhom HCV-RNA li jista' jitkejjel f'ġimħa 24 ta' kura.

Monoterapija b'ViraferonPeg – Adulti

Doża li għandha tingħata

Bħala monoterapija l-kors ta' ViraferonPeg huwa ta' 0,5 jew 1,0 µg/kg/ġimgħa. L-inqas qawwa disponibbli ta' ViraferonPeg hija ta' 50 µg/0,5 ml; għalhekk għal pazjenti li ġew preskritti 0,5 µg/kg/ġimgħa, id-dozi għandhom jiġu aġġustati skont il-volum kif muri f'Tabu 2. Għad-doża ta' 1,0 µg/kg, jistgħu jsiru aġġustamenti simili fil-volum jew inkella jistgħu jintużaw qawwiet oħra kif muri f'Tabu 2. Monoterapija b'ViraferonPeg ma kinitx studjata f'pazjenti koinfettati b'HCV/HIV.

Tabu 2 Dožagg tal-monoterapija

	0,5 µg/kg		1,0 µg/kg	
Piż tal-ġisem (kg)	Qawwa ta' ViraferonPeg (µg/0,5ml)	Agħti darba fil-ġimgħa (ml)	Qawwa ta' ViraferonPeg (µg/0,5ml)	Agħti darba fil-ġimgħa (ml)
30-35	50*	0,15	80	0,1
36-45	50	0,2	50	0,4
46-56	50	0,25	50	0,5
57-72	80	0,2	80	0,4
73-88	50	0,4	80	0,5
89-106	50	0,5	100	0,5
107-120**	80	0,4	120	0,5

L-inqas ammont mogħi mill-pinna huwa ta' 0,2 ml.

* Għandu jintuża l-kunjett.

** Għal pazjenti > 120 kg, id-doża ta' ViraferonPeg għandha tiġi kkalkunka skont il-piż tal-pazjent individwali. Dan jista' jehtieg kombinazzjonijiet ta' diversi qawwiet ta' doži u volumi ta' ViraferonPeg.

Tul tal-kura

Għal pazjenti li juru rispons viroloġiku f'ġimgħa 12, il-kura għandha titkompla mill-inqas għal perijodu iehor ta' tliet xħur (i.e., total ta' sitt xħur). Id-deċiżjoni biex it-terapija tkun estiżha għal sena ta' kura għandha tkun ibbażata fuq fatturi proħostici (eż., genotip, età > 40 sena, sess maskil, fibroži li tgħaqqa).

Tibdil fid-doża għall-pazjenti kollha (monoterapija u terapija kkombinata)

Jekk reazzjonijiet avversi serju lu normalitajiet tal-laboratorju jiżviluppa waqt il-kura bil-monoterapija ta' ViraferonPeg jew b'terapija kkombinata, id-dozi ta' ViraferonPeg u/jew ribavirin għandhom jiġu mibdula kif jixraq, sakemm ir-reazzjonijiet avversi jbattu. Tnaqqis fid-doża ta' boceprevir mhux irrakkommandat. Bocen fu m'għandux jingħata mingħajr ViraferonPeg u ribavirin.

Peress li kemm jiġi leggwit l-istruzzjonijiet jista' jkun importanti għar-riżultati tat-terapija, id-doża ta' ViraferonPeg u ribavirin għandha tinżamm kemm jista' jkun viċin id-doża standard irrakkomandata. Linji gwida ġew ż-żiżżeppati fi provi kliniči għall-modifikazzjoni tad-doża.

Linji għidha għal tnaqqis fid-doża għal terapija kkombinata

Tabella 2a Linji gwida ghall-modifikazzjoni tad-doža għal terapija kkombinata ibbażati fuq parametri tal-laboratorju

Valuri tal-laboratorju	Naqqas biss id-doža ta' kuljum ta' ribavirin (ara nota 1) jekk:	Naqqas biss id-doža ta' ViraferonPeg (ara nota 2) jekk:	Tkomplix it-terapija kkombinata jekk:
Emoglobina	$\geq 8,5 \text{ g/dl}$, u $< 10 \text{ g/dl}$	-	$< 8,5 \text{ g/dl}$
Adulti: Emoglobina f': Pazjenti bi storja medika ta' mard tal-qalb stabbli Tfal u adolexxenti: mhux applikabbli	tnaqqis ta' $\geq 2 \text{ g/dl}$ fl-emoglobina matul kwalunkwe perijodu ta' erba' ġimġhat waqt il-kura (tnaqqis permanenti fid-doža)	$< 12 \text{ g/dl}$ wara erba' ġimġhat ta' tnaqqis fid-doža	
Lewkočiti	-	$\geq 1,0 \times 10^9/\text{l}$, u $< 1,5 \times 10^9/\text{l}$	$< 1,0 \times 10^9/\text{l}$
Newtrofili	-	$\geq 0,5 \times 10^9/\text{l}$, u $< 0,75 \times 10^9/\text{l}$	$< 0,5 \times 10^9/\text{l}$
Plejtlits	-	$\geq 25 \times 10^9/\text{l}$, u $< 50 \times 10^9/\text{l}$ (adulti) $\geq 50 \times 10^9/\text{l}$, u $< 70 \times 10^9/\text{l}$ (tfal u adolexxenti)	$< 25 \times 10^9/\text{l}$ (adulti) $< 50 \times 10^9/\text{l}$ (tfal u adolexxenti)
Bilirubin – dirett	-	-	$2,5 \times \text{ULN}^*$
Bilirubin - indirett	$> 5 \text{ mg/dl}$	-	$> 4 \text{ mg/dl}$ (ghal $> 4 \text{ ġimġhat}$)
Krejatinina fis-Serum	-	-	$> 2,0 \text{ mg/dl}$
Tneħħija tal-Krejatinina	-	-	Waqqaf ribavirin jekk is-CrCL $< 50\text{ml/min}$
Alanine aminotransferase (ALT) jew Aspartate aminotransferase (AST)	-	-	$2 \times$ linja baži u $> 10 \times \text{ULN}^{**}$ $2 \times$ linja baži u $> 10 \times \text{ULN}^{**}$

* Limitu ta' fuq tan-normal

Nota 1: F'pazjenti adulti l-ewwel tnaqqis tad-doža ta' ribavirin ikun b'200 mg/kuljum (ħlief f'pazjenti li jkunu qed jirċi vu l-1.400 mg, it-tnaqqis tad-doža għandu jkun b'400 mg/kuljum). Jekk ikun hemm bżonn, it-tieni tnaqqis tad-doža ta' ribavirin ikun b'200 mg/kuljum oħra. Pazjenti li jkollhom id-doža ta' ribavirin immaqqsxa għal 600 mg kuljum jirċievu kapsula wħadha ta' 200 mg. Il-ħġodu u żewġ kapsuli ta' 200 mg filgħaxja.

F'pazjenti tfal u adolexxenti, l-ewwel tnaqqis tad-doža ta' ribavirin huwa għal 12 mg/kg/kuljum, it-tieni tnaqqis tad-doža ta' ribavirin huwa għal 8 mg/kg/kuljum.

Nota 2: F'pazjenti adulti l-ewwel tnaqqis tad-doža ta' ViraferonPeg huwa għal 1 µg/kg/ġimġha. Jekk ikun hemm bżonn, it-tieni tnaqqis tad-doža ta' ViraferonPeg ikun għal 0.5 µg/kg/ġimġha. Għal pazjenti fuq monoterapija ta' ViraferonPeg: irreferi għas-sezzjoni tal-linji gwida dwar it-naqqis tad-doža tat-tnejjix tħalli.

F'pazjenti tfal u adolexxenti, l-ewwel tnaqqis tad-doža ta' ViraferonPeg huwa għal 40 µg/m²/ġimġha, it-tieni tnaqqis tad-doža ta' ViraferonPeg huwa għal 20 µg/m²/ġimġha.

Tnaqqis fid-doža ta' ViraferonPeg fl-adulti jista' jinkiseb billi jitnaqqas il-volum preskrift jew billi tintuża doža anqas qawwija kif muri f'**Tabella 2b**. It-tnaqqis tad-doža ta' ViraferonPeg fi tfal u adolexxenti jinkiseb billi tinbidel id-doža rrakkomandata fi proċess f'żewġ fazijiet mid-doža originali tal-bidu ta' 60 µg/m²/ġimġha għal 40 µg/m²/ġimġha, imbagħad għal 20 µg/m²/ġimġha jekk ikun hemm bżonn.

Tabella 2b Tnaqqis f'żewġ fazijiet fid-doža ta' ViraferonPeg f'terapija kkombinata fl-adulti

L-ewwel tnaqqis tad-doža għal ViraferonPeg 1 µg/kg				It-tieni tnaqqis tad-doža għal ViraferonPeg 0,5 µg/kg			
Piż tal- ġise m (kg)	Qawwa ta' ViraferonP eg (µg/0,5 ml)	Ammont ta' ViraferonP eg li għandu jingħata (µg)	Volum ta' ViraferonP eg li għandu jingħata (ml)	Piż tal- ġise m (kg)	Qawwa ta' ViraferonP eg (µg/0,5 ml)	Ammont ta' ViraferonP eg li għandu jingħata (µg)	Volum ta' ViraferonP eg li għandu jingħata (ml)
< 40	50	35	0,35	< 40	50	20	0,2
40 – 50	120	48	0,2	40 – 50	50	25	0,25
51 – 64	80	56	0,35	51 – 64	80	32	0,2
65 – 75	100	70	0,35	65 – 75	50	35	0,35
76 – 85	80	80	0,5	76 – 85	120	48	0,2
86 - 105	120	96	0,4	86 – 105	50	50	0,5
> 10 5	150	105	0,35	> 10 5	80	64	0,4

Linji gwida għal tnaqqis fid-doža ta' monoterapija b'ViraferonPeg fl-adulti

Il-linji gwida għat-tibdil fid-doža għal pazjenti adulti li jużaw il-monoterapija b'ViraferonPeg huma indikati f'Tabu 3a.

Tabu 3a Linji gwida ghall-modifikazzjoni tad-doža għal monoterapija b'ViraferonPeg fl-adulti ibbażati fuq parametri tal-laboratorju

Valuri tal-laboratorju	Tnaqqas ViraferonPeg għal nofs doža jekk:	Waqqaf ViraferonPeg jekk:
Newtrophili	$\geq 0,5 \times 10^9/l$, u $< 0,75 \times 10^9/l$	$< 0,5 \times 10^9/l$
Plejtlits	$\geq 25 \times 10^9/l$, u $< 50 \times 10^9/l$	$< 25 \times 10^9/l$

Għall-pazjenti adulti li jużaw il-monoterapija ta' ViraferonPeg 0,5 µg/kg, tnaqqis fid-doža jista' jink tsebb billi jitnaqqas il-volum preskrift binnofs kif muri fit-Tabu 3b.

Tabu 3b Doža mnaqqsa ta' ViraferonPeg (0,25 µg/kg) għall-iskeda ta' monoterapija ta' 0,5 µg/kg fl-adulti

Piż tal- ġisem (kg)	Qawwa ta' ViraferonPeg (µg/0,5 ml)	Ammont ta' ViraferonPeg li għandu jingħata (µg)	Volum ta' ViraferonPeg li għandu jingħata (ml)
30-35	50*	8	0,08
36-45	50*	10	0,1
46-56	50*	13	0,13
57-72	80*	16	0,1

Piż tal-ġisem (kg)	Qawwa ta' ViraferonPeg (µg/0,5 ml)	Ammont ta' ViraferonPeg li għandu jingħata (µg)	Volum ta' ViraferonPeg li għandu jingħata (ml)
73-88	50	20	0,2
89-106	50	25	0,25
107-120**	80	32	0,2

L-inqas ammont moghti mill-pinna huwa ta' 0,2 ml.

* Għandu jintuża l-kunjett.

** Għal pazjenti > 120 kg, id-doża ta' ViraferonPeg għandha tiġi kkalkulata skont il-piż tal-pazjent individwali. Dan jista' jehtieg kombinazzjonijiet ta' diversi qawwiet ta' doži u volumi ta' ViraferonPeg.

Għall-pazjenti adulti li jużaw il-monoterapija ta' ViraferonPeg 1,0 µg/kg, tnaqqis fid-doża jista' jinkiseb billi jitnaqqas il-volum li ġie preskritt mit-tabib bin-nofs jew billi tintuża doża anqas qawwija kif muri fit-Tabella 3ċ.

Tabella 3ċ Doża mnaqqsa ta' ViraferonPeg (0,5 µg/kg) għall-iskeda ta' monoterapija ta' 1,0 µg/kg fl-adulti

Piż tal-ġisem (kg)	Qawwa ta' ViraferonPeg (µg/0,5 ml)	Ammont ta' ViraferonPeg li għandu jingħata (µg)	Volum ta' ViraferonPeg li għandu jingħata (ml)
30-35	50*	15	0,15
36-45	50	20	0,20
46-56	50	25	0,25
57-72	80	32	0,2
73-88	50	40	0,4
89-106	50	50	0,5
107-120**	80	64	0,4

L-inqas ammont moghti mill-pinna huwa ta' 0,2 ml.

* Għandu jintuża l-kunjett.

** Għal pazjenti > 120 kg, id-doża ta' ViraferonPeg għandha tiġi kkalkulata skont il-piż tal-pazjent individwali. Dan jista' jehtieg kombinazzjonijiet ta' diversi qawwiet ta' doži u volumi ta' ViraferonPeg.

Popolazzjonijiet speċjali

Indeboliment tal-kliewi

Monoterapija

ViraferonPeg għandu jintuża b'attenzjoni f'pazjenti b'indeboliment renali moderat sa sever. F'pazjenti li jkollhom disfunzjoni renali moderata (tneħħija tal-krejatinina 30-50 ml/minuta), id-doża tal-bidu ta' ViraferonPeg għandha tnaqqas b'25%. Pazjenti li jkollhom disfunzjoni renali severa (tneħħija tal-krejatinina 15-29 ml/min) għandu jkollhom id-doża tal-bidu ta' ViraferonPeg imnaqqsa b'50%. M'hemmx dejx dwar l-użu ta' ViraferonPeg f'pazjenti bi tneħħija tal-krejatinina < 15 ml/min (ara sezzjoni 5.2). Pazjenti b'indeboliment renali sever, inkluż dawk fuq l-emodijalisi, għandhom ikunu mmonitorjati mill-qrib. Jekk il-funzjoni renali tonqos waqt il-kura, it-terapija b'ViraferonPeg għandha titwaqqi.

Terapija kkombinata

Pazjenti bi tneħħija tal-krejatinina < 50 ml/minuta m'għandhomx jiġukkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin (ara l-SmPC ta' ribavirin). Meta jingħata f'terapija kkombinata, pazjenti li jkollhom indeboliment fil-funzjoni renali għandhom ikunu mmonitorjati b'kawtela akbar rigward l-iżvilupp ta' anemija.

Indeboliment tal-fwied

Is-sigurtà u l-effikaċċja ta' terapija b'ViraferonPeg ma ġewx evalwati f'pazjenti b'disfunzjoni severa fil-fwied, għalhekk ViraferonPeg m'għandux jintuża f'dawn il-pazjenti.

Anzjani (≥ 65 sena)

M'hemm l-ebda effetti evidenti relatati mal-età fuq il-farmakokinetika ta' ViraferonPeg. Dejta minn pazjenti anzjani kkurati b'doża wahda ta' ViraferonPeg tissuġgerixxi li m'hemmx bżonn ta' tibdil fid-doża ta' ViraferonPeg minħabba l-età (ara sezzjoni 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

ViraferonPeg jista' jintuża flimkien ma' ribavirin f'pazjenti pedjatriċi li għandhom 3 snin u akbar.

Metodu ta' kif għandu jingħata

ViraferonPeg għandu jingħata bhala injezzjoni taħt il-ġilda. Għal tagħrif speċjali dwar l-immaniġġjar ara sezzjoni 6.6. Il-pazjenti jistgħu jinjetta ViraferonPeg huma stess jekk it-tabib tagħhom jiddeċiedi li dan huwa xieraq flimkien ma' visti medici kif meħtieq.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

- Sensittivitā eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi interferon jew għal kwalunku wieħed mill-eċċipjenti elenkti fis-sezzjoni 6.1;
- Storja medika ta' mard sever tal-qalb li kien jezisti minn qabel, inkluż mard tal-qalb mhux stabbli jew mhux ikkontrollat fis-sitt xħur ta' qabel (ara sezzjoni 4.4);
- Kundizzjonijiet medici severi li jinkapaċitaw;
- Epatite awtoimmuni jew storja medika ta' mard awtoimmuni;
- Disfunkzjoni severa tal-fwied jew ċirroži mhux kumpensata tal-fwied;
- Mard tat-tirojde li kien jezisti minn qabel ħlief jekk ikun jista' ingħix kontrollat b'kura konvenzjonali;
- Epilessija u/jew funzjoni kompromessa tas-sistema nervuża centrali (CNS);
- F'pazjenti b'HCV/HIV b'cirroži u puntegg Child-Pugh > 6;
- Kombinazzjoni ta' ViraferonPeg ma' telbividu.

Popolazzjoni pedjatrika

- Jekk ikun hemm, jew storja medika ta' kondizzjoni psikjatrika severa, l-aktar f'każ ta' depressjoni severa, ħsibijiet ta' suwiċidju, jew tentativ ta' suwiċidju.

Terapija kkombinata

Ara wkoll l-SmPC ta' ribavirin u boceprex jekk ViraferonPeg ikun ser jingħata bhala terapija kkombinata f'pazjenti b'epatite Ċ-krouki.

4.4 Twissijiet specjali u kontrażżonijiet ghall-użu

Sistema Psikjatrika u Sistema Nervuża Ċentrali (CNS - Central Nervous System)

Effetti severi fis-CNS l-aktar depressjoni, ħsibijiet ta' suwiċidju u attentat ta' suwiċidju gew osservati f'xi pazjenti waqt terapija b'ViraferonPeg, u anki wara t-twaqqif tal-kura l-aktar fil-perijodu tas-sitt xħur ta' wara li fih tiegħi segwiti. Effetti oħrajn fis-CNS inklużi mgħiba aggressiva (kultant indirizzata lejn persuni oħra), ħsibijiet biex jitwettaq omiċidju), disturbi bipolari, manija, konfużjoni u alterazzjoni, il-istat mentali gew osservati b'alpha interferons. Il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib għal xi sinjalji jew sintomi ta' disturbi psikjatriċi. Jekk jidhru dawn is-sintomi, is-serjetà potenzijal ta' dawn l-effetti mhux mixtieqa għandha tiġi kkunsidrat mit-tabib li jkun qed jagħti riċetta u l-bażżeen għall-immaġġar terapewtiku xieraq għandu jiġi kkunsidrat. Jekk is-sintomi psikjatriċi jippersistu jew imoru għall-agħar, jew jiġi identifikat li jkun hemm ħsibijiet ta' suwiċidju jew ta' omiċidju, huwa rrakkommandat li l-kura b'ViraferonPeg titwaqqaf, u l-pazjent jiġi segwit, b'interventi psikjatriċi kif ikun jixraq.

Pazjenti li jkollhom, jew kellhom xi darba kondizzjonijiet psikjatriċi severi

Jekk jiġi ġġudikat li l-kura b'peginterferon alfa-2b tkun neċċessarja f'pazjenti aduli li jkollhom jew kellhom xi darba kondizzjonijiet psikjatriċi severi, dan għandu jinbeda biss wara li jkun ġie żgurat immaniġġjar individwalizzat dijanostiku u terapewtiku tal-kondizzjoni psikjatrika.

- L-użu ta' ViraferonPeg fi tfal u adolexxenti li jkollhom jew fil-passat kellhom kondizzjonijiet psikjatriċi severi huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3). Fost tfal u adolexxenti kkurati b'interferon alfa-2b flimkien ma' ribavirin, ħsibijiet dwar suwiċidju jew attentati ta' suwiċidju kienu rrappurtati b'mod aktar frekwenti

meta mqabbel ma' pazjenti adulti (2,4 % vs 1 %) waqt il-kura u fis-6 xhur ta' wara l-kura li fih ġew segwiti. Bħal fil-każ ta' pazjenti adulti, tfal u adolexxenti kellhom effetti avversi psikjatriċi oħra (eż. depressjoni, burdati emozzjonali u ngħas).

Pazjenti li jużaw/jabbużaw minn sustanzi

Pazjenti infettati b'HCV li jkollhom ukoll disturb ta' użu ta' sustanzi (alkohol, cannabis, eċċ.) ikunu f'riskju akbar li jiżviluppaw disturbi psikjatriċi jew li disturbji psikjatriċi ezistenti minn qabel jaggravaw meta jiġu kkurati b'alpha interferon. Jekk jiġi ġgudikat li l-kura b'alpha interferon tkun meħtieġa f'dawn il-pazjenti, il-preżenza ta' komorbiditajiet psikjatriċi u l-potenzjal għal użu ta' sustanzi oħra għandu jiġi evalwat bir-reqqa u mmaniġġat b'mod adegwaw qabel ma tinbeda t-terapija. Jekk ikun meħtieġ, għandu jiġi kkunsidrat approċċ interdixxiplinarju li jinkludi professjonist fil-kura tas-sahħha mentali jew speċjalist tal-vizzji biex jevalwaw, jikkuraw u jsegwu lill-pazjent. Il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati mill-qaw waqt it-terapija u anke wara li tkun twaqqafet il-kura. Huwa rrakkommandat intervent bikri għal disturbji psikjatriċi u użu ta' sustanzi li jitfaċċaw mill-ġdid jew li jiżviluppaw.

Tkabbir u žvilupp (tfal u adolexxenti)

Waqt il-kors ta' terapija li dam sa 48 ġimgha f'pazjenti ta' etajjet minn 3 snin sa' 17-il sena, telf tal-piż u inibizzjoni tat-tkabbir kienu komuni. Dejta fit-tul disponibbli dwar tfal ikkurrati bit-terapija kombinata ta' interferon pegilat/ribavirin tindika ttardjar sostanzjali fit-tkabbir. Tnejn u tħalli il-mija (30/94) tal-individwi wrew tnaqqis ta' > 15-il percentile fil-percentile tat-tul għall-età 5 sni wara li ntemmet it-terapija (ara sezzjonijiet 4.8 u 5.1).

Evalwazzjoni tal-benefiċċju/riskju skont il-każ fit-tfal

Il-benefiċċju mistenni tal-kura għandu jintiżen bir-reqqa kontra r-rizultati dwar is-sigurtà li ġew osservati fi tfal u adolexxenti fil-provi kliniči (ara sezzjonijiet 4.8 u 5.1).

- Huwa importanti li jkun ikkunsidrat li t-terapija komplimenta kkawżat inibizzjoni tat-tkabbir, li f'xi pazjenti wasslet għal tnaqqis fit-tul.
- Ir-riskju għandu jintiżen kontra l-karatteristiċi tal-marda tat-tifel/tifla, bħal evidenza ta' progressjoni tal-marda (l-aktar fibrozi), mardieħor li jista' jkollu influwenza negattiva fuq il-progressjoni tal-marda (bħal koinfazzjoni al-HIV), kif ukoll fatturi pronjostiċi tar-rispons, (ġenotip tal-HCV u ammont viral)

Kull meta jkun possibli it-tifel/tifla għandhom jiġu kkurati wara l-qabża tat-tkabbir tal-pubertà, sabiex jitnaqqas ir-riskju ta' inibizzjoni tat-tkabbir. Għalkemm id-dejta hija limitata, ma kienet innotata l-ebda evidenza ta' effetti fit-tul fuq il-naturazzjoni sesswali fi studju ta' osservazzjoni b'segwitu ta' 5 sni.

Ottudazzjoni aktar sinifikanti u koma, inkluži każiċċiet ta' enċefalopatija, ġew osservati f'xi pazjenti, normalment anżjani, inkurati b'dozi oħla ghall-indikazzjoniżiet onkoloġici. Filwaqt li dawn l-effetti generalment huma riversibbli, xi wħud mill-pazjenti damu sa tliet ġimħat biex irkupraw għal kollo. F'każiċċiet rari matħa, seħħew aċċessjonijiet b'dozi għoljin ta' interferon alpha.

Il-pazjenti kollha fl-istudji magħżula li saru dwar epatite Ċ̄ kronika saritilhom bijopsija tal-fwied qabel ma ġew inkluži, iżda f'ċerti każiċċiet (i.e. pazjenti b'genotip 2 u 3), il-kura tista' tkun possibbli mingħajr konferma istologika. Il-linji gwida attwali dwar il-kura għandhom jiġu kkonsultati dwar jekk bijopsija tal-fwied tkunx meħtieġa qabel ma tinbeda l-kura.

Sensittività eċċessiva akuta

Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva akuta (eż. urtikarja, anġjoedima, bronkokostriżżjoni, anafilassi) ġew osservati b'mod rari waqt it-terapija b'interferon alfa-2b. Jekk tiżviluppa reazzjoni bħal din waqt il-kura b'ViraferonPeg, waqqaf il-kura u ibda terapija medika xierqa minnufi. Mhux meħtieġ li titwaqqaf il-kura jekk joħrog xi raxx temporanju.

Sistema kardiovaskulari

Bħalma jiġi b'interferon alfa-2b, pazjenti adulti bi storja medika ta' insuffiċjenza konġestiva tal-qalb, infart mijokardijaku u/jew li kellhom jew għandhom problemi arritmici u li qed jingħatawar terapija b'ViraferonPeg, jehtieġu sorveljanza mill-qrib. Huwa rrakkommandat illi dawk il-pazjenti li għandhom

anormalitajiet kardijaċi li kienu ježistu minn qabel, jittehdulhom elettrokardjogrammi tal-qalb qabel kif ukoll waqt il-kors tal-kura. Arritmiji kardijaċi (l-aktar dawk supraventrikulari) ġeneralment jirrispondu għal terapija konvenzjonali iżda jistgħu jkunu jeħtieġ li t-terapija b'ViraferonPeg ma titkompliex. M'hemmx dejta fī tfal jew adolexxenti bi storja medika ta' mard kardijaku.

Insuffiċjenza tal-fwied

ViraferonPeg iżid ir-riskju ta' dikumpens tal-fwied u mewt f'pazjenti b'ċirroži. Bħal ma huwa l-każ bl-interferons kollha, waqqaf il-kura b'ViraferonPeg f'pazjenti li jiżviluppaw titwil fil-markaturi tal-koagulazzjoni tad-demm, peress li dawn jistgħu jindikaw mard mhux kumpensat tal-fwied. L-enzimi tal-fwied u l-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu mmonitorati mill-qrib f'pazjenti b'ċirroži.

Deni

Għalkemm id-deni jista' jkun assoċjat ma' sindrome bħal tal-influwenza li ġie rrappurtat b'mod komuni waqt it-terapija b'interferon, kawzi oħra ta' deni persistenti għandhom jiġu eskluzi.

Idratazzjoni

Idratazzjoni xierqa għandha tinżamm f'pazjenti li jkunu qed jingħataw terapija b'ViraferonPeg peress li pressjoni baxxa konnessa ma' nuqqas ta' fluwidu ġiet osservata f'xi pazjenti kkurati b'alfa interferons. Is-sostituzzjoni tal-fluwidi tista' tkun meħtieġa.

Bidliet fil-pulmun

F'każijiet rari f'pazjenti li kienu qed jiġu kkurati b'interferon alfa, gew osservati infiltrazzjonijiet fil-pulmun, infjammazzjoni tal-pulmun u pnewmonja, li xi drabi wasslu qiegħi hewt. Kull pazjent li jiżviluppa deni, sogħla, qtugħi ta' nifs jew sintomi respiratorji oħra, għandu jsirru X-ray ta' sidru. Jekk l-X-ray tas-sider juri xi infiltrazzjoni fil-pulmun jew jekk hemm xi evidenza ta' indeboliment fil-funzjoni tal-pulmun, il-pazjent għandu jiġi mmonitorjat mill-qrib u, jekk nixtieg, għandu jitwaqqafu l-interferon alfa. It-twaqqif fil-pront tal-ghoti ta' interferon alpha u kura b'kortikosteroidi jidhru illi huma assoċjati mal-fejqan tal-avvenimenti avversi fil-pulmun.

Mard awtoimmuni

L-izvilupp ta' awtoantikorpi u disturbi awtoimmuni gie rrappurtat waqt il-kura b'alfa interferons. Pazjenti li huma predisposti li jiżviluppaw disturbib awtoimmuni jistgħu jkunu f'riskju miżjud. Pazjenti b'sinjalji jew sintomi kompatibbli ma' disturbib awtoimmuni għandhom ikunu evalwati bir-reqqa, u l-benefiċċju-riskju tal-kura b'interferon jekk din titkompla għandu jiġi evalwat mill-ġdid (ara wkoll sezzjoni 4.4 Bidliet fit-tirojde u sezzjoni 4.8).

Każijiet tas-sindrome Vogt-Koyanagi-Harada (VKH) kienu rrappurtati f'pazjenti b'epatite Ċ ġronika kkurati b'interferon. Dan is-sindrome huwa disturb infjammatorju granulomatuz li jaffettwa l-ghajnejn, is-sistema tas-smiġi, il-meñnagi u l-ġilda. Jekk ikun hemm suspect li hemm is-sindrome VKH, il-kura kontra l-virus għandha itwaqqaf u tiġi diskussa terapija b'kortikosteroidi (ara sezzjoni 4.8).

Bidliet okulari

Disturbi oftalmologiċi, li jinkludu emorragji fir-retina, tnixxijiet mir-retina, distakk tar-retina bi tnixxija, nitukoll okkuluzjoni ta' arterja jew vina tar-retina ġew irrapportati f'każijiet rari wara kura b'alfa interferons (ara sezzjoni 4.8). Il-pazjenti kollha għandhom jagħmlu eżami tal-ghajnejn bħala linja bażi. Kwalunkwe pazjent illi jelmenta b'sintomi f'ghajnejh, li jinkludu telf fiċ-ċarezza tal-vista jew-tal-kamp viżiv, għandu jiġi eżaminat mill-ewwel u b'mod komplet f'ghajnejh. Huwa irakkommandat illi jsiru eżamijiet tal-ghajnejn kull tant zmien waqt it-terapija b'ViraferonPeg, l-aktar f'dawk il-pazjenti b'disturbib illi jistgħu jkunu konnessi ma' retinopatija, bħal dijabete mellitus jew pressjoni għolja. F'pazjenti illi jiżviluppaw disturbib f'ghajnejhom, jew li d-disturbi f'ghajnejhom imorru ghall-agħar, wieħed għandu jikkunsidra li ViraferonPeg jitwaqqaf.

Bidliet fit-tirojde

Mħux ta' spiss, pazjenti adulti kkurati għal epatite Ċ ġronika b'interferon alfa żviluppaw anormalitajiet fit-tirojde, jew ipotirojdizmu jew ipertirojdizmu. Madwar 21% tat-tfal ikkurati b'terapija kombinata b'ViraferonPeg/ribavirin żviluppaw żieda fl-ormon li jistimula t-tirojde (TSH - *thyroid stimulating hormone*). Madwar 2% oħra kellhom tnaqqis temporanju taħbi il-limitu ta' taħbi tan-normali. Qabel tinbeda t-terapija b'ViraferonPeg, il-livelli tat-TSH għandhom jiġi evalwati u kwalunkwe anormalità

tat-tirojde li tinstab f'dak il-hin għandha tīgħi ikkurata b'terapija konvenzjonali. Wieħed għandu jkejjel il-livelli tat-TSH jekk, matul il-kors tat-terapija, pazjent jiżviluppa sintomi li huma konsistenti ma' possibiltà ta' disfunzjoni tat-tirojde. Jekk ikun hemm disfunzjoni tat-tirojde, il-kura b'ViraferonPeg tista' titkompla jekk il-livelli tat-TSH jinżammu fil-livell normali permezz tal-mediċina. Tfal u adolexxenti għandhom jiġu mmonitorjati kull 3 xhur għal evidenza ta' disfunzjoni tat-tirojde (eż. TSH).

Disturbi fl-metabolizmu

Ĝew osservati ipertrigliceridemija u żjeda fl-ipertrigliceridemija, kultant severa. Għalhekk huwa rrakkommandat monitoraġġ tal-livelli tal-lipidi.

Infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HIV

Tossiċità mitokondrijali u aċidozi lattika

Pazjenti li għandhom ukoll l-infezzjoni tal-HIV u li qed jingħataw Terapija AntiRetrovirali Attiva Haġna (HAART - *Highly Active Anti-Retroviral Therapy*) jišta' jkollhom riskju akbar illi jiżviluppaw aċċidu l-lattika. Wieħed għandu joqghod attent meta jżid ViraferonPeg u ribavirin ma' terapija HAART (ara l-SmPC ta' ribavirin).

Dikumpens epatiku f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV li jkollhom cirroži avvanzata

Pazjenti infettati fl-istess hin li jkollhom cirroži avvanzata u li jkunu qed jirċievu HAART jišta' jkollhom riskju akbar ta' dikumpens epatiku u mewt. Iż-żieda ta' kura b'alfa interferons waqt hemm jew flimkien ma' ribavrin tista' zzid ir-riskju f'dan is-sottogrupp ta' pazjenti. Fatturi oħra ja ġiġi fil-linja bażi f'pazjenti infettati fl-istess hin li jistgħu jkunu assoċjati ma' riskju oħla ta' dikumpens epatiku jinklu kura b'didanosine u konċentrazzjoni għolja ta' bilirubina fis-serum.

Pazjenti infettati fl-istess hin li qed jirċievu kemm kura antiretrovrali (ARV - *antiretroviral*) kif ukoll kura kontra l-epatite għandhom ikunu mmonitorjati mill-qrib, b'evalwazzjoni tal-puntegg Child-Pugh tagħhom waqt il-kura. Pazjenti li javvanzaw għal dikumpens epatiku għandu jkollhom il-kura tagħhom kontra l-epatite mwaqqfa mill-ewwel u l-kura ARV evalwata minn għid.

Anormalitajiet ematoloġici f'pazjenti infettati b'HCV/HIV fl-istess hin

F'pazjenti li jkollhom fl-istess hin HCV/HIV li jkunu qed jirċievu kura b'peginterferon alfa-2b/ribavirin u HAART jišta' jkollhom riskju akbar li jiżviluppaw anormalitajiet ematoloġici (bħal newtropenija, tromboċitopenija u anemija) meta mqabbla minn pazjenti infettati b'HCV wahdu. Ghalkemm il-parti l-kbira tagħhom jistgħu jkunu mmaniġġjat luu naqqis fid-doża, monitoraġġ mill-qrib ta' parametri ematoloġici għandu jsir f'din il-popolizzjoni ta' pazjenti (ara sezzjoni 4.2 u hawn taħt "Testijiet tal-Laboratorju" u sezzjoni 4.8).

Pazjenti kkurati b'terapija kombinata ta' ViraferonPeg u ribavrin u b'zidovudine għandhom riskju akbar li jiżviluppaw anemija u għalhekk l-użu fl-istess hin ta' din il-kombinazzjoni ma' zidovudine mhux irrakkomandata (ara sezzjoni 4.5).

Pazjenti b'ghadd baxx ta' CD4

F'pazjenti li jkollhom fl-istess hin HCV/HIV, dejta limitata dwar l-effikaċċja u s-sigurtà (N=25) hija disponibbli f'individwi b'ghadd ta' CD4 anqas minn 200 ċellula/µl. Għalhekk għandu jkun hemm kawtela meta jkunu qed jiġi kkurati pazjenti b'għadd baxx ta' CD4.

Jekk joggibok irreferi ghall-SmPCs rispettivi tal-prodotti mediċinali antiretrovirali li għandhom jittieħdu fl-istess hin ma' terapija HCV għal għarfiex u mmaniġġjar tat-tossiċitajiet speċifiċi għal kull prodott u l-potenzjal li jista' jkun hemm tossiċitajiet f'daqqa b'ViraferonPeg u ribavirin.

Infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HBV

Ĝew irappurtati każijiet ta' riattivazzjoni tal-epatite B (xi whud b'konsegwenzi severi) f'pazjenti infettati fl-istess hin bil-virusijiet tal-epatite B u Ċiikk ikkurati b'interferon. Il-frekwenza ta' riattivazzjoni bħal din tidher li hija baxxa.

Il-pazjenti kollha għandhom jiġu skrinjati ghall-epatite B qabel jibdew kura b'interferon ghall-epatite Ċ; il-pazjenti infettati fl-istess hin bl-epatite B u Ċiikk għandhom imbagħad jiġu mmonitorjati u mmaniġġjati skont il-linji gwida kliniči attwali.

Disturbi tas-snien u tal-ħanek

Disturbi tas-snien u tal-hanek, li jistgħu jwasslu għal telf ta' snien, kienu rrappurtati f'pazjenti li kienu qed jirċievu ViraferonPeg u ribavirin f'terapija kombinata. Minbarra hekk, halq xott jista' jagħmel ħsara lis-snien u l-membrani mukużi tal-halq waqt kura għal tul ta' żmien bil-kombinazzjoni ta' ViraferonPeg u ribavirin. Il-pazjenti għandhom jaħslu snienhom sew darbtejn kuljum u jmorru għal visti regolari tas-snien. Minbarra hekk, xi pazjenti jistgħu jirremettu. Jekk jiġi hekk, għandhom jingħataw parir sabiex ilahalhu halqhom sew wara.

Pazjenti li jirċievu trapjanti ta' organi

Is-sigurtà u l-effikaċċja ta' ViraferonPeg waħdu jew f'kombinazzjoni ma' ribavirin għall-kura ta' epatite Ċ f'pazjenti li jkunu rċivew trapjant tal-fwied jew ta' xi organu iehor ma gewx studjati. Dejta preliminari tindika li terapija b'interferon alpha tista' tkun assoċċjata ma' żieda fir-rata ta' rifjut ta' trapjant tal-kliewi. Rifjut ta' trapjant tal-fwied kien irrappurtat ukoll.

Oħrajn

Minħabba rapporti li interferon alpha jista' jħarrax il-mard tal-psorjas u tas-sarkojdozi li kienu jeżisti minn qabel, l-użu ta' ViraferonPeg f'pazjenti bi psorjas jew sarkojdozi huwa rrakkomandab biss jekk il-benefiċċju potenzjali jiġiustifika r-riskju potenzjali.

Testijiet tal-laboratorju

Testijiet ematologiċi standard, kimika tad-demm u test tal-funzjoni tat-tirojde għandhom isiru fil-pazjenti kollha qabel ma tinbdilhom it-terapija. Riżultati aċċettabbli fil-linjal bazi li jis-għu jkunu kkunsidrati bhala linjal gwida qabel ma tinbeda t-terapija b'ViraferonPeg huma:

- | | |
|-------------------------|----------------------------------|
| • Plejtlits | ≥ 100,000/mm ³ |
| • Ghadd ta' newtrophili | ≥ 1,500/mm ³ |
| • Livell ta' TSH | għad-din ikun fil-limiti normali |

L-evalwazzjonijiet tal-laboratorju għandhom isiru f'għix-xaqqa 2 u 4 tat-terapija, u kull tant żmien minn hemm 'il quddiem skont kif ikun klinikament xiéra. HCV-RNA għandu jitkejjel perjodikament waqt il-kura (ara sezzjoni 4.2).

Monoterapija ta' manteniment fuq perjodu twil ta' żmien

Fi studju kliniku ntweri li peginterferon alfa-2b f'doża baxxa (0,5 µg/kg/ġimħa) muwiex effettiv waħdu bhala terapija ta' manteniment fuq perjodu twil ta' żmien (għal tul ta' żmien medju ta' 2,5 snin) għall-prevenzjoni tal-progressjoni tal-mard. Dawk b'ċirroži kkumpensata li ma rrispondewx għall-kura. Ma kien osservat l-ebda effett statistikament sinifikanti fuq iż-żmien sal-iż-żvilupp tal-ewwel avveniment kliniku (dikumpens tal-fwied karzinoma epatoċċulari, mewt u/jew trapjant tal-fwied) meta mqabbel ma' nuqqas ta' kura. Għalhekk, ViraferonPeg m'għandux jintuża waħdu bhala terapija ta' manteniment għal perjodu twil ta' żmien.

Tagħrif importanti dwar xi whud mis-sustanzi ta' ViraferonPeg

Pazjenti bi problemi ereditarji rari ta' intolleranza għal fructose, assorbiment hażin ta' glucose galactose jew insuffljenza ta' sucrase-isomaltase m'għandhomx jieħdu din il-medicina.

Dan il-prodotti medicinali fih anqas minn 1 mmol (23 mg) sodium f'kull 0,7 ml, i.e. huwa essenzjalment "mingħajr sodium".

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

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

Telbivudine

Prova klinika li kienet qed tinvestiga l-kombinazzjoni ta' telbivudine, 600 mg kuljum, ma' interferon alfa-2a pegilat, 180 mikrogramma darba fil-ġimħa permezz ta' għoti taht il-ġilda, tindika li din il-kombinazzjoni hija assoċċjata ma' riskju akbar li tizvilluppa newropatijsa periferali. Il-mekkaniżmu wara dawn l-avvenimenti mhux magħruf (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4 u 4.5 tal-SmPC ta' telbivudine). Minbarra hekk, is-sigurtà u l-effikaċċja ta' telbivudine f'kombinazzjoni ma' interferons għall-kura tal-epatite B

kronika ma' gewx murija. Ghalhekk, il-kombinazzjoni ta' ViraferonPeg ma' telbivudine hija kontraindikata (ara sezzjoni 4.3).

Methadone

F'pazjenti b'epatite C kronika li kienu fuq terapija stabbli ta' manteniment b'methadone u li qatt ma kienu hadu peginterferon alfa-2b qabel, iż-żieda ta' 1.5 mikrogrammi/kg/ġimħha ta' ViraferonPeg minn taħt il-gilda għal 4 ġimħat żiedet l-AUC ta' R-methadone b'madwar 15% (95% CI ghall-istima tal-proporzjon tal-AUC 103 – 128%). Is-sinifikat kliniku ta' dan ir-riżultat mhux magħruf; madankollu, il-pazjenti għandhom ikunu ssorveljati għal sinjal u sintomi ta' żieda fl-effett sedattiv, kif ukoll għal tnaqqis respiratorju. L-aktar f'pazjenti fuq doża għolja ta' methadone, ir-riskju ta' titwil ta' QTc għandu jiġi kkunsidrat.

Effett ta' Peginterferon alfa-2b fuq Mediċini Li Jingħataw Fl-Istess Hin

L-interazzjoni potenzjali ta' peginterferon alfa-2b (ViraferonPeg) fuq substrati ta' enzimi meta soliċi għiet ivvalutata fi studji farmakoloġici kliniči bi 3 doži multipli. F'dawn l-istudji, l-effetti ta' skemi ta' doži multipli ta' peginterferon alfa-2b (ViraferonPeg) gew investigati f'individwi b'Epatite C (1.5 mcg/ġimħha) jew fuq individwi b'saħħithom (1 mcg/ġimħha jew 3 mcg/ġimħha) (**Tabella 4**). Ma kinitx osservata interazzjoni farmakokinetika klinikament sinifikanti bejn peginterferon alfa-2b (ViraferonPeg) u tolbutamide, midazolam jew dapsone; u għalhekk, ma huwa mentieġ ebda aġġustament fid-doża meta peginterferon alfa-2b (ViraferonPeg) jingħata ma' mediċini li jiġu metabolizzati permezz ta' CYP2C9, CYP3A4 u N-acetyltransferase. I-ġħoli flimkien ta' peginterferon alfa-2b (ViraferonPeg) mal-kaffeina jew ma' desipramine żied moderażment l-espożizzjoni tal-kaffeina u ta' desipramine. Meta l-pazjenti jingħataw ViraferonPeg, ma' mediċini li jiġu metabolizzati permezz ta' CYP1A2 jew ta' CYP2D6, l-estent tat-tnejja fl-attijja taċ-ċitokromju P 450 mhuwiex probabbli li jkollu impatt kliniku, hliet ma' mediċini li għandhom marġni terapewtiku dejjaq (**Tabella 5**).

Tabella 4 Effett ta' Peginterferon alfa-2b fuq Mediċini Li Jingħataw Fl-Istess Hin

Mediċina Li Tingħata Fl-Istess Hin	Doża ta' peginterferon alfa-2b	Popolazzjoni tal-İstudju	Proporjon tal-Medja Ĝeometrika (Proporżjoni bi/mingħajr peginterferon alfa-2b)	
			AUC (90% CI)	C _{max} (90% CI)
Kaffeina (substrat ta' CYP1A2)	1.5 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Epatite C Kronika (N=22)	1.39 (1.27, 1.51)	1.02 (0.95, 1.09)
	1 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Saħħithom (N=24)	1.18 (1.07, 1.31)	1.12 (1.05, 1.19)
	3 mcg/kg/ġimħha (ġimħatejn)	Individwi b'Saħħithom (N=13)	1.36 (1.25, 1.49)	1.16 (1.10, 1.24)
Tolbutamide (substrat ta' CYP2C9)	1.5 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Epatite C Kronika (N=22)	1.1# (0.94, 1.28)	NA
	1 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Saħħithom (N=24)	0.90# (0.81, 1.00)	NA
	3 mcg/kg/ġimħha (ġimħatejn)	Individwi b'Saħħithom (N=13)	0.95 (0.89, 1.01)	0.99 (0.92, 1.07)
Dextromethorphan hydrobromide (substrat ta' CYP2D6)	1.5 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Epatite C Kronika (N=22)	0.96## (0.73, 1.26)	NA

Medicina Li Tingħata Fl-Istess Hin u ta' CYP3A)	Doža ta' peginterferon alfa-2b	Popolazzjoni tal-Istudju	Proporzjon tal-Medja Ĝeometrika (Proporzjoni bi/mingħajr peginterferon alfa-2b)	
			AUC (90% CI)	C _{max} (90% CI)
	1 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Sahħithom (N=24)	2.03# (1.55, 2.67)	NA
Desipramine (substrat ta' CYP2D6)	3 mcg/kg/ġimħha (ġimħatejn)	Individwi b'Sahħithom (N=13)	1.30 (1.18, 1.43)	1.08 (1.00, 1.16)
Midazolam (substrat ta' CYP3A4)	1.5 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Epatite Ċ Kronika (N=24)	1.07 (0.91, 1.25)	1.12 (0.94, 1.38)
	1 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Sahħithom (N=24)	1.07 (0.99, 1.16)	1.33 (1.15, 1.53)
	3 mcg/kg/ġimħha (ġimħatejn)	Individwi b'Sahħithom (N=13)	1.18 (1.06, 1.32)	1.24 (1.07, 1.43)
Dapsone (substrat ta' N-acetyltransferase)	1.5 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Epatite Ċ Kronika (N=24)	1.05 (1.02, 1.08)	1.03 (1.00, 1.06)

Ikkalkulat minn data dwar l-awrina miġbura fuq intervall ta' 48 siegħi

Ikkalkulat minn data dwar l-awrina miġbura fuq intervall ta' 24 siegħi

Tabella 5 Prekawzjonijiet ghall-ghoti flimkien (ViraferonPeg għandu jingħata b'kawtela meta jingħata flimkien mal-mediċini li ġej fuu)

Medicini	Sinjalji, Sintomi, u Kura	Mekkaniżmu u Fatturi ta' Riskju
Theophylline	L-ghoti flimkien ta' theophylline mal-prodott (ViraferonPeg) jista' jżid il-konċentrazzjonijiet ta' theophylline fid-demm. Huwa rrakkommandat li l-ghoti flimkien ta' theophylline mal-prodott (ViraferonPeg) isir b'kawtela. Għandha ssir referenza ghall-fultjetti inseriti fil-pakkett ta' theophylline meta jingħata flimkien mal-prodott (ViraferonPeg)	Il-metabolizmu ta' theophylline jitrażżan permezz tal-azzjoni inibitorja tal-prodott (ViraferonPeg) fuq CYP1A2.
Thioridazine	L-ghoti flimkien ta' thioridazine mal-prodott (ViraferonPeg) jista' jżid il-konċentrazzjonijiet ta' thioridazine fid-demm. Huwa rrakkommandat li l-ghoti flimkien ta' thioridazine mal-prodott (ViraferonPeg) isir b'kawtela. Għandha ssir referenza ghall-fultjetti inseriti fil-pakkett ta' thioridazine meta jingħata flimkien mal-prodott (ViraferonPeg)	Il-metabolizmu ta' thioridazine jitrażżan permezz tal-azzjoni inibitorja tal-prodott (ViraferonPeg) fuq CYP2D6.

Medicini	Sinjali, Sintomi, u Kura	Mekkaniżmu u Fatturi ta' Riskju
Theophylline, Antipyrine, Warfarina	Ġew irrapportati židiet fil-konċentrazzjonijiet ta' dawn il-medicini fid-demm meta jingħataw flimkien ma' preparazzjonijiet ohra ta' interferon u għalhekk għandha tingħata attenzjoni.	Il-metabolizmu ta' medicini oħra fil-fwied jista' jittrażżan.
Zidovudine	Meta jingħata flimkien ma' preparazzjonijiet ohra ta' interferon, jista' jkun hemm effett soppressiv aktar qawwi fuq il-funzjoni tal-mudullun u jista' jkun hemm aggravar tat-tnaqqis fiċ-ċelluli tad-demm bhal tnaqqis fiċ-ċelluli tad-demm bojod.	Il-mekkaniżmu ta' azzjoni mhuwiex magħruf, iżda huwa meqjus li ż-żewġ medicini għandhom effetti depressivi fuq il-mudullun.
Terapija immunosoppressiva	Meta jingħata flimkien ma' preparazzjonijiet ohra ta' interferon, l-effett ta' terapija immunosoppressiva jista' jiddgħajjef f'pazjenti bi trapjanti (tal-kliewi, tal-mudullun, etc.).	Huwa meqjus li jistgħix jigu kkawżati reazzjonijiet ta' rifjut tat-trapjant.

Ma ġewx osservati interazzjonijiet farmakokinetici bejn ViraferonPeg u ribavirin fi studju farmakokinetiku fejn ingħataw hafna doži.

Infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HIV

Analogi ta' nucleoside

L-użu ta' analogi ta' nucleoside wahedhom jew flimkien ma' nucleosides oħra, wassal għal aċidozi lattika. Farmakologikament, ribavirin iżid il-metaboliti fosforilati ta' purine nucleosides *in vitro*. Din l-attività tista' żżid ir-riskju ta' aċidozi lattika kkaġġunata minn analogi ta' purine nucleosides (eż- didanosine jew abacavir). L-użu fl-istess ġiġi ta' ribavirin u didanosine mhux irrakkomandat. Rapporti ta' tōsſiċità mitokondrijali, l-aktar aċidozi latiċċi u pankreatite, ffit minnhom fatali, kienu rrappurtati (ara l-SmPC ta' ribavirin).

Kien irrapportat li l-anemija fit-tar minħabba ribavirin meta zidovudine ikun parti mill-kors li jintuża ghall-kura tal-HIV għalkem minn mekkaniżmu eż-żid għad id-jiġi ċċarat. L-użu ta' ribavirin flimkien ma' zidovudine mhux irrakkomandat minħabba żieda fir-riskju ta' anemija (ara sezzjoni 4.4). Għandu jiġi kkunsidrat li zidovudne jiġi sostitwit f'kors ta' kura antiretroviral (ART - *anti-retroviral treatment*) kombinata jekk dan ikun digħi qed jingħata. Dan ikun importanti b'mod partikolari f'pazjenti li fil-passat kellhom anemja kkawżata minn zidovudine.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġ

Nisa f'età li jista' jkollhom it-tfal/kontraċċejjoni fl-irġiel u n-nisa

L-użu ta' ViraferonPeg f'nisa fertili huwa rrakkomandat biss meta jkunu qed jużaw metodi ta' kontraċċejjoni effettiva waqt il-kura.

Terapija kombinata ma' ribavirin

Għandha tittieħed kawtela estrema sabiex tiġi evitata t-tqala f'pazjenti nisa jew fis-sieħba ta' pazjenti rġiel li jkunu qed jieħdu ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin. Nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom jużaw kontraċċettiv effettiv waqt il-kura u għal 4 xhur wara li tkun intemmet il-kura. Pazjenti rġiel jew is-sieħba nisa tagħhom għandhom jużaw kontraċċejjoni effettiva waqt il-kura u għal 7 xhur wara li tkun intemmet il-kura (ara l-SmPC ta' ribavirin).

Tqala

M'hemmx dejta adegwata dwar l-užu ta' interferon alfa-2b f'nisa tqal. Studji f'annimali urew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3). Interferon alfa-2b wera li kellu effett abortiv fi primati. X'aktarx li ViraferonPeg ukoll jikkawża dan l-effett.

Mhux magħruf ir-riskju potenzjali fuq in-nies. ViraferonPeg għandu jintuża waqt it-tqala biss jekk il-benefiċċju li jista' jkun hemm jiġiustifika r-riskju li jista' jkun hemm ghall-fetu.

Terapija kombinata ma' ribavirin

Ribavirin jikkawża difetti serji tat-tweliż meta jingħata waqt it-tqala, għalhekk it-terapija b'ribavirin hija kontraindikata f'nisa tqal.

Treddiġ

Mhux magħruf jekk il-komponenti ta' dan il-prodott mediciinali jitneħħewx fil-ħalib tal-bniedem. Peress li jista' jkun hemm reazzjonijiet avversi fi trabi li jkunu qed jieħdu l-ħalib tas-sider, it-tredid għandu jieqaf qabel tibda l-kura.

Fertilità

M'hemm l-ebda dejta disponibbli dwar l-effetti possibbli ta' kura b'ViraferonPeg fuq il-fertilità fl-irġiel jew in-nisa.

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Pazjenti li jiżviluppaw għeja, ħedla jew konfużjoni matul il-kura b'ViraferonPeg huma mwissija sabiex jevitaw li jsuqu jew iħaddmu magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Adulti

Terapija bi tliet mediciini

Irreferi għall-SmPC ta' boceprevir.

Terapija b'żewġ mediciini u monoterapija

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

L-aktar reazzjonijiet avversi komuni rematxi mal-kura rrappurtati waqt provi kliniči b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin fl-adulti, i-dehru f'aktar minn nofs l-individwi li kien qed jieħdu sehem fl-istudju, kien għejja, ugħiġi t-tas-sor reazzjoni fis-sit mnejn tingħata l-injeżżjoni. Reazzjonijiet avversi ohrajn irrapportati f'aktar minn 25% tal-individwi kien jinkludu nawsja, tertir ta' bard, insomnja, anemija, deni, mijalġja, sienja, ugħiġ, alopecia, anoressija, telf ta' piż, depressjoni, raxx u irritabilità. Ir-reazzjonijiet avversi rrappurtati bl-aktar mod frekwenti kien fil-parti l-kbira tagħhom ħsief sa moderati fis-severità tagħhom u setgħu jiġu mmanigġjati mingħajr ma kien hemm bżonn li jinbidu d-dozi jew titwaga fuq it-terapija. Għejja, alopecia, ġakk, nawsja, anoressija, telf ta' piż, irritabilità u insomnja jsebbu b'rata ferm aktar baxxa f'pazjenti kkurati b'ViraferonPeg bħala monoterapija meta mqabbel ma' dawk ikkurati b'terapija kkombinata (ara **Tabella 6**).

Sommarju tar-reazzjonijiet avversi f'tabba

In-reazzjonijiet avversi li ġejjin relatati mal-kura kien rrappurtati fl-adulti fi provi kliniči jew waqt is-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq f'pazjenti kkurati b'pegħinterferon alfa-2b, inkluża monoterapija b'ViraferonPeg jew ViraferonPeg/ribavirin. Dawn ir-reazzjonijiet huma elenkat i-**Tabella 6** skont il-klassi tas-sistemi u tal-organi u l-frekwenza (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 ($< 1/10,000$) jew mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-dejta disponibbli).

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

Tabella 6 Reazzjonijiet avversi rrappurtati fl-adulti fil-provi kliniči jew minn sorveljenza ta' wara t-tqegħid fis-suq f'pazjenti kkurati b'peginterferon alfa-2b, inkluż monoterapija b'ViraferonPeg jew ViraferonPeg + ribavirin

Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	
Komuni ħafna:	Infezzjoni virali*, faringite*
Komuni:	Infezzjoni kkawżata minn batterja (inkluża sepsi), infezzjoni kkawżata minn fungu, influwenza, infezzjoni fin-naħha ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs, bronkite, <i>herpes simplex</i> , sinožite, <i>otitis media</i> , riniti
Mhux komuni:	Infezzjoni fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, infezzjoni fin-naħha t'isfel tal-passaġġ tan-nifs
Mhux magħruf:	Riattivazzjoni tal-epatite B f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HBV
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
Komuni ħafna:	Anemija, newtropenia
Komuni:	Anemija emolitika, lewkopenja, tromboċitopenja, limfadenopatija
Rari ħafna:	Anemija alpastika
Mhux magħruf:	Aplasija taċ-ċelluli ħomor pura
Disturbi fis-sistema immuni	
Mhux komuni:	Sensittività eċċessiva għall-medienha
Rari:	Sarkojozo
Mhux magħruf:	Reazzjonijiet akuti ta' sensittività eċċessiva inkluża angjoedima, anafilassi u reazzjonijiet anafilattici inkluži xokk anafilattiku, purpura tromboċitopenika, dżopatika, purpura tromboċitopenika, trombotika, lupus eritematuż sistemiku
Disturbi fis-sistema endokrinarja	
Komuni:	Ipotirojdizmu, ipertirojdizmu
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	
Komuni ħafna:	Anorexja
Komuni:	Irritacjemja, iperuriċemija, dehydratazzjoni, zieda fl-apptit
Mhux komuni:	Diabete mellitus, ipertrigliceridemija
Rari:	Ketoaċidozi dijabetika
Disturbi psikjatriċi	
Komuni ħafna:	Depressjoni, ansjetà*, burdati emozzjonali *, telf tal-konċentrazzjoni, insomnja
Komuni:	Imġiba aggressiva, agitazzjoni, rabja, burdata tinbidel, imġiba mhux normali, nervi, disturbi fl-irqad, nuqqas fil-libido, apatija, holm mhux normali, biki
Mhux komuni:	Suwiċidju, attentat ta' suwiċidju, hsibijiet dwar suwiċidju, psikoži, allucinazzjoni, attakk ta' paniku
Rari:	Disturbi bipolari
Mhux magħruf:	Hsibijiet dwar omiċidju, manija
Disturbi fis-sistema nervuża	
Komuni ħafna:	Ugħiġ ta' ras, sturdament
Komuni:	Amnesija, indeboliment tal-memorja, sinkope, emigranja, atassja, konfużjoni, nevralġija, parestesija, ipoestesija, iperestesija, ipertonija, ngħas, disturbi fl-attenzjoni, roghda, tibdil fis-sens tat-togħma
Mhux komuni:	Newropatija, newropatija periferali
Rari:	Konvulżjoni

Rari ħafna:	Emorraġja cerebrovaskulari, iskemija cerebrovaskulari, enċefalopatija
Mhux magħruf:	Paralisi fil-wiċċe, mononewropatiji
Disturbi fl-ghajnejn	
Komuni:	Disturbi fil-vista, vista mċajpra, fotofobia, konguntivite, irritazzjoni fl-ghajn, disturbi fil-glandola tad-dmugħ, ugħiġ fl-ghajnejn, ghajn xotta
Mhux komuni:	Tnixxija mir-retina
Rari:	Telf taċ-ċarezza viżiva jew firxa tal-viżjoni, emorraġja tar-retina, retinopatija, okklużjoni ta' arterja tar-retina, okklużjoni ta' vina tar-retina, nevrite ottika, papilloedima, edima fil-makula
Mhux magħruf:	Distakk tar-retina bi tnixxija
Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika	
Komuni:	Nuqqas/telf tas-smiġħ, tisfir fil-widnejn, vertigo
Mhux komuni:	Ugħiġ fil-widna
Disturbi fil-qalb	
Komuni:	Palpitazzjonijiet, takikardija
Mhux komuni:	Infart mijokardijaku
Rari:	Insuffiċjenza konġestiva tal-qalb, kardjomijopatija, arritmija, perikardite
Rari ħafna:	Iskemija kardijaka
Mhux magħruf	Effużjoni perikardijaka
Disturbi vaskulari	
Komuni:	Pressjoni baxxa, pressjoni għolja, fwawar
Rari:	Vaskulite
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	
Komuni ħafna:	Qtuġħ ta' nifs*, soġħla*
Komuni:	Disfonja, epriċċassi, disturbi respiratorji, konġestjoni tal-passaġġ tan-niċċi, konġestjoni tas-sinus, konġestjoni tal-imnieħher, rinoreja, żiedha tnixxija mill-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs, ugħiġ fil-forni u fil-laringi
Rari ħafna:	Mard tal-interstizzju tal-pulmun
Mhux magħruf:	Cibroži pulmonari, pressjoni arterjali pulmonari għolja#
Disturbi gastro-intestinali	
Komuni ħafna:	Rimettar*, dardir, ugħiġ fl-addome, dijarea, ġalq xott*
Komuni:	Dispepsja, marda ta' rifluss gastroesofagali, stomatite, ulċera fil-ħalq, glossodinja, fsada mill-hanek, stitikezza, gass, murliti, kelite, nefha fl-addome, ġingivite, glossite, disturb fis-snien
Mhux komuni:	Pankreatite, ugħiġ fil-ħalq
Rari:	Kolite iskemika
Rari ħafna:	Kolite ulċerattiva
Mhux magħruf	Pigmentazzjoni fl-ilsien
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Komuni:	Iperbilirubinimja, epatomegalija
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħbi il-ġilda	
Komuni ħafna:	Alopcja, ħakk*, ġilda xotta*, raxx*
Komuni:	Psorjas, reazzjoni ta' fotosensittività, raxx makulopapulari, dermatite, raxx eritematuż, ekżema, issir għarqan bil-lejl, iperidroži, akne, furunkolite, eritema, urtikarja, għamlia tax-xagħar mhux normali, disturbi fid-dwiefer
Rari:	Sarkożdoži tal-ġilda
Rari ħafna:	Sindrome ta' Stevens Johnson, nekrolisi tossika tal-epidermide, eritema multiforme

Disturbi muskolu-skeletici u tat-tessuti konnettivi	
Komuni hafna:	Mijalġja, artralġja, uġiġħ muskoluskeletaliku
Komuni:	Artrite, uġiġħ fid-dahar, spażmi muskolari, uġiġħ fl-estremità
Mhux komuni:	Uġiġħ fl-ghadam, dghufija fil-muskoli
Rari:	Rabdomijolisi, mijosite, artrite rewmatika
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	
Komuni:	Frekwenza tal-awrina, żieda fl-awrina, anomalită fl-awrina
Rari:	Indeboliment renali, insuffiċjenza renali
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	
Komuni:	Ma jkunx hemm mestrawazzjoni, uġiġħ fis-sider, uġiġħ tal-mestrwazzjoni, disturb mestrawali, disturbi fl-ovarji, disturbi fil-vagina, disfuzjoni sessuali, infjammazzjoni fil-prostata, disfuzjoni tal-erezzjoni
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn tingħata	
Komuni hafna:	Reazzjoni fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni*, infjammazzjoni fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, għeja, astenja, irritabilità, tertir ta' bard, deni, marda tixbaħ lill-influwenza, uġiġħ
Komuni:	Uġiġħ fis-sider, skumdità fis-sider, uġiġħ fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, thossok ma tiflaħx, edima fil-wieċċe, edima periferali, thossok mhux normali, għatx
Rari:	Nekrosi fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni
Investigazzjonijiet	
Komuni hafna:	Tnaqqis fil-piż

* Dawn ir-reazzjoni avversi kienu komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$) fi provi minn il-pazjenti kkurati b'monoterapija b'ViraferonPeg.

Tikketta tal-klassi ghall-prodotti ta' interferon, ara hawn taht "Pressjoni arterjali pulmonari għolja".

Deskrizzjoni ta' reazzjoni avversi magħżula fl-adulti

Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' newtropenja u trombocitopenija kienu ħfief (Gradi ta' WHO 1 jew 2). Kien hemm xi każijiet ta' newtropenja aktar severa f'pazjenti li gew ikkurati bid-dozi rrakkmandati ta' ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin (Gradi ta' WHO 3 : 39 minn 186 [21%]; u gradi ta' WHO 4: 13 minn 186 [7%]).

Fi prova klinika, madwar 1,2% tal-pazjenti li kienu kkurati b'ViraferonPeg jew interferon alfa-2b flimkien ma' ribavirin irrappurtaw avvenimenti psikjatriċi li kienu ta' periklu għall-hajja waqt il-kura. Dawn l-avvenimenti kieni jinkludu l-sibejiet dwar suwiċidju u attentati ta' suwiċidju (ara sezzjoni 4.4).

Avvenimenti avversi kardiovaskulari (CVS - cardiovascular), l-aktar arritmija, deħru li kienu korrelati l-aktar ma' mard CVS li kien jezisti minn qabel u terapija b'sustanzi kardjotossici fil-passat (ara sezzjoni 4.4). Kardjomijopatija, li tista' tkun riversibbli wara t-twaqqif ta' interferon alpha, kienet irrappurtata b'mod rari f'pazjenti mingħajr evidenza preċedenti ta' mard kardijaku.

Ġew irrapportati każijiet ta' pressjoni arterjali pulmonari għolja (PAH) bi prodotti li fihom interferon alfa, b'mod partikolari f'pazjenti b'fatturi ta' riskju għall-PAH (bhal pressjoni portali għolja, infekzjoni tal-HIV, cirroži). Ĝew irrapportati avvenimenti f'diversi punti ta' żmien, generalment avversi xħur wara l-bidu tal-kura b'interferon alfa.

Disturbi fl-ghajnejn li gew irrappurtati b'mod rari b'alfa interferons jinkludu retinopatija (inkluż edima makulari), emorraqi fir-retina, okklużjoni ta' arterja jew vina tar-retina, tnixxijiet fir-retina, tnaqqis fiċ-ċarezza tal-vista jew fil-kamp viżiv, nevrite ottika, u papilloedima (ara sezzjoni 4.4).

Varjetà wiesa' ta' disturbi awtoimmuni jew li jseħħu permezz tas-sistema immuni ġew irrappurtati b'alfa interferons, inkluż disturbi tat-tirojde, lupus eritematuż sistemiku, artrite rewmatoid (ġidha jew aggravata), pupura tromboċitopenika idjopatika u trombotika, vaskulite, u newropatiji li jinkludu mononewropatiji u sindrome Vogt-Koyanagi-Harada (ara wkoll sezzjoni 4.4).

Pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Għal pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV li qed jirċievu ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin, effetti mhux mixtieqa oħra (li ma kinux irrapportati f'pazjenti b'infezzjoni waħda) li kienu rrapportati fl-istudji akbar bi frekwenza ta' > 5% kienu: kandidajasi orali (14%), lipodistrofja akkwistata (13%), tnaqqis fil-limfoċi CD4 (8%), tnaqqis fl-aplit (8%), żieda tal-gamma-glutamyltransferase (9%), u ġiġi fid-dahar (5%), żieda tal-amylase fid-demm (6%), żieda tal-lactic acid fid-demm (5%), epatite citolitika (6%), żieda tal-lipase (6%) u wġiġi fir-riġel/driegħ (6%).

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Tossicità mitokondrijali

Tossicità mitokondrijali u aċidozi lattika kienu rrapportati f'pazjenti pozittivi ghall-HIV li kienu qed jirċievu kors ta' NRTI u ribavirin assoċjat għall-infezzjoni fl-istess hin b'HCV (ara sezzjoni 4.4).

Valuri tal-laboratorju għal pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV

Għalkemm tossicitajiet ematoloġiċi ta' newtropenija, tromboċitopenija u anemija sehhew b'mod aktar frekwenti f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV, il-parti l-kbira setghu jkunu mma nisgħiati b'tibdil fid-doża u rari kellhom bżonn iwaqqfu l-kura aktar kmieni (ara sezzjoni 4.4). Anormalitajet ematoloġiċi kienu rrapportati b'mod aktar frekwenti f'pazjenti li kienu qed jirċievu ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin meta mqabbel ma' pazjenti li kienu qed jirċievu interferon alfa-2b flimkien ma' ribavirin. Fi Studju 1 (ara sezzjoni 5.1), tnaqqis fil-livelli tal-ghaddi assolut tan-newtropili taht il-500 ċellula/mm³ gie osservat f'4% (8/194) tal-pazjenti u tnaqqis fl-ghadd tal-plejtlits taht 50,000/mm³ gie osservat f'4% (8/194) tal-pazjenti li kienu qed jirċievu ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin. Anemija (emoglobin < 9,4g/dl) kienet irrapportata fi 12% (23/194) tal-pazjenti kkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin.

Tnaqqis fil-limfoċi CD4

Kura b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin kienet assoċjata ma' tnaqqis fl-ghaddi assolut ta' ċelluli CD4+ fl-ewwel 4 ġimħat mingħajr tnaqqis fil-perzentuali taċ-ċelluli CD4+. It-tnaqqis fl-ghadd ta' ċelluli CD4+ kien riversibbli mat-tnaqqis tad-doża jew twaqqif tat-terapija. L-użu ta' ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin ma kellux impatt negattiv li jidher fuq il-kontroll ta' viremija bl-HIV waqt it-terapija jew fiż-żmien ta' follow-up. Hemm dejta limitata disponibbli dwar is-sigurtà (N=25) f'pazjenti li jkollhom infezzjoni fl-istess hin b'għadha ta' ċelluli CD4+ < 200/µl (ara sezzjoni 4.4).

Jekk jogħgbok irreferi ghall-SmPC rispettiv tal-prodotti antiretrovirali mediċinali li għandhom jittieħdu fl-istess hin ma' terapija ghall-HCV għall-gharfien u l-immaniggjar ta' tossicitajiet speċifici għal kull prodott u l-potenzjal kċċista' jkun hemm l-istess tossicitajiet b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin.

Popolazzjoni pedjatriku

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Fi prova klinika b'107 pazjent tifel u tifla u adolexxenti (3 sa 17-il sena) ikkurati b'terapija kombinata ta' ViraferonPeg u ribavirin, bidliet fid-doża kien meħtieġa f'25% tal-pazjenti, l-aktar komuni minħabba anemija, newtropenija jew telf tal-piż. B'mod generali, il-profil tar-reazzjonijiet avversi fit-tfal u l-adolexxenti kien simili għal dak li ġie osservat fl-adulti, għalkemm hemm thassib marbut mal-ġruu pedjatriku dwar l-inibizzjoni tat-tkabbir. Waqt terapija kombinata għal sa 48 ġimħa k-ViraferonPeg u ribavirin, ġiet osservata inibizzjoni tat-tkabbir li f'xi pazjenti wasslet għal tnaqqis fit-tul (ara sezzjoni 4.4). Telf tal-piż u inibizzjoni tat-tkabbir kienu komuni hafna waqt il-kura (fit-tmiem tal-kura, tnaqqis medju mil-linjal bażi fil-percentiles tal-piż u tat-tul kien ta' 15-il percentile u 8 percentiles, rispettivament) u l-veloċità tat-tkabbir ġiet inibita (< tielet percentile f'70 % tal-pazjenti).

Fi tmiem l-24 ġimħa ta' follow-up wara l-kura, it-tnaqqis medju mil-linjal bażi tal-percentiles tal-piż u tat-tul kienu għadhom ta' 3 percentiles u 7 percentiles, rispettivament, u 20 % tat-tfal baqa' jkollhom inibizzjoni tat-tkabbir (veloċità ta' tkabbir < tielet percentile). Erbgha u disghin minn 107 itfal kienu rregistrati fil-prova ta' segwitu fit-tul ta' 5 snin. L-effetti fuq it-tkabbir kienu inqas f'dawk l-individwikkurati għal 24 ġimħa milli f'dawk ikkurati għal 48 ġimħa. Minn qabel il-kura sat-tmiem tal-perjodu ta' segwitu fit-tul fost tfal ikkurati għal 24 jew 48 ġimħa, il-percentiles tat-tul għall-ekonomi b'1,3 u

9,0 percentiles, rispettivamente. Erbgha u għoxrin fil-mija tal-individwi (11/46) ikkurati għal 24 ġimħha u 40% tal-individwi (19/48) ikkurati għal 48 ġimħha kellhom tnaqqis ta' > 15-il percentile fit-tul ġħall-età minn qabel il-kura sal-ahhar tas-segwitu fit-tul ta' 5 snin meta mqabbel mal-percentile fil-linja bażi ta' qabel il-kura. Hdax fil-mija tal-individwi (5/46) ikkurati għal 24 ġimħha u 13% tal-individwi (6/48) ikkurati għal 48 ġimħha kien osservat li kellhom tnaqqis ta' > 30 percentile tat-tul ġħall-età mil-linja bażi ta' qabel il-kura sal-ahhar tas-segwitu fit-tul ta' 5 snin. Għall-piż, minn qabel il-kura sal-ahhar tas-segwitu fit-tul ta' 5 snin, il-percentiles tal-piż ġħall-età naqṣu b'1,3 u 5,5 percentiles fost individwi kkurati għal 24 ġimħha jew 48 ġimħha, rispettivament. Ghall-BMI, minn qabel il-kura sal-ahhar tas-segwitu fit-tul ta' 5 snin, il-percentiles tal-BMI ġħall-età naqṣu b'1,8 u 7,5 percentiles fost individwi kkurati għal 24 ġimħha jew 48 ġimħha, rispettivament. Tnaqqis fil-percentile tat-tul medju wara sena wahda ta' segwitu fit-tul kien l-aktar prominenti fi tfal qabel l-età tal-pubertà. It-naqqis fil-punteggi Z tat-tul, piż u BMI osservati waqt il-faži ta' kura mqabbel ma' popolazzjoni normattiva ma rkuprax ghalkollox fit-tmiem tal-perjoda, segwitu fit-tul għal tfal ikkurati b'48 ġimħha ta' terapija (ara sezzjoni 4.4).

Fil-faži ta' kura ta' dan l-istudju, l-aktar reazzjonijiet avversi komuni fl-individwi kollha kienu deni (80%), ugħiġi ta' ras (62%), newtropenija (33%), għeja (30%), anoressija (29%) u eritema fis-sit tal-injezzjoni (29%). Individwu wieħed biss waqqaf it-terapija minhabba reazzjoni avvera (tromboċitopenija). Il-bieċċa l-kbira tar-reazzjonijiet avversi rrappurtati fl-istudju kieni nifieg jew moderati fis-severità tagħhom. Reazzjonijiet avversi severi kieni rrappurtati f'7% (8/107) tal-individwi kollha u kieni jinkludu wǵiġi fis-sit tal-injezzjoni (1 %), ugħiġi fl-esternitajiet (1 %), ugħiġi ta' ras (1 %), newtropenija (1 %) u deni (4 %). Reazzjonijiet avversi importanti li seħħew f'din il-popolazzjoni ta' pazjenti minhabba l-kura kieni nervi (8%), aggressjoni (3%), rabja (2%), depressjoni/burdata depressa (4%) u ipotirodjiżmu (3%) u 5 individwi luu kura b'levothyroxine għal ipotirodjiżmu/TSH għoli.

Sommarju tar-reazzjonijiet avversi f'tabella

Ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin marbutin mal-kura kieni rrappurtati fl-istudju f'pazjenti tfal u adolexxenti kkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin. Dawn ir-reazzjonijiet huma elenkti f'**Tabella 7** skont il-klassi tas-sistemi u tal-organi u l-frekwenza (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) jew mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-dejta disponibbli).

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, bl-aktar serji jitniżżlu l-ewwel.

Tabella 7 Reazzjonijiet avversi rrappurtati b'mod komuni ħafna, komuni u mhux komuni fil-prova klinika f'pazjenti tfal u adolexxenti kkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin

Infezzjonijiet u infestazzjoni	
Komuni:	Infezzjoni kkawżata minn fungu, influwenza, herpes tal-halq, otite medja, farinġite kkawżata minn streptokokki, nażofaringiġte, sinozite
Mhux komuni:	Pnewmonja, askarjas, enterobiasi, herpes zoster, cellulite, infezzjoni tal-passaġġ tal-awrina, gastroenterite
Disturbi tal-temm u tas-sistema limfatika	
Komuni ħafna:	Anemija, lewkopenija, newtropenija
Komuni:	Tromboċitopenija, limfadenopatija
Disturbi fis-sistema endokrinarja	
Komuni:	Ipotirodjiżmu
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżjoni	
Komuni ħafna:	Anoressija, nuqqas ta' aptit
Disturbi psikjatriċi	
Komuni:	Hsibijiet dwar suwiċidju [§] , attentat ta' suwiċidju [§] , depressjoni, aggressjoni, burdati emozzjonali, rabja, agitazzjoni, ansjetà, tibdil fil-burdata, agitazzjoni, nervi, insomnja
Mhux komuni:	Imġiba mhux normali, burdata depressa, disturb emozzjonali, biża', ħmar il-lejl
Disturbi fis-sistema nervuża	

Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	
Komuni īnfra:	Ugħiġi ta' ras, sturdament
Komuni:	Tibdil fis-sens tat-togħma, sinkope, disturbi fl-attenzjoni, nħas, irqad batut
Mħux komuni:	Nevralġija, letarġija, parestesija, ipoestesija, attivitā psikomotorja eċċessiva, roghda
Distrubi fl-ġħajn	
Komuni:	Ugħiġi fl-ġħajnejn
Mħux komuni:	Emorragija fil-konguntiva, ħakk fl-ġħajnejn, keratite, vista mċajpra, fotofobija
Distrubi fil-widnejn u fis-sistema labirintika	
Komuni:	Vertigo
Disturbi fil-qalb	
Komuni:	Palpitazzjonijiet, takikardija
Disturbi vaskulari	
Komuni:	Fwawar
Mħux komuni:	Pressjoni baxxa, sfurija
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	
Komuni:	Sogħla, epistassi, ugħiġi fil-farinġi u fil-laringi
Mħux komuni:	Tharħir, skumdità fl-imnieħer, rimoreja
Disturbi gastro-intestinali	
Komuni īnfra:	Ugħiġ addominali, ugħiġi fil-parti ta' fuq tal-addome, rimettar, dardir
Komuni:	Dijarea, stomatite b'afti, kejloži, ulċeri fil-ħalq, skumdità fl-istonku, ugħiġi fil-ħalq
Mħux komuni:	Dispepsja, ġingivite
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Mħux komuni:	Epatomegalija
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	
Komuni īnfra:	Alopeċċja, ġilda xotta
Komuni:	Hakk, raxx, raxx eritematuż, ekżema, akne, eritema
Mħux komuni:	Reazzjoni ta' fotosensittività, raxx makulopapulari, tqaxxir tal-ġilda, disturbi tal-pigmentazzjoni, dermatite atopika, il-ġilda titlef il-kulur
Disturbi muskolu-skeletriċi u fit-tessuti konnettivi	
Komuni īnfra:	Mijexxja, artralgja
Komuni:	Ugħiġi muskuloskeletaliku, ugħiġi fl-estremità, ugħiġi fid-dahar
Mħux komuni:	Għid tal-muskoli, kontrazzjoni involontarja tal-muskoli
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	
Mħux komuni:	Proteini fl-awrina
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	
Mħux komuni:	Nisa: Dismenorrea
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Komuni īnfra:	Eritema fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, għejja, deni, tertir, marda tixbaħ lill-influwenza, astenija, ugħiġi, hażin, irritabilità
Komuni:	Reazzjoni fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, ħakk fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, raxx fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, ġilda xotta fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, ugħiġi fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, thoss il-bard
Mħux komuni:	Ugħiġi fis-sider, skumdità fis-sider, ugħiġi fil-wieċċ
Investigazzjonijiet	
Komuni īnfra:	Tnaqqis fir-rata ta' tkabbir, (tnaqqis fit-tul u/jew fil-piż għall-età)
Komuni:	Ormon li jistimula t-tirojde fid-demm jiżdied, jiżdied it-thyroglobulin
Mħux komuni:	Antikorp kontra t-tirojde pozittiv

Infezzjonijiet u infestazzjonijiet
Koriment u avvelenament
Mhux komuni: Tbengħila

Effett tal-klassi tal-prodotti li fihom interferon-alfa – irappurtat b'terapija ta' interferon standard f'pazjenti adulti u pedjatriċi; b'ViraferonPeg irappurtat f'pazjenti adulti.

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula fi tfal u adolexxenti

Hafna mill-bidliet fil-valuri tal-laboratorju fil-prova klinika b'ViraferonPeg/ribavirin kieni ħief jew moderati. Tnaqqis tal-emoglobina, ċelluli bojod tad-demm, plejtlits, newtrophili u żieda fil-bilirubina jistgħu jkunu jeħtiegu tnaqqis tad-doża jew twaqqif permanenti tat-terapija (ara sezzjoni 4.2). Filwaqt li bidliet fil-valuri tal-laboratorju gew osservati f'xi pazjenti kkurati b'ViraferonPeg meta ntuża flimkien ma' ribavirin fil-prova klinika, il-valuri reġgħu lura għal-livelli tal-linja baži fi ftit gimgħa wara li ntemmet it-terapija.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doża eċċessiva

Kieni rrappurtati doži sa 10,5 darbiet id-doża intenzjonata. L-ogħla doża rrappurtata kuljum hija ta' 1.200 µg f'ġurnata wahda. B'mod ġenerali, l-avvenimenti avversi i-deħru f'kazijiet ta' doża eċċessiva li kieni jinvolvu ViraferonPeg huma konsistenti mal-profilex. Sigħartà magħruf għal ViraferonPeg; madankollu, is-severità tal-avvenimenti tista' tiżid. Metodi standard biex tiżidied l-eliminazzjoni tal-prodott mediciċinali, eż. dijalisi, ma ntwerewx li kieni utli. Minnem l-ebda antidot spċificu disponibbli għal ViraferonPeg; għalhekk, kura sinton, atika u osservazzjoni mill-qrib tal-pazjent huma rrakkomandati f'kazijiet ta' doża eċċessiva. Jekk ikon hemm, it-tobba li jordnaw huma rrakkomandati li jikkonsultaw centrū tal-kontroll tal-veleni (PCC - poison control centre).

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIċI

5.1 Proprietajiet farmakodinamici

Kategorija farmakoterapewika: Immunostimulanti, Interferoni, Kodiċi ATC: L03AB10.

Interferon alfa-2b rikomponenti huwa konjugat b'mod kovalenti ma' monomethoxy polyethylene glycol bi grad medju ta' sostituzzjoni ta' mole wieħed ta' polimer/mole ta' proteina. Il-massa molekulari media hija madwar 31.300 daltons li madwar 19.300 minnhom huma magħmula minn proteina.

Mekkanizmu ta' azzjoni

Studji *in vitro* u *in vivo* jissuġġerixxu li l-attività bijologika ta' ViraferonPeg tinkiseb mill-parti interferon alfa-2b tiegħu.

Interferons jeżerċitaw l-attivitàajiet cellulari tagħhom billi jehlu ma' riċetturi spċifici fuq il-wiċċċa taċ-ċellula. Studji b'interferons oħra wrew spċificità ghall-ispeci. Madankollu, certi speci ta' xadini, eż., xadini tal-ispeci Rhesus, huma suxxettibbli għal stimulazzjoni farmakodinamika meta dawn ikunu esposti għal interferons tat-tip-1 tal-bniedem.

Ladarba jehel mal-membrana taċ-ċellula, interferon jibda sekwenza kumplessa ta' avvenimenti intracellulari li jinkludu l-induzzjoni ta' certi enzimi. Huwa maħsub illi dan il-process, ghall-inqas parżjalment, huwa responsabbli għar-risponsi varji fiċ-ċellula għal interferon, inkluż l-impediment tar-replikazzjoni tal-virusis f'ċelluli infettati bil-virus, trażżeen tal-proliferazzjoni ta' ċelluli u attivitajiet immunomodulaturi bħalma huma t-titjib tal-attività fagoċitika ta' makrofaġi u żjeda fit-ċitotossiċità

specifika ta' limfociti għal ċelluli fil-mira. Kwalunkwe waħda minn dawn l-aktivitajiet jew l-aktivitajiet kollha kemm huma jistgħu jikkontribwixxu għall-effetti terapeutiċi ta' interferon.

Interferon alfa-2b rikombinanti jimpedixxi wkoll replikazzjoni tal-virus *in vitro* u *in vivo*. Għalkemm il-mod eżatt kif jaħdem interferon alfa-2b rikombinanti kontra l-virus mhux magħruf, jidher illi jbiddel il-metabolizmu taċ-ċellula ospita. Din l-azzjoni timpedixxi r-replikazzjoni tal-virus jew jekk ir-replikazzjoni sseħħ, il-virions imnissla ma jkunux jistgħu jitilqu miċ-ċellula.

Effetti farmakodinamici

Il-farmakodinamika ta' ViraferonPeg kienet evalwata fi prova ta' doža wahda li tiżdied f'individwi b'saħħithom billi ġew eżaminati bidliet fit-temperatura orali, konċentrazzjonijiet ta' proteini *effector* bħalma huma neopterin tas-serum u 2'5'-oligoadenylate synthetase (2'5'-OAS), kif ukoll l-ghadd taċ-ċelluli bojod u tan-newtropili. Individwi kkurati b'ViraferonPeg urew żidiet żgħar relatati mad-dora fit-temperatura tal-ġisem. Wara doži singoli ta' ViraferonPeg ta' bejn 0,25 u 2,0 mikrogrammi/kg/ġimgħa, il-konċentrazzjoni ta' neopterin fis-serum żidiet t'individu li kien relatat mad-doža. Tnaqqis fl-ġhadd ta' newtropili u ta' ċelluli bojod fl-ahħar tar-raha' ġimgħa kien ikkorrelat mad-doža ta' ViraferonPeg.

Effikaċċja klinika u sigurtà – Adulti

Terapija bi tliet medicini b'ViraferonPeg, ribavirin u boceprevir

Irreferi ghall-SmPC ta' boceprevir.

Monoterapija b'ViraferonPeg u terapija b'żewġ medicini b'ViraferonPeg u ribavirin

Pazjenti li qatt ma kienu hadu din il-kura qabel

Saru żewġ provi pivitali, wieħed (C/I97-010) b'monoterapija b'ViraferonPeg; l-ieħor (C/I98-580) b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin. Pazjenti eligibbli għad-dawn il-provi kellhom epatite Ċ kronika li kienet ikkonfermata b'assaqg ta' polymerase chain reaction (PCR) tal-HCV-RNA pozittiv (> 30 IU/ml), bijopsija tal-fwied konsistenti ma' dijaljesi istologika ta' epatite kronika mingħajr kawżi oħra għall-epatite kronika, u ALT anormali fis-serum.

Fil-prova ta' monoterapija b'ViraferonPeg, total ta' 916-il pazjenti b'epatite Ċ kronika li qatt ma hadu kura qabel kienu kkurati b'ViraferonPeg (0,5, 1,0 jew 1,5 mikrogrammi/kg/ġimgħa) għal sena b'perjodu follow-up ta' sitt xħur. Barra minn hekk, 303 pazjenti rċivew interferon alfa-2b (3 miljun Unità Internazzjonali [MIU - million International Units] tliet darbiet fil-ġimħa) bħala komparatur. Dan l-istudju wera li ViraferonPeg kien superjuri għal interferon alfa-2b (**Tabella 8**).

Fil-prova fejn ViraferonPeg inhu f'kombinazzjoni, 1.530 pazjent li qatt ma hadu kura qabel ingħataw kura għal sena b'wieħed mill-korsijiet ta' kombinazzjoni li ġejjin:

- ViraferonPeg (1,5 mikrogrammi/kg/ġimgħa) + ribavirin (800 mg kuljum), (n = 511).
- ViraferonPeg (1,5 mikrogrammi/kg/ġimgħa għal xħar segwit minn 0.5 mikrogrammi/kg/ġimgħa għal 11-il xħar) + ribavirin (1.000/1.200 mg kuljum), (n = 514).
- Interferon alfa-2b (3 MIU tliet darbiet fil-ġimħa) + ribavirin (1.000/1.200 mg kuljum) (n = 305).

F'din il-prova, il-kombinazzjoni ta' ViraferonPeg (1,5 mikrogrammi/kg/ġimgħa) u ribavirin kienet, b'mod sinifikattiv, aktar effettiva mill-kombinazzjoni ta' interferon alfa-2b u ribavirin (**Tabella 8**), l-aktar f'pazjenti infettati b'Genotip 1 (**Tabella 9**). Rispons sostniet kien evalwat skont ir-rata ta' rispons sitt xħur wara li twaqqfet il-kura.

Il-ġenotip ta' HCV u l-ammont viral fil-linjalba bażi huma fatturi pronjostiċi li huma magħrufin li jaffettwaw ir-rati ta' rispons. Madankollu ntweri li r-rati ta' rispons f'din il-prova kienu jiddependu wkoll fuq id-doža ta' ribavirin li nghata flimkien ma' ViraferonPeg jew interferon alfa-2b. F'dawk il-pazjenti li nghataw > 10,6 mg/kg ta' ribavirin (doža ta' 800 mg f'pazjent tipiku li jiżen 75 kg), minkejja l-ġenotip jew l-ammont viral, ir-rati ta' rispons kien, b'mod sinifikattiv, oħla minn dawk ta' pazjenti li nghataw ≤ 10,6 mg/kg ta' ribavirin (**Tabella 9**), filwaqt illi r-rati ta' rispons f'pazjenti li nghataw > 13,2 mg/kg ta' ribavirin kienu sahansitra oħla.

Tabella 8 Rispons virologiku sostnut (% ta' pazjenti negattivi għal HCV)

	Monoterapija b'ViraferonPeg				ViraferonPeg + ribavirin		
Kors ta' kura	P 1,5	P 1,0	P 0,5	I	P 1.5/R	P 0.5/R	I/R
Numru ta' pazjenti	304	297	315	303	511	514	505
Rispons fit-tmiem tal-kura	49%	41%	33%	24%	65%	56%	54%
Rispons sostnut	23%*	25%	18%	12%	54%**	47%	47%

P 1.5 ViraferonPeg 1,5 mikrogrammi/kg

P 1.0 ViraferonPeg 1,0 mikrogramma/kg

P 0.5 ViraferonPeg 0,5 mikrogramma/kg

I Interferon alfa-2b 3 MIU

P 1.5/R ViraferonPeg (1,5 mikrogrammi/kg) + ribavirin (800 mg)

P 0.5/R ViraferonPeg (1,5 sa 0,5 mikrogramma/kg) + ribavirin (1.000/1.200 mg)

I/R Interferon alfa-2b (3 MIU) + ribavirin (1.000/1.200 mg)

* p < 0,001 P 1,5 vs. I

** p = 0,0143 P 1,5/R vs. I/R

Tabella 9 Rati ta' rispons sostnut b'ViraferonPeg + ribavirin (skont id-differenzi ta' ribavirin, il-ġenotip u l-ammont virali)

Ġenotip ta' HCV	Doża ta' Rebetol (mg/kg)	P 1,5/R	P 0,5/R	I/R
Il-ġenotipi kollha	Kollha	54%	47%	47%
	≤ 10,6	56%	41%	27%
	> 10,6	61%	48%	47%
Ġenotip 1	Kollha	42%	34%	33%
	≤ 10,6	38%	25%	20%
	> 10,6	48%	34%	34%
Genotip 1 ≤ 600,000 IU/ml	Kollha	73%	51%	45%
	≤ 10,6	74%	25%	33%
	> 10,6	71%	52%	45%
Genotip 1 > 600,000 IU/ml	Kollha	30%	27%	29%
	≤ 10,6	27%	25%	17%
	> 10,6	37%	27%	29%
Ġenotip 2/3	Kollha	82%	80%	79%
	≤ 10,6	79%	73%	50%
	> 10,6	88%	80%	80%

P 1,5/R ViraferonPeg (1,5 mikrogrammi/kg) + ribavirin (800 mg)

P 0,5/R ViraferonPeg (1,5 to 0,5 mikrogramma/kg) + ribavirin (1.000/1.200 mg)

I/R Interferon alfa-2b (3 MIU) + ribavirin (1.000/1.200 mg)

Fl-istudju fejn ingħatat monoterapija b'ViraferonPeg, il-Kwalità tal-Hajja ġeneralment kienet inqas affettwata b'0,5 mikrogramma/kg ta' ViraferonPeg milli b'1,0 mikrogramma/kg ta' ViraferonPeg darba fil-ġimgha jew b'3 MIU ta' interferon alfa-2b tliet darbiet fil-ġimgha.

Fi prova separata, 224 pazjent b'ġenotip 2 jew 3 irċivew ViraferonPeg, 1,5 mikrogrammi/kg minn taħt il-ġilda, darba fil-ġimgha, flimkien ma' ribavirin 800 mg -1.400 mg p.o. għal 6 xhur (ibbażat fuq il-piż tal-ġisem, tliet pazjenti biss li kienu jiżnu > 105 kg, irċivew doża ta' 1.400 mg) (**Tabella 10**). Erbgħa u ġħoxrin % kelhom fibroži li tgħaqqa jew cirroži (Knodell 3/4).

Tabella 10 Rispons virologiku fi tmiem il-kura, Rispons Virologiku Sostnut u rikaduta skont il-ġenotip ta' HCV u l-ammont virali*

	ViraferonPeg 1,5 µg/kg darba fil-ġimgha flimkien ma' Ribavirin 800-1.400 mg/jum
--	---

	Tmiem ir-rispons ghall-kura	Rispons Virologiku Sostnut	Rikaduta
L-individwi kollha	94% (211/224)	81% (182/224)	12% (27/224)
HCV 2 ≤ 600,000 IU/ml	100% (42/42)	93% (39/42)	7% (3/42)
	100% (20/20)	95% (19/20)	5% (1/20)
	100% (22/22)	91% (20/22)	9% (2/22)
HCV 3 ≤ 600,000 IU/ml	93% (169/182)	79% (143/182)	14% (24/166)
	93% (92/99)	86% (85/99)	8% (7/91)
	93% (77/83)	70% (58/83)	23% (17/75)

- Kwalunkwe individwu b'livell li ma jitkejjilx ta' HCV-RNA fil-vista ta' ġimħa 12 tal-follow-up u dejta nieqsa fil-vista ta' ġimħa 24 tal-follow-up kien meqjus li għandu rispons sostnut. Kwalunkwe individwu b'dejta nieqsa sa u wara ġimħa 12 tal-follow-up kien meqjus bhala li ma kellux rispons f'ġimħa 24 tal-follow-up

Il-kura ta' 6 xhur f'din il-prova kienet ittollerata ahjar mill-kura ta' sena fil-prova pivitali bil-kombinazzjoni; għat-twaqqif 5 % vs 14 %, għal modifikazzjoni fid-doża 18 % vs 49 %.

Fi prova mhux komparattiva, 235 pazjent b'genotip 1 u ammont viral baxx (< 600,000 IU/ml) irċivew ViraferonPeg, 1.5 mikrogrammi/kg minn taħt il-ġilda, darba fil-ġimħa, flimkien ma' ribavirin aġġustat skont il-piż. Ir-rata globali ta' rispons sostnut wara 24 ġimħa ta' kura kienet 50 %. Wieħed u erbgħin fil-mija tal-individwi (97/235) kellhom livelli ta' HCV-RNA fil-plazma li ma jitkejlux f'ġimħa 4 u ġimħa 24 tat-terapija. F'dan is-sottogrupp, kien hemm rikaduta' rispons virologiku sostnut ta' 92 % (89/97). Ir-rata għolja ta' rispons sostnut f'dan is-sottogrupp ja' pazjenti ġiet identifikata f'analizi interim (n=49) u kienet ikkonfermata b'mod prospettiv (n=48).

Dejta limitata storika tindika li l-kura għal 48 ġimħa tista' tkun assocjata ma' rata ogħla ta' rispons sostnut (11/11) u ma' riskju iktar baxx ta' rikaduta (0/11) nekk mqaqqel ma' 7/96 wara 24 ġimħa ta' kura).

Prova klinika kbira li fiha l-partecipanti ntgħażiż b'mod każwali qabbel is-sigurtà u l-effikaċċja tal-kura għal 48 ġimħa ma' żewġ korsijiet ta' ViraferonPeg/ribavirin [ViraferonPeg 1,5 µg/kg u 1 µg/kg minn taħt il-ġilda darba fil-ġimħa t-nejjn flimkien ma' ribavirin 800 sa 1.400 mg p.o. kuljum (maqsum f'żewġ doži)] u peginterferon alfa-2a 180 µg minn taħt il-ġilda darba fil-ġimħa ma' ribavirin 1.000 sa 1.200 mg p.o. kuljum (maqsum f'żewġ doži) fi 3.070 adult li qatt ma ħadu kura qabel b'epatite Ċ kronika ta' genotip 1. Ir-rispons ghall-kura kien imkejjel skont ir-Rispons Virologiku Sostnut (SVR - *Sustained Virologic Response*) li huwa definit bhala HCV-RNA li ma jistax jitkejjel f'ġimħa 24 wara l-kura (ara Tabella 11).

Tabella 11 Rispons virologiku f'ġimħa ta' kura 12, rispons fit-tmiem tal-kura, rata ta' rikaduta u Rispons Virologiku Sostnut (SVR)

Grupp ta' Kura	% (numru) ta' pazjenti		
	ViraferonPeg 1,5 µg/kg + ribavirin	ViraferonPeg 1 µg/kg + ribavirin	peginterferon alfa-2a 180 µg + ribavirin
HCV-RNA li ma jistax jitkejjel f'ġimħa ta' kura 12	40 (407/1.019)	36 (366/1.016)	45 (466/1.035)
Rispons fit-tmiem tal-kura	53 (542/1,019)	49 (500/1.016)	64 (667/1.035)
Rikaduta	24 (123/523)	20 (95/475)	32 (193/612)
SVR	40 (406/1.019)	38 (386/1.016)	41 (423/1.035)

SVR f'pazjenti b'HCV-RNA li ma jistax jitkejjel f'għimġha ta' kura 12	81 (328/407)	83 (303/366)	74 (344/466)
---	--------------	--------------	--------------

* (Assaġġ PCR ta' HCV-RNA, bil-limitu l-baxx li jista' jiġi kkwantifikat ta' 27 IU/ml)

Nuqqas ta' rispons virologiku bikri sa ġimġha ta' kura 12 (HCV-RNA li jista' jitkejjel bi tnaqqis ta' < 2 log₁₀ mil-linja baži) kien kriterju għat-twaqqif tal-kura.

Fit-liet gruppi kollha ta' kura, ir-rati ta' rispons virologiku sostnun kienu simili. F'pazjenti ta' nisel Afrikan-Amerikan (li huwa fattur ta' pronjosi batut magħruf għat-tnejha tal-HCV), kura b'terapija kombinata ta' ViraferonPeg (1,5 µg/kg)/ribavirin irriżultat f'rispons virologiku sostnun oħla meta mqabbel ma' doża ta' ViraferonPeg 1µg/kg. Bid-doża ta' ViraferonPeg 1,5 µg/kg flimkien ma' ribavirin, ir-rati ta' rispons virologiku sostnun kienu aktar baxxi f'pazjenti b'ċirroži, f'pazjenti b'livelli normali ta' ALT, f'pazjenti b'ammont viral ta' > 600,000 IU/ml fil-linja baži, u f'pazjenti b'età > 40 sena. Pazjenti Kawkasi kellhom rati ta' rispons virologiku sostnun oħla meta nqabbla mal-Afrikan Amerikani. Fost pazjenti b'HCV-RNA li ma setax jitkejjel fi tmiem il-kura, ir-rati ta' rikaduta kienet ta' 24 %.

Tbassir ta' rispons virologiku sostnun - Pazjenti li qatt ma kienu hadu din il-kura ad-abu: Rispons virologiku sa ġimġha 12 huwa definit bhala mill-anqas tnaqqis ta' 2-log fl-ammont viral jew livelli ta' HCV-RNA li ma jistgħux jitkejjlu. Rispons virologiku sa ġimġha 4 huwa definit bhala mill-anqas tnaqqis ta' 1-log fl-ammont viral jew livelli ta' HCV-RNA li ma jistgħux jitkejjlu. Dawn il-punti ta' żmien (ġimġha ta' kura 4 u ġimġha ta' kura 12) intwerew li jistgħu jidu użaw biex jitbassar ir-rispons sostnun (**Tabella 12**).

Tabella 12 Valur imbassar għar-Rispons Virologiku waqt N-kura waqt terapija kkombinata b'ViraferonPeg 1,5 µg/kg/ribavirin 800/1,400 mg

	Negattiv			Pożittiv		
	L-ebda rispons fil-ġimġha ta' kura	L-ebda rispons sostnun	Valur imbassar negattiv	Rispons fil-ġimġha ta' kura	Rispons sostnun	Valur imbassar pożittiv
Genotip 1*						
Sa ġimġha 4*** (n=950)						
HCV-RNA negattiv	834	539	65% (539/834)	116	107	92% (107/116)
HCV-RNA negattiv jew tnaqqis ta' ≥ 1 log fl- ammont viral	220	210	95% (210/220)	730	392	54% (392/730)
Sa ġimġha 12*** (n=915)						
HCV-RNA negattiv	508	433	85% (433/508)	407	328	81% (328/407)
HCV-RNA negattiv jew tnaqqis ta' ≥ 2 log fl-ammont viral	206	205	N/A[†]	709	402	57% (402/709)

Genotip 2, 3**						
Sa ġimgha 12 (n= 215)						
HCV-RNA negattiv jew tnaqqis ta' \geq 2 log fl-ammont virali	2	1	50% (1/2)	213	177	83% (177/213)

*Genotip 1 jirċieu 48 ġimgha ta' kura

**Genotip 2, 3 jirċieu 24 ġimgha ta' kura

***Ir-riżultati pprezentati huma meħudin minn punt ta' zmien wieħed. Pazjent seta' kien nieħes jew kellu riżultat differenti għal ġimha 4 jew ġimha 12.

† Dawn il-kriterji ntużaw fil-protokoll: Jekk l-HCV-RNA ta' ġimħa 12 ikun pozittiv ujkun hemm tnaqqis ta' $< 2\log_{10}$ mil-linja baži, il-pazjenti għandhom iwaqqfu t-terapija. Jekk l-HCV-RNA ta' ġimħa 12 ikun pozittiv ujkun hemm tnaqqis ta' $\geq 2\log_{10}$ mil-linja baži, erġa' t-testja l-HCV-RNA mill-ġdid f'ġimħa 24 u jekk ikun pozittiv, il-pazjenti għandhom iwaqqfu l-kura.

Il-valur negattiv li jbassar rispons sostnut f'pazjenti li ġew ikkurati b'ViraferonPeg bħala monoterapija kien ta' 98%.

Pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV

Saru żewġ provi f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HIV u HCV. Ir-rispons għall-kura dawn iż-żewġ provi huwa pprezentat f'**Tabella 13**. Studju 1 (RIBAVIC; P01017) kien studju multiċentriku li fih il-parcipanti ntgħażlu b'mod każwali li fih hadu sehem 412 pazjent adult li ma kinux ikkurati fil-passat, li kellhom epatite Ċ kronika u li kellhom ukoll infezzjoni b'HIV. Il-pazjenti tgħażlu b'mod każwali sabiex jirċieu ViraferonPeg (1,5 µg/kg/ġimħa) flimkien ma' ribavirin (800 mg/jum) jew interferon alfa-2b (3 MIU TIW) flimkien ma' ribavirin (800 mg/jum) għal 48 ġimħa b'perjodu ta' follow-up ta' 6 xhur. Studju 2 (P02080) kien studju li fih il-parcipanti ntgħażlu b'mod każwali, b'ċentru wieħed li fih hadu sehem 95 pazjent adult li ma kinux ikkurati fil-passat, li kellhom epatite Ċ kronika u li kellhom ukoll infezzjoni b'HIV. Il-pazjenti tgħażlu b'mod każwali biex jirċieu ViraferonPeg (100 jew 150 µg/ġimħa skont il-piż) flimkien ma' ribavirin (800-1.200 mg/jum skont il-piż) jew interferon alfa-2b (3 MIU TIW) flimkien ma' ribavirin (800-1.200 mg/jum skont il-piż). It-tul tat-terapija kien ta' 48 ġimħa b'perjodu ta' follow-up ta' 6 xhur. Iħsejha għal pazjenti infettati b'genotip 2 jew 3 u ammont virali ta' $< 800,000$ IU/ml (Ampiclor) li kien ikkurati għal 24 ġimħa b'perjodu ta' follow-up ta' 6 xhur.

Tabella 13 Rispons virologiki sostnut ibbażat fuq il-ġenotip wara ViraferonPeg f'kombinazzjoni u Ribavirin f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV

	Studju 1 ¹			Studju 2 ²		
	ViraferonPeg (1,5 µg/kg/ ġimħa) + ribavirin (800 mg)	Interferon alfa-2b (3 MIU TIW) + ribavirin (800 mg)	valur- p ^a	ViraferonPeg (100 jew 150 ^c µg/ġimħa) + ribavirin (800- 1.200 mg) ^d	Interferon alfa-2b (3 MIU TIW) + ribavirin (800- 1.200 mg) ^d	valur- p ^b
Kollha	27% (56/205)	20% (41/205)	0,047	44% (23/52)	21% (9/43)	0,017
Genotip 1, 4	17% (21/125)	6% (8/129)	0,006	38% (12/32)	7% (2/27)	0,007
Genotip 2, 3	44% (35/80)	43% (33/76)	0,88	53% (10/19)	47% (7/15)	0,730

MIU = miljun unità internazzjonali; TIW = tliet darbiet fil-ġimħa.

a: valur p'ibbażat fuq it-test Cochran-Mantel Haenszel Chi square.

b: valur p'ibbażat fuq it-test chi-square.

c: individwi < 75 kg irċeċew 100 µg/ġimħa ViraferonPeg u individwi ≥ 75 kg irċeċew 150 µg/ġimħa ViraferonPeg.

d: id-dozaġġ għal ribavirin kien ta' 800 mg ghall-pazjenti li jiżnu < 60 kg, 1.000 mg ghall-pazjenti li jiżnu 60-75 kg, u 1.200 mg ghall-pazjenti li jiżnu > 75 kg.

¹Carrat F, Bani-Sadr F, Pol S et al. JAMA 2004; 292(23): 2839-2848.

²Laguno M, Murillas J, Blanco J.L et al. AIDS 2004; 18(13): F27-F36.

Rispons istologiku: Bijopsiji tal-fwied ittieħdu qabel u wara l-kura fi Studju 1 u kienu disponibbli għal 210 mill-412-il individwu (51%). Kemm il-puntegħ Metavir kif ukoll il-grad Ishak naqsu fost l-individwi kkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin. Dan it-tnaqqis kien sinifikanti fost dawk li wrew rispons (-0,3 għal Metavir u -1.2 għal Ishak) u stabbli (-0,1 għal Metavir u -0,2 għal Ishak) fost dawk li ma kellhomx rispons. Mill-lat ta' attivitā, madwar terz ta' dawk li kellhom rispons sostnun urew titjib u hadd ma mar ghall-agħar. F'dan l-istudju ma kienx osservat titjib mill-lat ta' fibroži. Steatożi tjebet b'mod sinifikanti f'pazjenti infettati b'HCV ta' Ĝenotip 3.

Kura mill-ġdid b'ViraferonPeg/ribavirin ta' kazijiet li ma rnexxewx b'kura li nghatat qabel

Fi prova mhux komparattiva, 2.293 pazjent b'fibroži moderata sa severa li ma kinux irnexxew b'kura li nghataw fil-passat b'kombinazzjoni ta' alfa interferon/ribavirin kienu kkurati mill-ġdid b'ViraferonPeg, 1,5 mikrogrammi/kg minn taħt il-ġilda, darba fil-ġimġha, flimkien ma' ribavirin aġġustat skont il-piżi tal-ġisem. Terapija fil-passat li ma rnexxiet kienet definita bhala rikaduta ja-nuqqas ta' rispons (pożittivi għal HCV-RNA fi tmiem mill-anqas 12-il ġimġha ta' kura).

Pazjenti li kienu negattivi għal HCV-RNA fit-12-il ġimġha tal-kura komplew il-kura għal 48 ġimħa u kienu segwiti għal 24 ġimħa wara l-kura. Rispons f'ġimġha 12 kien definit bhala HCV-RNA li ma setax jitkejjel wara 12-il ġimġha ta' kura. Rispons Virologiku Sostnun (SVR - *sustained virologic response*) huwa definit bhala HCV-RNA li ma jistax jitkejjel fl-24 ġimġha wara l-kura (Tabella 14).

Tabella 14 Rati ta' rispons ghall-kura mill-ġdid f'każijiet li ma rnexxewx b'kura li nghatat qabel

	Pazjenti b'HCV-RNA li ma setax jitkejjel f'ġimġha tal-kura 12 u SVR wara kura mill-ġdid				
	interferon alpha/ribavirin		speci-interferon alpha/ribavirin		Popolazzjoni globali*
	ġimġha ta' rispons 12 % (n/N)	SVR % (n/N) 99% CI	ġimġha ta' rispons 12 % (n/N)	SVR % (n/N) 99% CI	SVR % (n/N) 99 % CI
B'mod globali	38,6 (549/1.423)	59,4 (326/549) 54,0, 64,8	31,5 (272/863)	50,4 (137/272) 42,6, 58,2	21,7 (497/2,293) 19,5, 23,9
Rispons fil-passat					
Rikaduta	67,7 (203/300)	59,6 (121/203) 50,7, 68,5	58,1 (200/344)	52,5 (105/200) 43,4, 61,6	37,7 (243/645) 32,8, 42,6
Genotip 1/4	59,7 (129/216)	51,2 (66/129) 39,8, 62,5	48,6 (122/251)	44,3 (54/122) 32,7, 55,8	28,6 (134/468) 23,3, 34,0
Genotip 2/3	88,9 (72/81)	73,6 (53/72) (60,2, 87,0)	83,7 (77/92)	64,9 (50/77) 50,9, 78,9	61,3 (106/173) 51,7, 70,8
NR	28,6 (258/903)	57,0 (147/258) 49,0, 64,9	12,4 (59/476)	44,1 (26/59) 27,4, 60,7	13,6 (188/1,385) 11,2, 15,9
Genotip 1/4	23,0 (182/790)	51,6 (94/182) 42,1, 61,2	9,9 (44/446)	38,6 (17/44) 19,7, 57,5	9,9 (123/1,242) 7,7, 12,1
Genotip 2/3	67,9 (74/109)	70,3 (52/74) 56,6, 84,0	53,6 (15/28)	60,0 (9/15) 27,4, 92,6	46,0 (63/137) 35,0, 57,0
Genotip					
1	30,2 (343/1.135)	51,3 (176/343) 44,4, 58,3	23,0 (162/704)	42,6 (69/162) 32,6, 52,6	14,6 (270/1,846) 12,5, 16,7

	Pazjenti b'HCV-RNA li ma setax jitkejjel f'gimgha tal-kura 12 u SVR wara kura mill-ġdid				
	interferon alpha/ribavirin		peginterferon alpha/ribavirin		Popolazzjoni globali*
	Gimħa ta' rispons 12 % (n/N)	SVR % (n/N) 99% CI	Gimħa ta' rispons 12 % (n/N)	SVR % (n/N) 99% CI	SVR % (n/N) 99 % CI
2/3	77,1 (185/240)	73,0 (135/185) 64,6, 81,4	75,6 (96/127)	63,5 (61/96) 50,9, 76,2	55,3 (203/367) 48,6, 62,0
4	42,5 (17/40)	70,6 (12/17) 42,1, 99,1	44,4 (12/27)	50,0 (6/12) 12,8, 87,2	28,4 (19/67) 14,2, 42,5
Puntegg METAVIR tal-Fibroži					
F2	46,0 (193/420)	66,8 (129/193) 58,1, 75,6	33,6 (78/232)	57,7 (45/78) 43,3, 72,1	29,2 (191/653) 24,7, 33,8
F3	38,0 (163/429)	62,6 (102/163) 52,8, 72,3	32,4 (78/241)	51,3 (40/78) 36,7, 65,9	21,9 (147/672) 17,8, 26,0
F4	33,6 (192/572)	49,5 (95/192) 40,2, 58,8	29,7 (116/390)	44,8 (52/116) 32,9, 56,7	16,5 (159/966) 13,4, 19,5
Ammont Virali fil-Linja Baži					
HVL (>600,000 IU/ml)	32,4 (280/864)	56,1 (157/280) 48,4, 63,7	26,5 (152/573)	41,4 (63/152) 31,2, 51,7	16,6 (239/1,441) 14,1, 19,1
LVL (<=600,000 IU/ml)	48,3 (269/557)	62,8 (169/269) 55,3, 70,4	41,0 (118/288)	61,0 (72/118) 49,5, 72,6	30,2 (256/848) 26,1, 34,2

NR: Individwu li ma rrispondiex definit bhala pozitiv u negativ HCV-RNA fis-serum/plažma fi tmiem mill-anqas 12-il ġimħa ta' kura.

HCV-RNA fil-plažma jitkejjel b'assagħ l-kwantiitatitiv ta' polymerase chain reaction ibbażat fuq riċerka minn laboratorju centrali.

*Popolazzjoni bl-intenzjoni li tiġi nku u inklu 7 pazjenti li għalihom mill-anqas 12-il ġimħa ta' terapija fil-passat ma setgħetx tkun ikkonfermata.

B'mod globali, madwar 38 % (821/2.286) tal-pazjenti kellhom livelli ta' HCV-RNA fil-plažma li ma setgħux jitkejlu fit-12 il-ġimħa ta' terapija mkejla permezz ta' test ibbażat fuq riċerka (limitu li seta' jitkejjel ta' 125 IU/ml). F'dan is-sottogrupp, kien hemm rata ta' rispons virloġiku sostnuta ta' 56 % (463/823). Għalli-pazjenti li ma kinu irnexxew b'terapija li nghatat qabel b'interferon mhux pegilat jew interferon pegilat u negattivi f'gimħa 12, ir-rati ta' rispons sostnuta kienu ta' 59 % u 50 %, rispettivament. Fost 480 pazjent bi tnaqqis viral ta' >2 log iżda b'ammont ta' virus li jista' jiġi mkejjel f'gimħa 12, b'kollox 188 pazjent komplew it-terapija. F'dawk il-pazjenti, l-SVR kien ta' 12 %.

Daw lu ma kellhomx rispons għat-terapija li nghatat qabel b'interferon alpha pegilat/ribavirin kellhom anqas čans li jiksbu rispons f'gimħa 12 għall-kura mill-ġdid minn dawk li ma kellhomx rispons għal interferon alpha mhux pegilat/ribavirin (12,4 % vs 28,6 %). Madankollu, jekk inkiseb rispons f'gimħa 12, kien hemm differenza żgħira fl-SVR irrisspettivament minn jekk kinitx ingħatat kura fil-passat jew jekk kienx hemm rispons fil-passat.

Dejta dwar l-effikaċċja fug medda twila ta' žmien - Adulti

Studju kbir ta' follow-up fuq medda twila ta' žmien kelli 567 pazjent irregistriati fih wara kura fi studju li sar qabel b'ViraferonPeg (b'ribavirin jew mingħajru). L-ghan tal-istudju kien li jiġi evalwat kemm idu ir-rispons viroloġiku sostnuta (SVR - *sustained virologic response*) u biex jiġi evalwat l-impatt ta' negattività viral kontinwa fuq ir-riżultati kliniči. 327 pazjent lestew mill-anqas 5 snin ta'

follow-up fuq medda twila ta' žmien u 3 biss minn 366 pazjent li kellhom rispons virologiku sostnut irkadew waqt l-istudju.

L-istima Kaplan-Meier ghal rispons virologiku sostnut fuq medda ta' 5 snin ghall-pazjenti kollha hija ta' 99 % (95 % CI: 98-100 %). SVR wara kura ta' HCV kronika b'ViraferonPeg (b'ribavirin jew minghajru) twassal ghal tneħħija fit-tul tal-virus u b'hekk tfejjaq l-infezzjoni epatika u twassal għal "fejqan" kliniku minn HCV kroniku. Madankollu dan ma jeskludix li jkun hemm avvenimenti epatiċi f'pazjenti b'cirroži (inkluża epatokarċinoma).

Effiċċja klinika u sigurtà – popolazzjoni pedjatrika

Tfal u adolexxenti b'età minn 3 snin sa 17-il sena b'epatite Ċ̄ kronika kkompensata u HCV-RNA li jista' jitkejjel kienu rregistrati fi prova multiċentrika u kkurati b'ribavirin 15 mg/kg kuljum flimkien ma' ViraferonPeg 60 µg/m² darba fil-ġimgħa għal 24 jew 48 ġimgha, skont il-ġenotip tal-HCV u l-ammont viral fil-linjal bażi. Il-pazjenti kollha kellhom jiġu segwiti għal 24 ġimgha wara l-kura. Total ta' 107 pazjent irċivew kura li minnhom 52 % kienu nisa, 89 % Kawkasi, 67 % b'HCV Ĝenotip 1 u 63 % nellhom < 12-il sena. Il-popolazzjoni li għiet irreggistrata kienet tikkonsisti l-aktar fi tħalli b'epatite Ċ̄ hafifa sa moderata. Minhabba n-nuqqas ta' dejta fi tfal bi progressjoni severa tal-mardha u l-potenzjal ta' effetti mhux mixtieqa, il-benefiċċju/riskju tal-kombinazzjoni ta' ViraferonPeg ma' ribavirin għandu jiġi kkunsidrat b'attenzjoni f'din il-popolazzjoni (ara sezzjonijiet 4.1, 4.4 u 4.8). Ir-riżultati tal-istudju huma miġbura fil-qosor f'**Tabbella 15**.

Tabbella 15 Rati ta' rispons virologiku sostnut (n^{a,b} (%)) fi tfal u adolexxenti li ma kinux ikkurati qabel skont il-ġenotip u t-tul tal-kura – L-individwi kollha n = 107

	24 ġimħa	48 ġimħa
Il-ġenotipi kollha	26/27 (96%)	44/80 (55%)
Ġenotip 1	-	38/72 (53%)
Ġenotip 2	14/15 (93%)	-
Ġenotip 3 ^c	12/12 (100%)	2/3 (67%)
Ġenotip 4		4/5 (80%)

a: Rispons ghall-kura kien definit bhala HCV-RNA li ma jisax jitkejjel wara 24 ġimħa wara l-kura, bil-limitu l-baxx li jista' jitkejjel = 125 IU/ml.

b: n = numru ta' dawk li kellhom rispons/numru t-tul b'genotip spċificu, u tul ta' kura li ġie assenjat.

c: Pazjenti b'genotip 3 ammont viral baxx (< 600,000 IU/ml) nellhom jirċievu 24 ġimħa ta' kura filwaqt li dawk b'genotip 3 u ammont viral għoli (≥ 600,000 IU/ml) nellhom jirċievu 48 ġimħa ta' kura.

Dejta dwar l-effiċċja fuq medda twila ta' žmien – popolazzjoni pedjatrika

Studju ta' osservazzjoni, ta' segwitu fit-tul ta' 5 snin irreggistra 94 pazjent pedjatriku b'epatite Ċ̄ kronika wara kura f'prova l-aktar minn centrū wieħed. Minn dawn, tlieta u sittin kellhom rispons sostnut. L-ghan tal-jeu kien li kull sena ssir valutazzjoni dwar kemm idu ir-rispons virologiku sostnut (SVR - *sustained virologic response*) u jiġi stmat l-impatt ta' negatività viral kontinwa fuq ir-riżultati klinici. Għall-pazjenti li kellhom rispons sostnut 24 ġimħa wara kura b'24 jew 48 ġimħa ta' peginterferon alfa-2b u ribavirin. Fl-ahħar tal-5 snin, 85% (80/94) tal-individwi kollha rregistrati u 86% (54/62) ta' dawk li kellhom rispons sostnut temmew l-istudju. L-ebda individwu pedjatriku b'SVR minn kada matul il-5 snin ta' segwitu.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

ViraferonPeg huwa derivattiv modifikat ta' polyethylene glycol ("pegilat") ikkaratterizzat tajjeb ta' interferon alfa-2b u huwa magħmul principally minn speċi monopegylated. Il-half-life ta' ViraferonPeg fil-plażma hija mtawla meta mqabbla ma' interferon alfa-2b mhux pegilat. ViraferonPeg jista' jittlef il-pegylate biex isir interferon alfa-2b liberu. L-attività bijologika tal-isomeri pegilati hija b'mod kwalitattiv simili, iżda aktar dgħajfa minn ta' interferon alfa-2b liberu.

Wara li jingħata taħt il-ġilda, l-ogħla konċentrazzjonijiet fis-serum jintlaħqu bejn 15 u 44 siegħa wara d-doża, u huma sostnuti sa 48-72 siegħa wara d-doża.

C_{max} u l-AUC ta' ViraferonPeg jiżdiedu b'mod relataż mad-doża. Il-volum tad-distribuzzjoni apparenti medju huwa ta' 0,99 l/kg.

Meta jingħataw hafna doži, ikun hemm akkumulazzjoni ta' interferons immunoreattivi. Madankollu, ikun hemm biss żjjeda żgħira fl-attività bijologika meta mkejla b'assagġi bijologiku.

Il-half-life tal-eliminazzjoni medja ta' ViraferonPeg hija ta' madwar 40 siegħa (13,3 siegħa) b'rata ta' tneħħija apparenti ta' 22,0 ml/siegha/kg. Il-mekkaniżmi involuti fit-tnejħija tal-interferons fil-bniedem għadhom ma gewx iċċarati għal kollox. Madankollu, eliminazzjoni mill-kliewi tista' tkun responsabbi ta' ammont ċejk (madwar 30 %) tat-tnejħija apparenti ta' ViraferonPeg.

Indeboliment tal-kliewi

Tnejħija mill-kliewi tidher li hija responsabbi għal 30 % tat-tnejħija totali ta' ViraferonPeg. Fi studju fejn ingħatat doża waħda (1,0 mikrogramma/kg) f'pazjenti b'funzjoni tal-kliewi indebolita, is- C_{max} l-AUC, u l-half-life żđiedu b'mod proporzjonali mal-grad ta' indeboliment tal-kliewi.

Wara li jingħataw hafna doži ta' ViraferonPeg (1,0 mikrogramma/kg minn taht il-ġilda) għal erba' ġimħat it-tnejħija ta' ViraferonPeg titnaqqas b'medja ta' 17% f'pazjenti b'indeboliment renali moderat (tnejħija tal-krejatinina ta' 30-49 ml/minuta) u b'medja ta' 44% f'pazjenti b'indeboliment renali sever (tnejħija tal-krejatinina ta' 15-29 ml/minuta) mqabba ma' individwi b'funzjoni renali normali. Ibbażat fuq dejta minn doża waħda, it-tnejħija kienet simili f'pazjenti b'indeboliment renali sever li ma kinu fuq dijalisi u f'pazjenti li kienu qed jircieu emodijalisti. Id-doża ta' ViraferonPeg għal monoterapija għandha titnaqqas f'pazjenti b'indeboliment renali moderat jew sever (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4). Pazjenti bi tnejħija tal-krejatinha ta' < 50 ml/minuta m'għandhomx ikunu kkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavju (terapija b'żewġ medicini jew bi tlieta) (ara sezzjoni 4.3).

Minħabba differenzi kbar bejn individwu u ieħor fil-farmakokinetika ta' interferon, huwa rrakkommandat li pazjenti b'indeboliment renali sever il-ħunu mmonitorjati mill-qrib waqt kura b'ViraferonPeg (ara sezzjoni 4.2).

Indeboliment tal-fwied

Il-farmakokinetika ta' ViraferonPeg ma s'ixx evalwata f'pazjenti li għandhom disfuzjoni severa tal-fwied.

Anzjani (età ≥ 65 sena)

Il-farmakokinetika ta' ViraferonPeg wara doża waħda ta' 1,0 mikrogramma/kg mogħtija taħt il-ġilda ma kinitx affetwata mill-età id-dejta tissuġgerixxi li mhux meħtieg tibdil fid-dożaggi ta' ViraferonPeg ibbażat fuq età avanzata.

Popolazzjoni pediatrika

Il-karatteristika tal-farmakokinetika ta' doži multipli ta' ViraferonPeg u ribavirin (kapsuli u soluzzjoni orali) f'pazjenti tfal u adolexxenti b'epatite Ċ kronika kienu evalwati waqt studju kliniku. F'pazjenti tfal u adolexxenti li kienu qed jircieu dożaggi ta' ViraferonPeg ta' $60 \mu\text{g}/\text{m}^2/\text{ġimħa}$ aġġustati skont l-erjatta-superficje tal-ġisem, l-istima tal-proporzjon tal-esponent mibdul b'log waqt l-intervall bejn id-Dożaggi huwa mbassar li jkun 58 % (90 % CI: 141-177 %) oħla minn dak osservat f'adulti li jircieu 1,5 μg/kg/ġimħa.

Fatturi li jinnewtralizzaw l-interferon

Assagġi tal-fatturi li jinnewtralizzaw l-interferon saru fuq kampjuni ta' serum ta' pazjenti li rċivew ViraferonPeg fil-prova klinika. Il-fatturi li jinnewtralizzaw interferon huma antikorpi li jinnewtralizzaw l-attività antivirali ta' interferon. L-inċidenza klinika tal-fatturi li jinnewtralizzaw f'pazjenti li rċivew ViraferonPeg 0,5 mikrogramma/kg hija ta' 1,1 %.

Trasferiment fil-fluwidu seminali

Kien studjat it-trasferiment seminali ta' ribavirin. Il-konċentrazzjoni ta' ribavirin fil-fluwidu seminali hija madwar darbejn oħla meta mqabbla mas-serum. Madankollu, l-esponent sistemiku għal ribavirin ta'

sieħba femminili wara attivită sesswali ma' pazjent ikkurat kien stmat u jibqa' limitat ħafna meta mqabel mal-konċentrazzjoni terapewtika ta' ribavirin fil-plażma.

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

ViraferonPeg

Avvenimenti avversi li ma ġewx osservati fil-provi kliniči ma ġewx osservati fi studji dwar it-tossicità li saru fuq xadini. Dawn l-istudji kienu limitati għal tul ta' erba' ġimġħat minhabba li tfaċċaw antikorpi kontra l-interferon fil-biċċa l-kbira tax-xadini.

Studji dwar l-effett ta' ViraferonPeg fuq is-sistema riproduttiva ma twettqu. Intwera illi interferon alfa-2b jikkawża abort fix-xadini. X'aktar li ViraferonPeg għandu dan l-effett ukoll. Effetti fuq il-fertilità ma ġewx determinati. Mhux magħruf jekk il-komponenti ta' dan il-prodott medicinali jiġux eliminati fuq il-halli tal-bniedem jew tal-annimali li jintuża fl-esperimenti (ara sezzjoni 4.6 għal dejta rilevanti fuq il-bniedem dwar it-tqala u treddiġ). ViraferonPeg ma wera l-ebda potenzjal ġenotossiku.

In-nuqqas ta' tossicità relattiva ta' monomethoxy-polyethylene glycol (mPEG), illi jaħħels minn ViraferonPeg permezz ta' metabolizmu *in vivo*, intwera fi studji li saru qabel l-użu kliniku dwar tossicità akuta u sottokronika li saru fuq annimali gerriema u xadini, studji standard dwar l-iżvilupp tal-embriju-fetu u assaġġi *in vitro* dwar il-mutagenicità.

ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin

Meta jintuża flimkien ma' ribavirin, ViraferonPeg ma kkawża l-ebda effett li ma kienx ġie osservat b'wieħed miż-żewġ sustanzi attivi wahidhom. L-akbar bidla relatata u hal-kura kienet anemija riversibbli ħafifa sa moderata, li s-severità tagħha kienet akbar minn dik ikkaġunata minn xi waħda miż-żewġ sustanzi attivi wahidhom.

Ma sarux studji f'annimali mhux adulti sabiex ikunu eżaminati l-effetti tal-kura b'ViraferonPeg fuq it-tkabbir, żvilupp, maturazzjoni sesswali, u mgħiba. Ir-rезультатi ta' qabel l-użu kliniku dwar it-tossicità f'annimali mhux adulti wrew tnaqqis żgħir, relatata mad-doża fit-tkabbir ġenerali f'firien tat-twelid iddożati b'ribavirin (ara sezzjoni 5.3 tal-SmPC ta' Rebetor jekk ViraferonPeg ikun se jingħata flimkien ma' ribavirin).

6. TAGħrif farmaċeutiiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Trab

Disodium phosphate anhydrous

Sodium dihydrogen phosphate dihydrate

Sucrose

Polysorbate 80

Solvent

Ima ghall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibiltajiet

Dan il-prodott medicinali għandu jkun rikostitwit biss bis-solvent ipprovdut (ara sezzjoni 6.6). Fin-nuqqas ta' studji ta' kompatibbiltà, dan il-prodott medicinali m'għandux jithallat ma' prodotti medicinali oħrajn.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Qabel ir-rikostuzzjoni

3 snin.

Wara r-rikostituzzjoni

Stabbilità kimika u fizika waqt l-užu ġiet stabbilita għal 24 siegħa f'temperatura ta' 2°C - 8°C

Mill-aspett mikrobijologiku, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, iż-żmien kemm idu ma mħażu waqt l-užu u l-kondizzjonijiet qabel ma jintuża huma r-responsabbiltà ta' min qed juža l-mediċina u s-soltu m'għandhomx ikunu itwal minn 24 siegħa f'temperatura ta' 2°C - 8°C.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fi frigg (2°C - 8°C).

Għall-kondizzjonijiet ta' ħażna tal-prodott mediċinali rikostitwit, ara sezzjoni 6.3.

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

It-trab jinżamm f'kunjett ta' 2 ml, (hgieg taż-żnied ta' Tip I), b'tapp tal-lasktu tal-butyl b'sigħi kalk aluminium tat-tip flip-off b'għatu tal-polypropylene. Is-solvent huwa ppreżentat f'ampulla ta' 2 ml, (hgieg taż-żnied ta' Tip I).

ViraferonPeg huwa fornut bħala:

- kunjett wieħed ta' trab għal soluzzjoni għall-injezzjoni u ampulla waħda ta' solvent għall-užu parenterali;
- kunjett wieħed ta' trab għal soluzzjoni għall-injezzjoni, ampulla waħda ta' solvent għall-užu parenterali, siringa għall-injezzjoni waħda, 2 labriet tal-injezzjoni u miselha waħda għat-tindif;
- 4 kunjetti ta' trab għal soluzzjoni għall-injezzjoni u 4 ampulli ta' solvent għall-užu parenterali;
- 4 kunjetti ta' trab għal soluzzjoni għall-injezzjoni, 4 ampulli ta' solvent għall-užu parenterali, 4 siringi għall-injezzjoni, 8 labriet tal-injezzjoni u 4 imseħħi għat-tindif;
- 6 kunjetti ta' trab għal soluzzjoni għall-injezzjoni u 6 ampulli ta' solvent għall-užu parenterali;
- 12-il kunjett ta' trab għal soluzzjoni għall-injezzjoni, 12-il ampulla ta' solvent għall-užu parenterali, 12-il siringa għall-injezzjoni, 24 labriet tal-injezzjoni u 12-il imseħħi għat-tindif;

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandha jittieħdu meta jintrema u għal immaniġgar ieħor

ViraferonPeg 50 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

Kull kunjett għandu jiġi rikostitvit b'0,7 ml ta' ilma għall-injezzjonijiet biex tingħata sa 0,5 ml ta' soluzzjoni. Volum żgħir jintilef waqt il-preparazzjoni ta' ViraferonPeg għall-injezzjoni meta d-doża tīgħi mkejla u injettata. Għalhekk, kull kunjett fi ammont zejjed ta' solvent u trab ta' ViraferonPeg sabiex jiġi żgurat l-ghoti tad-doża msemija fuq it-tikketta ġo 0,5 ml ta' ViraferonPeg, soluzzjoni għall-injezzjoni. Is-soluzzjoni rikostitvit għandha konċentrazzjoni ta' 50 mikrogramma/0,5 ml.

ViraferonPeg 80 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

Kull kunjett għandu jiġi rikostitwit b'0,7 ml ta' ilma għall-injezzjonijiet biex tingħata sa 0,5 ml ta' soluzzjoni. Volum żgħir jintilef waqt il-preparazzjoni ta' ViraferonPeg għall-injezzjoni meta d-doża tīgħi mkejla u injettata. Għalhekk, kull kunjett fi ammont zejjed ta' solvent u trab ta' ViraferonPeg sabiex jiġi żgurat l-ghoti tad-doża msemija fuq it-tikketta ġo 0,5 ml ta' ViraferonPeg, soluzzjoni għall-injezzjoni. Is-soluzzjoni rikostitwita għandha konċentrazzjoni ta' 80 mikrogramma/0,5 ml.

ViraferonPeg 100 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

Kull kunjett għandu jiġi rikostitwit b'0,7 ml ta' ilma għall-injezzjonijiet biex tingħata sa 0,5 ml ta' soluzzjoni. Volum żgħir jintilef waqt il-preparazzjoni ta' ViraferonPeg għall-injezzjoni meta d-doża tīgħi mkejla u injettata. Għalhekk, kull kunjett fi ammont zejjed ta' solvent u trab ta' ViraferonPeg sabiex jiġi żgurat l-ghoti tad-doża msemija fuq it-tikketta ġo 0,5 ml ta' ViraferonPeg, soluzzjoni għall-injezzjoni. Is-soluzzjoni rikostitwita għandha konċentrazzjoni ta' 100 mikrogramma/0,5 ml.

ViraferonPeg 120 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

Kull kunjett għandu jiġi rikostitwit b'0,7 ml ta' ilma għall-injezzjonijiet biex tingħata sa 0,5 ml ta'

soluzzjoni. Volum żgħir jintilef waqt il-preparazzjoni ta' ViraferonPeg ghall-injezzjoni meta d-doża tigi mkejla u injettata. Għalhekk, kull kunjett fih ammont żejjed ta' solvent u trab ta' ViraferonPeg sabiex jiġi żgurat l-ghoti tad-doża msemmija fuq it-tikketta ġo 0,5 ml ta' ViraferonPeg, soluzzjoni ghall-injezzjoni. Is-soluzzjoni rikostitwita għandha konċentrazzjoni ta' 120 mikrogramma/0,5 ml.

ViraferonPeg 150 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni

Kull kunjett għandu jiġi rikostitwit b'0,7 ml ta' ilma ghall-injezzjonijiet biex tingħata sa 0,5 ml ta' soluzzjoni. Volum żgħir jintilef waqt il-preparazzjoni ta' ViraferonPeg ghall-injezzjoni meta d-doża tigi mkejla u injettata. Għalhekk, kull kunjett fih ammont żejjed ta' solvent u trab ta' ViraferonPeg sabiex jiġi żgurat l-ghoti tad-doża msemmija fuq it-tikketta ġo 0,5 ml ta' ViraferonPeg, soluzzjoni ghall-injezzjoni. Is-soluzzjoni rikostitwita għandha konċentrazzjoni ta' 150 mikrogramma/0,5 ml.

Billi tintuża siringa sterilizzata ghall-injezzjoni u labra tal-injezzjoni, 0,7 ml ta' ilma ghall-injezzjoni ja' jiġi injettati gol-kunjett ta' ViraferonPeg. It-trab jinhall kompletament billi thawdu bil-mod. Id-doża xierqa tista' mbagħad tingħibed permezz ta' siringa ghall-injezzjoni sterilizzata u tiġi injettata. Sutta i-struzzjonijiet komplet huwa pprovdut fl-Anness tal-Fuljett ta' Tagħrif.

Bhall-prodotti mediciinali kollha ghall-użu parenterali, is-soluzzjoni rikostitwita għandha tigħi eżaminata viżwalment qabel ma tingħata. Is-soluzzjoni rikostitwita għandha tkun čara u bla kura. Jekk ikun hemm tibdin fil-kulur jew xi frak, is-soluzzjoni rikostitwita m'għandhiex tintuża. Kull matnejjal li ma jkunx intuża għandu jintrema.

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

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

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

ViraferonPeg 50 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni

EU/1/00/132/001
EU/1/00/132/002
EU/1/00/132/003
EU/1/00/132/004
EU/1/00/132/005
EU/1/00/132/026

ViraferonPeg 80 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni

EU/1/00/132/006
EU/1/00/132/007
EU/1/00/132/008
EU/1/00/132/009
EU/1/00/132/010
EU/1/00/132/027

ViraferonPeg 100 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni

EU/1/00/132/011
EU/1/00/132/012
EU/1/00/132/013
EU/1/00/132/014
EU/1/00/132/015
EU/1/00/132/028

ViraferonPeg 120 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

EU/1/00/132/016

EU/1/00/132/017

EU/1/00/132/018

EU/1/00/132/019

EU/1/00/132/020

EU/1/00/132/029

ViraferonPeg 150 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

EU/1/00/132/021

EU/1/00/132/022

EU/1/00/132/023

EU/1/00/132/024

EU/1/00/132/025

EU/1/00/132/030

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 25 ta' Mejju 2000

Data tal-ahhar tiġid: 25 ta' Mejju 2010

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

ViraferonPeg 50 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

ViraferonPeg 80 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

ViraferonPeg 100 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

ViraferonPeg 120 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

ViraferonPeg 150 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

ViraferonPeg 50 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal lest fiha 50 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b hekk kif imkejjel fuq baži ta' proteina.

Kull pinna mimlija għal lest tiprovd 50 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta rikostitwita kif irrakkomandat.

ViraferonPeg 80 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal lest fiha 80 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b hekk kif imkejjel fuq baži ta' proteina.

Kull pinna mimlija għal lest tiprovd 80 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta rikostitwita kif irrakkomandat.

ViraferonPeg 100 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal lest fiha 100 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b hekk kif imkejjel fuq baži ta' proteina.

Kull pinna mimlija għal lest tiprovd 100 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta rikostitwita kif irrakkomandat.

ViraferonPeg 120 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal lest fiha 120 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b hekk kif imkejjel fuq baži ta' proteina.

Kull pinna mimlija għal lest tiprovd 120 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta rikostitwita kif irrakkomandat.

ViraferonPeg 150 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal lest fiha 150 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b hekk kif imkejjel fuq baži ta' proteina.

Kull pinna mimlija għal lest tiprovd 150 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta rikostitwita kif irrakkomandat.

Is-sustanza attiva hija konjugat kovalenti ta' interferon alfa-2b* rikombinanti ma' monomethoxy polyethylene glycol. Il-qawwa ta' dan il-prodott m'ghandhiex titqabbel ma' dik ta' proteina oħra pegilata jew mhux pegilata tal-istess klassi terapewtika (ara sezzjoni 5.1).

*magħmul bit-teknologija ta' rDNA f'ċelluli ta' *E. coli* li fihom iżommu plasmid ibrida imfassla ġenetikament imdawra ma' ġene ta' interferon alfa-2b minn ċelluli ta' lewkoċiți umani.

Eċċipjenti b'effett magħruf:

Kull pinna mimlija għal-lest fiha 40 mg ta' sucrose f'kull 0,5 ml.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest.

Trab abjad.

Solvent ċar u bla kulur.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Adulti (terapija bi tliet medicini)

ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin u boceprevir (terapija bi tliet medicini) huwa indikat ghall-kura ta' infezzjoni kronika tal-epatite Ċ (CHC - *chronic hepatitis C*) ta' genotip 1 f'pazjenti adulti (età ta' 18-il sena u akbar) b'mard kumpensat tal-fwied li qatt ma ġew ikkurati qabel jew li l-kura li hadu qabel ma ġadmitx fuqhom (ara sezzjoni 5.1).

Jekk jogħġebok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Product (SmPCs - *Summary of Product Characteristics*) ta' ribavirin u boceprevir meta ViraferonPeg ikun ser jintuża flimkien ma' dawn il-mediciċini.

Adulti (terapija b'żewġ medicini u monoterapija)

ViraferonPeg jintuża ghall-kura ta' pazjenti adulti (età ta' 18-il sena u akbar) b'CHC li huma pozittivi għall-RNA tal-virus tal-epatite Ċ (HCV-RNA - *hepatitis C virus RNA*), inkluż pazjenti b'cirroži kkumpensata u/jew b'koinfezzjoni ta' HIV klinikament stabbli (ara sezzjoni 4.4).

ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin (terapija b'żewġ medicini) huwa indikat ghall-kura ta' infezzjoni b'CHC f'pazjenti adulti li ma kien iż-żikkurati qabel inkluż pazjenti b'koinfezzjoni ta' HIV klinikament stabbli u f'pazjenti adulti li ma ġadmitx fuqhom kura li tkun ingħatat qabel ta' interferon alpha (pegilat jew mhux pegilat) u terapija kombinata b'ribavirin jew monoterapija b'interferon alpha (ara sezzjoni 5.1).

Il-monoterapija b'interferon, li tinkludi ViraferonPeg, tintuża l-aktar f'każ ta' intolleranza jew f'każ li ribavirin ikun kien k-mitid.

Jekk jogħġebok irreferi ghall-SmPC ta' ribavirin meta ViraferonPeg ikun ser jintuża flimkien ma' ribavirin.

Indikazzjoni pedjatrika (terapija b'żewġ medicini)

ViraferonPeg huwa indikat biex jintuża, f'kors kombinat ma' ribavirin għall-kura ta' tfal minn 3 snin 'il fuq u adolexxenti, li għandhom epatite Ċ kronika li ma ġewx iż-żikkurati qabel, mingħajr dikumpensazzjoni tal-fwied, u li huma pozittivi għall-HCV-RNA.

Meta tkun qed tittieħed id-deċiżjoni biex il-kura tigi differita sakemm isiru adulti, huwa importanti li jkun ikkonsidrat il-fatt li l-kura kombinata ikkawżat inibizzjoni tat-tkabbir li f'xi pazjenti tista' tkun irriversibbli. Id-deċiżjoni jekk għandhiex tingħata l-kura għandha tittieħed skont il-każ (ara sezzjoni 4.4).

Jekk jogħġebok irreferi ghall-SmPC tal-kapsuli jew soluzzjoni orali ta' ribavirin meta ViraferonPeg ikun ser jintuża flimkien ma' ribavirin.

4.2 Požologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Il-kura għandha tinbeda u tiġi mmonitorjata biss minn tabib b'esperjenza fl-immaniġġjar ta' pazjenti b'epatite Ċ.

Požologija

ViraferonPeg għandu jingħata bhala injezzjoni taħt il-ġilda darba fil-ġimgha. Id-doża mogħtija fl-adulti tiddependi fuq jekk jintużax f'terapija kkombinata (terapija b'żewg jew bi tliet mediciċini) jew bhala monoterapija.

Terapija kkombinata b'ViraferonPeg (terapija b'żewg mediciċini jew bi tlieta)

Terapija b'żewg mediciċini (ViraferonPeg ma' ribavirin): tapplika ghall-adulti u l-pazjenti pedjant u kollha li għandhom età ta' 3 snin u akbar.

Terapija bi tliet mediciċini (ViraferonPeg ma' ribavirin u boceprevir): tapplika ghall-pazjenti adulti b'CHC ta' ġenotip 1.

Adulti – Doża li għandha tingħata

ViraferonPeg 1,5 mikrogrammi/kg/gimgha flimkien ma' kapsuli ta' ribavirin.

Id-doża intenzjonata ta' 1,5 µg/kg ta' ViraferonPeg li għandha tintużha flimkien ma' ribavirin tista' tingħata f'kategoriji ta' piż bil-qawwiet ta' ViraferonPeg skont Tabella 1. Il-kapsuli ta' ribavirin għandhom ikunu mogħtija mill-ħalq kuljum f'żewg doži maqsunin mal-ikel (filghodu u filgħaxja).

Tabella 1 – Dozagg għal terapija kkombinata*

Piż tal-ġisem (kg)	ViraferonPeg		Kapsuli ta' ribavirin	
	Qawwa ta' ViraferonPeg (µg/0,5ml)	Aġġi darba fil-ġimgha (ml)	Doża totali ta' ribavirin kuljum (mg)	Numru ta' kapsuli (200 mg)
< 40	50	0,5	800	4 ^a
40-50	80	0,4	800	4 ^a
51-64	80	0,5	800	4 ^a
65-75	100	0,5	1.000	5 ^b
76-80	120	0,5	1.000	5 ^b
81-85	120	0,5	1.200	6 ^c
86-105	150	0,5	1.200	6 ^c
> 105	150	0,5	1.400	7 ^d

a: 2 filghodu, 2 filgħaxja

b: 2 filghodu, 3 filgħaxja

c: 3 filghodu, 3 filgħaxja

d: 3 filghodu, 4 filgħaxja

Irreferi għall-SmPC ta' boceprevir għad-dettalji dwar id-doża ta' boceprevir li għandha tingħata f'terapija bi tliet mediciċini.

Adulti - Tul tal-kura - Pazjenti li qatt ma kienu ħadu din il-kura qabel

Terapija bi tliet mediciċini: Irreferi għall-SmPC ta' boceprevir.

Terapija b'żewg mediciċini: Tbassir tar-rispons viroloġiku sostnūt - Pazjenti infettati b'virus tal-ġenotip 1 li jonqsu milli jiksbu HCV-RNA li ma jistax jitkejjel jew juru rispons viroloġiku adegwat wara 4 jew 12-il ġimħa għandhom possibbiltà kbira li ma jirrispondux b'mod viroloġiku sostnūt u għandhom jiġu evalwati għat-twaqqif (ara ukoll sezzjoni 5.1).

- ġenotip 1:

- Għal pazjenti li jkollhom HCV-RNA li ma jistax jitkejjel f'għimġha 12, il-kura għandha titkompli għal perijodu ieħor ta' disa' xħur (i.e., total ta' 48 ġimġha).
- Pazjenti b'livell ta' HCV-RNA li jista' jitkejjel iżda bi tnaqqis ta' ≥ 2 log mil-linja baži fil-ġimġha ta' kura 12 għandhom jiġu evalwati mill-ġdid f'għimġha 24 u, jekk l-HCV-RNA ma jkunx jista' jitkejjel, għandhom ikomplu bil-kors kollu ta' terapija (i.e. total ta' 48 ġimġha). Iżda, jekk l-HCV-RNA jkun għadu jista' jitkejjel f'għimġha 24, it-twaqqif tat-terapija għandu jiġi kkunsidrat.
- Fis-sottogrupp ta' pazjenti b'infezzjoni tal-ġenotip 1 u ammont viral baxx (< 6000.000 IU/ml) li jsiru negattivi għal HCV-RNA fir-4 ġimġha ta' kura u jibqgħu negattivi għal HCV-RNA fl-24 ġimġha ta' kura, il-kura tista' jew titwaqqaf wara dan il-kors ta' 24 ġimġha jew titkompli għal 24 ġimġha oħra (i.e. b'kollo 48 ġimġha ta' kura). Madankollu, tul ta' kura li jdum 24 ġimġha b'kollo jista' jkun assoċjat ma' riskju oħla ta' rikaduta minn kura li ddum 48 ġimġha (ara sezzjoni 5.1).

- Genotipi 2 jew 3:
Huwa rrakkommandat illi l-pazjenti kollha jiġukkurati b'terapija ta' żewġ medicini għal 24 ġimġha, klief għal pazjenti li jkollhom infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HIV li għandhom jirċievu kura ta' 48 ġimġha.
- Genotip 4:
B'mod generali, pazjenti infettati b'genotip 4 huma kkunsidrat li hu aktar diffiċli biex tikkurahom u dejta minn studju limitat (n=66) tindika li huma kompatibbi ma' tul ta' zmien ta' kura b'terapija ta' żewġ medicini bħal dak ta' genotip 1.

Adulti - Tul tal-kura - Infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HIV

Terapija b'żewġ medicini: It-tul tal-kura rrakkommandat għal pazjenti li jkollhom infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HIV huwa ta' 48 ġimġha ta' terapija b'żewġ medicini, ikun x'ikun il-ġenotip.

Tbassir tar-rispons u tan-nuqqas ta' rispons f'infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HIV - Intwera li rispons virologiku bikri sa' ġimġha 12, definit bħala tnaqqis tiegħi ≥ 2 log tal-ammont viral jew livelli li ma jitkejlux ta' HCV-RNA, jista' jbassar rispons sostniet. Il-valur ta' tbassir negattiv għal rispons sostniet f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV ikkukurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin kien 99% (67/68; Studju 1) (ara sezzjoni 5.1). Valur ta' tbassir pozittiv ta' 50% (52/104; Studju 1) gie osservat għal pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV li kienu qed jirċievu terapija b'żewġ medicini.

Adulti - Tul tal-kura – Kura mill-ġdid

Terapija bi tliet medicini: Irreferi għali-SmPC ta' boceprevir.

Terapija b'żewġ medicini: Tbassir tar-rispons virologiku sostniet - Il-pazjenti kollha, irrisspettivament mill-ġenotip, li wrew HCV-RNA fis-serum taħt il-limiti li jistgħu jitkejlu fit-12-il ġimġha għandhom jirċievu kura b'żewġ medicini għal 48 ġimħa. Pazjenti kkurati mill-ġdid li ma jirnexx ilhomx jiksbu rispons virologiku (i.e. livelli ta' HCV-RNA taħt il-limitu li jista' jitkejjel) fit-12-il ġimġha x'aktarxi li ma jiksbus rispons virologiku sostniet wara 48 ġimħa ta' terapija (ara wkoll sezzjoni 5.1).

Tul ta' kura mill-ġdid ta' aktar minn 48 ġimħa f'pazjenti b'genotip 1 li ma wrewx rispons ma ġiex studjat b' terapija kombinata ta' interferon alfa-2b pegilat u ribavirin.

Popolazzjoni pedjatrika (terapija b'żewġ medicini biss) - Doża li għandha tingħata

Id-doža għall-pazjenti tfal b'etx minn 3 snin 'il fuq u adolexxenti huwa determinat skont l-erja tas-superfiċċe tal-ġisem għal-ViraferonPeg u skont il-piżi tal-ġisem għal ribavirin. Id-doža rrakkommandata ta' ViraferonPeg hija ta' $60 \mu\text{g}/\text{m}^2/\text{ġimġha}$ minn taħt il-ġilda flimkien ma' ribavirin $15 \text{ mg}/\text{kg}/\text{kuljum}$ mill-ħalq maqsuma f'żewġ doži mal-ikel (filghodu u filgħaxija).

Popolazzjoni pedjatrika (terapija b'żewġ medicini biss) - Tul tal-kura

- Genotip 1:
It-tul ta' zmien irrakkommandat ghall-kura b'żewġ medicini huwa ta' sena. Bl-estrapolazzjoni minn dejta klinika fuq terapija kombinata b'interferon standard f'pazjenti pedjatriċi (valur negattiv imbassar ta' 96% għal interferon alfa-2b/ribavirin), pazjenti li ma jirnexx ilhomx jiksbu rispons virologiku wara 12-il ġimġha għandhom probabbiltà kbira li ma jiksbus rispons virologiku sostniet. Għalhekk, huwa rrakkommandat li pazjenti tfal u adolexxenti li qed jirċievu l-

kombinazzjoni ViraferonPeg/ribavirin titwaqqfilhom it-terapija jekk l-HCV-RNA tagħhom f'ġimġha 12 ikun niżel < 2 log₁₀ meta mqabbel ma' dak ta' qabel il-kura, jew jekk ikollhom HCV-RNA li jista' jitkejjel f'ġimġha 24 ta' kura.

- Genotip 2 jew 3:
It-tul ta' żmien irrakkomandat ghall-kura b'żewġ medicini huwa ta' 24 ġimġha.
- Genotip 4:
5 iftal u adolexxenti biss b'Genotip 4 kienu kkurati fil-prova klinika b'ViraferonPeg/ribavirin. It-tul irrakkomandat ghall-kura b'żewġ medicini huwa ta' sena. Huwa rrakkomandat li pazjenti tfal u adolexxenti li qed jiċċievu l-kombinazzjoni ViraferonPeg/ribavirin titwaqqfilhom it-terapija jekk l-HCV-RNA tagħhom f'ġimġha 12 jinżel < 2 log₁₀ meta mqabbel ma' qabel il-kura, jew jekk ikollhom HCV-RNA li jista' jitkejjel f'ġimġha 24 ta' kura.

Monoterapija b'ViraferonPeg – Adulti

Doża li għandha tingħata

Bħala monoterapija l-kors ta' ViraferonPeg huwa ta' 0,5 jew 1,0 µg/kg/ġimġha. L-inqas qawwix disponibbli ta' ViraferonPeg hija ta' 50 µg/0,5 ml; għalhekk għal pazjenti li ġew preskripti 0,5 µg/kg/ġimġha, id-doži għandhom jiġu aġġustati skont il-volum kif muri f'Tabu 2. Għad-doža ta' 1,0 µg/kg, jistgħu jsiru aġġustamenti simili fil-volum jew inkella jistgħu jintużaw u tħalli oħra kif muri f'Tabu 2. Monoterapija b'ViraferonPeg ma kinitx studjata f'pazjenti konfettati b'HCV/HIV.

Tabella 2 Dožagg tal-monoterapija

Piż tal-ġisem (kg)	0,5 µg/kg		1,0 µg/kg	
	Qawwa ta' ViraferonPeg (µg/0,5ml)	Aġħti darba fil-ġimġha (ml)	Qawwa ta' ViraferonPeg (µg/0,5ml)	Aġħti darba fil-ġimġha (ml)
30-35	50*	0,15	80	0,2
36-45	50	0,2	50	0,4
46-56	50	0,25	50	0,5
57-72	80	0,2	80	0,4
73-88	50	0,4	80	0,5
89-106	50	0,5	100	0,5
107-120**	80	0,4	120	0,5

L-inqas ammont mogħti minn plima huwa ta' 0,2 ml.

* Għandu jintuża l-kun et-tnejha

** Għal pazjenti >120 kg, id-doža ta' ViraferonPeg għandha tiġi kkalkulata skont il-piż tal-pazjent individwali. Dan jista' jeftieg kombinazzjoni jid-dosser ta' diversi qawwiet ta' doži u volumi ta' ViraferonPeg.

Tul tal-kura

Għal pazjenti li juru rispons viroloġiku f'ġimġha 12, il-kura għandha titkompla mill-inqas għal perju lu leħor ta' tliet xħur (i.e., total ta' sitt xħur). Id-deċiżjoni biex it-terapija tkun estiżza għal sena ta' kura għandha tkun ibbażata fuq fatturi pronostici (eż., genotip, età > 40 sena, sess maskil, fibroži li tgħażżeq).

Tibdil fid-doža għall-pazjenti kollha (monoterapija u terapija kkombinata)

Jekk reazzjonijiet avversi serji jew anormalitajiet tal-laboratorju jiżviluppaw waqt il-kura bil-monoterapija ta' ViraferonPeg jew b'terapija kkombinata, id-doži ta' ViraferonPeg u/jew ribavirin għandhom jiġu mibdula kif jixraq, sakemm ir-reazzjonijiet avversi jbattu. Tnaqqis fid-doža ta' boceprevir mhux irrakkomandat. Boceprevir m'għandux jingħata mingħajr ViraferonPeg u ribavirin.

Peress li kemm jiġi segwiti l-istruzzjoni jid-dosser jista' jkun importanti għar-riżultati tat-terapija, id-doža ta' ViraferonPeg u ribavirin għandha tinżamm kemm jista' jkun viċin id-doža standard irrakkomandata. Linji gwida ġew žviluppati fi provi kliniči għall-modifikazzjoni tad-doža.

Linji gwida għal tnaqqis fid-doża għal terapija kkombinata

Tabella 2a Linji gwida għall-modifikazzjoni tad-doża għal terapija kkombinata ibbażati fuq parametri tal-laboratorju

Valuri tal-laboratorju	Naqqas biss id-doża ta' kuljum ta' ribavirin (ara nota 1) jekk:	Naqqas biss id-doża ta' ViraferonPeg (ara nota 2) jekk:	Tkomplix it-terapija kkombinata jekk:
Emoglobina	$\geq 8,5 \text{ g/dl}$, u $< 10 \text{ g/dl}$	-	$< 8,5 \text{ g/dl}$
Adulti: Emoglobina f': Pazjenti bi storja medika ta' mard tal-qalb stabbli Tfal u adolexxenti: mhux applikabbli	tnaqqis ta' $\geq 2 \text{ g/dl}$ fl-emoglobina matul kwalunkwe perijodu ta' erba' ġimġhat waqt il-kura (tnaqqis permanenti fid-doża)		$< 12 \text{ g/dl}$ wara erba' ġimġhat ta' tnaqqis fid-doża
Lewkociti	-	$\geq 1,0 \times 10^9/\text{l}$, u $< 1,5 \times 10^9/\text{l}$	$< 1,0 \times 10^9/\text{l}$
Newtrofili	-	$\geq 0,5 \times 10^9/\text{l}$, u $< 0,75 \times 10^9/\text{l}$	$< 0,5 \times 10^9/\text{l}$
Plejtlits	-	$\geq 25 \times 10^9/\text{l}$, u $< 50 \times 10^9/\text{l}$ (adulti) $\geq 50 \times 10^9/\text{l}$, u $< 70 \times 10^9/\text{l}$ (tfal u adolexxenti)	$< 25 \times 10^9/\text{l}$ (adulti) $< 50 \times 10^9/\text{l}$ (tfal u adolexxenti)
Bilirubin – dirett	-		$2,5 \times \text{ULN}^*$
Bilirubin - indirett	$> 5 \text{ mg/dl}$	-	$> 4 \text{ mg/dl}$ (għal $> 4 \text{ ġimġhat}$)
Krejatinina fīs-Serum	-	-	$> 2,0 \text{ mg/dl}$
Tneħħija tal-Krejatinina	-	-	Waqqaf ribavirin jekk is-CrCL $< 50\text{ml/min}$
Alanine aminotransferase (ALT) jew Aspartate aminotransferase (AST)	-	-	$2 \times$ linja baži u $> 10 \times \text{ULN}^{**}$ $2 \times$ linja baži u $> 10 \times \text{ULN}^{**}$

* Limitu ta' fuq tan-normal

Nota 1: F'pazjenti adulti l-ewwel tnaqqis tad-doża ta' ribavirin ikun b'200 mg/kuljum (ħlief f'pazjenti li jkunu qed jircieu 1-1.400 mg, it-tnaqqis tad-doża għandu jkun b'400 mg/kuljum). Jekk ikun hemm bżonn, it-tieni tnaqqis tad-doża ta' ribavirin ikun b'200 mg/kuljum oħra. Pazjenti li jkoll minn id-doża ta' ribavirin imnaqqsa għal 600 mg kuljum jirċievu kapsula wahda ta' 200 mg filghodu u żewġ kapsuli ta' 200 mg filghaxija.

F'pazjenti tfal u adolexxenti, l-ewwel tnaqqis tad-doża ta' ribavirin huwa għal 2 mg/kg/kuljum, it-tieni tnaqqis tad-doża ta' ribavirin huwa għal 8 mg/kg/kuljum.

Nota 2: F'pazjenti adulti l-ewwel tnaqqis tad-doża ta' ViraferonPeg huwa għal 1 µg/kg/ġimġha. Jekk ikun hemm bżonn, it-tieni tnaqqis tad-doża ta' ViraferonPeg ikun għal 0.5 µg/kg/ġimġha. Għal pazjenti fuq monoterapija ta' ViraferonPeg: irreferi għas-sezzjoni tal-linji gwida dwar it-tnaqqis tad-doża tat-tnaqqis tad-doża b'monoterapija.

F'pazjenti tfal u adolexxenti, l-ewwel tnaqqis tad-doża ta' ViraferonPeg huwa għal 40 µg/m²/ġimġha, it-tieni tnaqqis tad-doża ta' ViraferonPeg huwa għal 20 µg/m²/ġimġha.

Tnaqqis fid-doża ta' ViraferonPeg fl-adulti jista' jinkiseb billi jitnaqqas il-volum preskrift jew billi tintuża doża anqas qawwija kif muri f'**Tabella 2b**. It-tnaqqis tad-doża ta' ViraferonPeg fi tfal u adolexxenti jinkiseb billi tinbidel id-doża rrakkomandata fi process f'żewġ fazijiet mid-doża originali tal-bidu ta' 60 µg/m²/ġimġha għal 40 µg/m²/ġimġha, imbagħad għal 20 µg/m²/ġimġha jekk ikun hemm bżonn.

Tabella 2b Tnaqqis f'żewġ fażijiet fid-doża ta' ViraferonPeg f'terapija kkombinata fl-adulti

L-ewwel tnaqqis tad-doża għal ViraferonPeg 1 µg/kg				It-tieni tnaqqis tad-doża għal ViraferonPeg 0,5 µg/kg			
Piż tal- gise m (kg)	Qawwa ta' ViraferonP eg (µg/0,5 ml)	Ammont ta' ViraferonP eg li għandu jingħata (µg)	Volum ta' ViraferonP eg li għandu jingħata (ml)	Piż tal- gise m (kg)	Qawwa ta' ViraferonP eg (µg/0,5 ml)	Ammont ta' ViraferonP eg li għandu jingħata (µg)	Volum ta' ViraferonP eg li għandu jingħata (ml)
< 40	50	35	0,35	< 40	50	20	0,2
40 – 50	120	48	0,2	40 – 50	50	25	0,25
51 – 64	80	56	0,35	51 – 64	80	32	0,2
65 – 75	100	70	0,35	65 – 75	50	25	0,35
76 – 85	80	80	0,5	76 – 85	120	48	0,2
86 - 105	120	96	0,4	86 – 105	50	50	0,5
> 10 5	150	105	0,35	> 10 5	80	64	0,4

Linji gwida għal tnaqqis fid-doża ta' monoterapija b'ViraferonPeg fl-adulti

Il-linji gwida għat-tibdil fid-doża għal pazjenti adulti li jużaw il-monoterapija b'ViraferonPeg huma indikati f'Tabberġġa 3a.

Tabella 3a Linji gwida għall-monoterapija b'ViraferonPeg fl-adulti ibbaż-żgħidha parametri tal-laboratorju

Valuri tal-laboratorju	Naqqas ViraferonPeg ghal nofs doża jekk:	Waqqaf ViraferonPeg jekk:
Newtrophili	$\geq 0,5 \times 10^9/l$, u $< 0,75 \times 10^9/l$	$< 0,5 \times 10^9/l$
Plejtlits	$\geq 25 \times 10^9/l$, u $< 50 \times 10^9/l$	$< 25 \times 10^9/l$

Għaliex-pazjenti adulti li jużaw il-monoterapija ta' ViraferonPeg 0,5 µg/kg, tnaqqis fid-doża jista' jnkiseb billi jitnaqqas il-volum preskrift binnofs kif muri fit-Tabberġġa 3b.

Tabberġġa 3b Doża mnaqqsa ta' ViraferonPeg (0,25 µg/kg) ghall-iskeda ta' monoterapija ta' 0,5 µg/kg fl-adulti

Piż tal- gise m (kg)	Qawwa ta' ViraferonP eg (µg/0,5 ml)	Ammont ta' ViraferonPeg li għandu jingħata (µg)	Volum ta' ViraferonPeg li għandu jingħata (ml)
30-35	50*	8	0,08
36-45	50*	10	0,1

Piż tal-ġisem (kg)	Qawwa ta' ViraferonPeg (µg/0,5 ml)	Ammont ta' ViraferonPeg li għandu jingħata (µg)	Volum ta' ViraferonPeg li għandu jingħata (ml)
46-56	50*	13	0,13
57-72	80*	16	0,1
73-88	50	20	0,2
89-106	50	25	0,25
107-120**	80	32	0,2

L-inqas ammont mogħti mill-pinna huwa ta' 0,2 ml.

* Għandu jintuża l-kunjett.

** Għal pazjenti > 120 kg, id-doża ta' ViraferonPeg għandha tīgħi kkalkulata skont il-piż tal-pazjent individwali. Dan jista' jehtieg kombinazzjonijiet ta' diversi qawwiet ta' doži u volumi ta' ViraferonPeg.

Għall-pazjenti adulti li jużaw il-monoterapija ta' ViraferonPeg 1,0 µg/kg, tnaqqis fid-doża jista' jinkiseb billi jitnaqqas il-volum li ġie preskritt mit-tabib bin-nofs jew billi tintuża doża antas qawwija kif muri fit-Tabella 3c.

Tabella 3c Doża mnaqqsa ta' ViraferonPeg (0,5 µg/kg) għall-iskeda ta' monoterapija ta' 1,0 µg/kg fl-adulti

Piż tal-ġisem (kg)	Qawwa ta' ViraferonPeg (µg/0,5 ml)	Ammont ta' ViraferonPeg li għandu jingħata (µg)	Volum ta' ViraferonPeg li għandu jingħata (ml)
30-35	50*	15	0,15
36-45	50	20	0,20
46-56	50	25	0,25
57-72	80	32	0,2
73-88	50	40	0,4
89-106	50	50	0,5
107-120**	80	64	0,4

L-inqas ammont mogħti mill-pinna huwa ta' 0,2 ml.

* Għandu jintuża l-kunjett.

** Għal pazjenti > 120 kg, id-doża ta' ViraferonPeg għandha tīgħi kkalkulata skont il-piż tal-pazjent individwali. Dan jista' jehtieg kombinazzjonijiet ta' diversi qawwiet ta' doži u volumi ta' ViraferonPeg.

Popolazzjonijiet speċjali

Indeboliment tal-kliewi

Monoterapija

ViraferonPeg għandu jidher b'attenzjoni f'pazjenti b'indeboliment renali moderat sa sever. F'pazjenti li jkollhom disfunzjoni renali moderata (tneħħija tal-krejatinina 30-50 ml/minuta), id-doża tal-bidu ta' ViraferonPeg għandha titnaqqas b'25%. Pazjenti li jkollhom disfunzjoni renali severa (tneħħija tal-krejatinina 15-29 ml/min) għandu jkollhom id-doża tal-bidu ta' ViraferonPeg imnaqqsa b'50%. M'hemmix qiegħi dwar l-użu ta' ViraferonPeg f'pazjenti bi tneħħija tal-krejatinina < 15 ml/min (ara sejjon 1-2). Pazjenti b'indeboliment renali sever, inkluż dawk fuq l-emodjalisi, għandhom ikunu m'monitorjati mill-qrib. Jekk il-funzjoni renali tonqos waqt il-kura, it-terapija b'ViraferonPeg għandha tiċċiwaqqaf.

Terapija kkombinata

Pazjenti bi tneħħija tal-krejatinina < 50 ml/minuta m'għandhomx jiġukkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin (ara l-SmPC ta' ribavirin). Meta jingħata f'terapija kkombinata, pazjenti li jkollhom indeboliment fil-funzjoni renali għandhom ikunu m'monitorjati b'kawtela akbar rigward l-iżvilupp ta' anemija.

Indeboliment tal-fwied

Is-sigurtà u l-effiċċa ta' terapija b'ViraferonPeg ma ġewx evalwati f'pazjenti b'disfunzjoni severa fil-fwied, għalhekk ViraferonPeg m'għandux jintuża f'dawn il-pazjenti.

Anzjani (≥ 65 sena)

M'hemm l-ebda effetti evidenti relatati mal-età fuq il-farmakokinetika ta' ViraferonPeg. Dejta minn pazjenti anzjani kkurati b'doża wahda ta' ViraferonPeg tissuġgerixxi li m'hemmx bżonn ta' tibdil fid-doża ta' ViraferonPeg minħabba l-età (ara sezzjoni 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

ViraferonPeg jista' jintuża flimkien ma' ribavirin f'pazjenti pedjatriċi li għandhom 3 snin u akbar.

Metodu ta' kif għandu jingħata

ViraferonPeg għandu jingħata bhala injezzjoni taħt il-ġilda. Għal tagħrif speċjali dwar l-immaġġjar ara sezzjoni 6.6. Il-pazjenti jistgħu jinjetta ViraferonPeg huma stess jekk it-tabib tagħhom jiddeċiedi li dan huwa xieraq flimkien ma' visti medici kif meħtieq.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

- Sensittivitā eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi interferon jew għal kwalunku wieħed mill-eċċipjenti elenkti fis-sezzjoni 6.1;
- Storja medika ta' mard sever tal-qalb li kien jezisti minn qabel, inkluż mard tal-qalb mhux stabbli jew mhux ikkontrollat fis-sitt xħur ta' qabel (ara sezzjoni 4.4);
- Kundizzjonijiet medici severi li jinkapaċitaw;
- Epatite awtoimmuni jew storja medika ta' mard awtoimmuni;
- Disfunkzjoni severa tal-fwied jew ċirroži mhux kumpensata tal-fwied;
- Mard tat-tirojde li kien jezisti minn qabel ħlief jekk ikun jista' ingħix kontrollat b'kura konvenzjonali;
- Epilessija u/jew funzjoni kompromessa tas-sistema nervuża centrali (CNS);
- F'pazjenti b'HCV/HIV b'cirroži u puntegg Child-Pugh > 6;
- Kombinazzjoni ta' ViraferonPeg ma' telbividu.

Popolazzjoni pedjatrika

- Jekk ikun hemm, jew storja medika ta' kondizzjoni psikjatrika severa, l-aktar f'każ ta' depressjoni severa, ħsibijiet ta' suwiċidju, jew tentativ ta' suwiċidju.

Terapija kkombinata

Ara wkoll l-SmPC ta' ribavirin u boceprex jekk ViraferonPeg ikun ser jingħata bhala terapija kkombinata f'pazjenti b'epatite Ċ-krouka.

4.4 Twissijiet specjali u kontrażżonijiet ghall-użu

Sistema Psikjatrika u Sistema Nervuża Ċentrali (CNS - Central Nervous System)

Effetti severi fis-CNS l-aktar depressjoni, ħsibijiet ta' suwiċidju u attentat ta' suwiċidju gew osservati f'xi pazjenti waqt terapija b'ViraferonPeg, u anki wara t-twaqqif tal-kura l-aktar fil-perijodu tas-sitt xħur ta' wara li fih tiegħi segwiti. Effetti oħrajn fis-CNS inklużi mgħiba aggressiva (kultant indirizzata lejn persuni oħra), ħsibijiet biex jitwettaq omiċidju), disturbi bipolari, manja, konfużjoni u alterazzjoni, il-istat mentali gew osservati b'alpha interferons. Il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib għal xi sinjalji jew sintomi ta' disturbi psikjatriċi. Jekk jidhru dawn is-sintomi, is-serjetà potenzijal ta' dawn l-effetti mhux mixtieqa għandha tiġi kkunsidrat mit-tabib li jkun qed jagħti riċetta u l-bażżeen għall-immaġġjar terapewtiku xieraq għandu jiġi kkunsidrat. Jekk is-sintomi psikjatriċi jippersistu jew imoru għall-agħar, jew jiġi identifikat li jkun hemm ħsibijiet ta' suwiċidju jew ta' omiċidju, huwa rrakkommandat li l-kura b'ViraferonPeg titwaqqaf, u l-pazjent jiġi segwit, b'interventi psikjatriċi kif ikun jixraq.

Pazjenti li jkollhom, jew kellhom xi darba kondizzjonijiet psikjatriċi severi

Jekk jiġi ġġudikat li l-kura b'peginterferon alfa-2b tkun neċċessarja f'pazjenti aduli li jkollhom jew kellhom xi darba kondizzjonijiet psikjatriċi severi, dan għandu jinbeda biss wara li jkun ġie żgurat immaġġjar individwalizzat dijanostiku u terapewtiku tal-kondizzjoni psikjatrika.

- L-użu ta' ViraferonPeg fi tfal u adolexxenti li jkollhom jew fil-passat kellhom kondizzjonijiet psikjatriċi severi huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3). Fost tfal u adolexxenti kkurati b'interferon alfa-2b flimkien ma' ribavirin, ħsibijiet dwar suwiċidju jew attentati ta' suwiċidju kienu rrappurtati b'mod aktar frekwenti

meta mqabbel ma' pazjenti adulti (2,4 % vs 1 %) waqt il-kura u fis-6 xhur ta' wara l-kura li fih ġew segwiti. Bħal fil-każ ta' pazjenti adulti, tfal u adolexxenti kellhom effetti avversi psikjatriċi oħra (eż- depressjoni, burdati emozzjonali u ngħas).

Pazjenti li jużaw/jabbużaw minn sustanzi

Pazjenti infettati b'HCV li jkollhom ukoll disturb ta' użu ta' sustanzi (alkohol, cannabis, eċċ.) ikunu f'riskju akbar li jiżviluppaw disturbi psikjatriċi jew li disturbji psikjatriċi ezistenti minn qabel jaggravaw meta jiġu kkurati b'alpha interferon. Jekk jiġi għgudikat li l-kura b'alpha interferon tkun meħtiega f'dawn il-pazjenti, il-preżenza ta' komorbiditajiet psikjatriċi u l-potenzjal għal użu ta' sustanzi oħra għandu jiġi evalwat bir-reqqa u mmaniġġat b'mod adegwaw qabel ma tinbeda t-terapija. Jekk ikun meħtieg, għandu jiġi kkunsidrat approċċ interdixxiplinarju li jinkludi professjonist fil-kura tas-sahħha mentali jew speċjalist tal-vizzji biex jevalwaw, jikkuraw u jsegwu lill-pazjent. Il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati mill-qid waqt it-terapija u anke wara li tkun twaqqafet il-kura. Huwa rrakkommandat intervent bikri għal disturbji psikjatriċi u użu ta' sustanzi li jitfaċċaw mill-ġdid jew li jiżviluppaw.

Tkabbir u žvilupp (tfal u adolexxenti)

Waqt il-kors ta' terapija li dam sa 48 ġimgħa f'pazjenti ta' etajjet minn 3 snin sa' 17-il sena, telf tal-piż u inibizzjoni tat-tkabbir kienu komuni. Dejta fit-tul disponibbli dwar tfal ikkurrati bit-terapija kombinata ta' interferon pegilat/ribavirin tindika ttardjar sostanzjali fit-tkabbir. Tnejn u tnejn il-mija (30/94) tal-individwi wrew tnaqqis ta' > 15-il percentile fil-percentile tat-tul għall-età 5 sni wara li ntemmet it-terapija (ara sezzjonijiet 4.8 u 5.1).

Evalwazzjoni tal-benefiċċju/riskju skont il-każ fit-tfal

Il-benefiċċju mistenni tal-kura għandu jintiżen bir-reqqa kontra r-rizultati dwar is-sigurtà li ġew osservati fi tfal u adolexxenti fil-provi kliniči (ara sezzjonijiet 4.8 u 5.1).

- Huwa importanti li jkun ikkunsidrat li t-terapija komplimenta kkawżat inibizzjoni tat-tkabbir, li f'xi pazjenti wasslet għal tnaqqis fit-tul.
- Ir-riskju għandu jintiżen kontra l-karatteristiċi tal-marda tat-tifel/tifla, bħal evidenza ta' progressjoni tal-marda (l-aktar fibrozi), mardieħor li jista' jkollu influwenza negattiva fuq il-progressjoni tal-marda (bħal koinfazzjoni al-HIV), kif ukoll fatturi pronjostiċi tar-rispons, (genotip tal-HCV u ammont viral)

Kull meta jkun possibli it-tifel/tifla għandhom jiġu kkurati wara l-qabża tat-tkabbir tal-pubertà, sabiex jitnaqqas ir-riskju ta' inibizzjoni tat-tkabbir. Għalkemm id-dejta hija limitata, ma kienet innotata l-ebda evidenza ta' effetti fit-tul fuq il-naturazzjoni sesswali fi studju ta' osservazzjoni b'segwitu ta' 5 sni.

Ottudazzjoni aktar sinifikanti u tħoma, inkluži każiċċiет ta' encefalopatija, ġew osservati f'xi pazjenti, normalment anzjani, ikkun tib'b doži oħla għall-indikazzjoni onkologici. Filwaqt li dawn l-effetti generalment huma riċċiċċi, xi whud mill-pazjenti damu sa tliet ġimħat biex irkupraw għal kollo. F'każiċċi rari ħafna, sejhew aċċessjonijiet b'doži għoljin ta' interferon alpha.

Il-pazjenti kollha il-istudji magħżula li saru dwar epatite Ċ̄ kronika saritilhom bijopsija tal-fwied qabel ma ġew inkluži l-za' f'ċerti każiċċi (i.e. pazjenti b'genotip 2 u 3), il-kura tista' tkun possibbli mingħajr konferma iztollo. Il-linji gwida attwali dwar il-kura għandhom jiġu kkonsultati dwar jekk bijopsija tal-fwied dañx meħtiega qabel ma tinbeda l-kura.

Sensittività eċċessiva akuta

Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva akuta (eż- urtikarja, anġjoedima, bronkokostriżżjoni, anafilassi) ġew osservati b'mod rari waqt it-terapija b'interferon alfa-2b. Jekk tiżviluppa reazzjoni bhal din waqt il-kura b'ViraferonPeg, waqqaf il-kura u ibda terapija medika xierqa minnufih. Mhux meħtieg li titwaqqaf il-kura jekk joħrog xi raxx temporanju.

Sistema kardiovaskulari

Bhalma jiġi b'interferon alfa-2b, pazjenti adulti bi storja medika ta' insuffiċjenza kongestiva tal-qalb, infart mijokardijaku u/jew li kellhom jew għandhom problemi arritmici u li qed jingħataw terapija b'ViraferonPeg, jeħtieġu sorveljanza mill-qrib. Huwa rrakkommandat illi dawk il-pazjenti li għandhom anormalitajiet kardijaċċi li kienu jeżistu minn qabel, jitteħdulhom elettrokardjogrammi tal-qalb qabel kif

ukoll waqt il-kors tal-kura. Arritmiji kardijači (l-aktar dawk supraventrikulari) generalment jirrispondu għal terapija konvenzjonali iżda jistgħu jkunu jeħtiegu li t-terapija b'ViraferonPeg ma titkompliex. M'hemmx dejta fi tfal jew adolexxenti bi storja medika ta' mard kardijaku.

Insuffiċjenza tal-fwied

ViraferonPeg izid ir-riskju ta' dikumpens tal-fwied u mewt f'pazjenti b'cirroži. Bhal ma huwa l-każ bl-interferons kollha, waqqaf il-kura b'ViraferonPeg f'pazjenti li jiżviluppaw titwil fil-markaturi tal-koagulazzjoni tad-demm, peress li dawn jistgħu jindikaw mard mhux kumpensat tal-fwied. L-enzimi tal-fwied u l-funzjoni tal-fwied għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib f'pazjenti b'cirroži.

Deni

Għalkemm id-deni jista' jkun assoċjat ma' sindrome bħal tal-influwenza li ġie rrappurtat b'mod komuni waqt it-terapija b'interferon, kawzi oħra ta' deni persistenti għandhom jiġu esklużi.

Idratazzjoni

Idratazzjoni xierqa għandha tinżamm f'pazjenti li jkunu qed jingħataw terapija b'ViraferonPeg peress li pressjoni baxxa konnessa ma' nuqqas ta' fluwidu ġiet osservata f'xi pazjenti kkurati b'alfa interferons. Is-sostituzzjoni tal-fluwidi tista' tkun meħtiega.

Bidliet fil-pulmun

F'każijiet rari f'pazjenti li kienu qed jiġu kkurati b'interferon alfa, ġew osservati infiltrazzjonijiet fil-pulmun, infjammazzjoni tal-pulmun u pnewmonja, li xi drabi wasslu għall-mewt. Kull pazjent li jiżviluppa deni, soġħla, qtugħi ta' nifs jew sintomi respiratorji oħra għandu jsirru X-ray ta' sidru. Jekk l-X-ray tas-sider juri xi infiltrazzjoni fil-pulmun jew jekk hemm xi evidenzo ta' indeboliment fil-funzjoni tal-pulmun, il-pazjent għandu jiġi mmonitorjat mill-qrib u, jekk m'ebhekk għandu jitwaqqafu l-interferon alfa. It-twaqqif fil-pront tal-ghoti ta' interferon alpha u kura b'kortikosteroidi jidhru illi huma assoċjati mal-fejqan tal-avvenimenti avversi fil-pulmun.

Mard awtoimmuni

L-izvilupp ta' awtoantikorpi u disturbi awtoimmuni gie rrappurtat waqt il-kura b'alfa interferons. Pazjenti li huma predisposti li jiżviluppaw disturbi awtoimmuni jistgħu jkunu f'riskju miżjud. Pazjenti b'sinjalji jew sintomi kompatibbli ma' disturbi awtoimmuni għandhom ikunu evalwati bir-reqqa, u l-benefiċċeju-riskju tal-kura b'interferon jikkid din titkompla għandu jiġi evalwat mill-ġdid (ara wkoll sezzjoni 4.4 Bidliet fit-tirojde u sezzjoni 4.8).

Każijiet tas-sindrome Vogt-Koyanagi-Harada (VKH) kienu rrappurtati f'pazjenti b'epatite Ċ̄ kronika kkurati b'interferon. Dan is-sindrom huwa disturb infjammatorju granulomatuż li jaffettwa l-ghajnejn, is-sistema tas-smiġi, il-mennej u l-ġilda. Jekk ikun hemm suspect li hemm is-sindrome VKH, il-kura kontra l-virus għandha ti-waqqaf u tigi diskussa terapija b'kortikosteroidi (ara sezzjoni 4.8).

Bidliet okulari

Disturbi oftalmologiċi, li jinkludu emorragiji fir-retina, tnixxijiet mir-retina, distakk tar-retina bi tnixxija, kif ukoll okkulżjoni ta' arterja jew vina tar-retina ġew irrapportati f'każijiet rari wara kura b'alfa interferons (ara sezzjoni 4.8). Il-pazjenti kollha għandhom jagħmlu eżami tal-ghajnejn bhala linja bazu. Kwalunkwe pazjent illi jilmenta b'sintomi f'ghajnejh, li jinkludu telf fiċ-ċarezza tal-vista jew t-tikkamp viżiv, għandu jiġi eżaminat mill-ewwel u b'mod komplet f'ghajnejh. Huwa inkommandat illi jsiru eżamijiet tal-ghajnejn kull tant zmien waqt it-terapija b'ViraferonPeg, l-aktar f'dawk il-pazjenti b'disturbi illi jistgħu jkunu konnessi ma' retinopatija, bħal dijabete mellitus jew pressjoni għolja. F'pazjenti illi jiżviluppaw disturbi f'ghajnejhom, jew li d-disturbi f'ghajnejhom imorru għall-agħar, wieħed għandu jikkunsidra li ViraferonPeg jitwaqqaf.

Bidliet fit-tirojde

Mhux ta' spiss, pazjenti adulti kkurati għal epatite Ċ̄ kronika b'interferon alfa żviluppaw anomalitajiet fit-tirojde, jew ipotirodżi jew ipertirodżi. Madwar 21% tat-tfal ikkurati b'terapija kombinata b'ViraferonPeg/ribavirin żviluppaw żieda fl-ormon li jistimula t-tirojde (TSH - *thyroid stimulating hormone*). Madwar 2% oħra kellhom tnaqqis temporanju taht il-limitu ta' taht tan-normali. Qabel tinbeda t-terapija b'ViraferonPeg, il-livelli tat-TSH għandhom jiġu evalwati u kwalunkwe anomalitajiet tat-tirojde li tinstab f'dak il-hin għandha tigi ikkurata b'terapija konvenzjonali. Wieħed għandu jkejjel

il-livelli tat-TSH jekk, matul il-kors tat-terapija, pazjent jiżviluppa sintomi li huma konsistenti ma' possibiltà ta' disfunzjoni tat-tirojde. Jekk ikun hemm disfunzjoni tat-tirojde, il-kura b'ViraferonPeg tista' titkompla jekk il-livelli tat-TSH jinżammu fil-livell normali permezz tal-mediċina. Tfal u adolexxenti għandhom jiġu mmonitorjati kull 3 xhur għal evidenza ta' disfunzjoni tat-tirojde (eż. TSH).

Disturbi fl-metabolizmu

Ĝew osservati ipertrigliceridemija u žjeda fl-ipertrigliceridemija, kultant severa. Għalhekk huwa rrakkomandat monitoraġġ tal-livelli tal-lipidi.

Infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HIV

Tossicità mitokondrijali u aċċidozi lattika

Pazjenti li għandhom ukoll l-infezzjoni tal-HIV u li qed jingħataw Terapija AntiRetrovirali Attiva Hafna (HAART - *Highly Active Anti-Retroviral Therapy*) jista' jkollhom riskju akbar illi jiżviluppaw aċċidozi lattika. Wieħed għandu joqgħod attent meta jżid ViraferonPeg u ribavirin ma' terapija HAART (u a l-SmPC ta' ribavirin).

Dikumpens epatiku f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV li jkollhom cirroži avvanzata
Pazjenti infettati fl-istess hin li jkollhom cirroži avvanzata u li jkunu qed jirċievu HAART jista' jkollhom riskju akbar ta' dikumpens epatiku u mewt. Iż-żieda ta' kura b'alfa interferons waħedhom jew flimkien ma' ribavrin tista' żżid ir-riskju f'dan is-sottogrupp ta' pazjenti. Fatturi oħrajn fil-1-nu bażi f'pazjenti infettati fl-istess hin li jistgħu jkunu assoċjati ma' riskju ogħla ta' dikumpens epatiku jinkludu kura b'didanosine u konċentrazzjoni għolja ta' bilirubina fis-serum.

Pazjenti infettati fl-istess hin li qed jirċievu kemm kura antiretrovrali (ARV - *antiretroviral*) kif ukoll kura kontra l-epatite għandhom ikunu mmonitorjati mill-qrib, b'evalwazzjoni tal-puntegg Child-Pugh tagħhom waqt il-kura. Pazjenti li javvanzaw għal dikumpens epatiku għandu jkollhom il-kura tagħhom kontra l-epatite mwaqqfa mill-ewwel u l-kura ARV evalwata mill-ġdi.

Anormalitajiet ematoloġici f'pazjenti infettati b'HCV/HIV fl-istess hin

F'pazjenti li jkollhom fl-istess hin HCV/HIV li jkun qed jirċievu kura b'peginterferon alfa-2b/ribavirin u HAART jista' jkollhom riskju akbar li jiżviluppaw anormalitajiet ematoloġici (bħal newtropenija, tromboċitopenija u anemija) meta mqabbla ma' pazjenti infettati b'HCV waħdu. Għalkemm il-parti l-kbira tagħhom jistgħu jkunu mmaniġġati biex qeq fid-doża, monitoraġġ mill-qrib ta' parametri ematoloġici għandu jsir f'din il-popolazzjoni ta' pazjenti (ara sejjoni 4.2 u hawn taħt "Testijiet tal-Laboratorju" u sejjoni 4.8).

Pazjenti kkurati b'terapija kombinata ta' ViraferonPeg u ribavrin u b'zidovudine għandhom riskju akbar li jiżviluppaw anemija u għalhekk l-użu fl-istess hin ta' din il-kombinazzjoni ma' zidovudine mhux irrakkomandata (ara sejjoni 4.5).

Pazjenti b'għadd baxxa CD4

F'pazjenti li jkollhom fl-istess hin HCV/HIV, dejta limitata dwar l-effikaċja u s-sigurtà (N=25) hija disponibbli f'individwi b'għadd ta' CD4 anqas minn 200 ċellula/μl. Għalhekk għandu jkun hemm kawtela meta jkunu qed jaġu kkurati pazjenti b'għadd baxx ta' CD4.

Jekk jogi għok irreferi għall-SmPCs rispettivi tal-prodotti mediciinali antiretrovirali li għandhom jittieħdu fl-istess hin ma' terapija HCV għal għarfien u mmaniġġjar tat-tossicitajiet spċifici għal kull prodott u l-potenzjal li jista' jkun hemm tossicitajiet f'daqqa b'ViraferonPeg u ribavirin.

Infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HBV

Ĝew irrapportati każijiet ta' riattivazzjoni tal-epatite B (xi wħud b'konsegwenzi severi) f'pazjenti infettati fl-istess hin bil-virusijiet tal-epatite B u Ċ ikkurati b'interferon. Il-frekwenza ta' riattivazzjoni bħal din tidher li hija baxxa.

Il-pazjenti kollha għandhom jiġu skrinjati għall-epatite B qabel jibdew kura b'interferon għall-epatite Ċ; il-pazjenti infettati fl-istess hin bl-epatite B u Ċ għandhom imbagħad jiġu mmonitorjati u mmaniġġjati skont il-linji gwida kliniči attwali.

Disturbi tas-snien u tal-ħanek

Disturbi tas-snien u tal-hanek, li jistgħu jwasslu għal telf ta' snien, kienu rrappurtati f' pazjenti li kienu qed jirċievu ViraferonPeg u ribavirin f' terapija kombinata. Minbarra hekk, halq xott jista' jagħmel ħsara lis-snien u l-membrani mukużi tal-halq waqt kura għal tul ta' żmien bil-kombinazzjoni ta' ViraferonPeg u ribavirin. Il-pazjenti għandhom jaħslu snienhom sew darbtejn kuljum u jmorru għal visti regolari tas-snien. Minbarra hekk, xi pazjenti jistgħu jirremettu. Jekk jiġi hekk, għandhom jingħataw parir sabiex ilahalhu halqhom sew wara.

Pazjenti li jirċievu trapjanti ta' organi

Is-sigurtà u l-effikaċċja ta' ViraferonPeg waħdu jew f'kombinazzjoni ma' ribavirin għall-kura ta' epatite Ċ f'pazjenti li jkunu rċivew trapjant tal-fwied jew ta' xi organu iehor ma gewx studjati. Dejta preliminari tindika li terapija b'interferon alpha tista' tkun assoċċjata ma' żieda fir-rata ta' rifjut ta' trapjant tal-kliewi. Rifjut ta' trapjant tal-fwied kien irrappurtat ukoll.

Oħrajn

Minħabba rapporti li interferon alpha jista' jħarrax il-mard tal-psorjas u tas-sarkojdozi li kienu jezisti minn qabel, l-użu ta' ViraferonPeg f'pazjenti bi psorjas jew sarkojdozi huwa rrakkomandab biss jekk il-benefiċċju potenzjali jiġiustifika r-riskju potenzjali.

Testijiet tal-laboratorju

Testijiet ematologiċi standard, kimika tad-demm u test tal-funzjoni tat-tirojde għandhom isiru fil-pazjenti kollha qabel ma tinbdilhom it-terapija. Riżultati aċċettabbli fil-linjal bazi li jis-għu jkunu kkunsidrati bhala linjal gwida qabel ma tinbeda t-terapija b'ViraferonPeg huma:

- | | |
|-------------------------|--------------------------------|
| • Plejtlits | ≥ 100.000/mm ³ |
| • Ghadd ta' newtrophili | ≥ 1.500/mm ³ |
| • Livell ta' TSH | għandu ikun fil-limiti normali |

L-evalwazzjonijiet tal-laboratorju għandhom isiru f'għix-xaqqa 2 u 4 tat-terapija, u kull tant żmien minn hemm 'il quddiem skont kif ikun klinikament xiéra. HCV-RNA għandu jitkejjel perjodikament waqt il-kura (ara sezzjoni 4.2).

Monoterapija ta' manteniment fuq perjodu twil ta' żmien

Fi studju kliniku ntweri li peginterferon alfa-2b f'doża baxxa (0,5 µg/kg/ġimgħa) muwiex effettiv waħdu bhala terapija ta' manteniment fuq periodu twil ta' żmien (għal tul ta' żmien medju ta' 2,5 snin) għall-prevenzjoni tal-progressjoni tal-mard. Iċċaw dawk b'ċirroži kkumpensata li ma rrispondewx għall-kura. Ma kien osservat l-ebda effett statistikament sinifikanti fuq iż-żmien sal-iż-żvilupp tal-ewwel avveniment kliniku (dikumpens tal-fwied karzinoma epatoċċellulari, mewt u/jew trapjant tal-fwied) meta mqabbel ma' nuqqas ta' kura. Għalhekk, ViraferonPeg m'għandux jintuża waħdu bhala terapija ta' manteniment għal perjodu twil ta' żmien.

Tagħrif importanti dwar xi whud mis-sustanzi ta' ViraferonPeg

Pazjenti bi problemi ereditarji rari ta' intolleranza għal fructose, assorbiment hażin ta' glucose galactose jew insuffljenza ta' sucrase-isomaltase m'għandhomx jieħdu din il-medicina.

Dan il-prodotti medicinali fih anqas minn 1 mmol (23 mg) sodium f'kull 0,7 ml, i.e. huwa esenċjalment "mingħajr sodium".

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

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

Telbivudine

Prova klinika li kienet qed tinvestiga l-kombinazzjoni ta' telbivudine, 600 mg kuljum, ma' interferon alfa-2a pegilat, 180 mikrogramma darba fil-ġimħa permezz ta' għoti taht il-ġilda, tindika li din il-kombinazzjoni hija assoċċjata ma' riskju akbar li tizvilluppa newropatijsa periferali. Il-mekkaniżmu wara dawn l-avvenimenti mhux magħruf (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4 u 4.5 tal-SmPC ta' telbivudine). Minbarra hekk, is-sigurtà u l-effikaċċja ta' telbivudine f'kombinazzjoni ma' interferons għall-kura tal-epatite B

kronika ma' gewx murija. Ghalhekk, il-kombinazzjoni ta' ViraferonPeg ma' telbivudine hija kontraindikata (ara sezzjoni 4.3).

Methadone

F'pazjenti b'epatite C kronika li kienu fuq terapija stabbli ta' manteniment b'methadone u li qatt ma kienu hadu peginterferon alfa-2b qabel, iż-żieda ta' 1.5 mikrogrammi/kg/ġimħha ta' ViraferonPeg minn taħt il-gilda għal 4 ġimħat żiedet l-AUC ta' R-methadone b'madwar 15% (95% CI ghall-istima tal-proporzjon tal-AUC 103 – 128%). Is-sinifikat kliniku ta' dan ir-riżultat mhux magħruf; madankollu, il-pazjenti għandhom ikunu ssorveljati għal sinjal u sintomi ta' żieda fl-effett sedattiv, kif ukoll għal tnaqqis respiratorju. L-aktar f'pazjenti fuq doża għolja ta' methadone, ir-riskju ta' titwil ta' QTc għandu jiġi kkunsidrat.

Effett ta' Peginterferon alfa-2b fuq Mediċini Li Jingħataw Fl-Istess Hin

L-interazzjoni potenzjali ta' peginterferon alfa-2b (ViraferonPeg) fuq substrati ta' enzimi meta soliċi għiet ivvalutata fi studji farmakoloġici kliniči bi 3 doži multipli. F'dawn l-istudji, l-effetti ta' skemi ta' doži multipli ta' peginterferon alfa-2b (ViraferonPeg) gew investigati f'individwi b'Epatite C (1.5 mcg/ġimħha) jew fuq individwi b'saħħithom (1 mcg/ġimħha jew 3 mcg/ġimħha) (**Tabella 4**). Ma kinitx osservata interazzjoni farmakokinetika klinikament sinifikanti bejn peginterferon alfa-2b (ViraferonPeg) u tolbutamide, midazolam jew dapsone; u għalhekk, ma huwa mentieġ ebda aġġustament fid-doża meta peginterferon alfa-2b (ViraferonPeg) jingħata ma' mediċini li jiġu metabolizzati permezz ta' CYP2C9, CYP3A4 u N-acetyltransferase. L-gholi flimkien ta' peginterferon alfa-2b (ViraferonPeg) mal-kaffeina jew ma' desipramine żied moderażment l-espożizzjoni tal-kaffeina u ta' desipramine. Meta l-pazjenti jingħataw ViraferonPeg ma' mediċini li jiġu metabolizzati permezz ta' CYP1A2 jew ta' CYP2D6, l-estent tat-tnejja fl-attijja taċ-ċitokromju P 450 mhuwiex probabbli li jkollu impatt kliniku, hliet ma' mediċini li għandhom marġni terapewtiku dejjaq (**Tabella 5**).

Tabella 4 Effett ta' Peginterferon alfa-2b fuq Mediċini Li Jingħataw Fl-Istess Hin

Mediċina Li Tingħata Fl-Istess Hin	Doża ta' peginterferon alfa-2b	Popolazzjoni tal-İstudju	Proporjon tal-Medja Ĝeometrika (Proporżjoni bi/mingħajr peginterferon alfa-2b)	
			AUC (90% CI)	C _{max} (90% CI)
Kaffeina (substrat ta' CYP1A2)	1.5 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Epatite C Kronika (N=22)	1.39 (1.27, 1.51)	1.02 (0.95, 1.09)
	1 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Saħħithom (N=24)	1.18 (1.07, 1.31)	1.12 (1.05, 1.19)
	3 mcg/kg/ġimħha (ġimħatejn)	Individwi b'Saħħithom (N=13)	1.36 (1.25, 1.49)	1.16 (1.10, 1.24)
Tolbutamide (substrat ta' CYP2C9)	1.5 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Epatite C Kronika (N=22)	1.1# (0.94, 1.28)	NA
	1 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Saħħithom (N=24)	0.90# (0.81, 1.00)	NA
	3 mcg/kg/ġimħha (ġimħatejn)	Individwi b'Saħħithom (N=13)	0.95 (0.89, 1.01)	0.99 (0.92, 1.07)
Dextromethorphan hydrobromide (substrat ta' CYP2D6)	1.5 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Epatite C Kronika (N=22)	0.96## (0.73, 1.26)	NA

Medicina Li Tingħata Fl-Istess Hin u ta' CYP3A)	Doža ta' peginterferon alfa-2b	Popolazzjoni tal-Istudju	Proporzjon tal-Medja Ĝeometrika (Proporzjoni bi/mingħajr peginterferon alfa-2b)	
			AUC (90% CI)	C _{max} (90% CI)
	1 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Saħħithom (N=24)	2.03# (1.55, 2.67)	NA
Desipramine (substrat ta' CYP2D6)	3 mcg/kg/ġimħha (ġimħatejn)	Individwi b'Saħħithom (N=13)	1.30 (1.18, 1.43)	1.08 (1.00, 1.16)
Midazolam (substrat ta' CYP3A4)	1.5 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Epatite Ċ Kronika (N=24)	1.07 (0.91, 1.25)	1.12 (0.94, 1.38)
	1 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Saħħithom (N=24)	1.07 (0.99, 1.16)	1.33 (1.15, 1.53)
	3 mcg/kg/ġimħha (ġimħatejn)	Individwi b'Saħħithom (N=13)	1.18 (1.06, 1.32)	1.24 (1.07, 1.43)
Dapsone (substrat ta' N-acetyltransferase)	1.5 mcg/kg/ġimħha (4 ġimħat)	Individwi b'Epatite Ċ Kronika (N=24)	1.05 (1.02, 1.08)	1.03 (1.00, 1.06)

Ikkalkulat minn data dwar l-awrina miġbura fuq intervall ta' 48 siegħi

Ikkalkulat minn data dwar l-awrina miġbura fuq intervall ta' 24 siegħi

Tabella 5 Prekawzjonijiet ghall-ghoti flimkien (ViraferonPeg għandu jingħata b'kawtela meta jingħata flimkien mal-medicini li ġej fuu)

Medicini	Sinjalji, Sintomi, u Kura	Mekkaniżmu u Fatturi ta' Riskju
Theophylline	L-ghoti flimkien ta' theophylline mal-prodott (ViraferonPeg) jista' jżid il-konċētrazzjonijiet ta' theophylline fid-demm. Huwa rrakkommandat li l-ghoti flimkien ta' theophylline mal-prodott (ViraferonPeg) isir b'kawtela. Għandha ssir referenza ghall-fultjetti inseriti fil-pakkett ta' theophylline meta jingħata flimkien mal-prodott (ViraferonPeg)	Il-metabolizmu ta' theophylline jitrażżan permezz tal-azzjoni inibitorja tal-prodott (ViraferonPeg) fuq CYP1A2.
Thioridazine	L-ghoti flimkien ta' thioridazine mal-prodott (ViraferonPeg) jista' jżid il-konċētrazzjonijiet ta' thioridazine fid-demm. Huwa rrakkommandat li l-ghoti flimkien ta' thioridazine mal-prodott (ViraferonPeg) isir b'kawtela. Għandha ssir referenza ghall-fultjetti inseriti fil-pakkett ta' thioridazine meta jingħata flimkien mal-prodott (ViraferonPeg)	Il-metabolizmu ta' thioridazine jitrażżan permezz tal-azzjoni inibitorja tal-prodott (ViraferonPeg) fuq CYP2D6.

Medicini	Sinjali, Sintomi, u Kura	Mekkaniżmu u Fatturi ta' Riskju
Theophylline, Antipyrine, Warfarina	Ġew irrapportati židiet fil-konċentrazzjonijiet ta' dawn il-medicini fid-demm meta jingħataw flimkien ma' preparazzjonijiet ohra ta' interferon u għalhekk għandha tingħata attenzjoni.	Il-metabolizmu ta' medicini oħra fil-fwied jista' jittrażżan.
Zidovudine	Meta jingħata flimkien ma' preparazzjonijiet ohra ta' interferon, jista' jkun hemm effett soppressiv aktar qawwi fuq il-funzjoni tal-mudullun u jista' jkun hemm aggravar tat-tnaqqis fiċ-ċelluli tad-demm bhal tnaqqis fiċ-ċelluli tad-demm bojod.	Il-mekkaniżmu ta' azzjoni mhuwiex magħruf, iżda huwa meqjus li ż-żewġ medicini għandhom effetti depressivi fuq il-mudullun.
Terapija immunosoppressiva	Meta jingħata flimkien ma' preparazzjonijiet ohra ta' interferon, l-effett ta' terapija immunosoppressiva jista' jiddgħajjef f'pazjenti bi trapjanti (tal-kliewi, tal-mudullun, etc.).	Huwa meqjus li jistgħix jigu kkawżati reazzjonijiet ta' rifjut tat-trapjant.

Ma ġewx osservati interazzjonijiet farmakokinetici bejn ViraferonPeg u ribavirin fi studju farmakokinetiku fejn ingħataw hafna doži.

Infezzjoni fl-istess hin b'HCV/HIV

Analogi ta' nucleoside

L-użu ta' analogi ta' nucleoside waħedhom jew flimkien ma' nucleosides oħra, wassal għal aċidozi lattika. Farmakologikament, ribavirin iżid il-metaboliti fosforilati ta' purine nucleosides *in vitro*. Din l-attività tista' żżid ir-riskju ta' aċidozi lattika kkaġġunata minn analogi ta' purine nucleosides (eż- didanosine jew abacavir). L-użu fl-istess ġiġi ta' ribavirin u didanosine mhux irrakkommandat. Rapporti ta' tōsſicità mitokondrijali, l-aktar aċidozi lattika u pankreatite, ffit minnhom fatali, kienu rrappurtati (ara l-SmPC ta' ribavirin).

Kien irrapportat li l-anemija fit-tar minħabba ribavirin meta zidovudine ikun parti mill-kors li jintuża ghall-kura tal-HIV għalkem minn mekkaniżmu eż-żid għad id-jiġi ċċarat. L-użu ta' ribavirin flimkien ma' zidovudine mhux irrakkommandat minħabba żieda fir-riskju ta' anemja (ara sezzjoni 4.4). Għandu jiġi kkunsidrat li zidovudne jiġi sostitwit f'kors ta' kura antiretroviral (ART - *anti-retroviral treatment*) kombinata jekk dan ikun digħi qed jingħata. Dan ikun importanti b'mod partikolari f'pazjenti li fil-passat kellhom anemja kkawżata minn zidovudine.

4.6 Fertilità, tqala u treddigh

Nisa ġeta li jista' jkollhom it-tfal/kontraċċezzjoni fl-irġiel u n-nisa

L-użu ta' ViraferonPeg f'nisa fertili huwa rrakkommandat biss meta jkunu qed jużaw metodi ta' kontraċċezzjoni effettiva waqt il-kura.

Terapija kombinata ma' ribavirin

Għandha tittieħed kawtela estrema sabiex tiġi evitata t-tqala f'pazjenti nisa jew fis-sieħba ta' pazjenti rġiel li jkunu qed jieħdu ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin. Nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom jużaw kontraċċettiv effettiv waqt il-kura u għal 4 xhur wara li tkun intemmet il-kura. Pazjenti rġiel jew is-sieħba nisa tagħħom għandhom jużaw kontraċċezzjoni effettiva waqt il-kura u għal 7 xhur wara li tkun intemmet il-kura (ara l-SmPC ta' ribavirin).

Tqala

M'hemmx dejta adegwata dwar l-užu ta' interferon alfa-2b f'nisa tqal. Studji f'annimali urew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3). Interferon alfa-2b wera li kellu effett abortiv fi primati. X'aktarx li ViraferonPeg ukoll jikkawża dan l-effett.

Mhux magħruf ir-riskju potenzjali fuq in-nies. ViraferonPeg għandu jintuża waqt it-tqala biss jekk il-benefiċċju li jista' jkun hemm jiġgustifika r-riskju li jista' jkun hemm ghall-fetu.

Terapija kombinata ma' ribavirin

Ribavirin jikkawża difetti serji tat-tweliż meta jingħata waqt it-tqala, għalhekk it-terapija b'ribavirin hija kontraindikata f'nisa tqal.

Treddiġ

Mhux magħruf jekk il-komponenti ta' dan il-prodott mediciinali jitneħħewx fil-ħalib tal-bniedem. Peress li jista' jkun hemm reazzjonijiet avversi fi trabi li jkunu qed jieħdu l-ħalib tas-sider, it-tredid ġi għandu jieqaf qabel tibda l-kura.

Fertilità

M'hemm l-ebda dejta disponibbli dwar l-effetti possibbli ta' kura b'ViraferonPeg fuq il-fertilità fl-irġiel jew in-nisa.

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Pazjenti li jiżviluppaw għeja, hedla jew konfużjoni matul il-kura b'ViraferonPeg huma mwissija sabiex jevitaw li jsuqu jew iħaddmu magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Adulti

Terapija bi tliet mediciċini

Irreferi għall-SmPC ta' boceprevir.

Terapija b'żewġ mediciċini u monoterapija

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

L-aktar reazzjonijiet avversi komuni rematxi mal-kura rrappurtati waqt provi kliniči b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin fl-adulti, i-dehru f'aktar minn nofs l-individwi li kien qed jieħdu sehem fl-istudju, kien għejja, ugħiġi t-tas-sor reazzjoni fis-sit mnejn tingħata l-injeżżjoni. Reazzjonijiet avversi ohrajn irrapportati f'aktar minn 25% tal-individwi kien jinkludu nawsja, tertir ta' bard, insomnja, anemija, deni, mijalġja, i-sjenja, ugħiġ, alopecja, anoressija, telf ta' piż, depressjoni, raxx u irritabilità. Ir-reazzjonijiet avversi rrappurtati bl-aktar mod frekwenti kien fil-parti l-kbira tagħhom ħsief sa moderati fis-severità tagħhom u setgħu jiġu mmaniġġati mingħajr ma kien hemm bżonn li jinbidu d-dozi jew titwaga fuq it-terapija. Għejja, alopecja, ħakk, nawsja, anoressija, telf ta' piż, irritabilità u insomnja jsebbu b'rata ferm aktar baxxa f'pazjenti kkurati b'ViraferonPeg bħala monoterapija meta mqabbel ma' dawk ikkurati b'terapija kkombinata (ara **Tabella 6**).

Sommarju tar-reazzjonijiet avversi f'tabba

In-reazzjonijiet avversi li ġejjin relatati mal-kura kien rrappurtati fl-adulti fi provi kliniči jew waqt is-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq f'pazjenti kkurati b'pegħinterferon alfa-2b, inkluża monoterapija b'ViraferonPeg jew ViraferonPeg/ribavirin. Dawn ir-reazzjonijiet huma elenkat i-**Tabella 6** skont il-klassi tas-sistemi u tal-organi u l-frekwenza (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 ($< 1/10.000$) jew mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-dejta disponibbli).

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

Tabella 6 Reazzjonijiet avversi rrappurtati fl-adulti fil-provi kliniči jew minn sorveljenza ta' wara t-tqegħid fis-suq f'pazjenti kkurati b'peginterferon alfa-2b, inkluż monoterapija b'ViraferonPeg jew ViraferonPeg + ribavirin

Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	
Komuni ħafna:	Infezzjoni virali*, faringite*
Komuni:	Infezzjoni kkawżata minn batterja (inkluża sepsi), infezzjoni kkawżata minn fungu, influwenza, infezzjoni fin-naħha ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs, bronkite, <i>herpes simplex</i> , sinožite, <i>otitis media</i> , riniti
Mhux komuni:	Infezzjoni fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, infezzjoni fin-naħha t'isfel tal-passaġġ tan-nifs
Mhux magħruf:	Riattivazzjoni tal-epatite B f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HBV
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
Komuni ħafna:	Anemija, newtropenia
Komuni:	Anemija emolitika, lewkopenja, tromboċitopenja, limfadenopatija
Rari ħafna:	Anemija alpastika
Mhux magħruf:	Aplasija taċ-ċelluli ħomor pura
Disturbi fis-sistema immuni	
Mhux komuni:	Sensittività eċċessiva għall-medienha
Rari:	Sarkojozo
Mhux magħruf:	Reazzjonijiet akuti ta' sensittività eċċessiva inkluża angjoedima, anafilassi u reazzjonijiet anafilattici inkluži xokk anafilattiku, purpura tromboċitopenika, dżopatika, purpura tromboċitopenika, trombotika, lupus eritematuż sistemiku
Disturbi fis-sistema endokrinarja	
Komuni:	Ipotirojdizmu, ipertirojdizmu
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	
Komuni ħafna:	Anorexja
Komuni:	Ironakjemja, iperuriċemija, dehydratazzjoni, zieda fl-apptit
Mhux komuni:	Diabete mellitus, ipertrigliceridemija
Rari:	Ketoaċidozi dijabetika
Disturbi psikjatriċi	
Komuni ħafna:	Depressjoni, ansjetà*, burdati emozzjonali *, telf tal-konċentrazzjoni, insomnja
Komuni:	Imġiba aggressiva, agitazzjoni, rabja, burdata tinbidel, imġiba mhux normali, nervi, disturbi fl-irqad, nuqqas fil-libido, apatija, holm mhux normali, biki
Mhux komuni:	Suwiċidju, attentat ta' suwiċidju, hsibijiet dwar suwiċidju, psikoži, allucinazzjoni, attakk ta' paniku
Rari:	Disturbi bipolari
Mhux magħruf:	Hsibijiet dwar omiċidju, manija
Disturbi fis-sistema nervuża	
Komuni ħafna:	Ugħiġ ta' ras, sturdament
Komuni:	Amnesija, indeboliment tal-memorja, sinkope, emigranja, atassja, konfużjoni, nevralġija, parestesija, ipoestesija, iperestesija, ipertonija, ngħas, disturbi fl-attenzjoni, roghda, tibdil fis-sens tat-togħma
Mhux komuni:	Newropatija, newropatija periferali
Rari:	Konvulżjoni

Rari ħafna:	Emorraġja cerebrovaskulari, iskemija cerebrovaskulari, enċefalopatija
Mhux magħruf:	Paralisi fil-wiċċe, mononewropatiji
Disturbi fl-ghajnejn	
Komuni:	Disturbi fil-vista, vista mċajpra, fotofobia, konguntivite, irritazzjoni fl-ghajn, disturbi fil-glandola tad-dmugħ, ugħiġ fl-ghajnejn, ghajn xotta
Mhux komuni:	Tnixxija mir-retina
Rari:	Telf taċ-ċarezza viżiva jew firxa tal-viżjoni, emorraġja tar-retina, retinopatija, okklużjoni ta' arterja tar-retina, okklużjoni ta' vina tar-retina, nevrite ottika, papilloedima, edima fil-makula
Mhux magħruf:	Distakk tar-retina bi tnixxija
Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika	
Komuni:	Nuqqas/telf tas-smiġħ, tisfir fil-widnejn, vertigo
Mhux komuni:	Ugħiġ fil-widna
Disturbi fil-qalb	
Komuni:	Palpitazzjonijiet, takikardija
Mhux komuni:	Infart mijokardijaku
Rari:	Insuffiċjenza konġestiva tal-qalb, kardjomijopatija, arritmija, perikardite
Rari ħafna:	Iskemija kardijaka
Mhux magħruf	Effużjoni perikardijaka
Disturbi vaskulari	
Komuni:	Pressjoni baxxa, pressjoni għolja, fwawar
Rari:	Vaskulite
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	
Komuni ħafna:	Qtuġħ ta' nifs*, soġħla*
Komuni:	Disfonja, epriċċassi, disturbi respiratorji, konġestjoni tal-passaġġ tan-niċċi, konġestjoni tas-sinus, konġestjoni tal-imnieħher, rinoreja, żiedha tnixxija mill-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs, ugħiġ fil-forni u fil-laringi
Rari ħafna:	Mard tal-interstizzju tal-pulmun
Mhux magħruf:	fibroži pulmonari, pressjoni arterjali pulmonari għolja#
Disturbi gastro-intestinali	
Komuni ħafna:	Rimettar*, dardir, ugħiġ fl-addome, dijarea, halq xott*
Komuni:	Dispepsja, marda ta' rifluss gastroesofagali, stomatite, ulċera fil-halq, glossodinja, fsada mill-hanek, stitikezza, gass, murliti, kelite, nefha fl-addome, ġingivite, glossite, disturb fis-snien
Mhux komuni:	Pankreatite, ugħiġ fil-halq
Rari:	Kolite iskemika
Rari ħafna:	Kolite ulċerattiva
Mhux magħruf	Pigmentazzjoni fl-ilsien
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Komuni:	Iperbilirubinimja, epatomegalija
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħbi il-ġilda	
Komuni ħafna:	Alopcja, ħakk*, ġilda xotta*, raxx*
Komuni:	Psorjas, reazzjoni ta' fotosensittività, raxx makulopapulari, dermatite, raxx eritematuż, ekżema, issir għarqan bil-lejl, iperidroži, akne, furunkolite, eritema, urtikarja, għamlia tax-xagħar mhux normali, disturbi fid-dwiefer
Rari:	Sarkożdoži tal-ġilda
Rari ħafna:	Sindrome ta' Stevens Johnson, nekrolisi tossika tal-epidermide, eritema multiforme

Disturbi muskolu-skeletici u tat-tessuti konnettivi	
Komuni hafna:	Mijalġja, artralġja, uġiġħ muskoluskeletaliku
Komuni:	Artrite, uġiġħ fid-dahar, spażmi muskolari, uġiġħ fl-estremità
Mhux komuni:	Uġiġħ fl-ghadam, dghufija fil-muskoli
Rari:	Rabdomijolisi, mijosite, artrite rewmatika
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	
Komuni:	Frekwenza tal-awrina, żieda fl-awrina, anomalija fl-awrina
Rari:	Indeboliment renali, insuffiċjenza renali
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	
Komuni:	Ma jkunx hemm mestrawwazzjoni, uġiġħ fis-sider, uġiġħ tal-mestrwazzjoni, disturb mestrawali, disturbi fl-ovarji, disturbi fil-vagina, disfunkzjoni sessuali, infjammazzjoni fil-prostata, disfunkzjoni tal-erezzjoni
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn tingħata	
Komuni hafna:	Reazzjoni fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni*, infjammazzjoni fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, għeja, astenja, irritabilità, tertir ta' bard, deni, marda tixbaħ lill-influwenza, uġiġħ
Komuni:	Uġiġħ fis-sider, skumdità fis-sider, uġiġħ fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, thossok ma tiflaħx, edima fil-wieċċe, edima periferali, thossok mhux normali, għatx
Rari:	Nekrosi fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni
Investigazzjonijiet	
Komuni hafna:	Tnaqqis fil-piż

* Dawn ir-reazzjoni avversi kienu komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$) fi provi minn il-pazjenti kkurati b'monoterapija b'ViraferonPeg.

Tikketta tal-klassi ghall-prodotti ta' interferon, ara hawn taht "Pressjoni arterjali pulmonari għolja".

Deskrizzjoni ta' reazzjoni avversi magħżula fl-adulti

Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' newtropenja u trombocitopenija kienu ħfief (Gradi ta' WHO 1 jew 2). Kien hemm xi każijiet ta' newtropenja aktar severa f'pazjenti li gew ikkurati bid-dozi rrakkmandati ta' ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin (Gradi ta' WHO 3 : 39 minn 186 [21%]; u gradi ta' WHO 4: 13 minn 186 [7%]).

Fi prova klinika, madwar 1,2% tal-pazjenti li kienu kkurati b'ViraferonPeg jew interferon alfa-2b flimkien ma' ribavirin irrappurtaw avvenimenti psikjatriċi li kienu ta' periklu għall-hajja waqt il-kura. Dawn l-avvenimenti kieni jinkludu l-sibejiet dwar suwiċidju u attentati ta' suwiċidju (ara sezzjoni 4.4).

Avvenimenti avversi kardiovaskulari (CVS - cardiovascular), l-aktar arritmija, dehru li kienu korrelati l-aktar ma' mard CVS li kien jezisti minn qabel u terapija b'sustanzi kardjotossici fil-passat (ara sezzjoni 4.4). Kardiomijopatija, li tista' tkun riversibbli wara t-twaqqif ta' interferon alpha, kienet irrappurtata b'mod rari f'pazjenti mingħajr evidenza preċedenti ta' mard kardijaku.

Ġew irrapportati każijiet ta' pressjoni arterjali pulmonari għolja (PAH) bi prodotti li fihom interferon alfa, b'mod partikolari f'pazjenti b'fatturi ta' riskju għall-PAH (bhal pressjoni portali għolja, infekzjoni tal-HIV, cirroži). Ĝew irrapportati avvenimenti f'diversi punti ta' żmien, generalment avversi xħur wara l-bidu tal-kura b'interferon alfa.

Disturbi fl-ghajnejn li gew irrappurtati b'mod rari b'alfa interferons jinkludu retinopatija (inkluż edima makulari), emorraqi fir-retina, okklużjoni ta' arterja jew vina tar-retina, tnixxijiet fir-retina, tnaqqis fiċ-ċarezza tal-vista jew fil-kamp viżiv, nevrite ottika, u papilloedima (ara sezzjoni 4.4).

Varjetà wiesa' ta' disturbi awtoimmuni jew li jseħħu permezz tas-sistema immuni ġew irrappurtati b'alfa interferons, inkluż disturbi tat-tirojde, lupus eritematuż sistemiku, artrite rewmatoid (ġidha jew aggravata), pupura tromboċitopenika idjopatika u trombotika, vaskulite, u newropatiji li jinkludu mononewropatiji u sindrome Vogt-Koyanagi-Harada (ara wkoll sezzjoni 4.4).

Pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Għal pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV li qed jirċievu ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin, effetti mhux mixtieqa oħra (li ma kinux irrapportati f'pazjenti b'infezzjoni waħda) li kienu rrapportati fl-istudji akbar bi frekwenza ta' > 5% kienu: kandidajasi orali (14%), lipodistrofja akkwistata (13%), tnaqqis fil-limfoċi CD4 (8%), tnaqqis fl-aplit (8%), żieda tal-gamma-glutamyltransferase (9%), u ġiġi fid-dahar (5%), żieda tal-amylase fid-demm (6%), żieda tal-lactic acid fid-demm (5%), epatite citolitika (6%), żieda tal-lipase (6%) u wġiġi fir-riġel/driegħ (6%).

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Tossicità mitokondrijali

Tossicità mitokondrijali u aċidozi lattika kienu rrapportati f'pazjenti pozittivi ghall-HIV li kienu qed jirċievu kors ta' NRTI u ribavirin assoċjat għall-infezzjoni fl-istess hin b'HCV (ara sezzjoni 4.4).

Valuri tal-laboratorju għal pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV

Għalkemm tossicitajiet ematoloġiċi ta' newtropenija, tromboċitopenija u anemija sehhew b'mod aktar frekwenti f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV, il-parti l-kbira setghu jkunu mma tisgħixi b'tibdil fid-doża u rari kellhom bżonn iwaqqfu l-kura aktar kmieni (ara sezzjoni 4.4). Anormalitajet ematoloġiċi kienu rrapportati b'mod aktar frekwenti f'pazjenti li kienu qed jirċievu ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin meta mqabbel ma' pazjenti li kienu qed jirċievu interferon alfa-2b flimkien ma' ribavirin. Fi Studju 1 (ara sezzjoni 5.1), tnaqqis fil-livelli tal-ghadd assolut tan-newtropili taht il-500 ċellula/mm³ gie osservat f'4% (8/194) tal-pazjenti u tnaqqis fl-ghadd tal-plejtlits taht 50,000/mm³ gie osservat f'4% (8/194) tal-pazjenti li kienu qed jirċievu ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin. Anemija (emoglobin < 9.4g/dl) kienet irrapportata fi 12% (23/194) tal-pazjenti kkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin.

Tnaqqis fil-limfoċi CD4

Kura b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin kienet assoċjata ma' tnaqqis fl-ghadd assolut ta' ċelluli CD4+ fl-ewwel 4 ġimħat mingħajr tnaqqis fil-perzentuali taċ-ċelluli CD4+. It-tnaqqis fl-ghadd ta' ċelluli CD4+ kien riversibbli mat-tnaqqis tad-doża jew twaqqif tat-terapija. L-użu ta' ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin ma kellux impatt negattiv li jidher fuq il-kontroll ta' viremija bl-HIV waqt it-terapija jew fiż-żmien ta' follow-up. Hemm dejta limitata disponibbli dwar is-sigurtà (N=25) f'pazjenti li jkollhom infezzjoni fl-istess hin b'għadha ta' ċelluli CD4+ < 200/µl (ara sezzjoni 4.4).

Jekk jogħgbok irreferi ghall-SmPC rispettiv tal-prodotti antiretrovirali mediċinali li għandhom jittieħdu fl-istess hin ma' terapija ghall-HCV għall-gharfien u l-immaniggjar ta' tossicitajiet speċifici għal kull prodott u l-potenzjal kċċista' jkun hemm l-istess tossicitajiet b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin.

Popolazzjoni pedjatriku

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Fi prova klinika b'107 pazjent tifel u tifla u adolexxenti (3 sa 17-il sena) ikkurati b'terapija kombinata ta' ViraferonPeg u ribavirin, bidliet fid-doża kienu meħtieġa f'25% tal-pazjenti, l-aktar komuni minħabba anemija, newtropenija jew telf tal-piż. B'mod generali, il-profil tar-reazzjonijiet avversi fit-tfal u l-adolexxenti kien simili għal dak li ġie osservat fl-adulti, għalkemm hemm thassib marbut mal-ġruu pedjatriku dwar l-inibizzjoni tat-tkabbir. Waqt terapija kombinata għal sa 48 ġimħa k-ViraferonPeg u ribavirin, ġiet osservata inibizzjoni tat-tkabbir li f'xi pazjenti wasslet għal tnaqqis fit-tul (ara sezzjoni 4.4). Telf tal-piż u inibizzjoni tat-tkabbir kienu komuni hafna waqt il-kura (fit-tmiem tal-kura, tnaqqis medju mil-linjal baži fil-percentiles tal-piż u tat-tul kien ta' 15-il percentile u 8 percentiles, rispettivament) u l-veloċità tat-tkabbir ġiet inibita (< tielet percentile f'70 % tal-pazjenti).

Fi tmiem l-24 ġimħa ta' follow-up wara l-kura, it-tnaqqis medju mil-linjal baži tal-percentiles tal-piż u tat-tul kienu għadhom ta' 3 percentiles u 7 percentiles, rispettivament, u 20 % tat-tfal baqa' jkollhom inibizzjoni tat-tkabbir (veloċità ta' tkabbir < tielet percentile). Erbgha u disghin minn 107 itfal kienu rregistrati fil-prova ta' segwitu fit-tul ta' 5 snin. L-effetti fuq it-tkabbir kienu inqas f'dawk l-individwikkurati għal 24 ġimħa milli f'dawk ikkurati għal 48 ġimħa. Minn qabel il-kura sat-tmiem tal-perjodu ta' segwitu fit-tul fost tfal ikkurati għal 24 jew 48 ġimħa, il-percentiles tat-tul għall-ekonomi b'1,3 u

9,0 percentiles, rispettivamente. Erbgha u għoxrin fil-mija tal-individwi (11/46) ikkurati għal 24 ġimġha u 40% tal-individwi (19/48) ikkurati għal 48 ġimġha kellhom tnaqqis ta' > 15-il percentile fit-tul għall-età minn qabel il-kura sal-ahhar tas-segwitu fit-tul ta' 5 snin meta mqabbel mal-percentile fil-linja bażi ta' qabel il-kura. Hdax fil-mija tal-individwi (5/46) ikkurati għal 24 ġimġha u 13% tal-individwi (6/48) ikkurati għal 48 ġimġha kien osservat li kellhom tnaqqis ta' > 30 percentile tat-tul għall-età mil-linja bażi ta' qabel il-kura sal-ahhar tas-segwitu fit-tul ta' 5 snin. Għall-piż, minn qabel il-kura sal-ahhar tas-segwitu fit-tul ta' 5 snin, il-percentiles tal-piż għall-età naqsu b'1,3 u 5,5 percentiles fost individwi kkurati għal 24 ġimġha jew 48 ġimġha, rispettivament. Ghall-BMI, minn qabel il-kura sal-ahhar tas-segwitu fit-tul ta' 5 snin, il-percentiles tal-BMI għall-età naqsu b'1,8 u 75 percentiles fost individwi kkurati għal 24 ġimġha jew 48 ġimġha, rispettivament. Tnaqqis fil-percentile tat-tul medju wara sena wahda ta' segwitu fit-tul kien l-aktar prominenti fi tfal qabel l-età tal-pubertà. It-tnaqqis fil-punteggi Z tat-tul, piż u BMI osservati waqt il-faži ta' kura mqabbel ma' popolazzjoni normattiva ma rkuprax ghalkollox fit-tmiem tal-perjoda, segwitu fit-tul għal tfal ikkurati b'48 ġimġha ta' terapija (ara sezzjoni 4.4).

Fil-faži ta' kura ta' dan l-istudju, l-aktar reazzjonijiet avversi komuni fl-individwi kollha kienu deni (80%), ugħiġi ta' ras (62%), newtropenija (33%), għeja (30%), anoressija (29%) u eritemia fis-sit tal-injezzjoni (29%). Individwu wieħed biss waqqaf it-terapija minhabba reazzjonijiet avversi (tromboċitopenija). Il-bieċċa l-kbira tar-reazzjonijiet avversi rrappurtati fl-istudju kieni nifieg jew moderati fis-severità tagħhom. Reazzjonijiet avversi severi kieni rrappurtati f'7% (8/107) tal-individwi kollha u kieni jinkludu wǵiġi fis-sit tal-injezzjoni (1 %), ugħiġi fl-esternitajiet (1 %), ugħiġi ta' ras (1 %), newtropenija (1 %) u deni (4 %). Reazzjonijiet avversi importanti li seħħew f'din il-popolazzjoni ta' pazjenti minhabba l-kura kieni nervi (8%), aggressjoni (3%), rabja (2%), depressjoni/burdata deppressa (4%) u ipotirodjiżmu (3%) u 5 individwi luu kura b'levothyroxine għal ipotirodjiżmu/TSH għoli.

Sommarju tar-reazzjonijiet avversi f'tabella

Ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin marbutin mal-kura kieni rrappurtati fl-istudju f'pazjenti tfal u adolexxenti kkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin. Dawn ir-reazzjonijiet huma elenkti f'**Tabella 7** skont il-klassi tas-sistemi u tal-organi u l-frekwenza (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) jew mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-dejta disponibbli).

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, bl-aktar serji jitniżżlu l-ewwel.

Tabella 7 Reazzjonijiet avversi rrappurtati b'mod komuni ħafna, komuni u mhux komuni fil-prova klinika f'pazjenti tfal u adolexxenti kkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin

Infezzjonijiet u infestazzjoni	
Komuni:	Infezzjoni kkawżata minn fungu, influwenza, herpes tal-ħalq, otite media, faringite kkawżata minn streptokokki, nażofaringite, sinozite
Mhux komuni:	Pnewmonja, askarjas, enterobijasi, herpes zoster, cellulite, infezzjoni tal-passaġġ tal-awrina, gastroenterite
Disturbi taċ-ċedemm u tas-sistema limfatika	
Komuni ħafna:	Anemija, lewkopenija, newtropenija
Komuni:	Tromboċitopenija, limfadenopatijsa
Disturbi fis-sistema endokrinarja	
Komuni:	Ipotirodjiżmu
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	
Komuni ħafna:	Anoressija, nuqqas ta' aptit
Disturbi psikjatriċi	
Komuni:	Hsibijiet dwar suwiċidju [§] , attentat ta' suwiċidju [§] , depressjoni, aggressjoni, burdati emozzjonali, rabja, aġitazzjoni, ansjetà, tibdil fil-burdata, aġitazzjoni, nervi, insomnja
Mhux komuni:	Imġiba mhux normali, burdata deppressa, disturb emozzjonali, biża', ħmar il-lejl

Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	
Disturbi fis-sistema nervuża	
Komuni hafna:	Ugħiġ ta' ras, sturdament
Komuni:	Tibdil fis-sens tat-togħma, sinkope, disturbi fl-attenzjoni, ngħas, irqad batut
Mħux komuni:	Nevalgħija, letargħja, parestesija, ipoestesija, attivitā psikomotorja eċċessiva, roghda
Disturbi fl-ġħajn	
Komuni:	Ugħiġ fl-ġħajnejn
Mħux komuni:	Emorragħja fil-konguntiva, ħakk fl-ġħajnejn, keratite, vista mċajpra, fotofobija
Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika	
Komuni:	Vertigo
Disturbi fil-qalb	
Komuni:	Palpitazzjonijiet, takikardija
Disturbi vaskulari	
Komuni:	Fwawar
Mħux komuni:	Pressjoni baxxa, sfurija
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	
Komuni:	Sogħla, epistassi, ugħiġ fil-faringi u fil-laringi
Mħux komuni:	Tharħir, skumdità fl-imnieher, rinoreja
Disturbi gastro-intestinali	
Komuni hafna:	Ugħiġ addominali, ugħiġ fil-parti ta' fuq ta' addome, rimettar, dardir
Komuni:	Dijarea, stomatite b'afti, kejloži, ulċeru fl-halq, skumdità fl-istonku, ugħiġ fil-halq
Mħux komuni:	Dispepsja, ġingivite
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Mħux komuni:	Epatomegalija
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taht il-ġilda	
Komuni hafna:	Alopecja, ġilda xotta
Komuni:	Hakk, raxx, eritematuż, ekżema, akne, eritema
Mħux komuni:	Reazjoni ta' fotosensittività, raxx makulopapulari, tqaxxir tal-ġilda, distub tal-pigmentazzjoni, dermatite atopika, il-ġilda titlef il-kulur
Disturbi muskolu-skelettri u fit-tessuti konnettivi	
Komuni hafna:	Mijalġja, artralġja
Komuni:	Ugħiġ muskuloskeletaliku, ugħiġ fl-estremità, ugħiġ fid-dahar
Mħux komuni:	Ġbid tal-muskoli, kontrazzjoni involontarja tal-muskoli
Disturbi fil-kliċċi u fis-sistema urinarja	
Mħux komuni:	Proteini fl-awrina
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	
Mħux komuni:	Nisa: Dismenorrea
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Komuni hafna:	Eritema fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, għejja, deni, tertir, marda tixbaħ lill-influwenza, astenija, ugħiġ, hass hażin, irritabilità
Komuni:	Reazzjoni fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, ħakk fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, raxx fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, ġilda xotta fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, ugħiġ fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, thoss il-bard
Mħux komuni:	Ugħiġ fis-sider, skumdità fis-sider, ugħiġ fil-wiċċ
Investigazzjonijiet	
Komuni hafna:	Tnaqqis fir-rata ta' tkabbir, (tnaqqis fit-tul u/jew fil-piż għall-età)
Komuni:	Ormon li jistimula t-tirojde fid-demm jiżdied, jiżdied it-thyroglobulin

Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	
Mhux komuni:	Antikorp kontra t-tirojde pozittiv
Koriment u avvelenament	
Mhux komuni:	Tbengila

Effett tal-klassi tal-prodotti li fihom interferon-alfa – irappurtat b’terapija ta’ interferon standard f’pazjenti adulti u pedjatriċi; b’ViraferonPeg irappurtat f’pazjenti adulti.

Deskrizzjoni ta’ reazzjonijiet avversi magħżula fi tfal u adolexxenti

Hafna mill-bidliet fil-valuri tal-laboratorju fil-prova klinika b’ViraferonPeg/ribavirin kieni hifief jew moderati. Tnaqqis tal-emoglobina, ċelluli bojod tad-demm, plejtlits, newtrophili u żieda fil-bilirubina jistgħu jkunu jeħtieġ tnaqqis tad-doża jew twaqqif permanenti tat-terapija (ara sezzjoni 4.2). Filwaqt li bidliet fil-valuri tal-laboratorju ġew osservati f’xi pazjenti kkurati b’ViraferonPeg meta ntuża flimkien ma’ ribavirin fil-prova klinika, il-valuri reġgħu lura għal-livelli tal-linjal baži fi ftit ġimġħat wara li ntemmet it-terapija.

Rappurtar ta’ reazzjonijiet avversi suspectati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspectati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott medicinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-rislu tal-prodott medicinali. Il-professjonisti dwar il-kura tas-sahha huma mitluba jirappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspectata permezz tas-sistema ta’ rappurtar nazzjonali imniżżla f’Appendici V.

4.9 Doża eċċessiva

Kieni rrappurtati doži sa 10,5 darbiet id-doża intenzjonata. L-oħra doża rrappurtata kuljum hija ta’ 1.200 µg f’ġurnata wħadha. B’mod ġenerali, l-avvenimenti avveri li debru f’każiżjiet ta’ doża eċċessiva li kieni jinvolvu ViraferonPeg huma konsistenti mal-profile m’sigurta magħruf għal ViraferonPeg; madankollu, is-severità tal-avvenimenti tista’ tiżdied. Metodi standard biex tiżdied l-eliminazzjoni tal-prodott medicinali, eż. dijalisi, ma ntwerewx li kiend u tl-M’hemm l-ebda antidot specifiku disponibbli għal ViraferonPeg; għalhekk, kura sintomatika u osservazzjoni mill-qrib tal-pazjent huma rrakkomandati f’każiżjiet ta’ doża eċċessiva. Jekk ikun hemm, it-tobba li jordnaw huma rrakkomandati li jikkonsultaw ċentru tal-kontroll tal-veleni (PCC - poison control centre).

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIĆI

5.1 Proprietajiet farmakodinamici

Kategorija farmakoterapewka: Immunostimulanti, Interferoni, Kodiċi ATC: L03AB10.

Interferon alfa-2b rikombinanti huwa konjugat b’mod kovalenti ma’ monomethoxy polyethylene glycol bi grad medju ta’ sostituzzjoni ta’ mole wieħed ta’ polimer/mole ta’ proteina. Il-massa molekulari medja hija madwar 31.300 daltons li madwar 19.300 minnhom huma magħmula minn proteina.

Mekanizmu ta’ azzjoni

Sudji *in vitro* u *in vivo* jissuġġerixxu li l-attività bijoloġika ta’ ViraferonPeg tinkiseb mill-parti interferon alfa-2b tiegħu.

Interferons jeżerċitaw l-attivitàajiet cellulari tagħhom billi jehlu ma’ riċetturi specifiċi fuq il-wiċċ taċ-ċellula. Studji b’interferons oħra wrew specifiċità għall-ispeċċi. Madankollu, certi speċi ta’ xadini, eż., xadini tal-ispeċċi Rhesus, huma suxxettibbli għal stimulazzjoni farmakodinamika meta dawn ikunu esposti għal interferons tat-tip-1 tal-bniedem.

Ladarba jehel mal-membrana taċ-ċellula, interferon jibda sekwenza kumplessa ta’ avvenimenti intraċellulari li jinkludu l-induzzjoni ta’ certi enzimi. Huwa maħsub illi dan il-proċess, għall-inqas parzialment, huwa responsabbli għar-risponsi varji fiċ-ċellula għal interferon, inkluż l-impediment tar-

replikazzjoni tal-virusijiet f'ċelluli infettati bil-virus, tražżin tal-proliferazzjoni ta' ċelluli u attivitajiet immunomodulaturi bħalma huma t-titjib tal-attività fagoċitika ta' makrofaġi u żjeda fit-ċitotossicità speċifika ta' limfoċiti għal ċelluli fil-mira. Kwalunkwe waħda minn dawn l-attivitàajiet jew l-attivitàajiet kollha kemm huma jistgħu jikkontribwixxu għall-effetti terapewtiċi ta' interferon.

Interferon alfa-2b rikombinanti jimpedixxi wkoll replikazzjoni tal-virus *in vitro* u *in vivo*. Ghalkemm il-mod eżatt kif jaħdem interferon alfa-2b rikombinanti kontra l-virus mhux magħruf, jidher illi jbiddel il-metabolizmu taċ-ċellula ospita. Din l-azzjoni timpedixxi r-replikazzjoni tal-virus jew jekk ir-replikazzjoni sseħħi, il-virions imnissla ma jkunux jistgħu jitilqu miċ-ċellula.

Effetti farmakodinamici

Il-farmakodinamika ta' ViraferonPeg kienet evalwata fi prova ta' doża waħda li tiżdied f'individwi b'saħħithom billi gew eżaminati bidliet fit-temperatura orali, konċentrazzjonijiet ta' proteini effector bħalma huma neopterin tas-serum u 2'5'-oligoadenylate synthetase (2'5'-OAS), kif ukoll l-ghaddha ċelluli bojod u tan-newtropili. Individwi kkurati b'ViraferonPeg urew żidiet żgħar relatati mad-doża fit-temperatura tal-ġisem. Wara dozi singoli ta' ViraferonPeg ta' bejn 0,25 u 2,,0 mikrogrammi/kg/ġimgha, il-konċentrazzjoni ta' neopterin fis-serum idiedet b'mod li kien relatat mad-doża. Tnaqqis fl-ġħadd ta' newtropili u ta' ċelluli bojod fl-aħħar ter-raba' ġimgha kien ikkorrelat mad-doża ta' ViraferonPeg.

Effikaċċja klinika u sigurtà – Adulti

Terapija bi tliet mediciċini b'ViraferonPeg, ribavirin u boceprevir
Irreferi ghall-SmPC ta' boceprevir.

Monoterapija b'ViraferonPeg u terapija b'żewġ mediciċini b'ViraferonPeg u ribavirin

Pazjenti li qatt ma kienu ħadu din il-kura qabel

Saru żewġ provi pivitali, wieħed (C/I97-010) b'monoterapija b'ViraferonPeg; l-ieħor (C/I98-580) b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin. Pazjenti eligiboli għal dawn il-provi kellhom epatite Ċ kronika li kienet ikkonfermata b'assagiġ ta' polymerase chain reaction (PCR) tal-HCV-RNA pozittiv (> 30 IU/ml), bijopsija tal-fwied konsistenti ma'dijaljosi istologika ta' epatite kronika mingħajr kawżi oħra għall-epatite kronika, u ALT anormali fis-serum.

Fil-prova ta' monoterapija b'ViraferonPeg, total ta' 916-il pazjenti b'epatite Ċ kronika li qatt ma ħadu kura qabel kienu kkurati b'ViraferonPeg (0,5, 1,0 jew 1,5 mikrogrammi/kg/ġimgha) għal sena b'perjodu follow-up ta' sitt xħuri. Barra minn hekk, 303 pazjenti reċivew interferon alfa-2b (3 miljun Unità Internazzjonali [MIU – *million International Units*] tliet darbiet fil-ġimħha) bħala komparatur. Dan l-istudju wera li ViraferonPeg kien superjuri għal interferon alfa-2b (**Tabella 8**).

Fil-prova fejn ViraferonPeg intuża f'kombinazzjoni, 1.530 pazjent li qatt ma ħadu kura qabel ingħataw kura għal sena b'wixxed mill-korsijiet ta' kombinazzjoni li gejjin:

- ViraferonPeg (1,5 mikrogrammi/kg/ġimħha) + ribavirin (800 mg kuljum), (n = 511).
- ViraferonPeg (1,5 mikrogrammi/kg/ġimħha għal xahar segwit minn 0,5 mikrogrammi/kg/ġimħha għal 11-il xahar) + ribavirin (1.000/1.200 mg kuljum), (n = 514).
- Interferon alfa-2b (3 MIU tliet darbiet fil-ġimħha) + ribavirin (1.000/1.200 mg kuljum) (n = 505).

Id-din il-prova, il-kombinazzjoni ta' ViraferonPeg (1,5 mikrogrammi/kg/ġimħha) u ribavirin kienet, b'mod sinifikattiv, aktar effettiva mill-kombinazzjoni ta' interferon alfa-2b u ribavirin (**Tabella 8**), l-aktar f'pazjenti infettati b'Genotip 1 (**Tabella 9**). Rispons sostniet kien evalwat skont ir-rata ta' rispons sitt xħur wara li twaqqfet il-kura.

Il-ġenotip ta' HCV u l-ammont virali fil-linjalbażi huma fatturi pronjostiċi li huma magħrufin li jaffettwaw ir-rati ta' rispons. Madankollu ntweri li r-rati ta' rispons f'din il-prova kienu jiddependu wkoll fuq id-doża ta' ribavirin li nghata flimkien ma' ViraferonPeg jew interferon alfa-2b. F'dawk il-pazjenti li nghataw > 10,6 mg/kg ta' ribavirin (doża ta' 800 mg f'pazjent tipiku li jiżen 75 kg), minkejja l-ġenotip jew l-ammont virali, ir-rati ta' rispons kien, b'mod sinifikattiv, oħla minn dawk

ta' pazjenti li nghataw \leq 10,6 mg/kg ta' ribavirin (**Tabella 9**), filwaqt illi r-rati ta' rispons f'pazjenti li nghataw $>$ 13,2 mg/kg ta' ribavirin kienu sahansitra oghla.

Tabella 8 Rispons virologiku sostnut (%) ta' pazjenti negattivi għal HCV)

	Monoterapija b'ViraferonPeg				ViraferonPeg + ribavirin		
Kors ta' kura	P 1,5	P 1,0	P 0,5	I	P 1,5/R	P 0,5/R	I/R
Numru ta' pazjenti	304	297	315	303	511	514	505
Rispons fit-tmiem tal-kura	49%	41%	33%	24%	65%	56%	54%
Rispons sostnut	23%*	25%	18%	12%	54%**	47%	47%

P 1,5 ViraferonPeg 1,5 mikrogrammi/kg

P 1,0 ViraferonPeg 1,0 mikrogramma/kg

P 0,5 ViraferonPeg 0,5 mikrogramma/kg

I Interferon alfa-2b 3 MIU

P 1,5/R ViraferonPeg (1,5 mikrogrammi/kg) + ribavirin (800 mg)

P 0,5/R ViraferonPeg (1,5 sa 0,5 mikrogramma/kg) + ribavirin (1.000/1.200 mg)

I/R Interferon alfa-2b (3 MIU) + ribavirin (1.000/1.200 mg)

* p < 0,001 P 1,5 vs. I

** p = 0,0143 P 1,5/R vs. I/R

Tabella 9 Rati ta' rispons sostnut b'ViraferonPeg + ribavirin ikkant id-doża ta' ribavirin, il-genotip u l-ammont viral

Genotip ta' HCV	Doża ta' Rebetol (mg/kg)	P 1,5/R	P 0,5/R	I/R
Il-Genotipi kollha	Kollha	54%	47%	47%
	\leq 10,6	50%	41%	27%
	$>$ 10,6	61%	48%	47%
Genotip 1	Kollha	42%	34%	33%
	\leq 10,6	38%	25%	20%
	$>$ 10,6	48%	34%	34%
Genotip 1 \leq 600.000 IU/ml	Kollha	73%	51%	45%
	\leq 10,6	74%	25%	33%
	$>$ 10,6	71%	52%	45%
Genotip 1 $>$ 600.000 IU/ml	Kollha	30%	27%	29%
	\leq 10,6	27%	25%	17%
	$>$ 10,6	37%	27%	29%
Genotip 2/3	Kollha	82%	80%	79%
	\leq 10,6	79%	73%	50%
	$>$ 10,6	88%	80%	80%

P 1,5/R ViraferonPeg (1,5 mikrogrammi/kg) + ribavirin (800 mg)

P 0,5/R ViraferonPeg (1,5 sa 0,5 mikrogramma/kg) + ribavirin (1.000/1.200 mg)

I/R Interferon alfa-2b (3 MIU) + ribavirin (1.000/1.200 mg)

Il-istudju fejn ingħatat monoterapija b'ViraferonPeg, il-Kwalità tal-Hajja ġeneralment kienet inqas affettwata b'0,5 mikrogramma/kg ta' ViraferonPeg milli b'1,0 mikrogramma/kg ta' ViraferonPeg darba fil-ġimġha jew b'3 MIU ta' interferon alfa-2b tliet darbiet fil-ġimġha.

Fi prova separata, 224 pazjent b'genotip 2 jew 3 irċivew ViraferonPeg, 1,5 mikrogrammi/kg minn taht il-gilda, darba fil-ġimġha, flimkien ma' ribavirin 800 mg -1.400 mg p.o. għal 6 xhur (ibbażat fuq il-piż tal-ġisem, tliet pazjenti biss li kienu jiżnu > 105 kg, irċivew doża ta' 1.400 mg) (**Tabella 10**). Erbgħa u ġħoxrin % kellhom fibroži li tgħaqqa jew ċirroži (Knodell 3/4).

Tabella 10 Rispons viroloġiku fi tmiem il-kura, Rispons Viroloġiku Sostnut u rikaduta skont il-Genotip ta' HCV u l-ammont viral*

	ViraferonPeg 1,5 µg/kg darba fil-ġimġha flimkien ma' Ribavirin 800-1.400 mg/jum		
	Tmiem ir-rispons ghall-kura	Rispons Viroloġiku Sostnut	Rikaduta
L-individwi kollha	94% (211/224)	81% (182/224)	12% (27/224)
HCV 2 ≤ 600.000 IU/ml	100% (42/42)	93% (39/42)	7% (3/42)
	100% (20/20)	95% (19/20)	9% (1/20)
	100% (22/22)	91% (20/22)	9% (2/22)
HCV 3 ≤ 600.000 IU/ml	93% (169/182)	79% (143/182)	14% (24/166)
	93% (92/99)	86% (85/99)	8% (7/91)
	93% (77/83)	70% (58/83)	23% (17/75)

- Kwalunkwe individwu b'livell li ma jitkejjilx ta' HCV-RNA fil-vista ta' ġimġha 12 tal-follow-up u dejta nieqsa fil-vista ta' ġimġha 24 tal-follow-up kien meqjus li għandu rispons sostnut. Kwalunkwe individwu b'dejta nieqsa sa u wara ġimġha 12 tal-follow-up kien meqjus bhala li ma kellux rispons f'ġimġha 24 tal-follow-up

Il-kura ta' 6 xhur f'din il-prova kienet ittollerata ahjar mill-kura ta' sena fil-prova pivitali bil-kombinazzjoni; għat-twaqqif 5 % vs 14 %, għal modifikazzjoni id-doża 18 % vs 49 %.

Fi prova mhux komparattiva, 235 pazjent b'genotip 1 u ammont viral baxx (< 600.000 IU/ml) irċivew ViraferonPeg, 1,5 mikrogrammi/kg minn taht il-ġilda, darba fil-ġimġha, flimkien ma' ribavirin aġġustat skont il-piż. Ir-rata globali ta' rispons sostnut wara 24 ġimġha ta' kura kienet 50 %. Wieħed u erbgħin fil-mija tal-individwi (97/235) kellhom rivelli ta' HCV-RNA fil-plażma li ma jitkejlux f'ġimġha 4 u ġimġha 24 tat-terapija. F'dan is-sottogrupp, kien hemm rata ta' rispons viroloġiku sostnut ta' 92 % (89/97). Ir-rata għolja ta' rispons sostnut f'dan is-sottogrupp ta' pazjenti ġiet identifikata f'analizi interim (n=49) u kienet ikk-informata b'mod prospettiv (n=48).

Dejta limitata storika tindika li l-kura għal 48 ġimġha tista' tkun assoċjata ma' rata oħla ta' rispons sostnut (11/11) u ma' riskju kien baxx ta' rikaduta (0/11 meta mqabbel ma' 7/96 wara 24 ġimġha ta' kura).

Prova klinika kbira li minn i-partēcipanti ntghażlu b'mod każwali qabblet is-sigurtà u l-effikaċċja tal-kura għal 48 ġimġi. Ma' żewġ korsijiet ta' ViraferonPeg/ribavirin [ViraferonPeg 1,5 µg/kg u 1 µg/kg minn taht il-ġilda, darba fil-ġimġha t-nejn flimkien ma' ribavirin 800 sa 1.400 mg p.o. kuljum (maqsum f'żewġ doži)] u peginterferon alfa-2a 180 µg minn taht il-ġilda darba fil-ġimġha ma' ribavirin 800 sa 1.200 mg p.o. kuljum (maqsum f'żewġ doži) fi 3.070 adult li qatt ma hadu kura qabel h-oqbie Ċ-kronika ta' ġenotip 1. Ir-rispons ghall-kura kien imkejjel skont ir-Rispons Viroloġiku Sostnut (SVR - *Sustained Virologic Response*) li huwa definit bhala HCV-RNA li ma jistax jitkejjel f'ġimġha 24 wara l-kura (ara **Tabella 11**).

Tabella 11 Rispons viroloġiku f'ġimġha ta' kura 12, rispons fit-tmiem tal-kura, rata ta' rikaduta* u Rispons Viroloġiku Sostnut (SVR)

Grupp ta' Kura	% (numru) ta' pazjenti		
	ViraferonPeg 1,5 µg/kg + ribavirin	ViraferonPeg 1 µg/kg + ribavirin	peginterferon alfa-2a 180 µg + ribavirin
HCV-RNA li ma jistax jitkejjel f'ġimġha ta' kura 12	40 (407/1.019)	36 (366/1.016)	45 (466/1.035)

Rispons fit-tmiem tal-kura	53 (542/1.019)	49 (500/1.016)	64 (667/1.035)
Rikaduta	24 (123/523)	20 (95/475)	32 (193/612)
SVR	40 (406/1.019)	38 (386/1.016)	41 (423/1.035)
SVR f'pazjenti b'HCV-RNA li ma jistax jitkejjel f'ġimħa ta' kura 12	81 (328/407)	83 (303/366)	74 (344/466)

* (Assaġġ PCR ta' HCV-RNA, bil-limitu l-baxx li jista' jigi kkwantifikat ta' 27 IU/ml)

Nuqqas ta' rispons virologiku bikri sa ġimħa ta' kura 12 (HCV-RNA li jista' jitkejjel bi tnaqqis ta' $< 2 \log_{10}$ mil-linja b'z-żebbu kien kriterju għat-twaqqif tal-kura.

Fit-tliet gruppi kollha ta' kura, ir-rati ta' rispons virologiku sostnut kienu simili. F'pazjenti ta' kura Afrikan-Amerikan (li huwa fattur ta' pronjosi batut magħruf għat-tnejha tal-HCV), kura b'terapija kombinata ta' ViraferonPeg (1,5 µg/kg)/ribavirin irriżultat f'rispons virologiku sostnut oġġilà meta mqabbel ma' doża ta' ViraferonPeg 1µg/kg. Bid-doża ta' ViraferonPeg 1,5 µg/kg flimkien ma' ribavirin, ir-rati ta' rispons virologiku sostnut kien aktar baxxi f'pazjenti b'ċirrożi iż-żspajjenti b'livelli normali ta' ALT, f'pazjenti b'ammont viral ta' > 600.000 IU/ml fil-linja bażi, u f'pazjenti b'età > 40 sena. Pazjenti Kawkasi kellhom rati ta' rispons virologiku sostnut oġġilà meta mqabbbla mal-Afrikan Amerikani. Fost pazjenti b'HCV-RNA li ma setax jitkejjel fi trumi il-kura, ir-rata ta' rikaduta kienet ta' 24 %.

Tbassir ta' rispons virologiku sostnut - Pazjenti li qatt ma kieni jaħdu din il-kura qabel: Rispons virologiku sa' ġimħa 12 huwa definit bħala mill-anqas tnaqqis ta' 2-log fl-ammont viral jew livelli ta' HCV-RNA li ma jistgħux jitkejjlu. Rispons virologiku sa' ġimħa 4 huwa definit bħala mill-anqas tnaqqis ta' 1-log fl-ammont viral jew livelli ta' HCV-RNA li ma jistgħux jitkejjlu. Dawn il-punti ta' zmien (ġimħa ta' kura 4 u ġimħa ta' kura 12) intwew li jistgħu jintużaw biex jitbassar ir-rispons sostnut (**Tabella 12**).

Tabella 12 Valur imbassar għar-Rispons Virologiku waqt il-kura waqt terapija kkombinata b'ViraferonPeg 1,5 µg/kg/ribavirin 800-1.400 mg

	Negattiv			Pożittiv		
	L-ebda rispons fil-ġimħa ta' ta' kura	L-ebda rispons sostnut	Valur imbassar negattiv	Rispons fil-ġimħa ta' kura	Rispons sostnut	Valur imbassar pożittiv
Genotip 1*						
Sa' ġimħa 4*** (n=950)						
HCV-RNA negattiv	834	539	65% (539/834)	116	107	92% (107/116)
HCV-RNA negattiv jew tnaqqis ta' ≥ 1 log fl- ammont viral	220	210	95% (210/220)	730	392	54% (392/730)
Sa' ġimħa 12*** (n=915)						
HCV-RNA negattiv	508	433	85% (433/508)	407	328	81% (328/407)
HCV-RNA negattiv jew tnaqqis ta' ≥ 2 log fl-ammont viral	206	205	N/A [†]	709	402	57% (402/709)

Genotip 2, 3**						
Sa ġimgha 12 (n= 215)						
HCV-RNA negattiv jew tnaqqis ta' \geq 2 log fl-ammont virali	2	1	50% (1/2)	213	177	83% (177/213)

*Genotip 1 jirċieu 48 ġimgha ta' kura

**Genotip 2, 3 jirċieu 24 ġimgha ta' kura

***Ir-riżultati pprezentati huma meħudin minn punt ta' zmien wieħed. Pazjent seta' kien nieħes jew kellu riżultat differenti għal ġimha 4 jew ġimha 12.

† Dawn il-kriterji ntużaw fil-protokoll: Jekk l-HCV-RNA ta' ġimgha 12 ikun pozittiv ujkun hemm tnaqqis ta' $< 2\log_{10}$ mil-linja baži, il-pazjenti għandhom iwaqqfu t-terapija. Jekk l-HCV-RNA ta' ġimgha 12 ikun pozittiv ujkun hemm tnaqqis ta' $\geq 2\log_{10}$ mil-linja baži, erġa' t-testja l-HCV-RNA mill-ġdid f'ġimħa 24 u jekk ikun pozittiv, il-pazjenti għandhom iwaqqfu l-kura.

Il-valur negattiv li jbassar rispons sostnut f'pazjenti li ġew ikkurati b'ViraferonPeg bhax monoterapija kien ta' 98%.

Pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV

Saru żewġ provi f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HIV u HCV. Ir-rispons ghall-kura dawn iż-żewġ provi huwa pprezentat f'Tabu 13. Studju 1 (RIBAVIC; P01017) kien studju multiċentriku li fih il-parċeċċanti ntgħażlu b'mod każwali li fih hadu sehem 412 pazjent adult li ma kinux ikkurati fil-passat, li kellhom epatite Ċ kronika u li kellhom ukoll infezzjoni b'HIV. Il-pazjenti tgħażlu b'mod każwali sabiex jirċieu ViraferonPeg (1,5 µg/kg/ġimħa) flimkien ma' ribavirin (800 mg/jum) jew interferon alfa-2b (3 MIU TIW) flimkien ma' ribavirin (800 mg/jum) għal 48 ġimħa b'perjodu ta' follow-up ta' 6 xhur. Studju 2 (P02080) kien studju li fih il-parċeċċanti ntgħażlu b'mod każwali, b'ċentru wieħed li fih hadu sehem 95 pazjent adult li ma kinux ikkurati fil-passat, li kellhom epatite Ċ kronika u li kellhom ukoll infezzjoni b'HIV. Il-pazjenti tgħażlu b'mod każwali biex jirċieu ViraferonPeg (100 jew 150 µg/ġimħa skont il-piż) flimkien ma' ribavirin (800-1,200 mg/jum skont il-piż) jew interferon alfa-2b (3 MIU TIW) flimkien ma' ribavirin (800-1,200 mg/jum skont il-piż). It-tul tat-terapija kien ta' 48 ġimħa b'perjodu ta' follow-up ta' 6 xhur. Iħsejha għal pazjenti infettati b'genotip 2 jew 3 u ammont virali ta' < 800.000 IU/ml (Ampiclor) li kien ikkurati għal 24 ġimħa b'perjodu ta' follow-up ta' 6 xhur.

Tabbu 13 Rispons virologiki sostnut ibbażat fuq il-ġenotip wara ViraferonPeg f'kombinazzjoni u Ribavirin f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HIV

	Studju 1 ¹			Studju 2 ²		
	ViraferonPeg (1,5 µg/kg/ ġimħa) + ribavirin (800 mg)	Interferon alfa-2b (3 MIU TIW) + ribavirin (800 mg)	valur- p ^a	ViraferonPeg (100 jew 150 ^c µg/ġimħa) + ribavirin (800- 1,200 mg) ^d	Interferon alfa-2b (3 MIU TIW) + ribavirin (800- 1,200 mg) ^d	valur- p ^b
Kollha	27% (56/205)	20% (41/205)	0,047	44% (23/52)	21% (9/43)	0,017
Genotip 1, 4	17% (21/125)	6% (8/129)	0,006	38% (12/32)	7% (2/27)	0,007
Genotip 2, 3	44% (35/80)	43% (33/76)	0,88	53% (10/19)	47% (7/15)	0,730

MIU = miljun unità internazzjonali; TIW = tliet darbiet fil-ġimħa.

a: valur p'ibbażat fuq it-test Cochran-Mantel Haenszel Chi square.

b: valur p'ibbażat fuq it-test chi-square.

c: individwi < 75 kg irċeċew 100 µg/ġimħa ViraferonPeg u individwi ≥ 75 kg irċeċew 150 µg/ġimħa ViraferonPeg.

d: id-dozaġġ għal ribavirin kien ta' 800 mg għall-pazjenti li jiżnu < 60 kg, 1,000 mg għall-pazjenti li jiżnu 60-75 kg, u 1,200 mg għall-pazjenti li jiżnu > 75 kg.

¹Carrat F, Bani-Sadr F, Pol S et al. JAMA 2004; 292(23): 2839-2848.

²Laguno M, Murillas J, Blanco J.L et al. AIDS 2004; 18(13): F27-F36.

Rispons istologiku: Bijopsiji tal-fwied ittieħdu qabel u wara l-kura fi Studju 1 u kienu disponibbli għal 210 mill-412-il individwu (51%). Kemm il-puntegħ Metavir kif ukoll il-grad Ishak naqsu fost l-individwi kkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin. Dan it-tnaqqis kien sinifikanti fost dawk li wrew rispons (-0,3 għal Metavir u -1,2 għal Ishak) u stabbli (-0,1 għal Metavir u -0,2 għal Ishak) fost dawk li ma kellhomx rispons. Mill-lat ta' attivitā, madwar terz ta' dawk li kellhom rispons sostnun urew titjib u hadd ma mar ghall-agħar. F'dan l-istudju ma kienx osservat titjib mill-lat ta' fibroži. Steatożi tjebet b'mod sinifikanti f'pazjenti infettati b'HCV ta' Ĝenotip 3.

Kura mill-ġdid b'ViraferonPeg/ribavirin ta' kazijiet li ma rnexxewx b'kura li nghatat qabel

Fi prova mhux komparattiva, 2.293 pazjent b'fibroži moderata sa severa li ma kinux irnexxew b'kura li nghataw fil-passat b'kombinazzjoni ta' alfa interferon/ribavirin kienu kkurati mill-ġdid b'ViraferonPeg, 1,5 mikrogrammi/kg minn taħt il-ġilda, darba fil-ġimġha, flimkien ma' ribavirin aġġustat skont il-piżi tal-ġisem. Terapija fil-passat li ma rnexxiet kienet definita bhala rikaduta ja' nuqqas ta' rispons (pożittivi għal HCV-RNA fi tmiem mill-anqas 12-il ġimġha ta' kura).

Pazjenti li kienu negattivi għal HCV-RNA fit-12-il ġimġha tal-kura komplew il-kura għal 48 ġimħa u kienu segwiti għal 24 ġimħa wara l-kura. Rispons f'ġimġha 12 kien definit bhala HCV-RNA li ma setax jitkejjel wara 12-il ġimġha ta' kura. Rispons Virologiku Sostnun (SVR - *sustained virologic response*) huwa definit bhala HCV-RNA li ma jistax jitkejjel fl-24 ġimġha wara l-kura (Tabella 14).

Tabella 14 Rati ta' rispons ghall-kura mill-ġdid f'każijiet li ma rnexxewx b'kura li nghatat qabel

	Pazjenti b'HCV-RNA li ma setax jitkejjel f'ġimġha tal-kura 12 u SVR wara kura mill-ġdid				
	interferon alpha/ribavirin		speci-interferon alpha/ribavirin		Popolazzjoni globali*
	ġimġha ta' rispons 12 % (n/N)	SVR % (n/N) 99% CI	ġimġha ta' rispons 12 % (n/N)	SVR % (n/N) 99% CI	SVR % (n/N) 99 % CI
B'mod globali	38,6 (549/1.423)	59,4 (326/549) 54,0, 64,8	31,5 (272/863)	50,4 (137/272) 42,6, 58,2	21,7 (497/2,293) 19,5, 23,9
Rispons fil-passat					
Rikaduta	67,7 (203/300)	59,6 (121/203) 50,7, 68,5	58,1 (200/344)	52,5 (105/200) 43,4, 61,6	37,7 (243/645) 32,8, 42,6
Genotip 1/4	59,7 (129/216)	51,2 (66/129) 39,8, 62,5	48,6 (122/251)	44,3 (54/122) 32,7, 55,8	28,6 (134/468) 23,3, 34,0
Genotip 2/3	88,9 (72/81)	73,6 (53/72) (60,2, 87,0)	83,7 (77/92)	64,9 (50/77) 50,9, 78,9	61,3 (106/173) 51,7, 70,8
NR	28,6 (258/903)	57,0 (147/258) 49,0, 64,9	12,4 (59/476)	44,1 (26/59) 27,4, 60,7	13,6 (188/1.385) 11,2, 15,9
Genotip 1/4	23,0 (182/790)	51,6 (94/182) 42,1, 61,2	9,9 (44/446)	38,6 (17/44) 19,7, 57,5	9,9 (123/1.242) 7,7, 12,1
Genotip 2/3	67,9 (74/109)	70,3 (52/74) 56,6, 84,0	53,6 (15/28)	60,0 (9/15) 27,4, 92,6	46,0 (63/137) 35,0, 57,0
Genotip					
1	30,2 (343/1.135)	51,3 (176/343) 44,4, 58,3	23,0 (162/704)	42,6 (69/162) 32,6, 52,6	14,6 (270/1.846) 12,5, 16,7

	Pazjenti b'HCV-RNA li ma setax jitkejjel f'gimgha tal-kura 12 u SVR wara kura mill-ġdid				
	interferon alpha/ribavirin		peginterferon alpha/ribavirin		Popolazzjoni globali*
	Gimħa ta' rispons 12 % (n/N)	SVR % (n/N) 99% CI	Gimħa ta' rispons 12 % (n/N)	SVR % (n/N) 99% CI	SVR % (n/N) 99 % CI
2/3	77,1 (185/240)	73,0 (135/185) 64,6, 81,4	75,6 (96/127)	63,5 (61/96) 50,9, 76,2	55,3 (203/367) 48,6, 62,0
4	42,5 (17/40)	70,6 (12/17) 42,1, 99,1	44,4 (12/27)	50,0 (6/12) 12,8, 87,2	28,4 (19/67) 14,2, 42,5
Puntegg METAVIR tal-Fibrozi					
F2	46,0 (193/420)	66,8 (129/193) 58,1, 75,6	33,6 (78/232)	57,7 (45/78) 43,3, 72,1	29,2 (191/653) 24,7, 33,8
F3	38,0 (163/429)	62,6 (102/163) 52,8, 72,3	32,4 (78/241)	51,3 (40/78) 36,7, 65,9	21,9 (147/672) 17,8, 26,0
F4	33,6 (192/572)	49,5 (95/192) 40,2, 58,8	29,7 (116/390)	44,8 (52/116) 32,9, 56,7	16,5 (159/966) 13,4, 19,5
Ammont Virali fil-Linja Baži					
HVL (>600.000 IU/ml)	32,4 (280/864)	56,1 (157/280) 48,4, 63,7	26,5 (152/573)	41,4 (63/152) 31,2, 51,7	16,6 (239/1.441) 14,1, 19,1
LVL (<=600.000 IU/ml)	48,3 (269/557)	62,8 (169/269) 55,3, 70,4	41,0 (118/288)	61,0 (72/118) 49,5, 72,6	30,2 (256/848) 26,1, 34,2

NR: Individwu li ma rrispondiex definit bhala pozitiv u negativ HCV-RNA fis-serum/plažma fi tmiem mill-anqas 12-il ġimħha ta' kura.

HCV-RNA fil-plažma jitkejjel b'assagħ l-kwantiitatitiv ta' polymerase chain reaction ibbażat fuq riċerka minn laboratorju centrali.

*Popolazzjoni bl-intenzjoni li tiġi inklu 7 pazjenti li għalihom mill-anqas 12-il ġimħha ta' terapija fil-passat ma setgħetx tkun ikkonfermata.

B'mod globali, madwar 38 % (821/2.286) tal-pazjenti kellhom livelli ta' HCV-RNA fil-plažma li ma setgħux jitkejlu fit-1 il-ġimħha ta' terapija mkejla permezz ta' test ibbażat fuq riċerka (limitu li seta' jitkejjel ta' 125 IU/ml). F'dan is-sottogrupp, kien hemm rata ta' rispons virloġiku sostnuta ta' 56 % (463/823). Għalli-pazjenti li ma kinu xix-ġew u negattivi f'gimħha 12, ir-rati ta' rispons sostnuta kien ta' 59 % u 50 %, rispettivament. Fost 480 pazjent bi tnaqqis viral ta' >2 log iżda b'ammont ta' virus li jista' jiġi mkejjel f'gimħha 12, b'kollox 188 pazjent komplew it-terapija. F'dawk il-pazjenti, l-SVR kien ta' 12 %.

Dawn li ma kellhomx rispons għat-terapija li nghatat qabel b'interferon alpha pegilat/ribavirin kellhom anqas čans li jiksbu rispons f'gimħha 12 għall-kura mill-ġdid minn dawk li ma kellhomx rispons għal interferon alpha mhux pegilat/ribavirin (12.4 % vs 28.6 %). Madankollu, jekk inkiseb rispons f'gimħha 12, kien hemm differenza żgħira fl-SVR irrisspettivament minn jekk kinitx ingħatat kura fil-passat jew jekk kienx hemm rispons fil-passat.

Dejta dwar l-effikaċċja fug medda twila ta' žmien - Adulti

Studju kbir ta' follow-up fuq medda twila ta' žmien kelli 567 pazjent irregistriati fih wara kura fi studju li sar qabel b'ViraferonPeg (b'ribavirin jew mingħajru). L-ghan tal-istudju kien li jiġi evalwat kemm idu ir-rispons viroloġiku sostnuta (SVR - *sustained virologic response*) u biex jiġi evalwat l-impatt ta' negattività viral kontinwa fuq ir-riżultati kliniči. 327 pazjent lestew mill-anqas 5 snin ta'

follow-up fuq medda twila ta' žmien u 3 biss minn 366 pazjent li kellhom rispons virologiku sostnut irkadew waqt l-istudju.

L-istima Kaplan-Meier ghal rispons virologiku sostnut fuq medda ta' 5 snin ghall-pazjenti kollha hija ta' 99 % (95 % CI: 98-100 %). SVR wara kura ta' HCV kronika b'ViraferonPeg (b'ribavirin jew minghajru) twassal ghal tneħħija fit-tul tal-virus u b'hekk tfejjaq l-infezzjoni epatika u twassal għal "fejqan" kliniku minn HCV kroniku. Madankollu dan ma jeskludix li jkun hemm avvenimenti epatiċi f'pazjenti b'cirroži (inkluża epatokarċinoma).

Effiċċja klinika u sigurtà – popolazzjoni pedjatrika

Tfal u adolexxenti b'età minn 3 snin sa 17-il sena b'epatite Ċ̄ kronika kkompensata u HCV-RNA li jista' jitkejjel kienu rregistrati fi prova multiċentrika u kkurati b'ribavirin 15 mg/kg kuljum flimkien ma' ViraferonPeg 60 µg/m² darba fil-ġimgħa għal 24 jew 48 ġimgha, skont il-ġenotip tal-HCV u l-ammont viral fil-linjal bażi. Il-pazjenti kollha kellhom jiġu segwiti għal 24 ġimgha wara l-kura. Total ta' 107 pazjent irċivew kura li minnhom 52 % kienu nisa, 89 % Kawkasi, 67 % b'HCV Ĝenotip 1 u 63 % nellhom < 12-il sena. Il-popolazzjoni li għiet irreggistrata kienet tikkonsisti l-aktar fi tħalli b'epatite Ċ̄ hafifa sa moderata. Minhabba n-nuqqas ta' dejta fi tfal bi progressjoni severa tal-mardha u l-potenzjal ta' effetti mhux mixtieqa, il-benefiċċju/riskju tal-kombinazzjoni ta' ViraferonPeg ma' ribavirin għandu jiġi kkunsidrat b'attenzjoni f'din il-popolazzjoni (ara sezzjonijiet 4.1, 4.4 u 4.8). Ir-riżultati tal-istudju huma miġbura fil-qosor f'**Tabella 15**.

Tabella 15 Rati ta' rispons virologiku sostnut (n^{a,b} (%)) fi tfal u adolexxenti li ma kinux ikkurati qabel skont il-ġenotip u t-tul tal-kura – L-individwi kollha n = 107

	24 ġimgha	48 ġimgha
Il-ġenotipi kollha	26/27 (96%)	44/80 (55%)
Ġenotip 1	-	38/72 (53%)
Ġenotip 2	14/15 (93%)	-
Ġenotip 3 ^c	12/12 (100%)	2/3 (67%)
Ġenotip 4		4/5 (80%)

a: Rispons ghall-kura kien definit bhala HCV-RNA li ma jisax jitkejjel wara 24 ġimgha wara l-kura, bil-limitu l-baxx li jista' jitkejjel = 125 IU/ml.

b: n = numru ta' dawk li kellhom rispons/numru t-tul b'genotip spċificu, u tul ta' kura li ġie assenjat.

c: Pazjenti b'genotip 3 ammont viral baxx (< 600,000 IU/ml) nellhom jirċievu 24 ġimgha ta' kura filwaqt li dawk b'genotip 3 u ammont viral għoli (≥ 600,000 IU/ml) nellhom jirċievu 48 ġimgha ta' kura.

Dejta dwar l-effiċċja fuq medda twila ta' žmien – popolazzjoni pedjatrika

Studju ta' osservazzjoni, ta' segwitu fit-tul ta' 5 snin irreggistra 94 pazjent pedjatriku b'epatite Ċ̄ kronika wara kura f'prova l-aktar minn centrū wieħed. Minn dawn, tlieta u sittin kellhom rispons sostnut. L-ghan tal-jeu kien li kull sena ssir valutazzjoni dwar kemm idu ir-rispons virologiku sostnut (SVR - *sustained virologic response*) u jiġi stmat l-impatt ta' negatività viral kontinwa fuq ir-riżultati klinici. Għall-pazjenti li kellhom rispons sostnut 24 ġimgha wara kura b'24 jew 48 ġimgha ta' peginterferon alfa-2b u ribavirin. Fl-ahħar tal-5 snin, 85% (80/94) tal-individwi kollha rregistrati u 86% (54/62) ta' dawk li kellhom rispons sostnut temmew l-istudju. L-ebda individwu pedjatriku b'SVR minn kada matul il-5 snin ta' segwitu.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

ViraferonPeg huwa derivattiv modifikat ta' polyethylene glycol ("pegilat") ikkaratterizzat tajjeb ta' interferon alfa-2b u huwa magħmul principally minn speċi monopegylated. Il-half-life ta' ViraferonPeg fil-plażma hija mtawla meta mqabbla ma' interferon alfa-2b mhux pegilat. ViraferonPeg jista' jittlef il-pegylate biex isir interferon alfa-2b liberu. L-attività bijologika tal-isomeri pegilati hija b'mod kwalitattiv simili, iżda aktar dgħajfa minn ta' interferon alfa-2b liberu.

Wara li jingħata taħt il-ġilda, l-ogħla konċentrazzjonijiet fis-serum jintlaħqu bejn 15 u 44 siegħa wara d-doża, u huma sostnuti sa 48-72 siegħa wara d-doża.

C_{max} u l-AUC ta' ViraferonPeg jiżdiedu b'mod relataż mad-doża. Il-volum tad-distribuzzjoni apparenti medju huwa ta' 0,99 l/kg.

Meta jingħataw hafna doži, ikun hemm akkumulazzjoni ta' interferons immunoreattivi. Madankollu, ikun hemm biss żjjeda żgħira fl-attività bijologika meta mkejla b'assagġi bijologiku.

Il-half-life tal-eliminazzjoni medja ta' ViraferonPeg hija ta' madwar 40 siegħa (13,3 siegħa) b'rata ta' tneħħija apparenti ta' 22,0 ml/siegħa/kg. Il-mekkaniżmi involuti fit-tnejħija tal-interferons fil-bniedem għadhom ma gewx iċċarati għal kollox. Madankollu, eliminazzjoni mill-kliewi tista' tkun responsabbi ta' ammont ċejk (madwar 30 %) tat-tnejħija apparenti ta' ViraferonPeg.

Indeboliment tal-kliewi

Tnejħija mill-kliewi tidher li hija responsabbi għal 30 % tat-tnejħija totali ta' ViraferonPeg. Fi studju fejn ingħatat doža waħda (1,0 mikrogramma/kg) f'pazjenti b'funzjoni tal-kliewi indebolita, is- C_{max} l-AUC, u l-half-life żđiedu b'mod proporzjonali mal-grad ta' indeboliment tal-kliewi.

Wara li jingħataw hafna doži ta' ViraferonPeg (1.0 mikrogramma/kg minn taht il-ġilda) għal erba' ġimħat it-tnejħija ta' ViraferonPeg titnaqqas b'medja ta' 17% f'pazjenti b'indeboliment renali moderat (tnejħija tal-krejatinina ta' 30-49 ml/minuta) u b'medja ta' 44% f'pazjenti b'indeboliment renali sever (tnejħija tal-krejatinina ta' 15-29 ml/minuta) mqabba ma' individwi b'funzjoni renali normali. Ibbażat fuq dejta minn doža waħda, it-tnejħija kienet simili f'pazjenti b'indeboliment renali sever li ma kinu fuq dijalisi u f'pazjenti li kienu qed jircievu emodijalisti. Id-doža ta' ViraferonPeg għal monoterapija għandha titnaqqas f'pazjenti b'indeboliment renali moderat jew sever (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4). Pazjenti bi tnejħija tal-krejatinha ta' < 50 ml/minuta m'għandhomx ikunu kkurati b'ViraferonPeg flimkien ma' ribavju (terapija b'żewġ medicini jew bi tlieta) (ara sezzjoni 4.3).

Minħabba differenzi kbar bejn individwu u ieħor fil-farmakokinetika ta' interferon, huwa rrakkommandat li pazjenti b'indeboliment renali sever il-ħunu mmonitorjati mill-qrib waqt kura b'ViraferonPeg (ara sezzjoni 4.2).

Indeboliment tal-fwied

Il-farmakokinetika ta' ViraferonPeg ma s'ixx evalwata f'pazjenti li għandhom disfuzjoni severa tal-fwied.

Anzjani (età ≥ 65 sena)

Il-farmakokinetika ta' ViraferonPeg wara doža waħda ta' 1,0 mikrogramma/kg mogħtija taht il-ġilda ma kinitx affetwata mill-età id-dejta tissuġgerixxi li mhux meħtieg tibdil fid-dožaggi ta' ViraferonPeg ibbażat fuq età avanzata.

Popolazzjoni pediatrika

Il-karatteristika tal-farmakokinetika ta' doži multipli ta' ViraferonPeg u ribavirin (kapsuli u soluzzjoni orali) f'pazjenti tfal u adolexxenti b'epatite Ċ kronika kienu evalwati waqt studju kliniku. F'pazjenti tfal u adolexxenti li kienu qed jircievu dožaggi ta' ViraferonPeg ta' 60 µg/m²/ġimħa aġġustati skont l-erjatta-superficje tal-ġisem, l-istima tal-proporzjon tal-esponent mibdul b'log waqt l-intervall bejn id-dožaggi huwa mbassar li jkun 58 % (90 % CI: 141-177 %) oghla minn dak osservat f'adulti li jircievu 1,5 µg/kg/ġimħa.

Fatturi li jinnewtralizzaw l-interferon

Assaġġi tal-fatturi li jinnewtralizzaw l-interferon saru fuq kampjuni ta' serum ta' pazjenti li rċivew ViraferonPeg fil-prova klinika. Il-fatturi li jinnewtralizzaw interferon huma antikorpi li jinnewtralizzaw l-attività antivirali ta' interferon. L-inċidenza klinika tal-fatturi li jinnewtralizzaw f'pazjenti li rċivew ViraferonPeg 0,5 mikrogramma/kg hija ta' 1.1 %.

Trasferiment fil-fluwidu seminali

Kien studjat it-trasferiment seminali ta' ribavirin. Il-konċentrazzjoni ta' ribavirin fil-fluwidu seminali hija madwar darbejn oghla meta mqabbla mas-serum. Madankollu, l-esponent sistemiku għal ribavirin ta'

sieħba femminili wara attivită sesswali ma' pazjent ikkurat kien stmat u jibqa' limitat ħafna meta mqabbel mal-konċentrazzjoni terapewtika ta' ribavirin fil-plażma.

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

ViraferonPeg

Avvenimenti avversi li ma ġewx osservati fil-provi kliniči ma ġewx osservati fi studji dwar it-tossicità li saru fuq xadini. Dawn l-istudji kienu limitati għal tul ta' erba' ġimġħat minhabba li tfaċċaw antikorpi kontra l-interferon fil-biċċa l-kbira tax-xadini.

Studji dwar l-effett ta' ViraferonPeg fuq is-sistema riproduttiva ma twettqu. Intwera illi interferon alfa-2b jikkawża abort fix-xadini. X'aktar li ViraferonPeg għandu dan l-effett ukoll. Effetti fuq il-fertilità ma ġewx determinati. Mhux magħruf jekk il-komponenti ta' dan il-prodott medicinali jiġux eliminati fuq il-halli tal-bniedem jew tal-annimali li jintuża fl-esperimenti (ara sezzjoni 4.6 għal dejta rilevanti fuq il-bniedem dwar it-tqala u treddiġ). ViraferonPeg ma wera l-ebda potenzjal ġenotossiku.

In-nuqqas ta' tossicità relattiva ta' monomethoxy-polyethylene glycol (mPEG), illi jaħħels minn ViraferonPeg permezz ta' metabolizmu *in vivo*, intwera fi studji li saru qabel l-użu kliniku dwar tossicità akuta u sottokronika li saru fuq annimali gerriema u xadini, studji standard dwar l-iżvilupp tal-embriju-fetu u assaġġi *in vitro* dwar il-mutagenicità.

ViraferonPeg flimkien ma' ribavirin

Meta jintuża flimkien ma' ribavirin, ViraferonPeg ma kkawża l-ebda effett li ma kienx ġie osservat b'wieħed miż-żewġ sustanzi attivi wahidhom. L-akbar bidla relatata u l-kura kienet anemija riversibbli ħafifa sa moderata, li s-severità tagħha kienet akbar minn dik ikkaġunata minn xi wahda miż-żewġ sustanzi attivi wahidhom.

Ma sarux studji f'annimali mhux adulti sabiex ikunu eżaminati l-effetti tal-kura b'ViraferonPeg fuq it-tkabbir, żvilupp, maturazzjoni sesswali, u mgħiba. Ir-rезультатi ta' qabel l-użu kliniku dwar it-tossicità f'annimali mhux adulti wrew tnaqqis żgħir, relatad mad-doża fit-tkabbir ġenerali f'firien tat-twelid iddożati b'ribavirin (ara sezzjoni 5.3 tal-SmPC ta' Rebetor jekk ViraferonPeg ikun se jingħata flimkien ma' ribavirin).

6. TAGħrif farmaċeutiiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Trab

Disodium phosphate anhydrous

Sodium dihydrogen phosphate dihydrate

Sucrose

Polysorbate 80

Solvent

Ima ghall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibiltajiet

Fin-nuqqas ta' studji ta' kompatibbiltà, dan il-prodott medicinali m'għandux jitħallat ma' prodotti medicinali oħrajn.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Qabel ir-rikostuzzjoni

3 snin.

Wara r-rikostituzzjoni

Stabbilità kimika u fizika waqt l-užu ġiet stabbilita għal 24 siegħa f'temperatura ta' 2°C - 8°C

Mill-aspett mikrobijologiku, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, iż-żmien kemm idu ma tħalli waqt l-užu u l-kondizzjonijiet qabel ma jintuża huma r-responsabbiltà ta' min qed juža l-mediċina u s-soltu m'għandhomx ikunu itwal minn 24 siegħa f'temperatura ta' 2°C - 8°C.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fi frigg (2°C - 8°C). Tagħmlux fi friża.

Għall-kondizzjonijiet ta' ħażna tal-prodott mediċinali rikostitwit, ara sezzjoni 6.3.

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

Kemm it-trab kif ukoll is-solvent jinsabu fi skartoċċ b'żewġ kompartimenti (hġieg taż-żnied ta' Tiġi I), separat bi planġer tal-lastku tal-bromobutyl. L-iskartoċċ hu ssigillat minn naħha waħda b'għadha mal-polypropylene b'kisja tal-lastku tal-bromobutyl u minn naħha l-oħra bi planġer tal-lastku tal-bromobutyl.

ViraferonPeg huwa fornut bħala:

- pinna mimlija għal-lest (CLEARCLICK) waħda li jkun fiha trab u solvent għal-soluzzjoni għall-injezzjoni, labra waħda ("Labra Push-On"), 2 imsielah għat-tindif
- 4 pinen mimlija għal-lest (CLEARCLICK) li jkun fihom trab u solvent għal-soluzzjoni għall-injezzjoni, 4 labriet ("Labra Push-On"), 8 imsielah għat-tindif
- 12-il pinna mimlija għal-lest (CLEARCLICK) li jkun fihom trab u solvent għal-soluzzjoni għall-injezzjoni, 12-il labra ("Labra Push-On"), 24 imselha għat-tindif

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu għal-skop kummerċjali.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittidha meta jintrema u għal immaniġġar iehor

ViraferonPeg pinna mimlija għal-lest għandha titħalli mill-frigg qabel l-għoti biex thalli s-solvent jilhaq temperatura tal-kamra (mhux aktar minn 25°C).

ViraferonPeg 50 mikrogramma ta' trab u solvent għal-soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal-lest (CLEARCLICK) għandha tiġi rikostitwita bis-solvent ipprovdut fl-iskartoċċ b'żewġ kompartimenti (ilma għall-injezzjoni) biex tingħata sa 0,5 ml ta' soluzzjoni. Volum żgħir jintilef waqt il-preparazzjoni ta' ViraferonPeg għall-injezzjoni meta d-doża tiġi mkejla u injettata.

Għalhekk, kull pinna mimlija għal-lest fiha ammont zejjed ta' solvent u trab ta' ViraferonPeg sabiex jiġi żgurat l-għoti tad-doża msemmija fuq it-tikketta f'0,5 ml ta' ViraferonPeg, soluzzjoni għall-injezzjoni. Is-soluzzjoni rikostitwita għandha konċentrazzjoni ta' 50 mikrogramma f'0,5 ml.

ViraferonPeg 80 mikrogramma ta' trab u solvent għal-soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal-lest (CLEARCLICK) għandha tiġi rikostitwita bis-solvent ipprovdut fl-iskartoċċ b'żewġ kompartimenti (ilma għall-injezzjoni) biex tingħata sa 0,5 ml ta' soluzzjoni. Volum żgħir jintilef waqt il-preparazzjoni ta' ViraferonPeg għall-injezzjoni meta d-doża tiġi mkejla u injettata.

Għalhekk, kull pinna mimlija għal-lest fiha ammont zejjed ta' solvent u trab ta' ViraferonPeg sabiex jiġi żgurat l-għoti tad-doża msemmija fuq it-tikketta f'0,5 ml ta' ViraferonPeg, soluzzjoni għall-injezzjoni. Is-soluzzjoni rikostitwita għandha konċentrazzjoni ta' 80 mikrogramma f'0,5 ml.

ViraferonPeg 100 mikrogramma ta' trab u solvent għal-soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal-lest (CLEARCLICK) għandha tiġi rikostitwita bis-solvent ipprovdut fl-iskartoċċ b'żewġ kompartimenti (ilma għall-injezzjoni) biex tingħata sa 0,5 ml ta' soluzzjoni. Volum żgħir jintilef waqt il-preparazzjoni ta' ViraferonPeg għall-injezzjoni meta d-doża tiġi mkejla u injettata.

Għalhekk, kull pinna mimlija għal-lest fiha ammont zejjed ta' solvent u trab ta' ViraferonPeg sabiex jiġi

żgurat l-ghoti tad-doża msemmija fuq it-tikketta f'0,5 ml ta' ViraferonPeg, soluzzjoni għall-injezzjoni. Is-soluzzjoni rikostitwita għandha konċentrazzjoni ta' 100 mikrogramma f'0,5 ml.

ViraferonPeg 120 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal-lest (CLEARCLICK) għandha tiġi rikostitwita bis-solvent ipprovdut fl-iskartoċċ b'żewġ kompartimenti (ilma għall-injezzjonijiet) biex tingħata sa 0,5 ml ta' soluzzjoni. Volum żgħir jintilef waqt il-preparazzjoni ta' ViraferonPeg għall-injezzjoni meta d-doża tiġi mkejla u injettata.

Għalhekk, kull pinna mimlija għal-lest fiha ammont zejjed ta' solvent u trab ta' ViraferonPeg sabiex jiġi żgurat l-ghoti tad-doża msemmija fuq it-tikketta f'0,5 ml ta' ViraferonPeg, soluzzjoni għall-injezzjoni. Is-soluzzjoni rikostitwita għandha konċentrazzjoni ta' 120 mikrogramma f'0,5 ml.

ViraferonPeg 150 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal-lest (CLEARCLICK) għandha tiġi rikostitwita bis-solvent ipprovdut fl-iskartoċċ b'żewġ kompartimenti (ilma għall-injezzjonijiet) biex tingħata sa 0,5 ml ta' soluzzjoni. Volum żgħir jintilef waqt il-preparazzjoni ta' ViraferonPeg għall-injezzjoni meta d-doża tiġi mkejla u injettata.

Għalhekk, kull pinna mimlija għal-lest fiha ammont zejjed ta' solvent u trab ta' ViraferonPeg sabiex jiġi żgurat l-ghoti tad-doża msemmija fuq it-tikketta f'0,5 ml ta' ViraferonPeg, soluzzjoni għall-injezzjoni. Is-soluzzjoni rikostitwita għandha konċentrazzjoni ta' 150 mikrogramma f'0,5 ml.

ViraferonPeg jiġi injettat taħt il-ġilda wara li jkun rikostitwit it-trab kif hemm fl-istruzzjonijiet, billi twahħħal labra u tisettja d-doża preskritta. Sett ta' istruzzjonijiet kompatibl stampi huwa pprovdut fl-Anness tal-Fuljett ta' Tagħrif.

Bħall-prodotti medicinali kollha għall-użu parenterali, is-soluzzjoni rikostitwita għandha tiġi eżaminata viżwalment qabel ma tingħata. Is-soluzzjoni rikostitwita għenek tkun ċara u bla kulur. Jekk ikun hemm tibdil fil-kulur jew xi frak, is-soluzzjoni rikostitwita m' ġandha tintuża. Wara li tingħata d-doża, l-pinna mimlija għal-lest ta' ViraferonPeg u kwalunkwe soluzzjoni mhux użata li jkun fiha għandhom jintremew skont kif jitħolbu l-ligħiġiet lokali.

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

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

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

ViraferonPeg 50 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest
EU/1/00/132/031
EU/1/00/132/032
EU/1/00/132/034

ViraferonPeg 80 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest
EU/1/00/132/035
EU/1/00/132/036
EU/1/00/132/038

ViraferonPeg 100 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

EU/1/00/132/039

EU/1/00/132/040

EU/1/00/132/042

ViraferonPeg 120 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija
ghal-lest

EU/1/00/132/043

EU/1/00/132/044

EU/1/00/132/046

ViraferonPeg 150 mikrogramma ta' trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni f'pinna mimlija
ghal-lest

EU/1/00/132/047

EU/1/00/132/048

EU/1/00/132/050

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 25 ta' Mejju 2000

Data tal-ahhar tiġid: 25 ta' Mejju 2010

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

- A. MANIFATTUR TAS-SUSTANZA BIOLOGIKA ATTIVA U
MANIFATTUR RESPONSABBI LI GHALL-HRUĞ TAL-
LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD
IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- C. KONDIZZJONIJIET D'REKWIŻITI OHRA TAL-
AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD
TAL-UŽU SGUR U EFFIKAČI TAL-PRODOTT MEDICINALI**

**A. MANIFATTUR TAS-SUSTANZA BIJOLOGIKA ATTIVA U MANIFATTUR
RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT**

Isem u indirizz tal-manifattur tas-sustanza bijologika attiva

MSD International GmbH T/A MSD Ireland (Brinny)
Brinny
Innishannon
Co. Cork
L-Irlanda

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

SP Labo N.V.
Industriepark, 30
B-2220 Heist-op-den-Berg
Il-Belġju

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

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

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

- Rapporti Perjodiċi Aġġornati dwar is-Sigurtà**

Ir-rekwiziti biex jiġu ppreżentati rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà għal dan il-prodott medicinali huma mniżza fil-lista tad-dati t-tnejha 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)**

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

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat

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

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

ANNESS III

TIKKETTAR U FULJETT TA' FAGHRIF

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Kartuna 50 mikrogramma

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

ViraferonPeg 50 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni peginterferon alfa-2b

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

Kunjett wieħed bit-trab fih 50 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b u jipprovdi 50 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta jiġi rikostitwit kif irrakkomandat.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Eċcipjenti: disodium phosphate, anhydrous; sodium dihydrogen phosphate dihydrate, sucrose u polysorbate 80. Ampulla waħda ta' solvent fiha 0,7 ml ilma għall-injezzjoni jiet.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent

Kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent, siringa waħda għall-injezzjoni, 2 labriet tal-injezzjoni u mselha waħda biex tnaddaf

4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent

4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent, 4 siringi għall-injezzjoni, 8 labriet tal-injezzjoni u 4 imsielah biex tnaddaf

6 kunjetti ta' trab, 6 ampulli ta' solvent

12-il kunjett ta' trab, 12-il ampulla ta' solvent, 12-il siringa għall-injezzjoni, 24 labra tal-injezzjoni u 12-il imselha biex tnaddaf

50 mikrogramma/0.5 ml

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda.

Aqra l-fuljett li tagħrif qabel l-użu.

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

Zomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSEJJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara r-rikostituzzjoni, uža s-soluzzjoni rikostitwita immedjatament jew fi żmien 24 siegħa meta tinhäżen fi frigġ (2°C - 8°C).

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen fi frigġ.

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

Wara li tkun ingibdet id-doża, kwalunkwe soluzzjoni li jkun għad baqa' għandha tintrema.

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

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

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

EU/1/00/132/001 (kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent)

EU/1/00/132/002 (kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent, siringa waħda ghall-injezzjoni, 2 labriet tal-injezzjoni u mselha waħda biex tnaddaf)

EU/1/00/132/003 (4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent)

EU/1/00/132/004 (4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent, 4 siringi ghall-injezzjoni, 8 labriet tal-injezzjoni u 4 imsielah biex tnaddaf)

EU/1/00/132/005 (6 kunjetti ta' trab, 6 ampulli ta' solvent)

EU/1/00/132/026 (12-il kunjetti ta' trab, 12-il ampulla ta' solvent, 12-il siringa ghall-injezzjoni, 24 labra tal-injezzjoni u 12-Imselha biex tnaddaf)

13. NUMRU TALL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

ViraferonPeg 50 mcg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:

SN:

NN:

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

ViraferonPeg 50 mikrogramma – kunjett ta’ trab

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

ViraferonPeg 50 mikrogramma trab ghall-injezzjoni.
peginterferon alfa-2b
SC

2. METODU TA’ KIF GHANDU JINGHATA

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

3. DATA TA’ SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-YOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

50 mcg/0,5 ml

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Kartuna 80 mikrogramma

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

ViraferonPeg 80 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni peginterferon alfa-2b

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

Kunjett wieħed bit-trab fih 80 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b u jipprovvi 80 mikrogramma/0.5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta jiġi rikostitwit kif irrakkomandat.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Eċcipjenti: disodium phosphate, anhydrous; sodium dihydrogen phosphate dihydrate, sucrose u polysorbate 80. Ampulla waħda ta' solvent fiha 0.7 ml ilma għall-injezzjoni jiet.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent

Kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent, siringa waħda għall-injezzjoni, 2 labriet tal-injezzjoni u mselha waħda biex tnaddaf

4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent

4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent, 4 siringi għall-injezzjoni, 8 labriet tal-injezzjoni u 4 imsielah biex tnaddaf

6 kunjetti ta' trab, 6 ampulli ta' solvent

12-il kunjett ta' trab, 12-il ampulla ta' solvent, 12-il siringa għall-injezzjoni, 24 labra tal-injezzjoni u 12-il imselha biex tnaddaf

80 mikrogramma/0,5 ml

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda.

Aqra l-fuljett u tagħrif qabel l-użu.

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

Zomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSEJJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara r-rikostituzzjoni, uža s-soluzzjoni rikostitwita immedjatament jew fi żmien 24 siegħa meta tinhäżen fi frigġ (2°C – 8°C).

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen fi frigġ.

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

Wara li tkun ingibdet id-doża, kwalunkwe soluzzjoni li jkun għad baqa' għandha tintrema.

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

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

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

EU/1/00/132/006 (kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent)

EU/1/00/132/007 (kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent, siringa waħda ghall-injezzjoni, 2 labriet tal-injezzjoni u mselha waħda biex tnaddaf)

EU/1/00/132/008 (4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent)

EU/1/00/132/009 (4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent, 4 siringi ghall-injezzjoni, 8 labriet tal-injezzjoni u 4 imsielah biex tnaddaf)

EU/1/00/132/010 (6 kunjetti ta' trab, 6 ampulli ta' solvent)

EU/1/00/132/027 (12-il kunjetti ta' trab, 12-il ampulla ta' solvent, 12-il siringa ghall-injezzjoni, 24 labra tal-injezzjoni u 12-Imselha biex tnaddaf)

13. NUMRU TALL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

ViraferonPeg 80 mcg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:

SN:

NN:

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

ViraferonPeg 80 mikrogramma – kunjett ta’ trab

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

ViraferonPeg 80 mikrogramma trab ghall-injezzjoni.
peginterferon alfa-2b
SC

2. METODU TA’ KIF GHANDU JINGHATA

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

3. DATA TA’ SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-YOLEM, JEW PARTI INDIVIDWALI

80 mcg/0.5 ml

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Kartuna 100 mikrogramma

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

ViraferonPeg 100 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni peginterferon alfa-2b

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

Kunjett wieħed bit-trab fih 100 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b u jipprovdi 100 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta jiġi rikostitwit kif irakkomha.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Eċcipjenti: disodium phosphate, anhydrous; sodium dihydrogen phosphate dihydrate, sucrose u polysorbate 80. Ampulla waħda ta' solvent fiha 0,7 ml ilma għall-injezzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent

Kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent, siringa waħda għall-injezzjoni, 2 labriet tal-injezzjoni u mselha waħda biex tnaddaf

4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent

4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent, 4 siringi għall-injezzjoni, 8 labriet tal-injezzjoni u 4 imsielah biex tnaddaf

6 kunjetti ta' trab, 6 ampulli ta' solvent

12-il kunjett ta' trab, 12-il ampulla ta' solvent, 12-il siringa għall-injezzjoni, 24 labra tal-injezzjoni u 12-il imselha biex tnaddaf

100 mikrogramma/0,5 ml

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda.

Aqra l-fuljett u tagħrif qabel l-użu.

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

Zomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSEJJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara r-rikostituzzjoni, uža s-soluzzjoni rikostitwita immedjatament jew fi żmien 24 siegħa meta tinhażen fi frigġ (2°C - 8°C).

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen fi frigġ.

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

Wara li tkun ingibdet id-doża, kwalunkwe soluzzjoni li jkun għad baqa' għandha tintrema.

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

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

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

EU/1/00/132/011 (kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent)

EU/1/00/132/012 (kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent, siringa waħda ghall-injezzjoni, 2 labriet tal-injezzjoni u mselha waħda biex tnaddaf)

EU/1/00/132/013 (4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent)

EU/1/00/132/014 (4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent, 4 siringi ghall-injezzjoni, 8 labriet tal-injezzjoni u 4 imsielah biex tnaddaf)

EU/1/00/132/015 (6 kunjetti ta' trab, 6 ampulli ta' solvent)

EU/1/00/132/028 (12-il kunjetti ta' trab, 12-il ampulla ta' solvent, 12-il siringa ghall-injezzjoni, 24 labra tal-injezzjoni u 12-Imselha biex tnaddaf)

13. NUMRU TALL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

ViraferonPeg 100 mcg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:

SN:

NN:

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

ViraferonPeg 100 mikrogramma – kunjett ta’ trab

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

ViraferonPeg 100 mikrogramma trab ghall-injezzjoni.
peginterferon alfa-2b
SC

2. METODU TA’ KIF GHANDU JINGHATA

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

3. DATA TA’ SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-YOLEUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

100 mcg/0,5 ml

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Kartuna 120 mikrogramma

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

ViraferonPeg 120 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni peginterferon alfa-2b

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

Kunjett wieħed bit-trab fih 120 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b u jipprovdi 120 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta jiġi rikostitwit kif irakkomha.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Eċcipjenti: disodium phosphate, anhydrous; sodium dihydrogen phosphate dihydrate, sucrose u polysorbate 80. Ampulla waħda ta' solvent fiha 0,7 ml ilma għall-injezzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent

Kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent, siringa waħda għall-injezzjoni, 2 labriet tal-injezzjoni u mselha waħda biex tnaddaf

4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent

4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent, 4 siringi għall-injezzjoni, 8 labriet tal-injezzjoni u 4 imsielah biex tnaddaf

6 kunjetti ta' trab, 6 ampulli ta' solvent

12-il kunjett ta' trab, 12-il ampulla ta' solvent, 12-il siringa għall-injezzjoni, 24 labra tal-injezzjoni u 12-il imselha biex tnaddaf

120 mikrogramma/0,5 ml

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda.

Aqra l-fuljett u tagħrif qabel l-użu.

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

Zomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSEJJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara r-rikostituzzjoni, uža s-soluzzjoni rikostitwita immedjatament jew fi żmien 24 siegħa meta tinhäżen fi frigġ (2°C - 8°C).

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen fi frigġ.

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

Wara li tkun ingibdet id-doża, kwalunkwe soluzzjoni li jkun għad baqa' għandha tintrema.

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

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

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

EU/1/00/132/016 (kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent)

EU/1/00/132/017 (kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent, siringa waħda ghall-injezzjoni, 2 labriet tal-injezzjoni u mselha waħda biex tnaddaf)

EU/1/00/132/018 (4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent)

EU/1/00/132/019 (4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent, 4 siringi ghall-injezzjoni, 8 labriet tal-injezzjoni u 4 imsielah biex tnaddaf)

EU/1/00/132/020 (6 kunjetti ta' trab, 6 ampulli ta' solvent)

EU/1/00/132/029 (12-il kunjetti ta' trab, 12-il ampulla ta' solvent, 12-il siringa ghall-injezzjoni, 24 labra tal-injezzjoni u 12-1 mselha biex tnaddaf)

13. NUMRU TALL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

ViraferonPeg 120 mcg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:

SN:

NN:

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

ViraferonPeg 120 mikrogramma – kunjett ta’ trab

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

ViraferonPeg 120 mikrogramma trab ghall-injezzjoni.
peginterferon alfa-2b
SC

2. METODU TA’ KIF GHANDU JINGHATA

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

3. DATA TA’ SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-YOLEUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

120 mcg/0,5 ml

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTA' BARRA

Kartuna 150 mikrogramma

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

ViraferonPeg 150 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni peginterferon alfa-2b

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

Kunjett wieħed bit-trab fih 150 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b u jipprovvi 150 mikrogramma/0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta jiġi rikostitwit kif irakkomha.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Eċcipjenti: disodium phosphate, anhydrous; sodium dihydrogen phosphate dihydrate, sucrose u polysorbate 80. Ampulla waħda ta' solvent fiha 0.7 ml ilma għall-injezzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent

Kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent, siringa waħda għall-injezzjoni, 2 labriet tal-injezzjoni u mselha waħda biex tnaddaf

4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent

4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent, 4 siringi għall-injezzjoni, 8 labriet tal-injezzjoni u 4 imsielah biex tnaddaf

6 kunjetti ta' trab, 6 ampulli ta' solvent

12-il kunjett ta' trab, 12-il ampulla ta' solvent, 12-il siringa għall-injezzjoni, 24 labra tal-injezzjoni u 12-il imselha biex tnaddaf

150 mikrogramma/0,5 ml

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda.

Aqra l-fuljett u tagħrif qabel l-użu.

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

Zomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSEJJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara r-rikostituzzjoni, uža s-soluzzjoni rikostitwita immedjatament jew fi żmien 24 siegħa meta tinhäżen fi frigġ (2°C - 8°C).

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen fi frigġ.

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

Wara li tkun ingibdet id-doża, kwalunkwe soluzzjoni li jkun għad baqa' għandha tintrema.

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

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

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

EU/1/00/132/021 (kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent)

EU/1/00/132/022 (kunjett wieħed ta' trab, ampulla waħda ta' solvent, siringa waħda ghall-injezzjoni, 2 labriet tal-injezzjoni u mselha waħda biex tnaddaf)

EU/1/00/132/023 (4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent)

EU/1/00/132/024 (4 kunjetti ta' trab, 4 ampulli ta' solvent, 4 siringi ghall-injezzjoni, 8 labriet tal-injezzjoni u 4 imsielah biex tnaddaf)

EU/1/00/132/025 (6 kunjetti ta' trab, 6 ampulli ta' solvent)

EU/1/00/132/030 (12-il kunjetti ta' trab, 12-il ampulla ta' solvent, 12-il siringa ghall-injezzjoni, 24 labra tal-injezzjoni u 12-Imselha biex tnaddaf)

13. NUMRU TALL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

ViraferonPeg 150 mcg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:

SN:

NN:

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

ViraferonPeg 150 mikrogramma – kunjett ta’ trab

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

ViraferonPeg 150 mikrogramma trab ghall-injezzjoni.
peginterferon alfa-2b
SC

2. METODU TA’ KIF GHANDU JINGHATA

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

3. DATA TA’ SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-YOLEUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

150 mcg/0,5 ml

6. OHRAJN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

ViraferonPeg – ampulla tas-solvent

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Solvent għal ViraferonPeg
Ilma għall-injezzjonijiet

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

3. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, KW PARTI INDIVIDWALI.

0,7 ml

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTA' BARRA

Kartuna 50 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

ViraferonPeg 50 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest peginterferon alfa-2b

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

Pinna waħda mimlija għal-lest fiha ammont suffiċjenti ta' peginterferon alfa-2b biex tipprova di 50 mikrogramma f'0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta tiġi rikostitwita kif irrakkomandat

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

Eċcipjenti: disodium phosphate, anhydrous; sodium dihydrogen phosphate dihydrate, sucrose u polysorbate 80. Solvent: ilma għall-injezzjonijiet.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Pinna (CLEARCLICK) waħda, labra tal-injezzjoni u 2 imsielah biex tnaddaf

4 pinen (CLEARCLICK), 4 labriet tal-injezzjoni u 8 imsielah biex tnaddaf

12-il pinna (CLEARCLICK), 12-il labra tal-injezzjoni u 24 imselha biex tnaddaf

50 mikrogramma/0,5 ml

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel luužu.

6. TWISSIJA SNEĆJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHI XUMA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fu jinu ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara r-rikostituzzjoni, uža s-soluzzjoni rikostitwita immedjatament jew fi żmien 24 siegħa meta tinhāżen fi frigġ (2°C - 8°C).

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Aħżeen fi frigg. Tagħmlux fil-friża.

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

Wara li tinjetta d-doža, armi l-pinna f'kontenitħ adattat.

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

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

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

EU/1/00/132/031 (pinna wahda, labra tal-injezzjoni wahda u 2 in-selħah biex tnaddaf)

EU/1/00/132/032 (4 pinen, 4 labriet tal-injezzjoni u 8 imsiċċah biex tnaddaf)

EU/1/00/132/034 (12-il pinna, 12-labra tal-injezzjoni u 24 imselħa biex tnaddaf)

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONI LI DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

ViraferonPeg 50 mcg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDDEM

PC:

SN:

NN:

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

Tikketta tal-pinna - ViraferonPeg 50 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

ViraferonPeg 50 mikrogramma trab u solvent għall-injezzjoni.

peginterferon alfa-2b

SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

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

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-AVOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

50 mcg/0,5 ml

6. OHRAJN

Pinna (CLEARCLICK)

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTA' BARRA

Kartuna 80 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

ViraferonPeg 80 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest peginterferon alfa-2b

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

Pinna waħda mimlija għal-lest fiha ammont suffiċjenti ta' peginterferon alfa-2b biex tipprova di 80 mikrogramma f'0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta tiġi rikostitwita kif irrakkomandat

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

Eċcipjenti: disodium phosphate, anhydrous; sodium dihydrogen phosphate dihydrate, sucrose u polysorbate 80. Solvent: ilma għall-injezzjonijiet.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Pinna (CLEARCLICK) waħda, labra tal-injezzjoni u 2 imsielah biex tnaddaf

4 pinen (CLEARCLICK), 4 labriet tal-injezzjoni u 8 imsielah biex tnaddaf

12-il pinna (CLEARCLICK), 12-il labra tal-injezzjoni u 24 imselha biex tnaddaf

80 mikrogramma/0,5 ml

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel luužu.

6. TWISSIJA SNEĆJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHI XUMA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fu jinnejma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara r-rikostituzzjoni, uža s-soluzzjoni rikostitwita immedjatament jew fi żmien 24 siegħa meta tinhāżen fi frigġ (2°C - 8°C).

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Aħżeen fi frigg. Tagħmlux fil-frija.

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

Wara li tinjetta d-doża, armi l-pinna f'kontenitħ adattat.

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

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

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

EU/1/00/132/035 (pinna wahda, labra tal-injezzjoni wahda u 2 in-selħah biex tnaddaf)

EU/1/00/132/036 (4 pinen, 4 labriet tal-injezzjoni u 8 imsiċċa biex tnaddaf)

EU/1/00/132/038 (12-il pinna, 12-labra tal-injezzjoni u 24 imselha biex tnaddaf)

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONI LI DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Viraferon Peg 80 mcg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDDEM

PC:

SN:

NN:

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

Tikketta tal-pinna - ViraferonPeg 80 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

ViraferonPeg 80 mikrogramma trab u solvent għall-injezzjoni.
peginterferon alfa-2b
SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

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

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-AQLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

80 mcg/0,5 ml

6. OHRAJN

Pinna (CLEARCLICK)

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTA' BARRA

Kartuna 100 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

ViraferonPeg 100 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest
peginterferon alfa-2b

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

Pinna waħda mimlija għal-lest fiha ammont suffiċjenti ta' peginterferon alfa-2b biex tipprova 100 mikrogramma f'0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta tiġi rikostitwita kif irakkomandat.

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

Eċcipjenti: disodium phosphate, anhydrous; sodium dihydrogen phosphate dihydrate, sucrose u polysorbate 80. Solvent: ilma għall-injezzjonijiet.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest
Pinna (CLEARCLICK) waħda, labra tal-injezzjoni u 2 imsielah biex tnaddaf
4 pinen (CLEARCLICK), 4 labriet tal-injezzjoni u 8 imsielah biex tnaddaf
12-il pinna (CLEARCLICK), 12-il labra tal-injezzjoni u 24 imselha biex tnaddaf
100 mikrogramma/0,5 ml

5. MOD TA' KIF U MNEEN INGHATA

Użu għal taħt il-ġilda
Aqra l-fuljett ta' tagħrif label l-użu.

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

Żommu kif iż-żidherx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara r-rikostituzzjoni, uža s-soluzzjoni rikostitwita immedjatament jew fi żmien 24 siegħa meta tinhäzen fi friġġ (2°C - 8°C).

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen fi frigġ. Tagħmlux fil-friża.

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

Wara li tinjetta d-doża, armi l-pinna f'kontenitħ adattat.

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

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

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

EU/1/00/132/039 (pinna waħda, labra tal-injezzjoni waħda u 2 imsielah biex tnaddaf)

EU/1/00/132/040 (4 pinen, 4 labriet tal-injezzjoni u 8 imsielah biex tnaddaf)

EU/1/00/132/042 (12-il pinna, 12-labra tal-injezzjoni u 24 imselha biex tnaddaf)

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONI JUET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Virafeiro Peg 100 mcg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:

SN:

NN:

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

Tikketta tal-pinna - ViraferonPeg 100 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlja għal-lest

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

ViraferonPeg 100 mikrogramma trab u solvent għall-injezzjoni.

peginterferon alfa-2b

SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

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

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-AVOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

100 mcg/0,5 ml

6. OHRAJN

Pinna (CLEARCLICK)

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTA' BARRA

Kartuna 120 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

ViraferonPeg 120 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest
peginterferon alfa-2b

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

Pinna waħda mimlija għal-lest fiha ammont suffiċjenti ta' peginterferon alfa-2b biex tiprova 120 mikrogramma f'0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta tiġi rikostitwita kif irakkomandat

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Eċcipjenti: disodium phosphate, anhydrous; sodium dihydrogen phosphate dihydrate, sucrose u polysorbate 80. Solvent: ilma għall-injezzjonijiet.

4. GHAMLA FARMAČEWTKA U KONTENUT

Trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Pinna (CLEARCLICK) waħda, labra tal-injezzjoni u 2 imsielah biex tnaddaf

4 pinen (CLEARCLICK), 4 labriet tal-injezzjoni u 8 imsielah biex tnaddaf

12-il pinna (CLEARCLICK), 12-il labra tal-injezzjoni u 24 imselha biex tnaddaf

120 mikrogramma/0,5 ml

5. MOD TA' KIF U MNE JA' FENGHATA

Użu għal taht il-ġilda

Aqra l-fuljett ta' tagħrif u bel l-użu.

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

Żommu luu ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara r-rikostituzzjoni, uža s-soluzzjoni rikostitwita immedjatament jew fi żmien 24 siegħa meta tinhäżen fi frigġ (2°C - 8°C).

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen fi frigġ. Tagħmlux fil-friża.

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

Wara li tinjetta d-doża, armi l-pinna f'kontenitħ adattat.

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

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

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

EU/1/00/132/043 (pinna waħda, labra tal-injezzjoni waħda u 2 īmsielah biex tnaddaf)

EU/1/00/132/044 (4 pinen, 4 labriet tal-injezzjoni u 8 īmsielah biex tnaddaf)

EU/1/00/132/046 (12-il pinna, 12-labra tal-injezzjoni u 24 īmselha biex tnaddaf)

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONI JUET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Virafeiro Peg 120 mcg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:

SN:

NN:

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

Tikketta tal-pinna - ViraferonPeg 120 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

ViraferonPeg 120 mikrogramma trab u solvent għall-injezzjoni.
peginterferon alfa-2b
SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

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

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-AVOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALLI.

120 mcg/0,5 ml

6. OHRAJN

Pinna (CLEARCLICK)

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTA' BARRA

Kartuna 150 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlja għal-lest

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

ViraferonPeg 150 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlja għal-lest
peginterferon alfa-2b

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

Pinna waħda mimlja għal-lest fiha ammont suffiċjenti ta' peginterferon alfa-2b biex ti provdi 150 mikrogramma f'0,5 ml ta' peginterferon alfa-2b meta tiġi rikostitwita kif irakkomandat.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Eċcipjenti: disodium phosphate, anhydrous; sodium dihydrogen phosphate dihydrate, sucrose u polysorbate 80. Solvent: ilma għall-injezzjonijiet.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlja għal-lest
Pinna (CLEARCLICK) waħda, labra tal-injezzjoni u 2 imsielah biex tnaddaf
4 pinen (CLEARCLICK), 4 labriet tal-injezzjoni u 8 imsielah biex tnaddaf
12-il pinna (CLEARCLICK), 12-il labra tal-injezzjoni u 24 imselha biex tnaddaf
150 mikrogramma/0,5 ml

5. MOD TA' KIF U MNEN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

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

Żotxi fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara r-rikostituzzjoni, uža s-soluzzjoni rikostitwita immedjatament jew fi żmien 24 siegħa meta tinhażen fi frigġ (2°C - 8°C).

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Aħżeen fi frigġ. Tagħmlux fil-friża.

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

Wara li tinjetta d-doža, armi l-pinna f'kontenitħur adattat.

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

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

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

EU/1/00/132/047 (pinna waħda, labra tal-injezzjoni waħda u 2 imsielaħ biex tnaddaf)

EU/1/00/132/048 (4 pinen, 4 labriet tal-injezzjoni u 8 imsielaħ biex tnaddaf)

EU/1/00/132/050 (12-il pinna, 12-il labra tal-injezzjoni u 24 imselha biex tnaddaf)

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

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

viraferonPeg 150 mcg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:

SN:

NN:

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

Tikketta tal-pinna - ViraferonPeg 150 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlja għal-lest

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

ViraferonPeg 150 mikrogramma trab u solvent għall-injezzjoni.
peginterferon alfa-2b
SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

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

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-AVOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALLI.

150 mcg/0,5 ml

6. OHRAJN

Pinna (CLEARCLICK)

Prodott medicinali li m'ghadux awtorizzat

B. FULJETT TA' TACHRE

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni ghall-utent

**ViraferonPeg 50 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni
ViraferonPeg 80 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni
ViraferonPeg 100 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni
ViraferonPeg 120 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni
ViraferonPeg 150 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni ghall-injezzjoni**

peginterferon alfa-2b

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

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

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu ViraferonPeg u għalxiex jintuża

Is-sustanza attiva f'din il-mediċina hija proteinali tissejjah peginterferon alfa-2b, li tagħmel parti mill-klassi ta' mediċini li jisseqju interferons. Interferons huma magħmula mis-sistema immuni ta' ġismek sabiex jgħinu jiggieldu l-infezzjonijiet u mard serju. Din il-mediċina tiġi injettata f'ġismek biex taħdem mas-sistema immuni tiegħek. Din il-mediċina tintuża fil-kura tal-epatite Ċ̄ kronika, infezzjoni virali tal-fwied.

Adulti

Il-kombinazzjoni ta' din il-mediċina, ribavirin and boceprevir hija rrakkomandata biex tintuża għal xi tipi ta' infezzjonijiet kronichei virūs tal-epatite Ċ̄ (imsejha wkoll infezzjoni tal-HCV) f'adulti b'età minn 18-il sena 'i fuq. Din tista' tintuża f'adulti li qatt ma ġew ikkurati għall-infezzjoni tal-HCV jew li qabel kienu użaw mediciċini msejħha interferons u pegylated interferons.

Il-kombinazzjoni ta' din il-mediċina u ribavirin hija rrakkomandata għal adulti b'età minn 18-il sena 'i fuq li ma ġewx ikkurati qabel b'dawn il-mediċini. Dawn jinkludu adulti li huma infettati wkoll bl-HIV (Virus tal-Immunodefficjenza tal-Bniedem) klinikament stabbli. Il-kombinazzjoni tista' tintuża wkoll biex tikkura adulti li digħi ma rrexxit ilhomx kura b'interferon alpha jew peginterferon alpha flimkien ma' ribavirin jew interferon alpha waħdu.

Jekk għandek kondizzjoni medika li tagħmel l-użu ta' ribavirin perikoluz jew jekk digħi kellek problema biex tieħdu, it-tabib tiegħek x'aktarx se jordnalek din il-mediċina waħedha.

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

Tfal u adolexxenti

Din il-mediċina tintuża flimkien ma' ribavirin fi tfal minn 3 snin 'i fuq u adolexxenti li ma ġewx ikkurati qabel għall-epatite Ċ̄ kronika.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tuża ViraferonPeg

Tużax ViraferonPeg

- Għandek **tghid lit-tabib tiegħek** qabel tibda l-kura jekk int, jew it-tifel jew tifla li qed tieħu ħsieb:
- intom **allergiċi** għal peginterferon alfa-2b jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6).
 - intom **allergiċi** għal xi interferon.
 - kellkom **problemi severi tal-qalb**.
 - għandkom **mard tal-qalb** li ma ġiex ikkontrollat tajjeb matul dawn l-ahħar 6 xhur.
 - għandkom kondizzjonijiet severi ta' saħha li jħallukom dghajfin hafna.
 - għandkom epatite awtoimmuni jew xi problema oħra **bis-sistema immuni** tagħkom.
 - qed tieħdu mediċini li jrażżu (idgħajfu s-sistema immuni tagħkom.
 - għandkom **mard fil-fwied** avanzat u mhux ikkontrollat (minbarra l-epatite Ċ).
 - għandkom mard **fit-tirojde** li mhux ikkontrollat sew bil-mediċini.
 - għandkom l-**epilessija**, kondizzjoni li tikkawża konvulzjonijiet (aċċessjonijiet jew “attariki tal-mard tal-qamar”).
 - jekk qed tingħataw kura b'**telbivudine** (ara sezzjoni “Mediċini oħra u ViraferonPeg”).

M'għandekx tuża ViraferonPeg jekk xi waħda mill-kondizzjonijiet t'hawn fuq tipplika għalik, jew għat-tifel jew tifla li qed tieħu ħsieb.

Barra minn hekk, tfal u adolexxenti **m'għandhomx južaw** din il-mediċina. Jekk kellhom **problemi serji fis-sistema nervuża jew mentali** bħal **depressjoni qawwija** jew **ħażżejjiet dwar suwiċidju**.

Ftakar: Jekk jogħġbok aqra wkoll is-sezzjoni “Tieħux” tal-Fuljetta ta’ Tagħrif ta’ **ribavirin u boceprevir** qabel tużahom flimkien ma’ din il-mediċina.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Fittek ghajjnuna medika immedjatament f’każ te-reazzjoni allergika severa (bħal diffikultà biex tieħu n-nifs, tħarħir jew ħorriqja).

Kellem **lit-tabib tiegħek** qabel tieħu din il-mediċina jekk int jew it-tifel jew tifla li qed tieħu ħsieb:

- qatt kellkom **disturb** sever **nervuż jew mentali** jew għandkom **storja ta' użu ta' sustanzi (eż, alkohol jew droga) fil-passat**. L-użu ta’ din il-mediċina fuqt u adolexxenti li jkollhom jew fil-passat kellhom kondizzjonijiet psikjatriċi severi mhux parixx (ara sezzjoni “Tużax ViraferonPeg” fuq).
- qeqhdin tiġi kkura għal **mard mentali** jew ġejtu kkurati fil-passat għal xi disturb iehor tas-sistema nervuża jew mentali, inkluż **dipressjoni** (bħal sentimenti ta’ dwejja, niket) jew **imġiba ta' suwiċidju** jew **ta' omiċidju** (ara sezzjoni 4 “Effetti sekondarji possibbli”).
- qatt kellkom attakk **tal-qalb** jew **problema fil-qalb**.
- għandkom **mard tal-kliewi**, it-tabib tiegħek jiġi jista’ jordnalkom doża aktar baxxa mis-soltu u jid-diskurj il-valuri tad-demm tal-kliewi b'mod regolari waqt il-kura. Jekk din il-mediċina tħażżeġ, flimkien ma’ ribavirin, it-tabib tiegħek għandu jid-diskurj jaġid minn tħalli jidher.
- qeqhdin tieħu aktar bir-reqqa biex jara jekk l-ghadd taċ-ċelluli ħumor fid-demm ikun qed jonqos. Kellkom **cirroži** jew **problemi bil-fwied** oħrajn (minbarra l-epatite Ċ).
- tħażżeġ sintomi assoċjati ma’ **rih** jew infelżzjoni respiratorja oħra, bħal **deni, sogħla**, jew kwalunkwe **diffikultà fit-teħid tan-nifs**.
- intom **dijabetiċi** jew għandkom **pressjoni għolja**, it-tabib tiegħek jiġi jistlob lilek jew lit-tifel jew tifla li qed tieħu ħsieb biex tagħmlu eżami tal-ghajnejn.
- kellkom mard serju li **jaffettwa n-nifs** jew **id-demm**.
- għandkom il-kondizzjonijiet tal-ġilda, **psorjas** jew **sarkojdosi**, li jistgħu jmorru għall-agħar waqt li qed tuża din il-mediċina.
- qed tippjana li **toħrog tqila**, iddiskuti dan mat-tabib tiegħek qabel ma tibda tuża din il-mediċina.
- ir-ċevejtu **trapjant ta' organu**, tal-kliewi jew tal-fwied, il-kura b'interferon tista’ żżid ir-riskju ta’ rifjut. Kun cert/a li tiddiskuti dan mat-tabib tiegħek.
- jekk qed tingħataw ukoll kura għall-**HIV** (ara sezzjoni “Mediċini oħra u ViraferonPeg”).

- għandkom infeljżjoni attwali jew preċedenti bil-virus tal-epatite B, peress li t-tabib tagħkom jista' jkun jixtieq jimmonitorjajkom aktar mil-qrib.

Ftakar: Jekk jogħgbok aqra s-sezzjoni “Twissijiet u prekawzjonijiet” tal-Fuljett ta’ Tagħrif ta’ **ribavirin** qabel tużah flimkien ma’ din il-mediċina.

Problemi tas-snien u tal-ħalq kieni rrappurtati f’pazjenti li kieni qed jirċievu din il-mediċina flimkien ma’ ribavirin. Tista’ tiżviluppa **mard tal-hanek**, li jista’ jwassal għal telf ta’ snien. Tista’ tiżviluppa **ħalq xott** jew **tirremetti**, li t-tnejn jistgħu jagħmlu hsara lil snienek. Huwa importanti li taħsel snienek sew darbtejn kuljum, tlaħlaħ halqek jekk tirremetti, u tmur għal żjarar regolari biex jiġu eżaminati snienek.

Waqt il-kura, xi pazjenti jista’ jkollhom **problemi fl-ghajnejn**, jew jitilfu l-vista f’każijiet rari. It-taħbi tiegħek għandu jagħmillek eżami ta’ ghajnejk qabel tibda l-kura tiegħek. Jekk ikollok xi tibdil fil-ist, għandek tghid lit-taħbi tiegħek u jkollok eżami immedja u komplut ta’ ghajnejk. Jekk għandek kondizzjoni medika li tista’ twassal għal problemi fl-ghajnejn fil-futur (eż. dijabetu jew pressjoni għolja), għandek tagħmel eżamijiet regolari tal-ghajnejn waqt it-terapija. Jekk id-disturb ta’ ghajnejk sisir aktar serju jew jekk tiżviluppa disturbi ġoddha f’ghajnejk, il-kura tiegħek ser titwaqqaf.

Waqt li tkun qed tīgi kkurat b’ViraferonPeg, it-taħbi tiegħek jista’ jaġħid parir b’ek tixrob fluwidi addizzjonali biex jevita li jkollok pressjoni baxxa.

It-taħbi tiegħek ser jeżaminalek id-demm qabel tibda t-terapija u tul-kura sabiex jaċċerta li t-terapija li qed tieħu hija sigura u effettiva.

Tfal u adolexxenti

Din il-mediċina mhijiex irrakkomandata biex tintuża f’paxje kien b’età inqas minn 3 snin.

Mediċini oħra u ViraferonPeg

Jekk jogħgbok għid lit-taħbi jew lill-ispizjar tiegħek jekk int jew it-tifel jew tifla li qed tieħu ħsieb:

- qed tieħdu jew hadtu dan l-ahħar xi medicina oħra jew vitaminu/supplementi ta’ nutrizzjoni, anki dawk mingħajr riċetta.
- intom infettati kemm bil-Virus tal-**Immunodefiċjenza tal-Bniedem** (pożittivi ghall-HIV) kif ukoll bil-Virus tal-Epatite C (HCV - Hepatitis C Virus) u qed tingħataw kura b’mediċina(i) kontra l-HIV – [inhibitru ta’ nucleoside reverse transcriptase (NRTI - nucleoside reverse transcriptase inhibitor), u jipperapija attiva ħafna kontra r-retrovirus (HAART - highly active anti-retroviral therapy)]. It-taħbi tiegħek ser jimmonitorjajkom għal sinjalji u sintomi ta’ dawn il-kondizzjonijiet.
 - Meta din il-mediċina tittieħed flimkien ma’ ribavirin u mediċina(i) kontra l-HIV, tista’ żżid ir-riskju ta’ aċidozi lattika, insuffiċjenza tal-fwied, u anomalitajiet tad-demm: tnaqqis fl-ghad ta’ celluli homor tad-demm, celluli bojod tad-demm u celluli li jgħaqqu d-demm li jissieju plejtili. Pazjenti b’mard avanzat tal-fwied li jkunu qed jirċievu HAART jista’ jkollhom riskju akbar li l-funzjoni tal-fwied tmur għall-agħar, għalhekk iż-żieda ta’ din il-mediċina wahedha jew ma’ ribavirin mal-kura tista’ iż-żid ir-riskju tagħhom.

Ma’ **zidovudine** jew **stavudine**, m’hemmxx ċertezza jekk ribavirin hux ser jibdel il-mod kif jaħdmu dawn il-mediċini. Għalhekk id-demm tiegħek ser ikun eżaminat b’mod regolari sabiex ikun aċċertat li l-infezzjoni tal-HIV ma tkun qed tagħra. Jekk tagħra, it-taħbi tiegħek ser jiddeċiedi jekk il-kura tiegħek b’ribavirin għandhiex tinbidel. Minbarra hekk, pazjenti li jkunu qed jingħataw kura b’terapija kombinata ta’ din il-mediċina flimkien ma’ ribavirin u **zidovudine** jista’ jkollhom riskju akbar li jiżviluppan anemija (numru baxx ta’ celluli homor tad-demm). Għalhekk l-użu ta’ zidovudine ma’ terapija kombinata b’din il-mediċina u ribavirin mhux irrakkomandat.

Ftakar: Jekk jogħgbok aqra s-sezzjoni “Mediċini oħra” fil-Fuljett ta’ Tagħrif ta’ **ribavirin** qabel ma tużah flimkien ma’ din il-mediċina.

- jekk qed tieħu **telbivudine**. Jekk qed tieħu **telbivudine** ma’ din il-mediċina jew kwalunkwe tip ta’ prodott interferon li jingħata b’injekzjoni, ir-riskju tiegħek li tiżviluppa newropatija periferali (tnemni, tingiż u/jew sensazzjonijiet ta’ hrug fid-dirghajn u/jew fir-riġlejn) ikun oħla. Dawn

l-avvenimenti jistgħu jkunu wkoll aktar severi. Għalhekk, m'għandekx tieħu din il-mediċina flimkien ma' telbividu.

Tqala u treddiġħ

Jekk int tqila jew qed tredda', taħseb li tista tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispiżjar tiegħek qabel tieħu din il-mediċina.

Tqala

Fi studji fuq annimali waqt it-tqala, interferons xi daqqiet ikkawżaw koriment. L-effett ta' din il-mediċina fuq it-tqala fil-bniedem mhux magħruf. Tfajliet jew nisa li jistgħu johorġu tqal għandhom jużaw mezz effettiv ta' kontraċċejjoni waqt il-kura b'din il-mediċina.

Ribavirin jista' jagħmel hafna ħsara lil tarbija mhux imwielda. Għalhekk kemm int kif ukoll is-sieħeb/sieħba tiegħek għandkom tieħdu **prekawzjonijiet specjalisti** fl-attività sesswali jekk ikun hekk xi possibilità li ssehh tqala.

- jekk int **tfajla** jew **mara** li jista' jkollok it-tfal li qed tieħu ribavirin:

għandu jkollok test tat-tqala negattiv qabel tibda l-kura, kull xahar waqt il-kura, u għad-xra' xħur wara li twaqqaf il-kura. Għandek tuża mezz effettiv ta' kontraċċejjoni waqt li tkun qed tieħu ribavirin u għal 4 xħur wara li twaqqaf il-kura. Dan għandu jiġi diskuss mat-tabib tiegħek.

- jekk int **raġel** li qed tieħu ribavirin:

m'għandekx ikollok x'taqsam sesswalment ma' mara waqt it-tqala sakemm **ma tużax kondom**. Jekk is-sieħba tiegħek ma tkun tqila iż-żda tkun f'et-ħa li fiha tista' toħroġ tqila, għandha tagħmel test tat-tqala kull xahar waqt il-kura u għas-7 xħur wara li titwaqqaf il-kura. Int jekk is-sieħba tiegħek għandkom tużaw mezz effettiv ta' kontraċċejjoni fiz-żmien li tkun qed tieħu ribavirin u għal 7 xħur wara li titwaqqaf il-kura. Dan għandu jiġi diskuss mat-tabib tiegħek.

Treddiġħ

Mhux magħruf jekk din il-mediċina toħroġx mal-halib tal-mara. Għalhekk, m'għandekx **treddiġħ** lit-tarbija jekk qed tieħu din il-mediċina. Staqsi lit-tabbi tiegħek għal parir.

Ftakar: Jekk jogħġbok aqra s-sejjjoni “Tqala u Treddiġħ” tal-Fuljett ta’ Tagħrif ta’ **ribavirin** qabel tużah flimkien ma’ din il-mediċina.

Sewqan u thaddim ta' magni

M'għandekx issuq jew thaddiem għodda jew magni jekk thossox ghajjen, bi ngħas jew konfuż waqt li qed tieħu din il-mediċina.

ViraferonPeg fih sucrose

Din il-mediċina fiha sucrose. Jekk certi tipi ta' zokkor ma jaqblux miegħek, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu fin il-mediċina.

Din il-mediċina ħiha anqas minn 1 mmol (23 mg) sodium għal kull 0,7 ml, i.e. tista' titqies “hielsa mis-sodium”.

3. Kif għandek tuża ViraferonPeg

Dejjem għandek tuża din il-mediċina skont il-parir eż-żarr tat-taħbi jew l-ispiżjar tiegħek. Dejjem għandek taċċerta ruħek mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

Tagħrif generali dwar it-teħid ta' din il-mediċina

It-tabib tiegħek stabbilixxa d-doža korretta ta' din il-mediċina skont il-piż tiegħek jew tat-tifel jew tifla li qed tieħu ħsieb. Jekk meħtieġ, id-doža tista' tinbidel matul il-kura.

Din il-mediċina hija intenzjonata biex tingħata taħt il-ġilda. Dan ifisser li tiġi injettata b'lakra qasira għall-injezzjoni fit-tessut ta' xaham li jinsab eż-żarr taħbi. Jekk qed tinjetta din il-mediċina lilek innifsek, ser tingħata istruzzjonijiet dwar kif tipprepara u tinjetta l-injezzjoni. **Istruzzjonijiet dettaljati**

dwar l-ghoti taħt il-ġilda jinsabu fl-aħħar ta' dan il-fuljett (ara sezzjoni "Kif tinjetta ViraferonPeg lilek innifsek").

L-ilma ghall-injezzjoni u t-trab ta' ViraferonPeg huma pprovduti f'ampulli separati. Ipprepara d-doża billi żżid l-ilma ghall-injezzjoni mat-trab ta' ViraferonPeg eżatt qabel ma tkun behsiebek tinjetta u užah immedjatament. Hares sew lejn is-soluzzjoni li tkun ippreparajt qabel ma tużaha. Is-soluzzjoni għandha tkun čara u mingħajr kulur. Tużax is-soluzzjoni jekk ikun hemm tibdil fil-kulur (tibdel il-kulur minn dak originali) jew jekk ikun hemm xi frak fis-soluzzjoni. Armi kwalunkwe soluzzjoni li jkun fadal fil-kunjett wara li tinjetta lilek innifsek. Ghall-istruzzjonijiet dwar ir-rimi, ara sezzjoni 5 "Kif taħżeen ViraferonPeg".

Injetta din il-mediċina darba fil-ġimġha fl-istess ġurnata. Li tinjetta fl-istess hin tal-ġurnata kull ġimġha, jghin biex ma tinsiex teħodha.

Dejjem uža din il-mediċina eżatt kif ikun qallek it-tabib tiegħek. Taqbiżx id-dożaġġ irrakkommandat, u hudha sakemm ikun ordnalek it-tabib.

Jekk it-tabib tiegħek jippreskrivi din il-mediċina flimkien ma' ribavirin jew ma' ribavirin u boceprevir, jekk jogħġbok aqra l-Fuljetti ta' Tagħrif ta' ribavirin u boceprevir qabel tibda kura kkombinata.

Użu fl-adulti - ViraferonPeg f'kura kkombinata

Din il-mediċina, meta tingħata mal-kapsuli ta' ribavirin, normalment tingħata f'doża ta' 1,5 mikrogrammi għal kull kilogramma ta' piż tal-ġisem darba fil-ġimġha. Jekk għandek mard tal-kliewi, id-doża tiegħek tista' tkun aktar baxxa, skont il-funzjoni tal-kliewi tiegħek.

Użu fl-adulti - ViraferonPeg waħdu

Din il-mediċina, meta tingħata waħedha, normalment tingħata f'doża ta' 0,5 jew 1,0 mikrogramma għal kull kilogramma ta' piż tal-ġisem darba fil-ġimġha, għal 6 xhur sa sena. Jekk għandek mard tal-kliewi, tista' tingħatalekk doża aktar baxxa skont il-funzjoni tal-kliewi tiegħek. It-tabib tiegħek se jiddeċiedi d-doża korretta għalik.

L-użu fi tfal b'et à minn 3 snin 'l fuq u aq-żexxenti

ViraferonPeg se jingħata flimkien ma' ribavirin. Id-doża ta' ViraferonPeg tigi deċiża b'kalkolu li jqis kemm it-tul kif ukoll il-piż tal-ġisem. It-tabib tiegħek se jiddeċiedi d-doża korretta għalik jew għat-tifel jew tifla li qed tieħu hsieb. It-tul ta' żmien tal-kura huwa sa sena skont il-ġudizzju tat-tabib tiegħek għalik, jew għat-tifel jew tifla li qed tieħu hsieb.

Il-pazjenti kollha

Jekk qed tinjetta dir il-mediċina inti stess, jekk jogħġbok kun cert illi d-doża li nghatajt riċetta għaliha hija indikata b'kod car fuq il-pakkett tal-mediċina li tingħata.

Jekk tużi ViraferonPeg aktar milli suppost

Għarrraf it-tabib jew professjonist tal-kura tas-saħħa tiegħek jew lit-tabib jew professjonist tal-kura tas-saħħa tat-tifel jew tifla li qed tieħu hsieb malajr kemm jista' jkun.

Jekk tinsa tieħu ViraferonPeg

Hu/agħti d-doża ta' din il-mediċina malli tiftakar, iżda dan għamlu biss jekk ikun fi żmien ġurnata sa jumejn wara d-doża li tkun insejt tieħu. Jekk ikun viċin hafna tal-injezzjoni li jkun imissek, tirduppjax id-doża biex tpatti għad-doża li tkun insejt tieħu, iżda kompli l-kura tiegħek bħas-soltu.

Jekk m'intix cert ikkuntattja lit-tabib jew l-ispiżjar tiegħek jew lit-tabib jew l-ispiżjar tat-tifel jew tifla li qed tieħu hsieb.

4. Effetti sekondarji possibbi

Bhal kull mediciña oħra, din il-mediciña tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulhadd. Għalkemm mhux l-effetti sekondarji kollha jistgħu jseħħu, jista' jkollhom bżonn attenzjoni medika jekk iseħħu. Meta din il-mediciña tintuża wahedha, xi whud minn dawn l-effetti għandhom anqas probabbilità li jseħħu, u xi whud ma seħħew xejn.

Sistema psikjatrika u sistema nervuża centrali:

Xi nies taqbadhom depressjoni meta jkunu qed jieħdu din il-mediciña wahedha jew flimkien ma' ribavirin, u f'xi kažijiet xi nies kellhom hsibijiet li jheddu l-ħajja ta' persuni oħra, hsibijiet ta' suwiċidju jew imġiba aggressiva (kultant indirizzata lejn l-ohrajn). Xi pazjenti waslu biex għamlu suwiċidju. Ikseb kura ta' emergenza jekk tinnota li qed taqa' f'depressjoni jew jekk qed ikollok hsibijiet ta' suwiċidju jew ikun hemm xi bidla fl-imġiba tiegħek. Saqsil lil xi membru tal-familja jew habib intimu biex jghinuk toqghod attent għal sinjali ta' depressjoni jew bidliet fl-imġiba tiegħek.

It-tfal u adolexxenti huma partikularment suxxettibli li taqbadhom depressjoni meta jkunu qed jiġu kkurati b'din il-mediciña u ribavirin. Ikkuntattja lit-tabib minnufih jew fittekk kura ta' emergenza jekk tara li qed juru kwalunkwe sintomi ta' mgħiba mhux tas-soltu, iħossuhom depressi, iż-żebbu li jridu jagħmlu hsara lilhom infuħom jew lill-ohrajn.

Tkabbir u žvilupp (tfal u adolexxenti):

B'kura li damet sa sena b'din il-mediciña flimkien ma' ribavirin, xi tfal adolexxenti ma kibrux jew ma żidux fil-piż daqs kemm kien mistenni. Xi tfal ma laħqux it-tul minn tenni tagħhom fi żmien sena sa 5,5 snin wara li temmew il-kura.

Ikkuntattja lit-tabib tiegħek immedjatament jekk tinnota minn wieħed mill-effetti sekondarji serji li gejjin iseħħ waqt il-kura:

Effetti sekondarji komuni hafna (jistgħu jaġeffi w-aktar minn persuna wahda minn kull 10):

- problemi fin-nifs (inkluż qtugħi ta' nifs),
- thossox depress,
- tħbi biex torqod, taħseb jew tikkorċenra, sturdament,
- ugħiġ sever jew brim fl-istonku,
- deni jew tertir li jibdew warasti għimġhat ta' kura,
- ugħiġ jew infjammazzjoni fil-muskoli (kultant severi),

Effetti sekondarji komuni (jistgħu jaġeffi w-sa persuna wahda minn kull 10):

- ugħiġ fis-sider, bidjet fil-mod kif tħabbat qalbek,
- konfużjoni,
- diffikultà biex tibqa' allert, sensazzjoni ta' tnemnim jew tingiż,
- ugħiġ fl-imbaba t'isfel ta' dahrek jew f'genbek; diffikultà biex tagħmel l-awrina jew ma tkunx tista' tagħnej el-awrina,
- problemi b'ghajnejk jew bil-vista jew is-smiġħ,
- ħmara severa jew bl-ugħiġ fil-ġilda tiegħek jew fil-membrana mukuża,
ħruġ ta' demm qawwi minn imnieħrek, mill-hanek jew minn xi parti oħra ta' għismek.

Effetti sekondarji mhux komuni (jistgħu jaġeffi w-sa persuna wahda minn kull 100):

- xewqa li tagħmel hsara lilek innifsek,
- alluċinazzjonijiet,

Effetti sekondarji rari (jistgħu jaġeffi w-sa persuna wahda minn kull 1,000):

- konvulżjoni ("acċessjoni"),
- demm jew demm magħquđ fl-ippurgar (jew ippurgar iswed qis u qatran),

Effetti sekondarji bi frekwenza mhux magħrufa (frekwenza ma tistax tiġi stmata mid-dejta disponibbli):

- xewqa li tagħmel hsara lill-ohrajn.

Effetti sekondarji oħra li kienu rrappurtati **fl-adulti** jinkludu:

Effetti sekondarji komuni ħafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10):

- thossok depress, irritabilità, problemi biex torqod jew biex tibqa' rieqed, thossok ansjuż jew nervuż, diffikultà biex tikkonċentra, bidliet fil-burdata,
- uġiġi ta' ras, sturdament, thossok ghajjen, tertir bir-roghda, deni, sintomi bħal tal-influwenza, infezzjoni b'virus, dghufija,
- diffikultà biex tieħu n-nifs, faringite (uġiġi fil-grizmejn), sogħla,
- uġiġi fl-istonku, rimettar, dardir, dijarea, telf tal-apptit, telf tal-piż, halq xott,
- telf ta' xagħar, ħakk, ġilda xotta, raxx, irritazzjoni jew hmura (u rari, hsara fil-ġilda) fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni,
- tnaqqis fl-ghadd ta' ċelluli ħomor tad-demm (li jista' jikkawża għeja, qtuġi ta' nifs, sturdament), tnaqqis f'ċerti tipi ta' ċelluli bojod tad-demm (li jagħmilha aktar faċli li jaqbduk infezzjoni et-differenti),
- uġiġi fil-ġogi u muskoli, uġiġi muskolari u fl-ġhadam.

Effetti sekondarji komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10):

- tnaqqis fl-ġħadd ta' ċelluli li jgħaqqu d-demm li jissnejha plejtilis, li jista' jekk il-kassal biex titbenġel malajr jew johroġlok id-demm b'mod spontanju, aċidu uriku żejjed (bħal fir-għotta) fid-demm, livell baxx ta' calcium fid-demm,
- tnaqqis fl-attività tal-glandola tat-tirojde (li jista' jgiegħlek thossok ghajjen, depress, iżid is-sensittività tiegħek għal-kesha u sintomi oħrajn), zieda fl-attività ta' tal-glandola tat-tirojde (li tista' tikkawżalek nervi, nuqqas ta' tolleranza għas-shana u għażżeen seċċessiv, telf fil-piż, palpitazzjoni, tregħid), glandoli minfuħin (glandoli tal-limfa minfuħin), ħatx,
- tibdil fl-imġiba jew imġiba aggressiva (kulant immirra u lejn persuni oħra), agitazzjoni, nervi, nħas, diffikultà biex torqod, holm mhux tas-sorū, nuqqas ta' interessa fl-attività, nuqqas ta' interessa fis-sess, problemi fl-erezzjoni, zieda fl-apptit, konfuzjoni, idejn jirtogħdu, koordinazzjoni batuta, vertigo (thoss kolloks idur bik), tnemmu, uġiġi jew sensazzjoni ta' tingiż, zieda jew tnaqqis fis-sensazzjoni biex thoss, muskoli ibsin, uġiġi fid-dirghajn jew fir-riġlejn, artrite, emigranja, zieda fl-gharaq,
- uġiġi jew infezzjoni fl-ghajnejn, vista inċajpra, ghajnejn xotti jew bid-dmugħ, tibdil fis-smiġħ/telf tas-smiġħ, tisfir fil-widnejn,
- sinusite, infezzjonijiet respiratorji, imnieħer imblukkati jew iqattar, tbat biex titkellem, tinfaraġ, ponot tad-deni fix-xufftejn (herpes simplex), infezzjonijiet ikkawżati minn fungu jew mill-batterja, infezzjoni fil-widnejn jew uġiġi fil-widnejn,
- indigestjoni (stonku imqallha), hruq ta' stonku, hmura jew feriti fil-halq, sensazzjoni ta' hruq fuq l-ilsien, hanek infjammati jew johroġ id-demm minnu, stitkezza, gass fl-imsaren (flatus), nefha, murliti, ilsien misu, bidla fit-toġħma, problemi fis-snien, telf eċċessiv ta' ilma mill-ġisem, fwied jikber,
- psorjasi, sensittività għad-dawl tax-xemx, raxx b'ponot imqabbżin, hmura tal-ġilda jew disturbi tal-ġilda, wieċċi minfuħ, idejn jew saqajn minfuħin, ekżema (il-ġilda tkun infjammata, hamra, bil-hakk u xoxa u jista' jkun hemm feriti jnixxu), akne, horriqja, ix-xagħar jinhass mhux normali, disturbi fid-dwiel, uġiġi fis-sit tal-injezzjoni,
- mostrwazzjoni diffiċċi, irregolari jew ma tigix, mestrwazzjoni qawwija b'mod anomalji jew iddu aktar milli suppost, problemi li jaffettwaw l-ovarji jew il-vägħina, uġiġi fis-sider, problemi sesswali, irritazzjoni tal-glandola tal-prostata, zieda fil-bżonn biex tagħmel l-awrina, uġiġi fis-sider, uġiġi fin-naħha tal-lemin madwar il-kustilji tiegħek, thossok ma tiflaħx, pressjoni għolja jew baxxa, thossok ser tintilef minn sensik, fwawwar, palpitazzjonijiet (qalb thabba bil-qawwi), rata ta' taħbit tal-qalb mgħaġġla.

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

- suwiċidju, attentat ta' suwiċidju, īsbibjet dwar li thedded il-ħajja tiegħek innifsek, attakk ta' paniku, delużjonijiet, allucinazzjoni,
- reazzjoni ta' sensittività eċċessiva ghall-medikazzjoni, attakk tal-qalb, infjammazzjoni tal-frixa, uġiġi fl-ġhadam u dijabete mellitus,
- dbabar qishom tajjar (depožiti ta' frak abjad fuq ir-retina).

Effetti sekondarji rari (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1.000):

- ketoacidozi diabetika (emerġenza medika minħabba akkumulazzjoni ta' ketone bodies fid-demm ikkawża minn dijabete li ma tkunx ikkontrollata),
- aċċessjonijiet (konvulżjonijiet) u disturbi bipolari (disturbi fil-burdata kkaratterizzati minn episodji ta' dwejjaq u eċċitament li jaġernaw bejniethom),
- problemi fl-ghajnejn inkluż bidla fil-vista, īxsara fir-retina, ostruzzjoni tal-arterja tar-retina, infjammazzjoni tan-nerv ottiku, nefha fl-ghajnejn,
- insuffiċjenza kongestiva tal-qalb, ritmu anormali tal-qalb, perikardite (infjammazzjoni tal-kisja tal-qalb), infjammazzjoni u degenerazzjoni tat-tessut tal-muskoli u nervaturi periferali, problemi tal-kliewi,
- sarkoħdozi (marda kkaratterizzata minn deni persistenti, telf tal-piż, nefha u wǵiġi fil-ġogi, feriti tgħidha u glandoli minfuħin).

Effetti sekondarji rari hafna (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10.000):

- anemija aplastika, puplesija (każżejjiet cerebrovaskulari), nekrolisi tossika tal-ġilda/Sindrome ta' Stevens Johnson/eritema multiforme (varjetà ta' tipi ta' raxx bi gradi differenti ta'sseverità inkluż mewt li tista' tkun assoċjata ma' nfafet fil-halq, imnieħher, ghajnejn u membrani mukluži oħrajn u tqaxxir tal-parti tal-ġilda li tkun affettwata).
- telf mis-sensi seħħ b'mod rari hafna b'alpha interferoni, l-aktar f'pazjenti anż-żani kkurati b'dozi għoljin.

Effetti sekondarji bi frekwenza mhux magħrufa (frekwenza mat-tistax tīgi stmata mid-dejta disponibbli):

- aplasija pura taċ-ċelluli homor (kondizzjoni fejn il-gisem waqtid jew naqqas il-produzzjoni ta' ċelluli homor tad-demm). Din tikkawża anemija severa, li s-sintomi tagħha jinkludu għejja mhux tas-soltu u nuqqas ta' enerġija.
- paralisi tal-wiċċ (dghufija u tħawwiġ ta' naħha waħda tal-wiċċ), reazzjonijiet allergiċi severi bħal angħoedima (reazzjoni allergika tal-ġilda kkartelizzata minn irrqajja ta' nefħiet, li jinvolu l-ġilda u s-saffi ta' taht il-ġilda, il-membrani mukluži, u kultant l-organi interni), manija (entużjażmu eċċessiv jew mingħajr raġuni), effuzjoni fil-perikardju (akkumulazzjoni ta' fluwidli li tiżviluppa bejn il-perikardju (kisja tal-qalb) u l-qalb infiċha), sindrome ta' Vogt-Koyanagi-Harada (disturb infjammatorju awtoimmuni li jaftew wa l-ġħajnejn, il-ġilda u l-membrani tal-widnejn, il-mohħ u s-sinsla), bidla fil-kulur tal-ilsen.
- ħsibijiet dwar li thedded li kieni ta' persuni oħra.
- fibroži pulmonari (ċikattu fil-pulmun).
- pressjoni arterjali pulmonari għolja - marda ta' tidjeq sever tal-vini fil-pulmun li jirriżulta fi pressjoni għolja tad-żewġem fil-vini li jgorru d-demm mill-qalb ghall-pulmun. Din tista' sseħħ b'mod partikolari f'pazjenti b'fatturi ta' riskju bħal infezzjoni tal-HIV jew problemi severi fil-fwied (ċirroži). L-effetti sekondarju jista' jiżviluppa f'diversi punti ta' żmien waqt il-kura, generalment diversi xi-kur wara li tinbeda l-kura b'ViraferonPeg.
- riattivitàjoni tal-epatite B f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HBV (rikorrenza tal-marda epatite B).

Jekk int pazjent adult infettat ukoll b'HCV/HIV li qed tirċievi HAART, iż-żieda ta' din il-mediċina u roba irrin tista' zżidlek ir-riskju ta' aċidozi lattika, insuffiċjenza tal-fwied, u l-izvilupp ta' anormalitajiet tad-demm (tnaqqis fl-ġħadd ta' ċelluli homor tad-demm li jgorru l-ossigeno, certi ċelluli bojod tad-demm li jiegħieldu l-infezzjoni, u ċelluli li jgħaqqu d-demm li jissejħu plejtlits).

L-effetti sekondarji l-oħra li ġejjin (mhux elenkti fuq) seħħew bil-kombinazzjoni ta' din il-mediċina u l-kapsuli ta' ribavirin (adulti) f'pazjenti infettati wkoll b'HCV/HIV li kienu qed jirċievu HAART:

- kandidijasi fil-halq (tbajja' bojod fil-halq),
- metaboliżmu diffettuż tax-xaham,
- tnaqqis tal-limfociti CD4,
- tnaqqis fl-apptit,
- uġiġi fid-dahar,
- epatite,

- uġiġ fid-dirghajn u fir-riglejn,
- u diversi anormalitajiet ta' valuri tal-laboratorju ta' testijiet tad-demm.

Effetti sekondarji fit-tfal u l-adolexxenti

L-effetti li ġejjin seħħew **fi tfal u adolexxenti:**

Effetti sekondarji komuni hafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna wahda minn kull 10):

- telf t'aptit, sturdament, uġiġ ta' ras, rimettar, dardir, uġiġ fl-istonku
- telf ta' xagħar, ġilda xotta, uġiġ fil-ġogi u l-muskoli, ħmura fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, thossox irritabbi, thossox ghajjen, ma thossox tajjeb, uġiġ, tertir, deni, sintomi bhal tal-influwenza, dghufija, tnaqqis fir-rata ta' tkabbir (tul u piż għall-età), tnaqqis fiċ-ċelluli ħumor tad-demm li jista' jikkawża għeja, qtuġħ ta' nifs, sturdament.

Effetti sekondarji komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10):

- infezzjoni kkawżata minn fungu, riħ komuni, ponot tad-denix fix-xuffstejn, faringite (grinċejn jugħgħu), sinożite, infezzjoni fil-widnejn, sogħla, uġiġ fil-grizmejn, thoss il-bard u uġiġ fl-ghajnejn
- tnaqqis ta' ċelluli li jgħaqqu d-demm li jissejħu plejtlits, li jista' jwassal biex titbengħel malajr jew johroġlok id-demm b'mod spontanju, glandoli minfuħin (glandoli tal-hawn minfuħin), anormalitajiet fit-testijiet tad-demm tat-tirojde, tnaqqis fl-attività tal-għandha tat-tirojde, li jista' jikkawżalek għeja, depressjoni, izid is-sensittività tiegħek ghall-kiesha u sintomi oħrajn,
- tkun trid jew tipprova tweġġa' lilek innifsek, imgħiba aggressiva, agitazzjoni, rabja, tibdil fil-burdata, nervi jew aġitazzjoni, depressjoni, sens ta' ansjetà, difi kultà biex torqod jew tibqa' rieqed, instabbiltà emozzjonali, irqad ta' kwalità hażina, thossox bi ngħas, disturbi fl-attenzjoni, tibdil fit-togħma, dijarea, taqlib fl-istonku, uġiġ fil-halls
- tintilef minn sensik, palpitazzjonijiet (qalb thabba bil-ġawwa), rata mgħaggla ta' taħbit tal-qalb, fwawar, tinfaraġ,
- feriti fil-ħalq, xuffstejn jitqaxxru u qsim fil-ġnul, fil-ħalq, raxx, ħmura fil-ġilda, ħakk, ekżema (ġilda infjammata, ħamra, bil-ħakk u xotta ur-jaġa jkun hemm feriti li jnixxu), akne,
- uġiġ fid-dahar, uġiġ fil-muskoli u fl-ghadu, uġiġ fid-dirghajn jew riglejn, ġilda xotta, uġiġ, raxx, irritazzjoni jew ħakk fis-sit mnejn tgħata l-injezzjoni.

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

- tweġġa' jew tħati biex tagħnej l-awrina, tagħmel l-awrina ta' sikhwit, il-preżenza ta' proteina eċċessiva fl-awrina, uġiġi mestriwali,
- ħakk fil-parti tal-anus (ħu u jew askaridi), infjammazzjoni tal-membrana li tiksi l-istonku u l-imsaren, hanek infjammiet, fwied imkabbar,
- imgħiba anomalji, instab il-emozzjonali, biża', ħmar il-lejl, tregħid, tnaqqis fis-sensittività ghall-mess, sensazzjoni ta' tnemmin jew tingiż, uġiġ li jinfirex tul nerv wieħed jew aktar, ngħas,
- hrug ta' demma mill-membrana mukuža li tikxi tebqet il-ghajnejn min-naħha ta' ġewwa, ħakk fl-ghajnejn, uġiġ fil-ġajnejn, vista mċajpra, intolleranza għad-dawl,
- pressjoni baxxa, sfurija, skumdità fl-imnieħer, imnieħer inixxi, tharħir, tħati biex tiehu n-nifs, uġiġ li skumdità fis-sider,
- ħmura, nefha, uġiġ fil-ġilda, hrug ta' Sant Antnin, il-ġilda tkun sensittiva għad-dawl tax-xemx, raxx b'ponot imqabbżin, il-ġilda titlef il-kultur, il-ġilda titqaxxar, it-tessut tal-muskoli jiqsar, muskoli jingibdu b'mod spontanju, uġiġ fil-wiċċ, tbengħil.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

Nota li tfakkar ghall-pazjenti adulti li t-tabib tagħhom ordnalhom terapija kkombinata ta' din il-mediċina, boceprevir u ribavirin: Jekk jogħġbok aqra s-sezzjoni "Effetti sekondarji possibbli" ta' dawn il-Fuljetti ta' Tagħrif.

5. Kif taħżeen ViraferonPeg

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

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna, wara JIS.

Aħżeen fi frigġ (2°C - 8°C).

Uża s-soluzzjoni rikostitwita (soluzzjoni li tipprepara billi thallat l-ilma għall-injezzjoni mat-trab ta' ViraferonPeg) immedjatamente jew fi żmien 24 siegħa meta tinhażen fil-frigġ (2°C – 8°C).

Tużax din il-mediċina jekk tinnota xi bidla fil-kulur tat-trab, li għandu jkun abjad.

Is-soluzzjoni rikostitwita għandha tkun čara u bla kulur. M'għandekx tużaha jekk tkun bidlet il-kulur jew jekk ikun fiha xi biċċiet ta' frak. Il-kunjetti ViraferonPeg għandhom jintużaw darba biex. Almi kwalunkwe materjal li jkun fadal.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fihi ViraferonPeg

- Is-sustanza attiva hija peginterferon alfa-2b.

ViraferonPeg 50 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

Kull kunjett fi 50 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b imkejjel fuq baži ta' proteina.

Kull kunjett jipprovd 50 mikrogramma/0,5 ml ta' soluzzjoni meta jiġi rikostitwit kif rakkomandat.

ViraferonPeg 80 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

Kull kunjett fi 80 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b imkejjel fuq baži ta' proteina.

Kull kunjett jipprovd 80 mikrogramma/0,5 ml ta' soluzzjoni meta jiġi rikostitwit kif rakkomandat.

ViraferonPeg 100 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

Kull kunjett fi 100 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b imkejjel fuq baži ta' proteina.

Kull kunjett jipprovd 100 mikrogramma/0,5 ml ta' soluzzjoni meta jiġi rikostitwit kif rakkomandat.

ViraferonPeg 120 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

Kull kunjett fi 120 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b imkejjel fuq baži ta' proteina.

Kull kunjett jipprovd 120 mikrogramma/0,5 ml ta' soluzzjoni meta jiġi rikostitwit kif rakkomandat.

ViraferonPeg 150 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

Kull kunjett fi 150 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b imkejjel fuq baži ta' proteina.

Kull kunjett jipprovd 150 mikrogramma/0,5 ml ta' soluzzjoni meta jiġi rikostitwit kif rakkomandat.

- Is-sustanzi l-oħra huma:

Trab: disodium phosphate, anhydrous; sodium dihydrogen phosphate dihydrate; sucrose u polysorbate 80.

Solvent: Ilma għall-injezzjonijiet.

Kif jidher ViraferonPeg u l-kontenut tal-pakkett

Din il-mediċina hija trab u solvent (likwidu) għal soluzzjoni għall-injezzjoni.

It-trab abjad jinsab f'kunjett tal-ħgieg ta' 2 ml u s-solvent ċar u mingħajr kulur jinsab f'ampulla tal-ħtieg ta' 2 ml.

ViraferonPeg huwa disponibbli f'pakketti ta' daqsijiet differenti:

- kunjett wieħed ta' trab ġħal soluzzjoni ġħall-injezzjoni u ampulla waħda ta' solvent ġħall-injezzjoni;
- kunjett wieħed ta' trab ġħal soluzzjoni ġħall-injezzjoni, ampulla waħda ta' solvent ġħall-injezzjoni, siringa ġħall-injezzjoni waħda, 2 labriet tal-injezzjoni u mselha waħda għat-tindif;
- 4 kunjetti ta' trab ġħal soluzzjoni ġħall-injezzjoni u 4 ampulli ta' solvent ġħall-injezzjoni;
- 4 kunjetti ta' trab ġħal soluzzjoni ġħall-injezzjoni, 4 ampulli ta' solvent ġħall-injezzjoni, 4 siringi ġħall-injezzjoni, 8 labriet tal-injezzjoni u 4 imsielah għat-tindif;
- 6 kunjetti ta' trab ġħal soluzzjoni ġħall-injezzjoni u 6 ampulli ta' solvent ġħall-injezzjoni;
- 12-il kunjett ta' trab ġħal soluzzjoni ġħall-injezzjoni, 12-il ampulla ta' solvent ġħall-injezzjoni, 12-il siringa ġħall-injezzjoni, 24 labra tal-injezzjoni u 12-il imselha għat-tindif.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Merck Sharp & Dohme B.V.

Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
In-Netherlands

Manifattur

SP Labo N.V.
Industriepark, 30
B-2220 Heist-op-den-Berg
Il-Belġju

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

België/Belgique/Belgien

MSD Belgium BVBA/SPRL
Tel: 0800 38 693 (+32(0)27766211)
ddoc_belux@merck.com

България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД
Тел.: +359 2 819 3737
info-msdbg@merck.com

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Tel: +420 233 00 111
ddoc_czechlovak@merck.com

Danmark

MSD Danmark ApS
Tlf: +45 4482 4000
dkmail@merck.com

Deutschland

MSD SHARP & DOHME GMBH
Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 4561 2612)
e-mail@msd.de

Lietuva

UAB Merck Sharp & Dohme
Tel. +370 5 278 02 47
msd_lietuva@merck.com

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium BVBA/SPRL
Tel: +32(0)27766211
ddoc_belux@merck.com

Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft.
Tel.: +36 1 888 5300
hungary_msd@merck.com

Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Tel: 8007 4433 (+356 99917558)
malta_info@merck.com

Nederland

Merck Sharp & Dohme BV
Tel: 0800 9999000 (+31 23 5153153)
medicalinfo.nl@merck.com

Eesti
Merck Sharp & Dohme OÜ
Tel.: +372 6144 200
msdeesti@merck.com

Ελλάδα
MSD A.Φ.Β.Ε.Ε.
Τηλ: +30 210 98 97 300
dpoc_greece@merck.com

España
Merck Sharp & Dohme de España, S.A.
Tel: +34 91 321 06 00
msd_info@merck.com

France
MSD France
Tél: + 33-(0)1 80 46 40 40

Hrvatska
Merck Sharp & Dohme d.o.o.
Tel: + 385 1 6611 333
croatia_info@merck.com

Ireland
Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo_ireland@merck.com

Ísland
Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Italia
MSD Italia S.r.l.
Tel: +39 06 361911
medicalinformation.it@merck.com

Κύπρος
Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Τηλ.: 800 0 673 (+357 22866700)
cyprus_info@merck.com

Latvija
SIA Merck Sharp & Dohme Latvija
Tel: +371 67364224
msd_lv@merck.com

Norge
MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Österreich
Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
msd-medizin@merck.com

Polska
MSD Polska Sp. z o.o.
Tel: +48 22 549 51 00
msdpolska@merck.com

Portugal
Merck Sharp & Dohme, Lda
Tel: +351 21 4465700
clic@merck.com

România
Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel: +40 21 528 2900
msdromania@merck.com

Slovenija
Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o.
Tel: +386 1 5204 201
msd.slovenia@merck.com

Slovenská republika
Merck Sharp & Dohme, s. r. o.
Tel: +421 2 58282010
dpoc_czechslovak@merck.com

Suomi/Finland
MSD Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0)9 804 650
info@msd.fi

Sverige
Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB
Tel: +46 77 5700488
medicinskinfo@merck.com

United Kingdom
Merck Sharp & Dohme Limited
Tel: +44 (0) 1992 467272
medicalinformationuk@merck.com

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

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

Kif tinjetta ViraferonPeg lilek innifsek?

Il-persuna li tipprovdi l-kura medika tiegħek ser turik kif tinjetta din il-mediċina lilek innifsek. Tippruvax tinjetta lilek innifsek jekk ma tkunx ġert li fhem il-proċedura u x'inhu meħtieġ biex tinjetta lilek innifsek. L-istruzzjonijiet li ġejjin jispegaw kif tinjetta din il-mediċina int stess. Jekk jogħġibok aqra sew l-istruzzjonijiet u segwihom pass pass.

Preparazzjoni

Iġbor l-affarijiet li jkollok bżonn qabel tibda:

- kunjett ta' trab ta' ViraferonPeg ghall-injezzjoni;
- ampulla ta' ilma ghall-injezzjonijiet, solvent biex tipprepara injezzjoni ta' ViraferonPeg;
- siringa ta' 1 ml;
- labra twila (per eżempju 0,8 x 40 mm [kalibru 21 ta' 1,5 pulzieri] li tintuża biex iżżejjid l-ilma ghall-injezzjonijiet mal-kunjett ta' trab ta' ViraferonPeg;
- labra qasira (pereżempju 0,3 x 13 mm [kalibru 30 ta' 0,5 pulzieri] li tintuża biex tingħata l-injezzjoni taħt il-ġilda;
- imselha biex tnaddaf.

Aħsel idejk sew.

Rikostituzzjoni ta' ViraferonPeg trab ghall-injezzjoni

Qabel ir-rikostituzzjoni, din il-medicina tista' tidher bħala solidu abjad f'għamlu ta' pillola li hija shiħa jew imfarrka, jew bħala trab abjad.

Meta l-ammont kollu ta' solvent jithallat mal-ammont kollu ta' trab ta' ViraferonPeg, is-soluzzjoni tkun fil-konċentrazzjoni tajba sabiex tkejjel id-doża tiegħek (i.e. l-ammont li hemm fuq it-tikketta jkun inkluż f'0,5 ml).

Volum żgħir jintilef waqt il-preparazzjoni ta' din il-mediċina ghall-injezzjoni u meta tkun qed titkejjel id-doża u tiġi injettata. Għalhekk kull kunjett fiż-ammont ta' soluzzjoni żgħir żejjed ta' solvent u trab ViraferonPeg biex jiġura li tingħata d-doża ta' 0,5 ml ta' ViraferonPeg, soluzzjoni ghall-injezzjoni li tidher fuq it-tikketta.

- Neħħi l-ghatu protettiv mill-kunjett ta' ViraferonPeg.
- Naddaf il-parti ta' fuq tal-lasktu tal-kunjett b'imselha biex tnaddaf. Tista' żżomm l-imselha biex tnaddaf il-parti tal-ġilda fejn tkun sej̊tinjetta d-doża.
- Neħħi s-siringa mill-ippaklja u **imissx it-tarf tas-siringa**.
- Hu l-labra t-twila u wahħħallha mat-tarf tas-siringa.
- Neħħi l-ghatu ta' protettiv tal-labra mingħajr ma tmiss il-labra u żomm is-siringa bil-labra f'idek.
- Tektek ħafif in-naħħa ta' fuq tal-ampulla bis-solvent biex taċċerta ruħek li l-likwidu kollu jkun fil-qiegħ tal-ampulla.
- Ikser il-parti ta' fuq tal-ampulla tas-solvent.
- Dahhal il-labra fl-ampulla tas-solvent u iġbed l-ammont totali ta' solvent.
- Imbagħad dahħal il-labra minn ġol-parti ta' fuq tal-lasktu tal-kunjett ta' ViraferonPeg. Bil-mod qiegħid it-tarf tal-labra mal-ġenb tal-ħġieġ tal-kunjett mingħajr ma tmiss il-parti mnaddfa ta' fuq tal-kunjett b'idejk.
- Inetta s-solvent **BIL-MOD**, filwaqt li timmira l-likwidu lejn il-ġenb tal-ħġieġ tal-kunjett. Timmirax il-likwidu direttament lejn is-solidu abjad jew trab, u tinjettax il-likwidu bl-ġha għall-ġu, għax dan jippej jaġi minn ġiġi. Is-soluzzjoni tista' tidher imċajpra jew bil-bziejaq għal fit-tinġi minni. Dan hu mistenni u m'hemmx għalfejn tinkwieta.
- Holl il-kontenut kollu billi ddawwar il-kunjett ta' ViraferonPeg bil-mod filwaqt li thalli l-labra u s-siringa mwaħħla magħha ġol-kunjett.
- **Thawwadx**, iżda bil-mod dawwar il-kunjett ta' taħt fuq sakemm jinhall kwalunkwe trab li jkun hemm fil-parti ta' fuq tal-kunjett.
- Issa suppost li l-kontenut kollu jkun inħall.
- Poggi l-kunjett wieqaf u ħalli kwalunkwe bziejaq li jkun hemm fis-soluzzjoni jitilgħu fil-wiċċe tas-soluzzjoni. Meta l-bziejaq kollha jkunu telgħu fin-naħha ta' fuq tas-soluzzjoni, għandu jkollok soluzzjoni cara b'ċirku zgħir ta' bziejaq żgħar mad-dawra ta' fuq. Uża din is-soluzzjoni

mill-ewwel. Jekk ma tkunx tista' tintuża mill-ewwel, is-soluzzjoni tista' titħallha fi frigġ sa 24 siegħa.

Kif tkejjel id-doża ta' ViraferonPeg mit-trab rikostitwit ghall-injezzjoni

Dawwar il-kunjett u s-siringa ta' taħbi fuq f'id wahda. Aċċerta ruhek li t-tarf tal-labra tkun fis-soluzzjoni rikostitwita ta' ViraferonPeg. Idek l-ohra tkun hiesla biex timbotta l-planger. Igħbed il-planger bil-mod lura biex tiġib ffit aktar mid-doża li ordnalek it-tabib fis-siringa.

Żomm is-siringa bil-labra fil-kunjett thares 'il fuq. Nehhi s-siringa minn mal-labra t-twila u ħalli l-labra fil-kunjett mingħajr ma tmiss it-tarf tas-siringa. Aqbad il-labra l-qasira u waħħalha sew mat-tarf tas-siringa. Nehhi l-ghatu ta' protezzjoni mil-labra tas-siringa u iċċekkja jekk hemmx bżiežaq tal-arja fis-siringa. Jekk tara xi bżiežaq, igħbed il-planger ffit lura; tektek is-siringa bil-mod, bil-labra thares 'il fuq, sakemm il-bżiežaq ma jibqħux jidħru. Imbotta l-planger 'il fuq bil-mod sad-doża t-tajba. Ergo, poggi lura l-ghatu ta' protezzjoni tal-labra u poggi s-siringa bil-labra fuq wiċċe ċatt.

Aċċerta ruhek li s-soluzzjoni tkun hadet it-temperatura tal-kamra sa 25°C. Jekk is-soluzzjoni tkun kiesha, saħħan is-siringa bejn idejk. Ifli sew is-soluzzjoni rikostitwita qabel tagħtiha: tużżekk jekk tara li bidlet il-kulur (bidla mill-kulur originali tas-soluzzjoni) jew jekk ikun fiha xi frak. Issu, l-est biex tinjetta d-doża.

Kif tinjetta s-soluzzjoni

Aġħżel is-sit tal-injezzjoni. L-ahjar postijiet ghall-injezzjoni hu tessut li jkun fih saff ta' xaham bejn il-gilda u l-muskoli. Dawn huma l-koxxa, il-parti ta' barra tal-parti ta' fuq nad-driegħ (jista' jkollok bżonn l-ghajnuna ta' xi hadd biex tuża dan is-sit) u l-addome (minbarra iż-żokra jew il-qadd). Jekk int irqi q-ħafna, uża biss il-koxxa jew il-parti ta' barra ta' dirghajk ghall-injezzjoni.

Ibdej is-sit fejn tagħti l-injezzjoni kull darba.

Naddaf u ddiżinfetta l-ġilda fejn tkun ser tingħata l-injezzjoni. Stenna sakemm iż-żona tinxef. Nehhi l-ghatu ta' protezzjoni tal-labra. B'id wahda, oqros tini ġilda. Bi-id l-ohra, żomm is-siringa qisek qed iż-żomm lapes. Dahħal il-labra fil-ġilda maqrusa f'anglu ta' madwar 45°. Wara li l-labra tkun iddahħħlet, nehhi l-id li kont qed tuża biex toqros il-ġilda u użaha biex iż-żomm it-tubu tas-siringa. Igħbed il-planger ffit lura b'id wahda. Jekk jiġi d-debbiehs-siringa, ifisser li l-labra tkun dahlet go kanal tad-demm. Tinjettax f'dan il-post; igħbed il-labra l-barra u rrepeti l-proċedura. Injetta s-soluzzjoni billi tagħfas il-planger s'isfel nett bil-mod.

Igħbed il-labra 'l barra bi dritt minn ġol-ġilda. Agħfas is-sit fejn ingħatat l-injezzjoni b'xi faxxa żgħira jew garża sterili jekk ikun hemm bżem għal diversi sekondi. M'għandekx togħrok il-post fejn ingħatat l-injezzjoni. Jekk joħrog id-debbi, ġiġi b'fotu li teħel.

Il-kunjett, l-ampulla u l-materjal tal-injezzjoni li huma intenzjonati biex jintużaw darba biss, għandhom jintremew. Ami s-siringa u l-labar b'mod sigur f'kontenit magħluq.

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

- ViraferonPeg 50 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija
għal-lest**
- ViraferonPeg 80 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija
għal-lest**
- ViraferonPeg 100 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija
għal-lest**
- ViraferonPeg 120 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija
għal-lest**
- ViraferonPeg 150 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija
għal-lest**
- peginterferon alfa-2b

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

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

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu ViraferonPeg u għalxiex jintuża

Is-sustanza attiva f'din il-mediċina hija proteina li tissejjah peginterferon alfa-2b, li tagħmel parti mill-klassi ta' medicini li jisseqju interferons. Interferons huma magħmula mis-sistema immuni ta' ġismek sabiex jgħinu jiġi għad-din l-infezzjoni u mard serju. Din il-mediċina tiġi injettata f'ġismek biex taħdem mas-sistema immuni tiegħek. Din il-mediċina tintuża fil-kura tal-epatite Ċ̄ kronika, infezzjoni virali tal-fwied.

Adulti

Il-kombinazzjoni ta' din il-mediċina, ribavirin and boceprevir hija rrakkomandata biex tintuża għal adulti xi tipi ta' infezzjoni klori bil-virus tal-epatite Ċ̄ (imsejha wkoll infezzjoni tal-HCV) f'adulti b'età minn 18-il sena 'l-suq. Din tista' tintuża f'adulti li qatt ma ġew ikkurati għall-infezzjoni tal-HCV jew li qabel kieni użaw mediciċini msejħha interferons u pegylated interferons.

Il-kombinazzjoni ta' din il-mediċina u ribavirin hija rrakkomandata għal adulti b'età minn 18-il sena 'l-suq li ma ġewx ikkurati qabel b'dawn il-mediċini. Dawn jinkludu adulti li huma infettati wkoll bl-HIV (Virus tal-Immunodefficjenza tal-Bniedem) klinikament stabbli. Il-kombinazzjoni tista' tintuża wkoll biex tikkura adulti li diġà ma rnekkit il-halli kura b'interferon alpha jew peginterferon alpha flimkien ma' ribavirin jew interferon alpha waħdu.

Jekk għandek kondizzjoni medika li tagħmel l-użu ta' ribavirin perikoluz jew jekk digħi kellek problema biex tieħdu, it-tabib tiegħek x'aktar se jidher din il-mediċina waħedha.

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

Tfal u adolexxenti

Din il-mediċina tintuża flimkien ma' ribavirin fi tfal minn 3 snin 'l fuq u adolexxenti li ma ġewx ikkurati qabel għall-epatite Ċ kronika.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tuża ViraferonPeg

Tużax ViraferonPeg

Għandek **tghid lit-tabib tiegħek** qabel tibda l-kura jekk int, jew it-tifel jew tifla li qed tieħu ħsieb:

- intom **allergiči** għal peginterferon alfa-2b jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6).
- intom **allergiči** għal xi interferon.
- kellkom **problemi severi tal-qalb**.
- għandkom **mard tal-qalb** li ma ġiex ikkontrollat tajjeb matul dawn l-ahħar 6 xhur.
- għandkom kondizzjonijiet severi ta' saħha li jħallukom dghajfin ħafna.
- għandkom epatite awtoimmuni jew xi problema oħra bis-sistema immuni tagħkom.
- qed tieħdu mediċini li jrażżnu (idghajfu) s-sistema immuni tagħkom.
- għandkom **mard fil-fwied** avanzat u mhux ikkontrollat (minbarra l-epatite Ċ).
- għandkom mard **fit-tirojde** li mhux ikkontrollat sew bil-mediċini.
- għandkom l-**epilessija**, kondizzjoni li tikkawża konvulżjonijiet (aċċessjonijiet) jew “attakki tal-mard tal-qamar”.
- jekk qed tingħataw kura b'**telbivudine** (ara sezzjoni “Mediċini oħra u ViraferonPeg”).

M'għandekx tuża ViraferonPeg jekk xi waħda mill-kondizzjonijiet tħawn fuq tapplika għalik, jew għat-tifel jew tifla li qed tieħu ħsieb.

Barra minn hekk, tfal u adolexxenti **m'għandhomx jużaw** din il-mediċina jekk kellhom **problemi serji fis-sistema nervuża jew mentali** bħal **depressjoni qawwija** jew **ħsibijiet dwar suwiċidju**.

Ftakar: Jekk jogħġbok aqra wkoll is-sezzjoni “Tieħux” tal-Fuljett ta’ Tagħrif ta’ **ribavirin u boceprevir** qabel tużahom flimkien ma’ din il-mediċina.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Fitteż għajjnuna medika immedjata ġen **każżejjha** ta’ reazzjoni allergika severa (bħal diffikultà biex tieħu n-nifs, tharhir jew horriqja).

Kellem **lit-tabib tiegħek qabel tieħu din-il-mediċina** jekk int jew it-tifel jew tifla li qed tieħu ħsieb:

- qatt kellkom **disturb sever nervuż jew mentali** jew għandkom **storja ta’ użu ta’ sustanzi (eż., alkohol jew droġi fil-passat)**. L-użu ta’ din il-mediċina fi tfal u adolexxenti li jkollhom jew fil-passat kellhom kondizzjonijiet psikjatriċi severi mhux permess (ara sezzjoni “Tużax ViraferonPeg” fuq).
- qegħdin luu kkurati għal **mard mentali** jew ġejtu kkurati fil-passat għal xi disturb iehor tas-sistema nervuża jew mentali, inkluż **dipressjoni** (bħal sentimenti ta’ dwejjaq, niket) jew **imġiba ta’ suwiċidju jew ta’ omiċidju** (ara sezzjoni 4 “Effetti sekondarji possibbli”).
- qatt kellkom **attakk tal-qalb** jew **problema fil-qalb**. għandkom **mard tal-kliewi**, it-tabib tiegħek jiġi jista’ jordnalkom doza aktar baxxa mis-soltu u jimmonitorjalkom il-valuri tad-demm tal-kliewi b'mod regolari waqt il-kura. Jekk din il-mediċina tintuża flimkien ma’ ribavirin, it-tabib tiegħek għandu jimmonitorja lilek jew lit-tifel jew tifla li qed tieħu ħsieb aktar bir-reqqa biex jara jekk l-ghadd taċ-ċelluli ħumor fid-demm ikunx qed jonqos.
- kellkom **ċirroži** jew **problemi bil-fwied** oħrajn (minbarra l-epatite Ċ).
- tiżviluppaw sintomi assoċjati ma’ rih jew infelżzjoni respiratorja oħra, bħal **deni, sogħla**, jew kwalunkwe **diffikultà fit-tehid tan-nifs**.
- intom **dijabetiċi** jew għandkom **pressjoni għolja**, it-tabib tiegħek jiġi jista’ jitlob lilek jew lit-tifel jew tifla li qed tieħu ħsieb biex tagħmlu eżami tal-ghajnejn.
- kellkom mard serju li **jaffettwa n-nifs** jew **id-demm**.
- għandkom il-kondizzjonijiet tal-ġilda, **psorjas** jew **sarkojdosi**, li jistgħu jmorru għall-agħar waqt li qed tuża din il-mediċina.

- qed tippjana li **toħroġ tqila**, iddiskuti dan mat-tabib tiegħek qabel ma tibda tuża din il-mediċina.
- irčevejtu **trapjant ta' organu**, tal-kliewi jew tal-fwied, il-kura b'interferon tista' żżid ir-riskju ta' rifjut. Kun ġert/a li tiddiskuti dan mat-tabib tiegħek.
- jekk qed tingħataw ukoll kura għall-**HIV** (ara sezzjoni "Mediċini oħra u ViraferonPeg").
- jekk għandkom infel-żejja bhalissa jew kellkom infel-żejja qabel bil-virus tal-epatite B, peress li t-tabib tagħkom jista' jkun jixtieq jissorveljakom aktar mill-qrib.

Ftakar: Jekk jogħgbok aqra s-sezzjoni "Twissijiet u prekawzjonijiet" tal-Fuljett ta' Tagħrif ta' **ribavirin** qabel tużah flimkien ma' din il-mediċina.

Problemi tas-snien u tal-ħalq kienu rrappurtati f'pazjenti li kienu qed jircievu din il-mediċina flimkien ma' ribavirin. Tista' tiżviluppa **mard tal-hanek**, li jista' jwassal għal telf ta' snien. Tista' tiżviluppa **ħalq xott** jew **tirremetti**, li t-tnejn jistgħu jagħmlu hsara lil snienek. Huwa importanti li tansel snienek sew darbejn kuljum, tlaħlaħ halqek jekk tirremetti, u tmur għal żjarar regolari biex jiġu eż-żamminati snienek.

Waqt il-kura, xi pazjenti jista' jkollhom **problemi fl-ghajnejn**, jew jitilfu l-vista f'każżejt ser. It-tabib tiegħek għandu jagħmillek eżami ta' ghajnejk qabel tibda l-kura tiegħek. Jekk ikollox-xu tħodil fil-vista, għandek tgħid lit-tabib tiegħek u jkollok eżami immedjat u komplut ta' ghajnejk. Jekk għandek kondizzjoni medika li tista' twassal għal problemi fl-ghajnejn fil-futur (eż. dijabet, jew pressjoni għolja), għandek tagħmel eżamijiet regolari tal-ghajnejn waqt it-terapija. Jekk id-disturbi ta' ghajnejk isir aktar serju jew jekk tiżviluppa disturbi ġoddha f'ghajnejk, il-kura tiegħek ser titwaqqaf.

Waqt li tkun qed tīgi kkurat b'ViraferonPeg, it-tabib tiegħek jista' jaġid parir biex tixrob fluwidi addizzjonal biex jevita li jkollok pressjoni baxxa.

It-tabib tiegħek ser ježaminalek id-demm qabel tibda t-terapija u tul il-kura sabiex jaċċerta li t-terapija li qed tieħu hija sigura u effettiva.

Tfal u adolexxenti

Din il-mediċina mhijiex irrakkomanda biex tintuza f'pazjenti b'età inqas minn 3 snin.

Mediċini oħra u ViraferonPeg

Jekk jogħgbok għid lit-tabib jew lill spizjar tiegħek jekk int jew it-tifel jew tifla li qed tieħu ħsieb:

- qed tieħdu jew hadtu dan, anħha xi mediċini oħra jew vitamini/supplementi ta' nutrizzjoni, anki dawk mingħajr riċetta.
- intom infettati kemm biex **Virus tal-Immunodeffiċjenza tal-Bniedem** (pożittivi għall-HIV) kif ukoll bil-**Virus tal-epatite C** (*HCV - Hepatitis C Virus*) u qed tingħataw kura b'mediċina(i) kontra l-HIV – *inhibitur ta' nucleoside reverse transcriptase (NRTI - nucleoside reverse transcriptase inhibitor)*, u/jew terapija attiva hafna kontra r-retrovirus (**HAART - highly active anti-retroviral therapy**). It-tabib tiegħek ser jimmonitorjakom għal sinjal u sintomi ta' dawn il-kondizzjoni.
- Meta din il-mediċina tittieħed flimkien ma' ribavirin u mediċina(i) kontra l-HIV, tista' żżid ir-riskju ta' acidozi lattika, insuffiċjenza tal-fwied, u anomalitajiet tad-demm: tnaqqis fl-ghadd ta' ċelluli ħomor tad-demm, ċelluli bojod tad-demm u ċelluli li jgħaqqu d-demm li jissejħu plejħihs. Pazjenti b'mard avanzat tal-fwied li jkunu qed jircievu HAART jista' jkollhom riskju akbar li l-funzjoni tal-fwied tmur għall-agħar, għalhekk iż-żieda ta' din il-mediċina waħedha jew ma' ribavirin mal-kura tista' iż-żid ir-riskju tagħhom.
- Ma' **zidovudine** jew **stavudine**, m'hemmx ċertezza jekk ribavirin hux ser jibdel il-mod kif jaħdmu dawn il-mediċini. Għalhekk id-demm tiegħek ser ikun eżaminat b'mod regolari sabiex ikun aċċertat li l-infezzjoni tal-HIV ma tkun qed taggrava. Jekk taggrava, it-tabib tiegħek ser jiddeċiedi jekk il-kura tiegħek b'ribavirin għandhiex tinbidel. Minbarra hekk, pazjenti li jkunu qed jingħataw kura b'terapija kombinata ta' din il-mediċina flimkien ma' ribavirin u **zidovudine** jista' jkollhom riskju akbar li jiż-żiġi l-ġen anemija (numru baxx ta' ċelluli ħomor tad-demm). Għalhekk l-użu ta' zidovudine ma' terapija kombinata b'din il-mediċina u ribavirin mhux irrakkomdat.

Ftakar: Jekk jogħgbok aqra s-sezzjoni “Medicini oħra” fil-Fuljett ta’ Tagħrif ta’ **ribavirin** qabel ma tużah flimkien ma’ din il-mediċina.

- jekk qed tiehu **telbivudine**. Jekk qed tiehu **telbivudine** ma’ din il-mediċina jew kwalunkwe tip ta’ prodott interferon li jingħata b’injezzjoni, ir-riskju tiegħek li tiżviluppa newropatija periferali (tnemnim, tingiż u/jew sensazzjonijiet ta’ hrug fid-dirghajn u/jew fir-riglejn) ikun oħla. Dawn l-avvenimenti jistgħu jkunu wkoll aktar severi. Għalhekk, m’għandekx tiehu din il-mediċina flimkien ma’ telbivudine.

Tqala u treddiġħ

Jekk int tqila jew qed tredda’, taħseb li tista tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispiżjar tiegħek qabel tiehu din il-mediċina.

Tqala

Fi studji fuq annimali waqt it-tqala, interferons xi daqqiet ikkawżaw koriment. L-effett ta’ din il-mediċina fuq it-tqala fil-bniedem mhux magħruf. Tfajliet jew nisa li jistgħu johorġu tqal għandkom jużaw mezz effettiv ta’ kontraċċżjoni waqt il-kura b’din il-mediċina.

Ribavirin jista’ jagħmel hafna ħsara lil tarbija mhux imwielda. Għalhekk kemm int kif ukoll is-sieħeb/sieħba tiegħek għandkom tieħdu **prekawzjonijiet specjalji** fl-attività sesswal li jekk ikun hemm xi possibilità li ssehh tqala.

- jekk int **tfajla** jew **mara** li jista’ jkollok it-tfal li qed tiehu ribavirin:
għandu jkollok test tat-tqala negattiv qabel tibda l-kura, kull xahar waqt il-kura, u għal erba’ xħur wara li twaqqaf il-kura. Għandek tuża mezz effettiv ta’ kontraċċżjoni waqt it-kun qed tiehu ribavirin u għal 4 xħur wara li twaqqaf il-kura. Dan għandu jiġi diskuss mat-tabib tiegħek.
- jekk int **raġel** li qed tiehu ribavirin:
m’għandekx ikollok x’taqsam sesswalment ma’ mara waqt it-tqala sakemm **ma tużax kondom**. Jekk is-sieħba tiegħek ma tkun tqila iż-żidha tkun f’et-ħalli fiha tista’ tħirog tqila, għandha tagħmel test tat-tqala kull xahar waqt il-kura u għas-7 xħur wara li titwaqqaf il-kura. Int jew is-sieħba tiegħek għandkom tużaw mezz effettiv ta’ kontraċċżjoni fiz-żmien li kien qed tiehu ribavirin u għal 7 xħur wara li titwaqqaf il-kura. Dan għandu jiġi diskuss mat-tabib tiegħek.

Treddiġħ

Mħux magħruf jekk din il-mediċina toħroġx mal-halib tal-mara. Għalhekk, m’għandekx **treddha**’ lit-tarbija jekk qed tiehu din il-mediċina. Staġi li lit-tabib tiegħek għal parir.

Ftakar: Jekk jogħgbok aqra s-sezzjoni “Tqala u Treddiġħ” tal-Fuljett ta’ Tagħrif ta’ **ribavirin** qabel tużah flimkien ma’ din il-mediċina.

Sewqan u thaddim tħalli magni

M’għandekx issuq jew thaddem ghodda jew magni jekk thossok ghajnej, bi ngħas jew konfuż waqt li qed tiehu din il-mediċina.

ViraferonPeg iħi sucrose

Din il-mediċina fiha sucrose. Jekk certi tipi ta’ zokkor ma jaqblux miegħek, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tiehu din il-mediċina.

Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol (23 mg) sodium għal kull 0,7 ml, i.e. tista’ titqies “hielsa mis-sodium”.

3. Kif għandek tuża ViraferonPeg

Dejjem għandek tuża din il-mediċina skont il-parir eż-żidha tat-tabib jew l-ispiżjar tiegħek. Dejjem għandek taċċerta ruhek mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

Tagħrif generali dwar it-teħid ta' din il-mediċina

It-tabib tiegħek stabbilixxa d-doża korretta ta' din il-mediċina skont il-piż tiegħek jew tat-tifel jew tifla li qed tieħu hsieb. Jekk meħtieg, id-doża tista' tinbidel matul il-kura.

Din il-mediċina hija intenzjonata biex tingħata taħt il-ġilda. Dan ifisser li tigi injettata b'labra qasira għall-injezzjoni fit-tessut ta' xaham li jinsab eż-żarru taħt il-ġilda. Jekk qed tinjetta din il-mediċina lilek innifsek, ser tingħata istruzzjonijiet dwar kif tipprepara u tinjetta l-injezzjoni. **Istruzzjonijiet dettaljati dwar l-ġhoti taħt il-ġilda jinsabu fl-ahħar ta' dan il-fuljett (ara ANNESS GHALL-FULJETT TA' TAGħrif “Kif tuža l-pinna mimlija għal-lest ta’ ViraferonPeg”).**

Ipprepara d-doża eż-żarru tkun behsiebek tinjettaha u użaha immedjatament. Hares sew lejn is-soluzzjoni li tkun ippreparaj qabel ma tużaha. Is-soluzzjoni għandha tkun ċara u mingħajr kulur Tużax is-soluzzjoni jekk ikun hemm tibdil fil-kulur (tibdel il-kulur minn dak originali) jew, jekk ikun hemm xi frak fis-soluzzjoni. Armi l-pinna mimlija għal-lest ta’ ViraferonPeg (CLEARCLICK) bi-kwalunkwe soluzzjoni li jkun fadal fiha wara li tinjetta lilek innifsek. Għall-istruzzjonijiet uwar ir-rimi, ara sejjoni 5 “Kif taħżeen ViraferonPeg”.

Injeta din il-mediċina darba fil-ġimgħa fl-istess ġurnata. Li tinjettaha fl-istess kien il-ġurnata kull ġimgħa, jghin biex ma tinsiex teħodha.

Dejjem uža din il-mediċina eż-żarru kif ikun qallek it-tabib tiegħek. Taqbiż, id-doża ġġid irrakkomdat, u hudha sakemm ikun ordnalek it-tabib.

Jekk it-tabib tiegħek jippreskrivi din il-mediċina flimkien ma' ribavirin jew ma' ribavirin u boceprevir, jekk jogħġbok aqra l-Fuljetti ta' Tagħrif ta' ribavirin u boceprevi qabel tibda l-kura kkombinata.

Użu fl-adulti - ViraferonPeg f'kura kkombinata

Din il-mediċina, meta tingħata mal-kapsuli ta' ribavirin normalment tingħata f'doża ta' 1,5 mikrogrammi għal kull kilogramma ta' piż-żejt tal-ġissem darba fil-ġimgħa. Jekk għandek mard tal-kliewi, id-doża tiegħek tista' tkun aktar baxxa, skont il-funzjoni tal-kliewi tiegħek.

Użu fl-adulti - ViraferonPeg waħdu

Din il-mediċina, meta tingħata waħedha, normalment tingħata f'doża ta' 0,5 jew 1,0 mikrogramma għal kull kilogramma ta' piż-żejt tal-ġissem darba fil-ġimgħa, għal 6 xhur sa sena. Jekk għandek mard tal-kliewi, tista' tingħatalek doża aktar baxxa skont il-funzjoni tal-kliewi tiegħek. It-tabib tiegħek se jiddeċiedi d-doża korrett għalik.

L-użu fi tfal b'et à minn 3 snin 'l fuq u adolexxenti

ViraferonPeg se ġingħata flimkien ma' ribavirin. Id-doża ta' ViraferonPeg tigi deċiża b'kalkolu li jqis kemm it-tul kien koll il-piż tal-ġissem. It-tabib tiegħek se jiddeċiedi d-doża korretta għalik jew għat-tifel jew tifla li qed tieħu hsieb. It-tul ta' żmien tal-kura huwa sa sena skont il-ġudizzju tat-tabib tiegħek għalik, jew għat-tifel jew tifla li qed tieħu hsieb.

Indiżżejenti kollha

Jekk qed tinjetta din il-mediċina inti stess, jekk jogħġibok kun cert illi d-doża li ngħatajt riċetta għaliha hija indikata b'mod ċar fuq il-pakkett tal-mediċina li tingħata.

Jekk tuža ViraferonPeg aktar milli' suppost

Għarraf lit-tabib jew professjonist tal-kura tas-saħħha tiegħek jew lit-tabib jew professjonist tal-kura tas-saħħha tat-tifel jew tifla li qed tieħu hsieb malajr kemm jista' jkun.

Jekk tinsa tieħu ViraferonPeg

Hu/agħti d-doża ta' din il-mediċina malli tiftakar, iż-żu dan għamlu biss jekk ikun fi żmien ġurnata sa jumejn wara d-doża li tkun insejt tieħu. Jekk ikun viċin ħafna tal-injezzjoni li jkun imissek, tirduppjax id-doża biex tpatti għad-doża li tkun insejt tieħu, iż-żu kompli l-kura tiegħek bħas-soltu.

Jekk m'intix cert ikkuntattja lit-tabib jew l-ispiżjar tiegħek jew lit-tabib jew l-ispiżjar tat-tifel jew tifla li qed tieħu hsieb.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bhal kull mediciċina oħra, din il-mediciċina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulhadd. Għalkemm mhux l-effetti sekondarji kollha jistgħu jseħħu, jista' jkollhom bżonn attenzjoni medika jekk iseħħu. Meta din il-mediciċina tintuża waħedha, xi wħud minn dawn l-effetti għandhom anqas probabbilità li jseħħu, u xi wħud ma seħħew xejn.

Sistema psikjatrika u sistema nervuža centrali:

Xi nies taqbadhom depressjoni meta jkunu qed jieħdu din il-mediciċina waħedha jew flimkien ma' ribavirin, u f'xi kažijiet xi nies kellhom hsibijiet li jheddu l-hajja ta' persuni oħra, hsibijiet ta' suwiċidju jew imġiba aggressiva (kultant indirizzata lejn l-ohrajn). Xi pazjenti waslu biex għadni suwiċidju. Ikseb kura ta' emergenza jekk tinnota li qed taqa' f'depressjoni jew jekk qed iċ-ċirkok hsibijiet ta' suwiċidju jew ikun hemm xi bidla fl-imġiba tiegħek. Saqsil lil xi membru tal-familja jew habib intimu biex jgħinuk toqghod attent għal sinjal ta' depressjoni jew bidliet fl-imġiba tiegħek.

It-tfal u adolexxenti huma partikularment suxxettibli li taqbadhom depressjoni meta jkunu qed jiġu kkurati b'din il-mediciċina u ribavirin. Ikkuntattja lit-tabib minnufih jew fittekk kura ta' emergenza jekk tara li qed juru kwalunkwe sintomi ta' mgħiba mhux tas-soltu, iħossuhom deppressi, jew iħossu li jridu jagħmlu hsara lilhom infuħom jew lill-ohrajn.

Tkabbir u žvilupp (tfal u adolexxenti):

B'kura li damet sa sena b'din il-mediciċina flimkien ma' ribavirin, xi tfal u adolexxenti ma kibrux jew ma żidux fil-piż daqs kemm kien mistenni. Xi tfal ma l-ħeqxa t-tul mistenni tagħhom fi żmien sena sa 5,5 snin wara li temmew il-kura.

Ikkuntattja lit-tabib tiegħek immedjatamentejek tinnota li xi wieħed mill-effetti sekondarji serji li ġejjin iseħħi waqt il-kura:

Effetti sekondarji komuni hafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10):

- problemi fin-nifs (inkluż qtuġi ja-nifs),
- thossox depress,
- tħbi biex torqod, taħsej jew tikkonċentra, sturdament,
- uġiġi sever jew brim fl-istonku,
- deni jew tertir li ijl dev wara fit-tit għimġħat ta' kura,
- uġiġi jew infiammazzjoni fil-muskoli (kultant severi),

Effetti sekondarji komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10):

- uġiġi fis-sider, bidliet fil-mod kif thabbat qalbek,
- kompliżjoni,
- diffikultà biex tibqa' allert, sensazzjoni ta' tnemnim jew tingiż,
- uġiġi fin-naħha t'-isfel ta' dahrek jew f'genbek; diffikultà biex tagħmel l-awrina jew ma tkunx tista' tagħmel l-awrina,
- problemi b'ghajnejk jew bil-vista jew is-smiġħ,
- ħmura severa jew bl-uġiġi fil-ġilda tiegħek jew fil-membrana mukuża,
- hruġ ta' demm qawwi minn imnieħrek, mill-hanek jew minn xi parti oħra ta' ġismek.

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

- xewqa li tagħmel hsara lilek innifsek,
- alluċinazzjonijiet,

Effetti sekondarji rari (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1.000):

- konvulżjoni (“acċessjoni”),
 - demm jew demm magħqud fl-ippurgar (jew ippurgar iswed qisu qatran),

Effetti sekondarji bi frekwenza mhux magħrufa (frekwenza ma tistax tiġi stmat mid-dejta disponibbli):

- xewqa li tagħmel ħsara lill-oħrajn.

Effetti sekondarji oħra li kieni rrappurtati **fl-adulti** jinkludu:

Effetti sekondarji komuni hafna (jistghu jaffettaw aktar minn persuna wahda minn kull 10):

- thossok depress, irritabilità, problemi biex torqod jew biex tibqa' rieqed, thossok ansjuż jew nervuż, diffikultà biex tikkonċentra, bidliet fil-burdata, uġiġi ta' ras, sturdament, thossok ghajjen, tertir bir-roghda, deni, sintomi bħal tal-influvenza, infezzjoni b'virus, dghuffija,
 - diffikultà biex tiehu n-nifs, faringite (uġiġi fil-grizmejn), soħħla, uġiġi fl-istonku, rimettar, dardir, dijarea, telf tal-apptit, telf tal-piż, halq xott, telf ta' xagħar, hakk, ġilda xotta, raxx, irritazzjoni jew hmura (u rari, hsara fil-vilja) fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni,
 - tnaqqis fl-ghadd ta' ċelluli homor tad-demm (li jista' jikkawża gheja, qiegħi ta' nifs, sturdament), tnaqqis f'ċerti tipi ta' ċelluli bojod tad-demm (li jaġħmilha aktar faċċi li jaqbduk infezzjonijiet differenti),
 - uġiġi fil-ġogi u muskoli, uġiġi muskolari u fl-ġħadam.

Effetti sekondarji komuni (jistgħu jaffettwaw sa persun wa' idha minn kull 10):

- tnaqqis fl-ghadd ta' ċelluli li jgħaqqu d-demm li jissejhu plejtlits, li jista' jwassal biex titbengel malajr jew joħroglok id-demm b'mod spontanju, aċċidu u riku żejjed (bħal fil-gotta) fid-demm, livell baxx ta' calcium fid-demm,
 - tnaqqis fl-attività tal-glandola tat-tirojde (li jista' jiegħek thossock ghajjien, depress, iżid is-sensittività tiegħek għal-kesha u sintomi ħraji), żieda fl-attività tal-glandola tat-tirojde (li tista' tikkawżalek nervi, nuqqas ta' tolleranza għas-shana u għaraq eċċessiv, telf fil-piż, palpitazzjoni, tregħid), glandoli minfuhin (għandha tal-limfa minfuhin), għatx, tibdil fl-imġiba jew imġiba aggressiva (kultant immirata lejn persuni ohra), aġitazzjoni, nervi, nħas, diffikultà biex torqod, komo mhux tas-soltu, nuqqas ta' interessa fl-attivitàjet, nuqqas ta' interessa fis-sess, problemi fl-eżżejjjen, żieda fl-aplit, konfużjoni, idejn jirtogħdu, koordinazzjoni batuta, vertigo (thoss kollu idur bik), tneħminn, uġiġ jew sensazzjoni ta' tingiż, żieda jew tnaqqis fis-sensazzjoni biex thoss, muskoli ibsin, uġiġ fid-dirghajn jew fir-riglejn, artrite, emigranja, żieda fl-ħaraq,
 - uġiġ jew infezzjoni fl-ħajnejn, vista mċajpra, għajnejn xotti jew bid-dmugħ, tibdil fis-smiġħ/telf tas-smiġħ, tisfir fil-widnejn,
 - sinusite, infezzjonijiet respiratorji, imnieħher imblukkatt jew iqattar, tbat biex titkellem, tinfarag, ponot ta' deni fix-xufftejn (herpes simplex), infezzjonijiet ikkawżati minn fungu jew mill-batterja, infekzjoni fil-widnejn jew uġiġ fil-widnejn,
 - infligostjoni (stonku imqalla'), hruq ta' stonku, ħmura jew feriti fil-ħalq, sensazzjoni ta' hruq fuq l-ilsien, hanek infjammat jew joħrog id-demm minnu, stitkezza, gass fl-imsaren (flatus), nefha, murliti, ilsien misluħ, bidla fit-togħma, problemi fis-snien, telf eċċessiv ta' ilma mill-ġisem, fwied jikber, psorjas, sensittività għad-dawl tax-xemx, raxx b'ponot imqabbżin, ħmura tal-ġilda jew disturbi tal-ġilda, wiċċi minfuh, idejn jew saqajn minfuhin, ekżema (il-ġilda tkun infjammata, hamra, bil-hakk u xotta u jista' jkun hemm feriti jnixxu), akne, ġorriqja, ix-xagħar jinhass mhux normali, disturbi fid-dwiefer, uġiġ fis-sit tal-injezzjoni,
 - mestrwazzjoni diffiċċi, irregolari jew ma tīgħix, mestrwazzjoni qawwija b'mod anormali jew iddu aktar milli suppost, problemi li jaffettwaw l-ovarji jew il-vagħiġa, uġiġ fis-sider, problemi sesswali, irritazzjoni tal-glandola tal-prostata, żieda fil-bżonn biex tagħmel l-awrina, uġiġ fis-sider, uġiġ fin-naħha tal-lemin madwar il-kustilji tiegħek, thossock ma tiflaħx, pressjoni għolja jew baxxa, thossock ser tintilef minn sensik, fawwar, palpitazzjoniż (qalb thabba bil-qawwi), rata ta' taħbit tal-qalb mgħaggla.

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

- suwiċidju, attentat ta' suwiċidju, hsibijiet dwar li thedded il-ħajja tiegħek innifsek, attakk ta' paniku, delużjonijiet, alluċinazzjoni,
- reazzjoni ta' sensittività eċċessiva ghall-medikazzjoni, attakk tal-qalb, infjammazzjoni tal-frixa, u ġiġi fl-ghadam u dijabet mellitus,
- dbabar qishom tajjar (depožiti ta' frak abjad fuq ir-retina).

Effetti sekondarji rari (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1.000):

- ketoċidozi dijabetika (emerġenza medika minhabba akkumulazzjoni ta' ketone bodies fid-demm ikkawżata minn dijabete li ma tkunx ikkontrollata),
- aċċessjonijiet (konvulżjonijiet) u disturbi bipolari (disturbi fil-burdata kkaratterizzati minn episodi ta' dwejjaq u eċċitament li jalternaw bejniethom),
- problemi fl-ghajnejn inkluż bidla fil-vista, hsara fir-retina, ostruzzjoni tal-arterja tar-retina, infjammazzjoni tan-nerv ottiku, nefha fl-ghajnejn,
- insuffiċjenza kongestiva tal-qalb, ritmu anormali tal-qalb, perikardite (infjammazzjoni tal-kisja tal-qalb), infjammazzjoni u degenerazzjoni tat-tessut tal-muskoli u nervaturi periferici, problemi tal-kliewi,
- sarkoċidozi (marda kkaratterizzata minn deni persistenti, telf tal-piż, nefha u vogħi fil-ġogji, feriti fil-ġilda u glandoli minfuhi).

Effetti sekondarji rari hafna (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10.000):

- anemija aplastika, puplesja (każijiet cerebrovaskulari), nekrolisi totokka tal-ġilda/Sindrome ta' Stevens Johnson/eritema multiforme (varjetà ta' tipi ta' raxx biex iddi differenti ta' severità inkluż mewt li tista' tkun assoċjata ma' nfafet fil-halq, imnieher, ġrajinnejn u membrani mukuži oħrajn u tqaxxir tal-parti tal-ġilda li tkun affettwata).
- telf mis-sensi sehh b'mod rari hafna b'alpha interferoni. L-aktar f'pazjenti anzjani kkurati b'dozi għoljin.

Effetti sekondarji bi frekwenza mhux magħixha (frekwenza ma tistax tiġi stmata mid-dejta disponibbli):

- aplasija pura taċ-ċelluli homor (kondizzjoni fejn il-ġisem waqqaf jew naqqas il-produzzjoni ta' ċelluli homor tad-demm). Din tikkawwa anemija severa, li s-sintomi tagħha jinkludu għeja mhux tas-soltu u nuqqas ta' enerġija.
- paralisi tal-wiċċ (dghufija u tgħawwiġ ta' naha waħda tal-wiċċ), reazzjonijiet allerġiċi severi bhal angjoedima (reazzjoni aktar ġila tal-ġilda kkaratterizzata minn irraqja ta' nefhiet, li jinvolvu l-ġilda u s-saffi ta' taht il-ġilda, l-membrani mukuži, u kultant l-organi interni), manija (entużjażmu eċċessiv jew mingħajnej tagħrafha), effużjoni fil-perikardju (akkumulazzjoni ta' fluwid li tiżviluppa bejn il-perikardju (kisja tal-qalb) u l-qalb infisha), sindrome ta' Vogt-Koyanagi-Harada (disturb infjammatorju a-vtoimmuni li jaffettwa l-ghajnejn, il-ġilda u l-membrani tal-widnejn, il-mohħ u s-sinsla), ħidla fil-kulur tal-ilsien.
- hsibijiet dwar li thedded il-ħajja ta' persuni oħra.
- fibrozi pulmonari (ċikatriċi tal-pulmun).
- pressjoni arterjali pulmonari għolja - marda ta' tidjeq sever tal-vini fil-pulmun li jirrizulta fi pressjoni għolja tad-demm fil-vini li jgorru d-demm mill-qalb ghall-pulmun. Din tista' sseħħ b'mod partikolari f'pazjenti b'fatturi ta' riskju bħal infelżzjoni tal-HIV jew problemi severi fil-fwied (ċirroži). L-effett sekondarju jista' jiżviluppa f'diversi punti ta' zmien waqt il-kura, generalment diversi xħur wara li tinbeda l-kura b'ViraferonPeg.
- riattività tal-epatite B f'pazjenti infettati fl-istess hin b'HCV/HBV (rikorrenza tal-marda epatite B).

Jekk int **pazjent adult infettat ukoll b'HCV/HIV li qed tirċievi HAART**, iż-żieda ta' din il-medicina u ribavirin tista' zżidlek ir-riskju ta' aċċidozi lattika, insuffiċjenza tal-fwied, u l-iżviluppa ta' anormalitajiet tad-demm (tnaqqis fl-ġħadd ta' ċelluli homor tad-demm li jgorru l-ossigenu, certi ċelluli bojod tad-demm li jiġi għidu l-infezzjoni, u ċelluli li jgħaqqu d-demm li jissejhu plejtlits).

L-effetti sekondarji l-oħra li ġejjin (mhux elenkti fuq) seħħew bil-kombinazzjoni ta' din il-mediċina u l-kapsuli ta' ribavirin (adulti) f'pazjenti infettati wkoll b'HCV/HIV li kienu qed jircieu HAART:

- kandidijasi fil-halq (tbajja' bojod fil-halq),
- metaboliżmu diffettuż tax-xaham,
- tnaqqis tal-limfociti CD4,
- tnaqqis fl-aplit,
- uġiġ fid-dahar,
- epatite,
- uġiġ fid-dirghajn u fir-riglejn,
- u diversi anormalitajiet ta' valuri tal-laboratorju ta' testijiet tad-dem.

Effetti sekondarji fit-tfal u l-adolexxenti

L-effetti li ġejjin seħħew **fi tfal u adolexxenti**:

Effetti sekondarji komuni hafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna wahda minn kull 10):

- telf t'aplit, sturdament, uġiġ ta' ras, rimettar, dardir, uġiġ fl-istonku
- telf ta' xagħar, ġilda xotta, uġiġ fil-ġogi u l-muskoli, ħmura fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni, thossok irritabbli, thossok ghajjen, ma thossox tajjeb, uġiġ, tertir, deni, sintomi bhal tal-influwenza, dghufija, tnaqqis fir-rata ta' tkabbir (tul u piż għall-età), tnaqqis fiċ-ċelluli ħomor tad-dem li jista' jikkawża għeja, qtuġħ ta' nifur sturdament.

Effetti sekondarji komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna wahda minn kull 10):

- infezzjoni kkawżata minn fungu, riħ komuni, ponot tad-denix x-xilfejn, faringite (grizmejn juġġħu), sinozite, infezzjoni fil-widnejn, sogħla, uġiġ fil-grizmejn, thoss il-bard, uġiġ fl-ghajnejn
- tnaqqis ta' ċelluli li jgħaqqu d-dem li jissejhu plej minn, li jista' jwassal biex titbenġel malajr jew johroġlok id-demm b'mod spontanju, glandoli minn-fuhin (glandoli tal-limfa minn-fuhin), anormalitajiet fit-testijiet tad-demmi tat-tirojde, tnaqqis fl-attività tal-glandola tat-tirojde, li jista' jikkawżalek għeja, depressjoni, iżiż is-sensittività tiegħek għall-kesha u sintomi oħrajn,
- tkun trid jew tiprova tweġġa' lilek innifsek, imġiba aggressiva, agitazzjoni, rabja, tibdil fil-burdata, nervi jew agitazzjoni, depressjoni, sens ta' ansjetà, diffikultà biex torqod jew tibqa' rieqed, instabbiltà emozzjonali, irqaq ta' kwalità hażina, thossok bi ngħas, disturbi fl-attenzjoni, tibdil fit-togħma, dijarea, taqlib fl-istonku, uġiġ fil-halq,
- tintilef minn sensik, palpitazzjoni (qalb thabba bil-qawwa), rata mgħaġġġla ta' taħbit tal-qalb, fwawar, tinfaraġ,
- feriti fil-halq, xufftejn it-taħru u qsim fil-ġnub tal-halq, raxx, ħmura fil-ġilda, ħakk, ekżema (ġilda infjammata, hamra, bil-hakk u xotta u jista' jkun hemm feriti li jnixxu), akne,
- uġiġ fid-dahar, uġiġ il-l-muskoli u fl-ġħad-dam, uġiġ fid-dirghajn jew riglejn, ġilda xotta, uġiġ, raxx, irritazzjoni jew hakk fis-sit mnejn tingħata l-injezzjoni.

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

- tweġġa' jew tbat biex tagħmel l-awrina, tagħmel l-awrina ta' sikkut, il-preżenza ta' proteina eċċessiva fl-awrina, uġiġ mestrwal,
- ħakk fil-parti tal-anus (hniex jew askaridi), infjammazzjoni tal-membrana li tiksi l-istonku u l-imsaren, hanek infjammat, fwied imkabbar, imġiba anomalji, disturb emozzjonali, biża', ħmar il-lejl, tregħid, tnaqqis fis-sensittività għall-mess, sensazzjoni ta' tnemnimm jew tingiż, uġiġ li jinfirex tul-nerv wieħed jew aktar, ngħas, ħruq ta' demm mill-membrana mukuža li tikxi tebqet il-ġħajnejn min-naħha ta' ġewwa, ħakk fl-ġħajnejn, uġiġ fl-ġħajnejn, vista mċajpra, intolleranza għad-dawl,
- pressjoni baxxa, sfurija, skumdità fl-imnieher, imnieher inixxi, tharhir, tbat biex tiehu n-nifs, uġiġ jew skunditā fis-sider,
- ħmura, nefha, uġiġ fil-ġilda, ħruq ta' Sant Antnin, il-ġilda tkun sensittiva għad-dawl tax-xemx, raxx b'ponot imqabbżin, il-ġilda titlef il-kultur, il-ġilda titqaxxar, it-tessut tal-muskoli jiqsar, muskoli jingibdu b'mod spontanju, uġiġ fil-wiċċ, tbengħil.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

Nota li tfakkar ghall-pazjenti adulti li t-tabib tagħhom ordnalhom terapija kkombinata ta' din il-mediċina, boceprevir u ribavirin: Jekk jogħġbok aqra s-sezzjoni “Effetti sekondarji possibbli” ta' dawn il-Fuljetti ta' Tagħrif.

5. Kif tahżen ViraferonPeg

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

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna, wara JIS.

Aħżeen fi frigħ (2°C - 8°C). Tagħmlux fil-friża.

Uża s-soluzzjoni rikostitwita (is-soluzzjoni li ppreparajt billi thawwad it-trab u -likwidu fil-pinna mimlija għal-lest) immedjatamentej jew fi żmien 24 siegħa meta tinhażen fu frigħ (2°C - 8°C).

Tużax din il-mediċina jekk tinnota xi bidla fil-kulur tat-trab, li għandu jaġid abjad.

Is-soluzzjoni rikostitwita għandha tkun ċara u bla kulur. M'għandek tużaha jekk tkun bidlet il-kulur jew jekk ikun fiha xi biċċiet ta' frak. Wara li tagħti d-doża, armi ġ-ix-ximma mimlija għal-lest ta' ViraferonPeg (CLEARCLICK) u kwalunkwe soluzzjoni m'hix użata li jibqa' fiha.

Tarmix mediċini mal-ilma tad-drañaġġ jew mal-iskar domeskiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għadex tuža. Dawn i-niżi jidher għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fihi ViraferonPeg

- Is-sustanza attiva hija peginterferon alfa-2b.

ViraferonPeg 50 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest
Kull pinna mimlija għal-lest fiha 50 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b imkejjel fuq bażi ta' proteina.

Kull pinna mimlija għal-lest tipprovd 50 mikrogramma/0,5 ml ta' soluzzjoni meta tkun rikostitwita kif rakkomandat.

ViraferonPeg 80 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest
Kull pinna mimlija għal-lest fiha 80 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b imkejjel fuq bażi ta' proteina.

Kull pinna mimlija għal-lest tipprovd 80 mikrogramma/0,5 ml ta' soluzzjoni meta tkun rikostitwita kif rakkomandat.

ViraferonPeg 100 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal-lest fiha 100 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b imkejjel fuq bażi ta' proteina.

Kull pinna mimlija għal-lest tipprovd 100 mikrogramma/0,5 ml ta' soluzzjoni meta tkun rikostitwita kif rakkomandat.

ViraferonPeg 120 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal-lest fiha 120 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b imkejjel fuq baži ta' proteina.

Kull pinna mimlija għal-lest tiprovd 120 mikrogramma/0,5 ml ta' soluzzjoni meta tkun rikostitwita kif rakkomandat.

ViraferonPeg 150 mikrogramma trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest

Kull pinna mimlija għal-lest fiha 150 mikrogramma ta' peginterferon alfa-2b imkejjel fuq baži ta' proteina.

Kull pinna mimlija għal-lest tiprovd 150 mikrogramma/0,5 ml ta' soluzzjoni meta tkun rikostitwita kif rakkomandat.

- Is-sustanzi l-oħra huma:

Trab: disodium phosphate, anhydrous; sodium dihydrogen phosphate dihydrate; sucrose; polysorbate 80.

Solvent: Ilma għall-injezzjonijiet.

Kif jidher ViraferonPeg u l-kontenut tal-pakkett

Din il-mediċina hija trab u solvent (likwidu) għal soluzzjoni għall-injezzjoni f'pinna mimlija għal-lest (CLEARCLICK).

It-trab abjad u s-solvent ċar u mingħajr kulur it-tnejn jinsabu gox-xartċċi tal-ħgieg b'żewġ kompartimenti mdahħal go pinna mimlija għal-lest li tintużza darra biss.

ViraferonPeg huwa disponibbli f'pakketti ta' daqsijiet u ifterri:

- pinna mimlija għal-lest waħda li fiha trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni, labra waħda ("Labra Push-On") u 2 imsielah għat-tindif;
- 4 pinen mimlija għal-lest li fihom trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni, 4 labriet ("Labra Push-On") u 8 imsielah għat-tindif;
- 12-il pinna mimlija għal-lest li fihom trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni, 12-il labra ("Labra Push-On") u 24 imselha għat-tindif.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Merck Sharp & Dohme B.V.

Waarderweg 39

2031 BN Haarlem

In-Netherlands

Manifattur

SP Labo N.V.

Industriepark, 30

B-2220 Heist-op-den-Berg

In Belgju

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

België/Belgique/Belgien

MSD Belgium BVBA/SPRL

Tel: 0800 38 693 (+32(0)27766211)

dpc_belux@merck.com

Lietuva

UAB Merck Sharp & Dohme

Tel. +370 5 278 02 47

msd_lietuva@merck.com

България
Мерк Шарп и Доум България ЕООД
Тел.: +359 2 819 3737
info-msdbg@merck.com

Česká republika
Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Tel: +420 233 010 111
dpoc_czechslovak@merck.com

Danmark
MSD Danmark ApS
Tlf: + 45 4482 4000
dkmail@merck.com

Deutschland
MSD SHARP & DOHME GMBH
Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 4561 2612)
e-mail@msd.de

Eesti
Merck Sharp & Dohme OÜ
Tel.: +372 6144 200
msdeesti@merck.com

Ελλάδα
MSD A.Φ.Β.Ε.Ε.
Τηλ: +30 210 98 97 300
dpoc_greece@merck.com

España
Merck Sharp & Dohme de España, S.A.
Tel: +34 91 321 06 00
msd_info@merck.com

France
MSD France
Tél: + 33-(0)1 80 46 40 00

Hrvatska
Merck Sharp & Dohme d.o.o.
Tel: + 385 1 6611 333
croatia_info@merck.com

Ireland
Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo_ireland@merck.com

Ísland
Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Luxembourg/Luxemburg
MSD Belgium BVBA/SPRL
Tel: +32(0)27766211
dpoc_belux@merck.com

Magyarország
MSD Pharma Hungary Kft.
Tel.: +36 1 888 5300
hungary_msd@merck.com

Malta
Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Tel: 8007 4433 (+356 99917558)
malta_info@merck.com

Nederland
Merck Sharp & Dohme BV
Tel: 0800 9999000 (+31 23 5158153)
medicalinfo.nl@merck.com

Norge
MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Österreich
Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
msd-medizin@merck.com

Polska
MSD Polska Sp. z o.o.
Tel: +48 22 549 51 00
msdpolska@merck.com

Portugal
Merck Sharp & Dohme, Lda
Tel: +351 21 4465700
clic@merck.com

România
Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel: +40 21 529 2900
msdromania@merck.com

Slovenija
Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o.
Tel: +386 1 5204 201
msd.slovenia@merck.com

Slovenská republika
Merck Sharp & Dohme, s. r. o.
Tel: +421 2 58282010
dpoc_czechslovak@merck.com

Italia

MSD Italia S.r.l.

Tel: +39 06 361911

medicalinformation.it@merck.com

Kóπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited

Tηλ.: 800 00 673 (+357 22866700)

cyprus_info@merck.com

Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija

Tel: +371 67364224

msd_lv@merck.com

Suomi/Finland

MSD Finland Oy

Puh/Tel: +358 (0)9 804 650

info@msd.fi

Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB

Tel: +46 77 5700488

medicinsinfo@merck.com

United Kingdom

Merck Sharp & Dohme Limited

Tel: +44 (0) 1992 467272

medicalinformationuk@merck.com

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

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

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

ANNESS GHALL-FULJETT TA' TAGHRIF

Kif tuża l-pinna mimlija għal-lest ta' ViraferonPeg

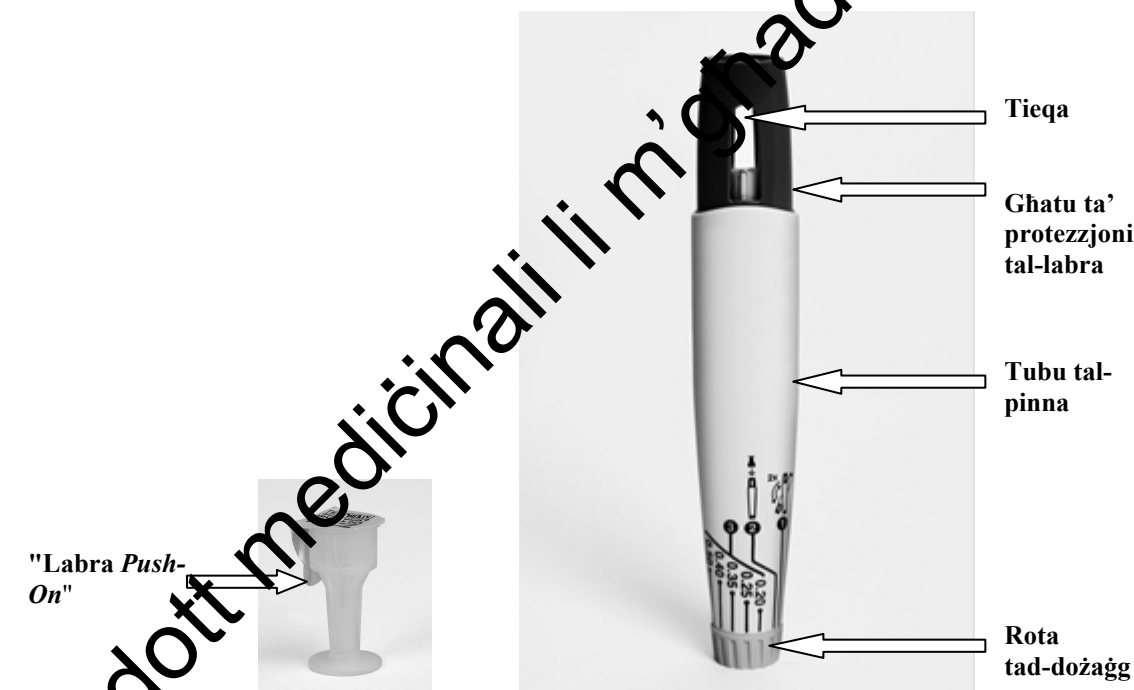
L-istruzzjonijiet li ġejjin jiispjegaw kif għandek tuża l-pinna mimlija għal-lest biex tinjetta lilek innifsek. Jekk jogħġibok aqra l-istruzzjonijiet b'attenzjoni u segwihom pass pass. Il-fornituri tal-kura tas-sahħha tiegħek se jurik kif għandek tagħti l-injezzjonijiet. Tippruvax tagħti injezzjoni qabel tkun cert li fhimt kif tuża l-pinna mimlija għal-lest. Kull pinna mimlija għal-lest hija għall-użu ta' darba biss.

Preparazzjoni

- Sib post imdawwa sew, nadif u ċatt fejn tista' taħdem, bħal mejda.
- Ohrog il-pinna mimlija għal-lest mill-frigg. Iċċekkja d-data stampata fuq il-kartuna wara JIS biex tkun cert li d-data ta' meta tiskadi m'għaddietx. Tużahiekk jekk id-data tkun skorriet.
- Nehhi l-pinna mimlija għal-lest mill-kartuna.
- Poġgi l-pinna mimlija għal-lest fuq il-wiċċ ċatt u nadif u stenna sakemm tilhaq temperatura ta-kamra (iż-żda mhux aktar minn 25°C). Dan jista' jieħu sa 20 minuta.
- Aħsel idejk sew bis-sapun u b'ilma fietel. Żomm il-post fejn se taħdem, idejk, u s-sit fejn se tingħata l-injezzjoni nodfa biex tnaqqas ir-riskju ta' infel.

Se jkollok bżonn il-provvisti li ġejjin li huma inkluži fil-pakkett:

- pinna mimlija għal-lest (CLEARCLICK)
- labra ("Labra Push-On")
- 2 imsielaħ tal-alkohol



1 Hallat

- Žomm il-pinna mimlija għal-lest wieqfa bil-buttna tad-dožagg iffel.
- Dawwar ir-rota tad-dožagg san-numru 1 (ara Figura 1). Għandek mnejn tisma' "klikk".



Figura 1

- THAWWADX BIEX THALLAT. Bil-mod aqleb il-pinna mimlija għal-lest ta' taħt fuu darotejn biex thallat (ara Figura 2).



Figura 2

- Hares fit-tieqa. Is-soluzzjoni għandha tkun ċara u mingħajr kulur qabel tintuża. Jista' jkun hemm xi bżieżaq, iżda dan huwa normali. Tużahiex jekk tkun bidlet il-kulur jew ikun fiha xi frak.

2. Wahhal il-labra

- Dawwar ir-rota tad-dožagg san-numru 2 (ara Figura 3). Għandek mnejn tisma' "klikk".



Figura 3

Ulinistu il-parti ta' fuq tal-pinna mimlija għal-lest fejn se teħel il-labra b'imselha tal-alkohol (ara Figura 4).



Figura 4

- Neħħi l-karta s-safra mill-ghatu tal-labra qabel twaħħal il-labra ("Labra Push-On") mal-pinna mimlija

għal-lest (ara Figura 5),



Figura 5

- Żomm il-pinna mimlija għal-lest f'pożizzjoni wieqfa u b'mod sod imbotta l-labru dritt l-isfel (ara Figura 6). Għandek mnejn tisma' ħoss żgħir meta timbotta l-labru.

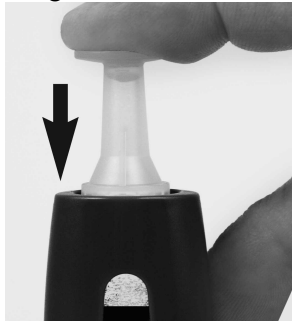


Figura 6

- Nehhi l-ghatu tal-labru. Għandek mnejn tara xi likwidu jċċerċar mill-labru (ara Figura 7). Dan huwa normali.



Figura 7

3. Issettja d-Doża

- Dawwar ir-rota tad-deżżeġ **sad-doża preskritta għalik** (ara Figura 8). Għandek mnejn tisma' ħsejjes ta' ċekċik intu idawwar. Nota: L-ghatu ta' protezzjoni tal-labru awtomatikament JITLA 'L FUQ inti u ddawwar (ara Figura 9). Tista' ddawwar 'il fuq jew 'i isfel sa kwalunkwe doża qabel linjeżzjoni.



Figura 8

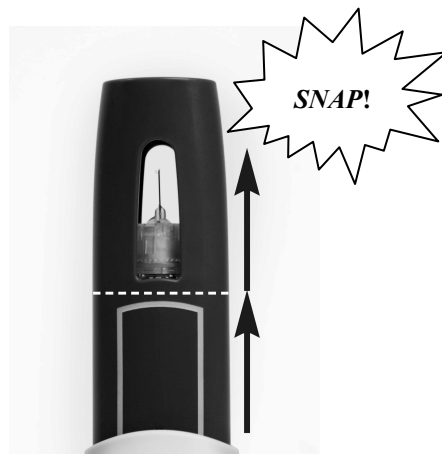


Figura 9

Issa lest biex tinjetta

- Aghżel sit tal-injezzjoni fiż-żaqq (addome) jew koxxa. Evita ż-żokra u l-qadd. Jekk int irqi/a hafna, għandek tuża biss il-koxxa ghall-injezzjoni. Għandek tuża post differenti kull darba li tinjetta lilek innifsek. Tinjettax ViraferonPeg f'żona fejn ikollok il-ġilda irritata, ġamra, imbengla, infettata, jew ikollha xi ċikatriċi, *stretch marks*, jew għoqod.
- Imsah il-post fejn tkun se tingħata l-injezzjoni b'imselha tal-alkohol ġidida. Halli l-ġilda tinxef waħedha.
- Oqros tinja ġilda merħija fiż-żona li tkun naddaft ghall-injezzjoni.
- Aghfas il-pinna mimlija għal-lest mal-ġilda kif muri f'Figura 10. L-ġħatu ta' protezzjoni se jersaq lura awtomatikament biex iħalli lil-labtra tinjetta l-mediċina.
- **Żomm il-pinna mimlija għal-lest mal-ġilda għal 15-il sekonda.** Nota: Il-pinna mimlija għal-lest se tagħmel hoss ta' čekċik għal sa 10 sekondi – skont id-doża tiegħek. Humes sekondi aktar jiżgħu war il-ġħoti komplut tad-doża.

Nota: La darba l-pinna mimlija għal-lest titneħha minn mal-ġilda, l-ġħatu ta' protezzjoni ta-l-labtra se jissakkar f'postu.



Figura 10: Injezzjoni fil-koxxa

Rimi tal-materjali tal-injezzjoni

Il-pinna mimlija għal-lest, il-labtra u l-materjali kollha tal-injezzjoni huma maħsuba ghall-użu ta' darba u għandhom jintremew wara l-injezzjoni. Armi l-pinna mimlija għal-lest użata b'mod sikur f'kontenitru magħluq. Staqsi lill-fornitur tal-kura tas-saħħa jew lill-ispiżjar tiegħek għal kontenitru xiexaq.