

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Xermelo 250 mg pilloli miksijsa b'rita

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola miksijsa b'rita fiha telotristat etiprate, ekwivalenti għal 250 mg ta' telotristat ethyl.

Eċċipjent b'effett magħruf

Kull kapsula fiha 168 mg ta' lactose.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola miksijsa b'rita.

Pilloli miksijsa b'rita, ovali, ta' lewn minn abjad sa abjad jagħti fil-griz (madwar 17 mm twal u 7.5 mm wiesa') b' 'T-E' imnaqqxa fuq naha waħda u '250' imnaqqxa fuq in-naħa l-oħra.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Xermelo huwa indikat għall-kura ta' dijarea tas-sindrome karċinojde flimkien ma' terapija b'analogi ta' somatostatin (SSA, somatostatin analogue) f'adulti li mhumiex ikkontrollati b'mod adegwat minn terapija b'SSA.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Id-doża rakkodata hija ta' 250 mg tliet darbiet kuljum (tid).

Data disponibbli tissuġgerixxi li rispons kliniku normalment jinkiseb fi żmien 12-il-ġimgħa ta' kura. Hu rakkod dat li tevalwa mill-ġdid il-benefiċċju tat-tkompliha tat-terapija f'pazjent li ma jkollux rispons fil-medda ta' dan il-perjodu ta' żmien.

Ibbażat fuq il-varjabilità għolja osservata bejn l-individwi, akkumulazzjoni f'sottogrupp ta' pazjenti bis-sindrome karċinojde ma tistax tiġi eskluża. Għalhekk, it-teħid ta' doži oħla mħuwiex rakkod dat li tevalwa mill-ġdid il-benefiċċju tat-tkompliha tat-terapija f'pazjent li ma jkollux rispons fil-medda ta' dan il-perjodu ta' żmien.

Meta wieħed jinsa jieħu doża

Fil-każ ta' doża maqbuża, il-pazjenti għandhom jieħdu d-doża sussegwenti tagħhom fil-punt tal-ħin skedat li jmiss. Il-pazjenti m'għandhomx jieħdu doża doppja biex ipattu għal kull doża li jkunu nsew jieħdu.

Popolazzjoni specjali

Anzjani

L-ebda rakkomandazzjonijiet speċifici tad-doża mhuma disponibbli għal pazjenti anzjani (ara sezzjoni 5.2).

Indeboliment tal-kliewi

Mhija meħtieġa l-ebda bidla fid-doża f'pazjenti b'indeboliment ħafif, moderat jew sever tal-kliewi; li ma jeħtiġux dijalisi (ara sezzjoni 5.2). Bħala miżura ta' prekawzjoni, huwa rrakkomandat li pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi jiġu mmonitorjati għal sinjali ta' tollerabilità mnaqqsa.

L-użu ta' Xermelo muwiex irrakkomandat f'pazjenti b'mard tal-kliewi fl-aħħar stadju li jeħtieġu dijalisi (eGFR < 15 mL/min li teħtieġ dijalisi) minħabba li l-effikaċja u s-sigurtà ta' Xermelo f'dawn il-pazjenti ma ġewx stabbiliti.

Indeboliment tal-fwied

F'pazjenti b'indeboliment ħafif tal-fwied (punteggia ta' Child Pugh A), jista' jkun meħtieġ tnaqqis fid-doża għal 250 mg darbtejn kuljum skont it-tollerabilità. F'pazjenti b'indeboliment moderat tal-fwied (punteggia ta' Child Pugh B), jista' jkun meħtieġ tnaqqis fid-doża għal 250 mg darba kuljum skont it-tollerabilità. L-użu ta' telotristat muwiex rakkomandat f'pazjenti b'indeboliment sever tal-fwied (punteggia ta' Child Pugh C) (ara sezzjoni 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemm l-ebda užu rilevanti ta' telotristat fil-popolazzjoni pedjatrika fl-indikazzjoni ta' sindrome karċinojde.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Užu orali

Xermelo għandu jittieħed mal-ikel (ara sezzjonijiet 5.1 u 5.2).

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Żidiet fl-enzimi tal-fwied

Żidiet fl-enzimi tal-fwied gew osservati fi studji klinici (ara sezzjoni 4.8). Monitoraġġ tal-laboratorju tal-enzimi tal-fwied qabel u matul it-terapija b'telotristat hu rakkomandat kif indikat klinikament.

F'pazjenti b'indeboliment tal-fwied, hu rakkomandat monitoraġġ kontinwu għal reazzjonijiet avversi u aggravament tal-funzjoni tal-fwied.

Pazjenti li jiżviluppaw sintomi li jissuġġerixxu disfunzjoni tal-fwied, għandu jkollhom l-enzimi tal-fwied ittestjati, u telotristat għandu jitwaqqaf jekk ikun hemm suspect ta' hsara fil-fwied. It-terapija b'telotristat m'għandhiex titkompla ħlief jekk il-ħsara fil-fwied tista' tiġi spjegata minn kawża oħra.

Stitikezza

Telotristat inaqqas il-frekwenza tal-ippurgar (BM, bowel movement). L-istitikezza ġiet irrapportata f'pazjenti li kienu qed jużaw doża oħla (500 mg). Il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati għal sinjali

u sintomi ta' stitikezza. Jekk tiżviluppa stitikezza, l-užu ta' telotristat u terapiji konkomitanti oħra li jaffettwaw il-motilità tal-imsaren, għandhom jiġu evalwati mill-ġdid.

Disturbi depressivi

Depressjoni, burdata depressa u tnaqqis fl-interess ġew irrappurtati fl-istudji kliniči u wara t-tqegħid fis-suq f'xi pazjenti kkurati b'telotristat (ara sezzjoni 4.8). Il-pazjenti għandhom jingħataw parir biex jirrappurtaw kwalunkwe sintomi ta' depressjoni, burdata depressa u tnaqqis fl-interess lit-tobba tagħhom.

Eċċipjenti

Lactose

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

Sodium

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

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

L-effett ta' prodotti mediciinali oħra fuq Xermelo

Octreotide li jaġixxi għal żmien qasir

L-ghoti fl-istess hin ta' octreotide li jaġixxi għal żmien qasir ma' Xermelo, naqqas b'mod sinifikanti l-esponent sistemiku ta' telotristat ethyl u telotristat, il-metabolit attiv (ara sezzjoni 5.2). Octreotide li jaġixxi għal żmien qasir għandu jingħata mill-inqas 30 minuta wara l-ghoti ta' Xermelo, jekk tkun meħtieġa kura b'octreotide li jaġixxi għal żmien qasir flimkien ma' Xermelo.

Inibturi ta' carboxylesterase 2 (CES2)

L- IC_{50} tal-inibizzjoni ta' loperamide fuq il-metabolizmu ta' telotristat ethyl permezz ta' CES2 kienet ta' 5.2 μM (ara sezzjoni 5.2). Fi studji kliniči ta' Fażi 3, telotristat kien kombinat b'mod regolari flimkien ma' loperamide bla ebda evidenza ta' thassib dwar is-sigurtà.

L-effett ta' Xermelo fuq prodotti mediciinali oħrajn

Substrati ta' CYP2B6

Telotristat induċa CYP2B6 *in vitro* (ara sezzjoni 5.2). L-užu konkomitanti ta' Xermelo jista' jnaqqas l-effikaċja ta' prodotti mediciinali li huma substrati ta' CYP2B6 (eż. valproic acid, bupropion, sertraline) billi jnaqqas l-esponent sistemiku tagħhom. Hu rakkomandat monitoraġġ għal effikaċja subottimali.

Substrati ta' CYP3A

L-užu konkomitanti ta' Xermelo jistgħu jnaqqas l-effikaċja ta' prodotti mediciinali li huma substrati ta' CYP3A4 (eż. midazolam, everolimus, sunitinib, simvastatin, ethinyloestradiol, amlodipine, cyclosporine...) billi jnaqqas l-esponent sistemiku tagħhom (ara sezzjoni 5.2). Hu rakkomandat monitoraġġ għal effikaċja subottimali.

Substrati ta' carboxylesterase 2 (CES2)

L-užu konkomitanti ta' Xermelo jista' jibdel l-esponent għal prodotti mediciinali li huma substrati ta' CES2 (eż., prasugrel, irinotecan, capecitabine u flutamide) (ara sezzjoni 5.2). Jekk l-ghoti fl-istess waqt ma jistax jiġi evitat, immonitorja għal effikaċja subottimali u reazzjonijiet avversi.

4.6 Fertilità, tqala u treddigh

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jingħataw parir biex jużaw kontraċettiv effettiv waqt il-kura b'telotristat.

Tqala

M'hemmx *data* dwar l-użu ta' telotristat ethyl f'nisa tqal. Studji f'animali wrew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara 5.3). L-użu ta' Xermelo mhux irrikmandat waqt it-tqala u fin-nisa li mhumiex jużaw kontraċettivi.

Treddiġħ

Mhux magħruf jekk telotristat ethyl/metaboliti jiġu eliminati mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. Ir-riskju għat-trabi tat-twelid mhux eskluż. Xermelo m'għandux jintuża waqt it-treddiġħ.

Fertilità

Ma twettqu l-ebda studji dwar l-effett ta' telotristat fuq il-fertilità fil-bniedem. Telotristat ma kellu l-ebda effett fuq il-fertilità fi studji fl-annimali (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Xermelo għandu effett żgħir fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Tista' sseħħi għeja wara l-għoti ta' telotristat, pazjenti li jkollhom għeja għandhom jingħataw parir biex ma jsuqux u ma jħaddmuk magni qabel ma jgħaddu s-sintomi (ara sezzjoni 4.8).

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

L-aktar reazzjonijiet avversi rrappurtati b'mod komuni f'pazjenti kkurati b'telotristat kienu wǵiġħ addominali (26%), żieda f'gamma-glutamyl transferase (11%) u għeja (10%). Generalment dawn kien ta' intensità ħafifha jew moderata. Ir-reazzjoni avversa li ġiet irrapportata l-aktar frekwentement li wasslet għat-twaqqif ta' telotristat kien ugħiġ addominali f'7.1% tal-pazjenti (5/70).

Lista tabulata ta' reazzjonijiet avversi

Reazzjonijiet avversi rrappurtati f'dataset miġbur dwar is-sigurtà ta' 70 pazjent b'sindrome karcinojde li kienu qed jirċievu telotristat ethyl 250 mg tid flimkien ma' terapija b'SSA fi studji kliniči kkontrollati bi plaċebo huma elenkti f'Tabella 1. L-avvenimenti avversi huma elenkti skont is-sistema tal-klassika tal-organi u l-frekwenza bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: komuni: komuni ħafna ($\geq 1/10$), komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $< 1/100$), rari ($\geq 1/10\,000$ sa $< 1/1\,000$), rari ħafna ($< 1/10\,000$); mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli). F'kull grupp ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, bl-aktar serji jitnizzu l-ewwel.

Tabella 1 - Reazzjonijiet avversi rrappurtati f'pazjenti kkurati b'Xermelo

Sistema tal-klassifika tal-organi	Komuni hafna	Komuni	Mhux komuni
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni		Tnaqqis fl-aplit	
Disturbi psikjatriċi		Depressjoni, burdata depressa	
Disturbi fis-sistema nervuža		Ugħiġi ta' ras	
Disturbi gastro-intestinali	Ugħiġ addominali ^a , tqalligh	Nefha addominali, stitikezza, gass fl-istonku	Fekaloma ^c , sadd intestinali
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	Żieda f'gamma-glutamyltransferase ^b	Żieda f'alanine aminotransferase increased (ALT), żieda f'aspartate aminotransferase increased (AST), żieda f'alkaline phosphatase fid-demm (ALP)	
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Għejja	Edema periferali, deni	

^a Ugħiġ addominali (li jinkludi wġiġi addominali fil-parti ta' fuq u t'isfel)

^b Żieda f'gamma-glutamyl transferase (li jinkludi termini ppreferuti ta' żieda f'gamma-glutamyl transferase, gamma-glutamyl transferase, u test tal-funzjoni tal-fwied b'riżultat anormali/żieda fl-enzimi tal-fwied li għalihom żiddu l-għadha). Dawn ma ġewx assoċjati ma' židiet fl-istess hin fil-bilirubina totali fis-serum. Iż-židiet kienu ġeneralment riversibbli mal-interruzzjoni jew it-tnaqqis tad-doża, jew irkuprati filwaqt li l-kura nżammet fl-istess doża. Għal immaniġġar kliniku ta' livell għoli ta' enzimi tal-fwied, ara sezzjoni 4.4.

^c Fekaloma kienet osservata biss fi studju kliniku f'doża tgħġid ta' 500 mg tid (darbejn id-doża rakkodata).

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Żidiet fl-enzimi tal-fwied

Żidiet f'ALT ta' > 3 × il-limitu ta' fuq tan-normal (ULN) jew ALP>2 ULN ġew irrappurtati f'pazjenti li kienu qed jirċievu terapija b'telotristat, bil-biċċa l-kbira tal-każijiet li jiġu rrappurtati f'doża oħla (500 mg). Dawn ma ġewx assoċjati ma' židiet fl-istess hin fil-bilirubina totali fis-serum. Iż-židiet kienu ġeneralment riversibbli mal-interruzzjoni jew it-tnaqqis tad-doża, jew irkuprati filwaqt li l-kura nżammet fl-istess doża. Għal immaniġġar kliniku ta' livell għoli ta' enzimi tal-fwied, ara sezzjoni 4.4.

Disturbi gastro-intestinali

L-avvenimenti avversi rrappurtat b'mod l-aktar frekwenti f'pazjenti li qed jirċievu telotristat ethyl 250 mg tid kien ugħiġ addominali (25.7%; 18/70) kontra l-plaċebo (19.7%; 14/71). Nefha addominali għiet irrappurtata f'7.1% tal-pazjenti (5/70) li kienu qed jirċievu telotristat ethyl 250 mg tid, kontra 4.2% fil-grupp tal-plaċebo (3/71). Gass fl-istonku ġie osservat f'5.7% tal-pazjenti (4/70) u 1.4% (1/71) fil-gruppi ta' telotristat ethyl 250 mg u tal-plaċebo, rispettivament. Il-biċċa l-kbira tal-avvenimenti kienu ħtief jew moderati u ma llimitawx il-kura tal-istudju.

L-istitikezza għiet irrappurtata f'5.7% tal-pazjenti (4/70) fil-grupp ta' telotristat ethyl 250 mg u f'4.2% tal-pazjenti (3/71) fil-grupp tal-plaċebo. Stitkezza serja ġiet osservata fi 3 pazjenti kkurati b'doża oħla (500 mg) fil-popolazzjoni globali tas-sigurta (239 pazjent).

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doža eċċessiva

Sintomi

Hemm esperjenza klinika limitata b'doža eċċessiva ta' telotristat fil-bnedmin. Disturbi gastro-intestinali li jinkludu tqalligh, dijarea, uġiġ addominali, stitikezza u rimettar ġew irrapportati f'individwi f'saħħithom li ħadu doža wahda ta' 1 500 mg fi studju ta' Fażi 1.

Immaniġġjar

Kura ta' doža eċċessiva għandha tinkeludi mmaniġġjar sintomatiku generali.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĆI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Prodotti oħra tal-apparat alimentari u tal-metabolizmu, prodotti varji tal-apparat alimentari u tal-metabolizmu, Kodici ATC: A16AX15

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Kemm il-promediċina (telotristat ethyl) kif ukoll il-metabolit attiv tagħha (telotristat) huma inibituri ta' L-tryptophan hydroxylases (TPH1 u TPH2, passi li jillimitaw ir-rata fil-bijosintesi ta' serotonin). Is-serotonin għandu rwol kritiku fir-regolazzjoni ta' diversi proċessi fiż-joloġiċi maġġuri, li jinkludu sekrezzjoni, motilità, infjammazzjoni, u s-sensazzjoni tal-passaġġ gastro-intestinali, u jitnixxa b'mod eċċessiv f'pazjenti bis-sindrome karċinojde. Permezz ta' inibizzjoni ta' TPH1 periferali, telotristat inaqqsas il-produzzjoni ta' serotonin, u b'hekk itaffi s-sintomi assoċjati mas-sindrome karċinojde.

Effetti farmakodinamiċi

Fl-istudji ta' fażi 1, id-dožaġġ b'telotristat ethyl f'individwi f'saħħithom (medda tad-doža: 100 mg darba kuljum sa 500 mg tid) ipproduċa tnaqqis statistikament sinifikanti mil-linjal bażi fis-serotonin fid-demm shiħ u f'u5-hydroxyindoleacetic acid (u5-HIAA) fl-awrina wara 24 siegħa meta mqabbel mal-plaċebo.

F'pazjenti bis-sindrome karċinojde, telotristat irriżulta fi tnaqqis f'u5-HIAA (irreferi għal Tabella 3 għal TELESTAR u informazzjoni pprovduta għal TELECAST). Tnaqqis statistikament sinifikanti f'u5-HIAA gie osservat għal telotristat ethyl 250 mg tid mqabbel mal-plaċebo fiż-żewġ studji ta' fażi 3.

Effikacċja klinika u sigurtà

L-effikacċja u s-sigurtà ta' telotristat ghall-kura tas-sindrome karċinojde f'pazjenti b'tumuri newroendokrinali metastatiki li kienu qed jirċievu terapija b'SSA, ġew stabbiliti fi prova ta' Fażi 3 li damet 12-il ġimħa, double-blind, ikkontrollata bi plaċebo, li fiha l-partcipanti ntgħażlu b'mod każwali, multiċentrika, f'pazjenti adulti, li kienet tinkeludi estensjoni ta' 36 ġimħa li matulha l-pazjenti kollha ġew ikkurati b'open-label telotristat (studju TELESTAR).

Total ta' 135 pazjent ġew evalwati għall-effikacċja. L-età medja kienet ta' 64 sena (medda minn 37 sa 88 sena), 52% kienu rġiel u 90% kienu bojod. Il-pazjenti kollha kellhom tumuri newroendokrinali metastatiki ddifferenzjati sew u sindrome karċinojde. Huma kienu fuq terapija b'SSA u kellhom ≥ 4 BM kuljum.

L-istudju inkluda perjodu ta' kura double-blind (DBT) ta' 12-il ġimħa, li fih il-pazjenti inizjalment rċevew plaċebo ($n = 45$), telotristat ethyl 250 mg ($n = 45$) jew doža ogħla (telotristat ethyl 500 mg; $n=45$) tid. Matul l-istudju, il-pazjenti thallew jużaw prodott mediċinali ta' salvataġġ (terapija b'SSA li taġixxi għal żmien qasir) u mediċini kontra d-dijarea għal solliev sintomatiku, iżda kienu meħtieġa li

jkunu fuq doža stabbli ta' terapija b'SSA li taġixxi fit-tul, għal kemm dam il-perjodu ta' DBT. Xermelo ttieħed fi żmien 15-il minuta qabel, jew fi żmien siegħa wara l-ikel.

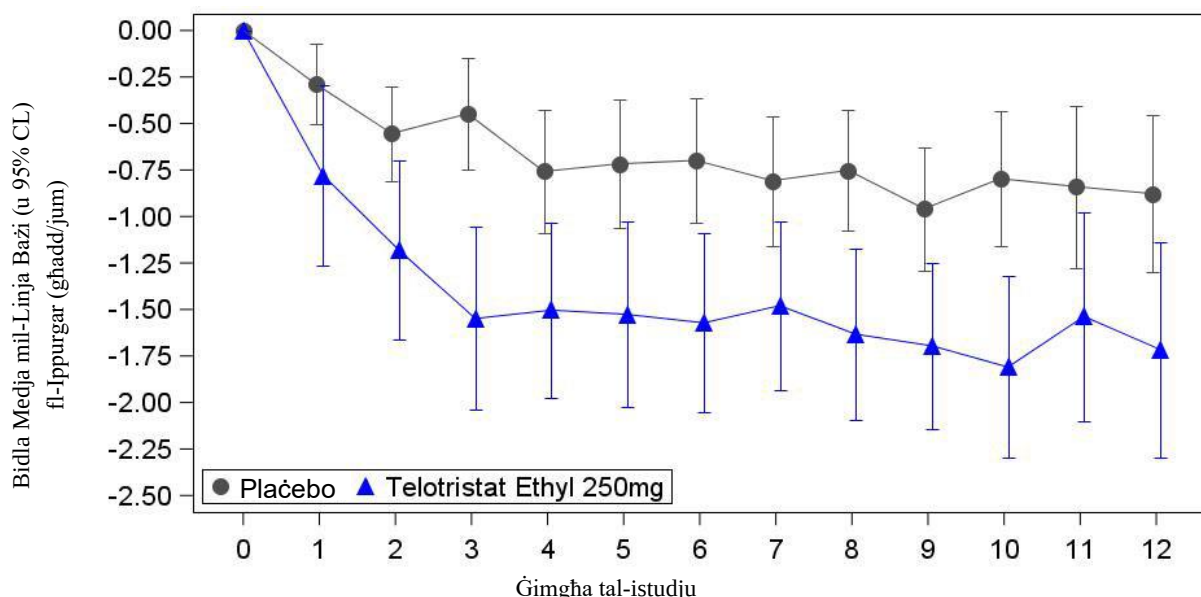
Tabella 2: Rispons BM (studju TELESTAR)

	Parametru	Plaċebo	Telotristat ethyl 250 mg tid
BMs/jum fil-linja bażi	Numru ta' pazjenti	45	45
	Medja fil-linja bażi (SD)	5.2 (1.35)	6.1 (2.07)
Punt aħħari primarju: bidla mil- linja bażi f'BMs/jum b'medja li nhadmet fuq 12-il ġimgħa	Numru ta' pazjenti	45	45
	Bidla medja li nhadmet fuq perjodu ta' 12-il ġimgħa: medja (SD)	-0.6 (0.83)	-1.4 (1.37)
ANCOVA^a	Differenza fil-medja tal-Inqas kwadri	---	-0.6
	97.5% CL għad- differenza	---	-1.16, -0.06
	valur p	---	0.01
Perċentwal ta' pazjenti b'risonsp li dam^b	Numru ta' pazjenti	45	45
	Persuna b'risonsp, n (%)	9 (20.0)	20 (44.4) ^c
BM=ippurgar (bowel moviment); CL=limitu ta' kinfida; tid=tliet darbiet kuljum; SD=devjazzjoni standard.			
a. Analizi ta' kovarjanza li tinkludi grupp ta' kura u stratifikazzjoni 5-HIAA urinarja fl-għażla b'mod każwali bhala effetti fissi, u n-numru fil-linjalba bażi ta' BM bhala kovarjet fiss.			
b. Definit bhala l-proporzjon ta' dawk li kellhom rispons bi tnaqqis ta' $\geq 30\%$ fin-numru ta' BMs kuljum għal $\geq 50\%$ tal-ħin matul il-perjodu ta' kura double-blind (DBT).			
c. p=0.01			

Meta l-effett shiħi ta' telotristat ġie osservat (matul l-ahħar 6 ġimgħat tal-perjodu DBT), il-proporzjon ta' dawk li kellhom rispons bi tnaqqis ta' mill-inqas 30% fil-BM kien ta' 51% (23/45) fil-grupp ta' 250 mg, kontra 22% (10/45) fil-grupp tal-plaċebo (analizi post-hoc).

Fil-perjodu DBT ta' 12-il ġimgħa tal-istudju, it-tnaqqis medju fil-ġimgħa fil-frekwenza ta' BM fuq telotristat ġew osservati kmieni sa minn 3 ġimgħat, bl-akbar tnaqqis li sejjh matul l-ahħar 6 ġimgħat tal-perjodu DBT, meta mqabbel mal-plaċebo (irreferi għal Figura 1).

Figura 1 - Bidla medja mil-linja baži fil-BMs skont il-ġimġha tal-istudju matul il-perjodu ta' kura double-blind (DBT), popolazzjoni b'intenzjoni li tiġi kkurata



Nota: Din il-figura turi l-medja aritmetika u l-limiti ta' kufidenza ta' 95% (95% confidence limits (CL)) (ibbażati fuq approssimazzjoni normali) tal-bidla mil-Linja Baži fin-numru ta' ppurgar kuljum (ghadd/jum) bħala medja f'kull ġimġha.

Il-proporzjonijiet ta' pazjenti li rrappurtaw tnaqqis mil-linja baži fil-frekwenza ta' kuljum tal-BM (bħala medja fuq 12-il ġimġha) kienu:

- Pazjenti bi tnaqqis medju ta' mill-inqas 1 BM kuljum: 66.7% (telotristat ethyl 250 mg) u 31.1% (plaċebo);
- Pazjenti bi tnaqqis medju ta' mill-inqas 1.5 BM kuljum: 46.7% (telotristat ethyl 250 mg) u 20.0% (plaċebo);
- Pazjenti bi tnaqqis medju ta' mill-inqas 2 BM kuljum: 33.3% (telotristat ethyl 250 mg) u 4.4% (plaċebo).

Tabella 3: Tneħħija ta' u5-HIAA fil-linja baži u f'Ġimġha 12 (studju TELESTAR)

	Parametru	Plaċebo	Telotristat ethyl 250 mg tid
Tneħħija ta' u5-HIAA (mg/24 siegħa) fil-linja baži	Numru ta' pazjenti Medja fil-linja baži ^a (SD)	44 81.0 (161.01)	42 92.6 (114.90)
Bidla perċentwali mil-linja baži fit-tneħħija ta' u5-HIAA (mg/24 siegħa) f'Ġimġha 12	Numru ta' pazjenti Bidla perċentwali f'ġimġha 12: medja (SD)	28 14.4 (57.80)	32 -42.3 (41.96)
f'ċiex	Stima tad-differenza fil-kura (95% CL) ^b	---	-53.4 ^c (-69.32, -38.79)
CL=limitu ta' kufidenza; tid=tliet darbiet kuljum; SD=devjazzjoni standard; u5-HIAA=5-hydroxyindoleacetic acid fl-awrina			
a. Data fil-linja baži bbażata fuq il-pazjenti kollha b'data fil-linja baži.			
b. Testijiet statistici użaw 2-sample Wilcoxon Rank Sum statistic imblukkata (test ta' van Elteren) stratifikata skont stratifikazzjoni ta' u5-HIAA meta saret l-għażla każwali. CLs kienu bbażati fuq il-Hodges-Lehmann estimator tad-differenza paired medjana.			
c. p<0.001			

Ma kien hemm l-ebda differenza sinifikanti bejn il-gruppi tal-kura għall-punti aħħarin ta' fwawar u wġiġħ addominali.

Analizi *post-hoc* uriet li n-numru medju ta' injejżzjonijiet ta' kuljum b'SSA li jaġixxu għal żmien qasir li ntużaw għal terapija ta' salvataġġ fuq il-perjodu DBT ta' 12-il ġimġha, kien ta' 0.3 u 0.7 fil-gruppi ta' telotristat ethyl 250 mg u tal-plaċebo, rispettivament.

Twettaq sottostudju speċifikat minn qabel ta' intervisti tal-ħruġ tal-pazjent biex jevalwa r-rilevanza u s-sinifikat kliniku ta' titjib fis-sintomi f'35 pazjent. Il-mistoqsijiet saru lil partecipanti *blinded* biex jikkarratterizzaw b'mod addizzjonali l-livell ta' bidla li kellhom matul il-prova. Kien hemm 12-il pazjent li kienu "sodisfatti ħafna", u kollha kemm huma kienu fuq telotristat. Il-proporzjonijiet ta' pazjenti li kienu "sodisfatti ħafna" kienu ta' 0/9 (0%) fuq il-plaċebo, 5/9 (56%) fuq telotristat ethyl 250 mg tid, u 7/15 (47%) fuq doża oħħla ta' telotristat ethyl.

B'mod globali, 18-il pazjent (13.2%) ma komplewx l-istudju qabel iż-żmien matul il-perjodu DBT, 7 pazjenti fil-grupp tal-plaċebo, 3 fil-grupp ta' telotristat ethyl 250 mg, u 8 fil-grupp ta' doża oħħla. Fit-tmien tal-perjodu DBT ta' 12-il ġimġha, 115-il pazjent (85.2%) dħalu fl-istudju ta' estensjoni open-label ta' 36 ġimġha, fejn il-pazjenti kollha kienu ttitriti biex jirċievu doża oħħla ta' telotristat ethyl (500 mg) tid.

Fi studju ta' Faži 3 b'disinn simili (TELECAST), total ta' 76 pazjent gew evalwati għall-effikaċja. L-età medja kienet ta' 63 sena (medda minn 35 sa 84 sena), 55% kienu rġiel u 97% kienu bojod. Il-pazjenti kollha kellhom tumuri newroendokrinali metastatċi ddifferenzjati sew b'sindrome karċinojde. Il-biċċa l-kbira tal-pazjenti (92.1%) kellhom inqas minn 4 BM kuljum, u kollha ħlief 9 gew ikkurati b'terapija b'SSA.

Il-punt aħħari primarju kien il-bidla perċentwali mil-Linja Baži f'u5-HIAA f'Ġimġha 12. Il-medja ta' tneħħija ta' u5-HIAA fil-linja baži kienet ta' 69.1 mg/24 siegħa fil-grupp ta' 250 mg (n = 17) u 84.8 mg/24 siegħa fil-grupp tal-plaċebo (n = 22). Il-bidla perċentwali mil-linja baži fit-tneħħija ta' u5-HIAA f'Ġimġha 12 kienet ta' 97.7% fil-grupp tal-plaċebo kontra -33.2% fil-grupp ta' 250 mg.

In-numru medju ta' BM kuljum fil-linja baži kien ta' 2.2 u 2.5 rispettivament fil-grupp tal-plaċebo (n = 25) u fil-grupp ta' 250 mg (n = 25). Il-bidla mil-linja baži fil-BM ta' kuljum bħala medja fuq 12-il ġimġha kienet ta' +0.1 u -0.5 fil-gruppi tal-plaċebo u ta' 250 mg, rispettivament. Telotristat ethyl 250 mg wera li l-konsistenza tal-ippurgar, kif imkejla mill-Bristol Stool Form Scale, tjiebet meta mqabbla mal-plaċebo. Kien hemm 40% tal-pazjenti (10/25) b'rispons li dam fit-tul (kif definit f'Tabella 2) fil-grupp ta' telotristat ethyl 250 mg, kontra 0% fil-grupp tal-plaċebo (0/26) (p = 0.001).

Is-sigurtà u t-tollerabbiltà fit-tul ta' telotristat gew evalwati fi studju ta' estensjoni fit-tul mhux pivitali (li fih il-partecipanti ma ntgħażlux b'mod każwali), ta' faži 3, multiċentriku u open-label. Il-pazjenti li kienu ppartecipaw fi kwalunkwe studju ta' Xermelo dwar is-sindrome karċinojde ta' faži 2 jew faži 3 kienu eligibbli biex jidħlu fl-istudju fl-istess livell u kors tad-doża kif identifikat fl-istudju oriġinali tagħhom, għal mill-inqas 84 ġimġha ta' trattament. Ma kien identifikat l-ebda sinjal sinifikanti ġdid ta' sigurtà. L-ghan sekondarju ta' dan l-istudju kien li jiġu evalwati bidliet fil-kwalità tal-ħajja (QOL, *quality of life*) tal-pazjenti sa tmiem il-Ġimġha 84. Il-QOL kienet ġeneralment stabbli matul l-istudju.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Äġenċija Ewropea għall-Mediċini irrinunżjat għall-obbligu li jigu ppreżentati r-riżultati tal-istudji b'Xermelo f'kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika fil-kura ta' sindrome karċinojde (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Il-farmakokinetika ta' telotristat ethyl u l-metabolit attiv tiegħu kienu kkaratterizzati f'voluntiera f'saħħiġhom u pazjenti bis-sindrome karċinojde.

Assorbiment

Wara l-ghoti orali lil voluntiera f'saħħithom, telotristat ethyl ġie assorbit malajr, u kważi kompletament inbidel għall-metabolit attiv tiegħu. Il-livelli massimi fil-plažma ta' telotristat ethyl intlaħqu f'0.53 ta' siegħa sa sagħtejn, u dawk tal-metabolit attiv f'1.50 sa 3.00 sīghat wara l-ghoti orali. Wara l-ghoti ta' doža waħda ta' 500 mg ta' telotristat ethyl (id-doppju tad-doža rakkomandata) taħt kundizzjonijiet sajmin f'individwi f'saħħithom, il-medja tas-C_{max} u l-AUC_{0-inf} kienu 4.4 ng/mL u 6.23 ng•hr/mL, rispettivament għal telotristat ethyl. Il-medja tas-C_{max} u l-AUC_{0-inf} kienu 610 ng/mL u 2 320 ng•hr/mL, rispettivament għal telotristat.

F'pazjenti bis-sindrome karcinojde fuq terapija b'SSA li taġixxi fit-tul, kien hemm ukoll konverżjoni mħaġġġla ta' telotristat ethyl għall-metabolit attiv tiegħu. Varjabbiltà għolja (medda ta' % CV ta' 18% sa 99%) f'telotristat ethyl u l-parametri tal-metabolit attiv tiegħu, ġiet osservata fil-PK globali. Il-parametri medji tal-PK għal telotristat ethyl u l-metabolit attiv dehru mhux mibdula bejn Ġimgħa 24 u Ġimgħa 48, li jissuġġerixxi l-kisba ta' kundizzjonijiet fl-istat fiss fi jew qabel Gimġha 24.

L-effett tal-ikel

Fi studju dwar l-effett tal-ikel, l-ghoti ta' telotristat ethyl 500 mg ma' ikla b'ħafna xaħam, irriżulta f'esponenti ogħla għall-kompost ewljeni (C_{max}, AUC_{0-tlast}, u AUC_{0-∞}) li kienu 112%, 272%, u 264% ogħla, rispettivament, meta mqabbla mal-istat sajjem) u l-metabolit attiv tiegħu (C_{max}, AUC_{0-tlast}, u AUC_{0-∞}, 47%, 32%, u 33% ogħla, rispettivament, meta mqabbla mal-istat sajjem).

Distribuzzjoni

Kemm telotristat ethyl u l-metabolit attiv tiegħu jeħlu b'> 99% mal-proteini tal-plažma tal-bniedem.

Bijotrasformazzjoni

Wara l-ghoti orali, telotristat ethyl jgħaddi minn idrolisi permezz ta' carboxylesterases għall-metabolit attiv u maġġuri tiegħu. L-uniku metabolit ta' telotristat (metabolit attiv) li jirrappreżenta b'mod konsistenti > 10% tal-materjal totali relatati mal-medicina fil-plažma, kien il-metabolit decarboxylated deaminated, LP-951757 ossidattiv tiegħu. L-esponenti sistemiku għal LP-951757 kien ta' madwar 35% tal-esponenti sistemiku għal telotristat (metabolit attiv) fl-istudju dwar il-bilanċ tal-massa. LP-951757 kien farmakoloġikament inattiv f'TPH1 *in vitro*.

Interazzjonijiet

Citokromi

CYP2B6

In vitro, telotristat (metabolit attiv) ikkawża żieda dipendenti fuq il-konċentrazzjoni fil-livelli ta' CYP2B6 mRNA (żieda ta' > 2 u > 20% tal-kontroll pożittiv, b'effett massimu osservat effett simili għall-kontroll pożittiv), li jissuġġerixxi l-induzzjoni possibbli ta' CYP2B6 (ara sezzjoni 4.5).

CYP3A4

Ma ntweriex li telotristat ethyl u l-metabolit attiv tiegħu huma indutturi ta' CYP3A4 f'konċentrazzjonijiet sistemikament rilevanti, ibbażat fuq riżultati *in vitro*. Il-potenzjal ta' telotristat ethyl bħala induttur ta' CYP3A4 ma ġiex evalwat f'konċentrazzjonijiet li jkunu mistennija fil-livell intestinali, minħabba s-solubilità baxxa tiegħu *in vitro*.

In vitro, telotristat ethyl ikollu interazzjoni allosterika ma' CYP3A4 li twassal fl-istess hin għal tnaqqis fil-konċentrazzjoni ta' midazolam għal 1'-OH-MDZ, u żieda fil-konċentrazzjoni għal 4-OH-MDZ.

Fi studju kliniku *in vivo* dwar interazzjoni bejn medicina u oħra (DDI, drug-drug interaction) b'midazolam (sottostrat sensittiv ta' CYP3A4), wara l-ghoti ta' doži multipli ta' telotristat ethyl, l-esponenti sistemiku għal midazolam konkomitanti tnaqqas b'mod sinifikanti (ara sezzjoni 4.5). Meta 3 mg ta' midazolam ingħataw flimkien oralment wara 5 ijiem ta' kura b'telotristat ethyl 500 mg tid-

(darbtejn id-doža rakkodata), il-medja tas-C_{max}, u AUC_{0-inf} għal midazolam tnaqqsu b'25%, u 48%, rispettivament, meta mqabbla mal-għoti ta' midazolam waħdu. Il-medja tas-C_{max}, u AUC_{0-inf} għall-metabolit attiv, 1'-hydroxymidazolam, tnaqqsu wkoll b'34%, u 48%, rispettivament.

CYPs oħrajn

Ibbażat fuq riżultati *in vitro*, l-ebda interazzjoni klinikament rilevanti mhi mistennija ma' citokromi P450 oħrajn.

Carboxylesterases

L-IC₅₀ tal-inibizzjoni ta' loperamide fuq il-metabolizmu ta' telotristat ethyl permezz ta' CES2 kienet ta' 5.2 μM (ara sezzjoni 4.5).

In vitro, telotristat ethyl inibixxa CES2 b'IC50 ta' madwar 0.56 μM.

Transportaturi

P-glikoproteina (P-gp) u proteina assoczjata mar-reżistenza għal ħafna medicini 2 (MRP-2, multi-drug resistance associated protein 2)

In vitro, telotristat ethyl inibixxa P-gp, iżda l-metabolit attiv tiegħu m'għamilx hekk fil-konċentrazzjonijiet klinikament rilevanti.

Telotristat ethyl inibixxa t-trasport medjat minn MRP2 (inibizzjoni ta' 98%).

Fi studju kliniku speċifiku DDI, is-C_{max} u l-AUC ta' fexofenadine (sottostrat ta' P-gp u MRP-2) żdied b'16% meta doža waħda ta' 180 mg ta' fexofenadine ingħatat flimkien oralment ma' doža ta' telotristat ethyl 500 mg mogħtija tid (darbtejn id-doža rakkodata) għal 5 ijiem. Ibbażat fuq iż-żieda żgħira osservata, interazzjoni klinikament sinifikanti ma' sottostrati ta' P-gp u MRP-2 mhumiex probabbli.

Proteina ta' rezistenza għall-kanċer tas-sider (BCRP - breast cancer resistance protein)

In vitro, telotristat ethyl inibixxa BCRP (IC₅₀ = 20 μM), iżda l-metabolit attiv tiegħu telotristat ma wera l-ebda inibizzjoni sinifikanti tal-attività ta' BCRP (IC₅₀ > 30 μM). Il-potenzjal ta' interazzjoni tal-mediċina *in vivo* permezz ta' inibizzjoni ta' BCRP, hu kkunsidrat baxx.

Trasportaturi oħrajn

Ibbażat fuq riżultati *in vitro*, l-ebda interazzjoni klinikament rilevanti mhi mistennija ma' trasportaturi oħrajn.

Octreotide li jaġixxi għal żmien qasir

Studju li eżamina l-effett ta' octreotide li jaġixxi għal żmien qasir (3 doži ta' 200 mikrogramma injettati taħt il-ġilda f'intervall ta' 8 sīgħat) fuq il-farmakokinetika ta' doža waħda ta' telotristat ethyl 500 mg f'voluntiera f'saħħithom normali, wera tnaqqis ta' 86% u 81% fis-C_{max} ġeometrika medja u fl-AUC_{0-tlast} ta' telotristat ethyl (ara sezzjoni 4.5) Esponenti mnaqqsa ma' gewx osservati fi studju kliniku double-blind, li dam 12-il ġimgħa, li fih il-participanti ntgħażlu b'mod każwali, multiċentru, ikkontrollat bil-plaċebo, li sar f'pazjenti adulti b'sindrome karċinojde fuq terapija b'SSA li taġixxi fit-tul.

Relazzjoni(jiet) farmakokinetika(cj)/farmakodinamika(cj)

Sustanzi li jnaqqsu l-aċċidu

L-użu ta' telotristat etiprate (Xermelo, il-hippurate salt ta' telotristat ethyl) flimkien ma' sustanzi li jnaqqsu l-aċċidu (omeprazole u famotidine) wera li l-AUC ta' telotristat ethyl żdiedet bi 2-3 darbiet, filwaqt li l-AUC tal-metabolit attiv (telotristat) ma nbidlitx. Peress li telotristat ethyl jinbidel b'mod rapidu fil-metabolit attiv tiegħu, li huwa > 25 × aktar attiv minn telotristat ethyl, mhumiex meħtieġa aġġustamenti fid-doža meta Xermelo jintuża ma' sustanzi li jnaqqsu l-aċċidu.

Eliminazzjoni

Wara doża orali waħda ta' 500 mg ^{14}C -telotristat ethyl, madwar 93% tad-doża ġiet irkuprata. Il-maġgoranza kienet eliminata fl-ippurgar.

Telotristat ethyl u telotristat għandhom eliminazzjoni baxxa mill-kliewi wara għoti orali (inqas minn 1% tad-doża rkuprata mill-awrina).

Wara doża orali waħda ta' 250 mg ta' telotristat ethyl lil voluntiera f'saħħithom, il-konċentrazazzjonijiet ta' telotristat ethyl fl-awrina kienu viċin jew taħt il-limitu ta' kwantifikazzjoni (< 0.1 ng/mL). It-tnejħija mill-kliewi ta' telotristat kienet ta' 0.126 L/siegħha.

Il-half-life apparenti ta' telotristat ethyl f'voluntiera normali f'saħħithom wara doża orali waħda ta' 500 mg ^{14}C -telotristat ethyl kienet madwar 0.6 ta' siegħha, u dik tal-metabolit attiv tiegħu kienet ta' 5 sighat. Wara l-ghoti ta' 500 mg tid, il-half-life terminali apparenti kienet ta' madwar 11-il siegħha.

Linearità/nuqqas ta' linearità

F'pazjenti kkurati b'250 mg tid, akkumulazzjoni żgħira ta' livelli ta' telotristat ġiet osservata bi proporzjon ta' akkumulazzjoni medjan ibbażat fuq AUC_{0-4h} ta' 1.55 [minimu, 0.25; massimu, 5.00; n = 11; Ġimgħa 12], b'varjabilità għolja bejn l-individwi (%CV = 72%). F'pazjenti kkurati b'500 mg tid (darbejnej id-doża rakkomandata), proporzjon ta' akkumulazzjoni medjan ibbażat fuq AUC_{0-4h} ta' 1.095 (minimu, 0.274; massimu, 11.46; n = 16; Ġimgħa 24) ġie osservat, b'varjabilità għolja bejn l-individwi (%CV = 141.8%).

Ibbażat fuq il-varjabilità għolja osservata bejn l-individwi, akkumulazzjoni f'sottogrupp ta' pazjenti b'CS ma tistax tiġi eskuża.

Popolazzjonijiet specjalji

Anzjani

L-influwenza tal-età fuq il-farmakokinetika ta' telotristat ethyl u l-metabolit attiv tiegħu, ma ġietx evalwata b'mod konkluživ. Ma twettaq l-ebda studju specifiku fil-popolazzjoni anzjana.

Indeboliment tal-kliewi

Twettaq studju biex jiġi investigat l-impatt tal-indeboliment tal-kliewi fuq il-farmakokinetika ta' doża waħda ta' telotristat ethyl 250 mg. Tmien individwi b'indeboliment sever għal moderat tal-kliewi li ma kinux jeħtieġu dijalisi [eGFR ≤ 33 mL/min fl-iskrinjar u ≤ 40 mL/min fil-jum qabel id-dożaġġ] u tmien individwi f'saħħithom għal b'indeboliment ħafif [eGFR ≥ 88 mL/min fl-iskrinjar u ≥ 83 mL/min fil-jum qabel id-dożaġġ] kienu inklużi f'dan l-istudju.

Fl-individwi b'indeboliment sever għal moderat tal-kliewi, ġew osservati żieda (1.3 darbiet) fl-ogħla esponent Cmax għal telotristat ethyl u żieda (<1.52 darbiet) fl-esponent fil-plażma (AUC) u fis-Cmax tal-metabolit attiv tiegħu telotristat meta mqabbla ma' individwi f'saħħithom għal b'indeboliment ħafif.

Il-varjabilità tal-parametri principali tal-PK ta' LP-778902 fil-plażma kienet ogħla f'individwi b'indeboliment sever għal moderat tal-kliewi, b'CV% li jvarja minn 53.3% għas-Cmax għal 77.3% ghall-AUC meta mqabbel ma' 45.4% għas-Cmax u 39.7% ghall-AUC f'individwi f'saħħithom għal b'indeboliment ħafif, rispettivament.

L-ghoti ta' doża waħda ta' 250 mg kien ittollerat tajjeb f'individwi b'indeboliment sever għal moderat tal-kliewi.

B'mod globali, indeboliment sever għal moderat tal-kliewi ma rriżultax f'bidla klinikament sinifikanti fil-profil tal-PK jew fis-sigurtà ta' telotristat ethyl u l-metabolit tiegħu telotristat. Għalhekk, aġġustament fid-doża ma jidherx li huwa meħtieġ f'pazjenti b'indeboliment ħafif, moderat jew sever tal-kliewi; li ma jeħtieġu l-varjabilità għolja osservata, huwa rrakkomandat bħala mizura ta' prekawzjoni li l-pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi jiġu mmonitorjati għal sinjal ta' tollerabilità mnaqqas.

L-effikacija u s-sigurtà f' pazjenti b'mard tal-kliewi fl-ahħar stadju li jeħtieġu dijalisi (eGFR < 15 mL/min/1.73 m² li teħtieġ dijalisi) ma ġewx stabbiliti.

Indeboliment tal-fwied

Twettaq studju dwar indeboliment tal-fwied f'individwi b'indeboliment ħafif u moderat tal-fwied u f'individwi f'saħħithom. B'doża waħda ta' 500 mg, l-esponimenti għall-kompost ewljeni u l-metabolit attiv tiegħu (ibbażat fuq AUC_{0-last}) kienu oħla f'pazjenti b'indeboliment ħafif tal-fwied (2.3 u 2.4 darbiet, rispettivament), u f'pazjenti b'indeboliment moderat tal-fwied (3.2 u 3.5 darbiet, rispettivament) meta mqabbla ma' individwi f'saħħithom. L-ghoti ta' doża waħda ta' 500 mg kien ittollerat tajjeb. Jista' jkun meħtieġ tnaqqis fid-doża f'pazjenti b'indeboliment ħafif jew moderat tal-fwied (puntegg ta' Child Pugh A u B, rispettivament) abbaži tat-tollerabilità (ara sezzjoni 4.2).

Twettaq studju ieħor dwar indeboliment tal-fwied f'individwi b'indeboliment sever tal-fwied u f'individwi f'saħħithom. B'doża waħda ta' 250 mg, l-esponiment għall-kompost ewljeni (AUC_t u C_{max}) żidet bi 317.0% u 529.5%, rispettivament, u għall-metabolit attiv (AUC_t, AUC_{inf}, u C_{max}) b'497%, 500%, u 217%, rispettivament, għall-individwi b'indeboliment sever tal-fwied meta mqabbla mal-individwi b'funzjoni normali tal-fwied. Barra minn hekk, żidet il-half-life tal-metabolit attiv, jiġifieri l-half-life medja kienet ta' 16.0-il siegħa fl-individwi b'indeboliment sever tal-fwied meta mqabbla ma' 5.47 sigħat fl-individwi f'saħħithom. Abbaži ta' dawn is-sejbiet, l-użu ta' telotristat etiprate mħuwiex rakkmandat f'pazjenti b'indeboliment sever tal-fwied (puntegg ta' Child Pugh C) (ara sezzjoni 4.2).

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

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

Fil-firien, tnaqqis tas-serotonin fil-mohħ (5-HT) għie osservat f'doži ta' ≥1 000 mg/kg/jum ta' telotristat etiprate kull os. Il-livelli ta' 5-HIAA fil-mohħ ma nbidlux fid-doži kollha ta' telotristat ethyl li kienu eżaminati. Dan hu bejn wieħed u ieħor 14-il darba tal-esponiment uman (AUC totali) fid-doža massima rakkodata fil-bniedem (MRHD, maximum recommended human dose) ta' 750 mg/jum għall-metabolit attiv LP-778902.

Fi studju ta' 26 ġimġħi dwar tosſiċità minn doži ripetuti fil-firien, għie stabbilit Livell tal-Ebda Effett Avvers Osservat (NOAEL, No Observed Adverse Effect Level) ta' 50 mg/kg/jum. Dan hu bejn wieħed u ieħor 0.4 drabi tal-esponiment uman (AUC totali) f'MRHD ta' 750 mg/jum għall-metabolit attiv LP-778902. F'doži ta' 200 u 500 mg/kg/jum, ġew osservati deġenerazzjoni/nekroži fil-porzjonijiet mhux glandolari u/jew glandolari tal-istonku, u/jew żieda fil-qtar tal-proteini fil-porzjonijiet glandolari. Il-bidliet mikroskopiċi fil-passaġġ gastro-intestinali reġgħu lura b'perjodu ta' rkupru ta' 4 ġimħat. Ir-rilevanza ta' dawn is-sejbiet gastro-intestinal għall-bnedmin mhijiex magħrufa.

Fil-klieb, tnaqqis ta' 5-HT fil-mohħ fil-livelli ta' 5-HIAA ġew osservati f'doža ta' 200 mg/kg/jum u 30 mg/kg/jum ta' telotristat etiprate kull os, rispettivament. Dan hu bejn wieħed u ieħor 21 darba tal-esponiment uman (AUC totali) f'MRHD ta' 750 mg/jum għall-metabolit attiv LP-778902. Ma għie osservat l-ebda tnaqqis f'5-HT fil-mohħ, u livelli ta' 5-HIAA ġew osservati wara l-applikazzjoni ġol-vini tal-metabolit attiv. Is-sinifikat kliniku tat-tnaqqis ta' 5-HIAA fil-mohħ bi jew mingħajr tnaqqis konkomitanti f'5-HT fil-mohħ mħuwiex magħruf.

Fi studju ta' 39 ġimħa dwar tosſiċità minn doži ripetuti fil-klieb, għie stabbilit NOAEL ta' 300 mg/kg/jum. Is-sinjalji klinici kienu limitati għal żieda fil-frekwenza ta' ppurgar likwidu fid-doži kollha. Dan hu bejn wieħed u ieħor 20 darba tal-esponiment uman (AUC totali) f'MRHD ta' 750 mg/jum għall-metabolit attiv LP-778902.

Ir-riskju ta' kanċer ta' telotristat etiprate għie studjat fi ġrieden (26 ġimħa) u firien (104 ġimħat) transġeniċi. Dawn l-istudji kkonfermaw li telotristat ma żiedx l-inċidenza ta' tumuri fiż-żewġ speċiċi.

u sessi, f'doži li jikkorrispondu għal esponent ta' madwar 10 sa 15-il darba u darbejn sa 4.5 darbiet l-esponent tal-bniedem għall-metabolit attiv fl-MRHD fil-ġrieden u l-firien, rispettivament.

Fil-firien, ma kien hemm l-ebda effetti avversi fuq il-fertilità tal-irġiel u tan-nisa. L-iżvilupp qabel it-twelid fil-firien u fil-fniek ġie affettwat minn żieda fil-letalità qabel it-twelid (żieda fl-assorbiment mill-ġdid bikri u mwäħħra), filwaqt li l-ebda effetti avversi ma ġew innutati fuq l-iżvilupp wara t-twelid fil-firien. In-NOAEL għat-tossicità parentali/materna/qabel it-twelid u wara t-twelid, hu ta' 500 mg/kg/jum fil-firien, li jikkorrispondi għal 3 sa 4 darbiet tal-esponent uman stmat (AUC₀₋₂₄) tal-metabolit attiv LP-778902 fl-MRHD. Fil-fniek, in-NOAEL għat-tossicità materna u ta' qabel it-twelid, hu ta' 125 mg/kg/jum, li jikkorrispondi għal 1.5 sa 4 darbiet tal-esponent uman stmat (AUC₀₋₂₄) tal-metabolit attiv LP-778902 fl-MRHD.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Qalba tal-pillola

Lactose
Hydroxypropylcellulose
Croscarmellose sodium
Magnesium stearate
Silica, colloidal anhydrous

Kisja tar-rita

Poly(vinyl alcohol) (E1203)
Titanium dioxide (E171)
Macrogol 3350 (E1521)
Talc (E553b)

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3. Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

5 snin

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

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

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

Folja tal-PVC/PCTFE/PVC/Al
Il-folji huma ppakkjati f'kartuna.

Daqsijiet tal-pakketti ta' 90 jew 180 pillola miksija b'rta. Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

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

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

SERB SAS
40 Avenue George V
75008 Paris
Franza

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

EU/1/17/1224/001
EU/1/17/1224/002

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 18 Settembru 2017
Data tal-aħħar tiġid: 14 Ģunju 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

- A. MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

A. MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT

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

Creapharm Industry
29 Rue Leon Faucher
51100 Reims
Franza

Tjoapack Netherlands B.V.
Nieuwe Donk 9
4879 AC Etten-Leur
L-Olanda

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

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

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

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

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

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

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

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-attivitàjet u l-interventi meħtieġa ta' farmakovigilanza dettaljati fl-RMP maqbul ipprezentat 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-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tīġi modifikata specjalment minħabba li tasal informazzjoni ġidida 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).

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

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

Xermelo 250 mg pilloli miksija b'rita
telotristat ethyl

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

Kull pillola miksija b'rita fiha telotristat etiprate, ekwivalenti għal 250 mg ta' telotristat ethyl.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

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

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

pillola miksija b'rita

90 pillola miksija b'rita
180 pillola miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

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

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

SERB SAS
40 Avenue George V
75008 Paris
Franza

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

EU/1/17/1224/001
EU/1/17/1224/002

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

xermelo

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-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Xermelo 250 mg pilloli miksijsa b'rita
telotristat ethyl

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

SERB SAS

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

Xermelo 250 mg pilloli mikṣija b'rita telotristat ethyl

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

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

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu Xermelo u għalxiex jintuża

X'inhu Xermelo

Din il-mediċina fiha s-sustanza attiva telotristat ethyl.

Għalxiex jintuża Xermelo

Din il-mediċina tintuża fl-adulti b'kundizzjoni msejħa ‘sindrome karcinojde’. Dan jiġri meta tumur, imsejjah ‘tumur newroendokrinali’, jerhi sustanza msejħa serotonin fiċ-ċirkolazzjoni tad-demm tiegħek.

It-tabib tiegħek se jagħtik riċetta għal din il-mediċina jekk id-dijarea tiegħek ma tkunx ikkontrollata tajjeb bl-injezzjonijiet ta' medicini oħra msejħa ‘analogi ta’ somatostatin’ (lanreotide jew octreotide). Għandek tkompli tieħu l-injezzjonijiet ta’ dawn il-mediċini l-oħra meta tkun qed tieħu Xermelo.

Kif jaħdem Xermelo

Meta t-tumur jerhi serotonin iżżejjed fiċ-ċirkolazzjoni tad-demm tiegħek, inti jista' jkollok id-dijarea. Din il-mediċina taħdem billi tnaqqas l-ammont ta’ serotonin magħmula mit-tumur. Dan se jnaqqas id-dijarea tiegħek.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Xermelo

Tiħux Xermelo

- jekk inti allerġiku għal telotristat jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tieħu Xermelo:

- jekk għandek problemi tal-fwied. Dan hu minħabba li din il-mediċina mhijiex rakkomandata għall-u użu f'pazjenti bi problemi serji tal-fwied. It-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li jnaqqas id-doża tiegħek ta' kuljum ta' Xermelo f'każżejjiet fejn il-problemi tal-fwied tiegħek jitqiesu bħala ħfief jew moderati. It-tabib tiegħek se jimmonitorja l-fwied tiegħek ukoll.

- jekk għandek mard tal-kliewi fl-aħħar stadju jew qiegħed/qiegħda fuq dijalisi. Dan hu minħabba li din il-mediċina ma ġietx ittestjata f'pazjenti b'mard tal-kliewi fl-aħħar stadju, li jeħtiegu dijalisi.

Oqghod attent għall-effetti sekondarji

Għid lit-tabib tiegħek immedjatament jekk tinnota kwalunkwe mis-sinjali u s-sintomi li ġejjin, li jissu ġġerixxu li l-fwied tiegħek jista' ma jkun qed jaħdem kif suppost:

- thossox imdardar jew tirremetti (tqalligh jew rimettar mingħajr spjegazzjoni), awrina li tkun skura b'mod mhux normali, gilda jew għajnejn sofor, ugħiġ fil-parti ta' fuq taż-żaqq.

It-tabib tiegħek se jagħmel testijiet tad-demm biex jiċċekkja l-fwied tiegħek u se jiddeċiedi jekk għandekx tkompli tieħu din il-mediċina.

Kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek:

- jekk thossox imdejjaq, depress, jew jekk thoss li m'għandek l-ebda interess jew ma tiħux pjacir meta tagħmel l-aktivitajiet normali tiegħek, waqt li tkun qed tieħu din il-mediċina, peress li depressjoni, burdata depressa u tnaqqis fl-interess gew irrapportati f'pazjenti ttrattati b'telotristat.
- jekk ikkollok sinjali ta' stitikezza, għax telotristat inaqqsas in-numru ta' drabi li tipporga.

Testijiet

- It-tabib tiegħek jista' jagħmel testijiet tad-demm qabel ma tibda tieħu din il-mediċina u waqt li tkun qed teħodha. Dan sabiex jiċċekkja li l-fwied tiegħek ikun qed jaħdem kif suppost.

Tfal u adolexxenti

Din il-mediċina mhijiex rakkomandata f'pazjenti li jkollhom inqas minn 18-il sena. Dan hu minħabba li l-mediċina ma ġietx studjata f'dan il-grupp ta' età.

Mediċini oħra u Xermelo

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, hadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi medicini oħra. Dan hu ghaliex Xermelo jista' jaffettwa l-mod li bih xi medicini oħra jaħdmu jew medicini oħra jistgħu jaffettaw il-mod kif jaħdem Xermelo. Dan jista' jfisser li t-tabib tiegħek ikun jeħtieg li jibdel id-doża(i) li tieħu. Għandek tgħid lit-tabib tiegħek dwar kull medicina li tieħu. Dan jinkludi:

- medicini kontra d-dijarea. Xermelo u dawn il-mediċini jnaqqus d-drabi li inti tipporga, u jekk jittieħdu flimkien, jistgħu jikkawżaw stitikezza severa. It-tabib tiegħek jista' jkollu bżonn li jibdel id-doża tal-mediċini tiegħek.
- medicini li jintużaw għall-kura tal-epilessija, bħal valproic acid.
- medicini li jintużaw għall-kura tat-tumur newroendokrinali tiegħek, bħal sunitinib jew everolimus.
- medicini għall-kura tad-depressjoni, bħal bupropion jew sertraline.
- medicini li jintużaw biex jiġi evitat rifjut ta' trapjant, bħal cyclosporine.
- medicini li jintużaw biex ibaxxu l-livelli tal-kolesterol, bħal simvastatin.
- kontracetttivi orali, bħal ethinyloestradiol.
- medicini li jintużaw għall-kura ta' pressjoni tad-demm għolja, bħal amlodipine.
- medicini li jintużaw għat-trattament ta' ċerti tipi ta' kanċers, bħal irinotecan, capecitabine u flutamide.
- medicini li jintużaw biex titnaqqas il-possibbiltà li jiġi ffurmat embolu tad-demm, bħal prasugrel.
- octreotide. Jekk ikkollok bżonn kura b'injezzjonijiet taħt il-għida ta' octreotide, għandek tagħmel l-injezzjoni mill-inqas 30 minuta wara li tieħu Xermelo.

Tqala u treddiġ

Jekk inti tqila jew qed tredda', taħseb li tista tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-pari tat-tabib jew tal-ispiżjar tiegħek qabel tieħu din il-mediċina.

M'għandekx tieħu din il-mediċina jekk inti tqila jew jekk tista' tinqabad tqila. Mhux magħruf kif telotristat jista' jaffettwa lit-tarbija.

In-nisa għandhom jużaw metodi effettivi ta' kontracezzjoni waqt li jkunu qed jieħdu din il-mediċina.

M'għandekx treddha' jekk qed tieħu Xermelo, għax din il-mediċina tista' tiġi mghoddija lit-tarbija tiegħek u tista' tagħmel ħsara lit-tarbija tiegħek.

Sewqan u thaddim ta' magni

Xermelo jista' jkollu effett żgħir fuq il-ħila tiegħek li ssuq jew tuża kwalunkwe għodda jew magni. Jekk thossok għajjien, għandek tistenna sakemm thossok aħjar qabel ma ssuq jew tuża kwalunkwe għodda jew magni.

Xermelo fih il-lactose

Din il-mediċina fiha l-lactose (tip ta' zokkor). Jekk it-tabib tiegħek qallek li għandek intolleranza għal xi tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel ma tieħu din il-mediċina.

Xermelo fih sodium

Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment “ħieles mis-sodium”.

3. Kif għandek tieħu Xermelo

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

Kemm għandek tieħu

Id-doża rakkodata hija ta' pillola waħda (250 mg) tliet darbiet kuljum. Id-doża massima ta' Xermelo hija ta' 750 mg f'24 siegħa.

It-tabib tiegħek se jgħidlek għal kemm żmien għandek tieħu Xermelo.

Jekk għandek problemi tal-fwied, it-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li jnaqqas id-doża tiegħek ta' kuljum ta' Xermelo.

Kif għandek tieħu din il-mediċina

- Dejjem għandek tieħu din il-mediċina ma' ikla jew ma' xi ftit ikel.
- Għandek tkompli tieħu l-injezzjonijiet ta' analogi ta' somatostatin (lanreotide jew octreotide) meta tkun qed tieħu Xermelo.

Jekk tieħu Xermelo aktar milli suppost

Tista' thossok imdardar jew tirremetti, ikollok id-dijarea jew uġiġ fl-istonku. Tkellem ma' tabib. Hu l-pakkett tal-mediċina miegħek.

Jekk tinsa tieħu Xermelo

Jekk tinsa tieħu doža, hu d-doża li jkun jmiss fil-ħin tagħha, u aqbeż id-doża li tkun insejt tieħu. M'għandekx tieħu doža doppja biex tpatti għal kull doža li tkun insejt tieħu.

Jekk tieqaf tieħu Xermelo

Tieqafxi tieħu Xermelo mingħajr ma titkellem mat-tabib tiegħek.

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

4. Effetti sekondarji possibbi

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

Għid lit-tabib tiegħek immedjatament jekk tinnota xi wieħed minn dawn l-effetti sekondarji:

- Thossox imdardar jew tirremetti, awrina skura b'mod mhux normali, ġilda jew ghajnejn sofor, u ġiġi fil-parti ta' fuq taż-żaqqa. Dawn jistgħu jkunu sinjali li l-fwied tiegħek ma jkun qed jaħdem tajjeb. Dan jista' wkoll jintwera mill-bidliet fir-riżultati tat-testijiet tad-demm tiegħek, bħal żieda fl-enzimi tal-fwied: gamma-glutamyl transferase (komuni ħafna, jistgħu jaffettaw aktar minn 1 minn kull 10 persuni), transaminases u alkaline phosphatase fid-demm (komuni, jistgħu jaffettaw sa 1 minn kull 10 persuni).

Effetti sekondarji oħrajn

Għid lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek jekk tinnota kwalunkwe minn dawn l-effetti sekondarji li ġejjin:

Effetti sekondarji komuni ħafna (jistgħu jaffettaw lil aktar minn persuna waħda minn kull 10):

- Ugiġi ta' żaqqa (ugiġi addominali).
- Thossox ghajjen jew dghajje (għejja kbira)
- Thossox imdardar (tqalligh)

Effetti sekondarji komuni (jistgħu jaffettaw sa persuna waħda minn kull 10):

- Gass
- Deni
- Ugiġi ta' ras
- Stitikezza
- Stonku minfuħ
- Tnaqqis fl-apptit
- Nefha (akkumulazzjoni ta' fluwidu fil-ġisem)
- Depressjoni, jista' jkollok tnaqqis fl-awtostima, nuqqas ta' motivazzjoni, dwejjaq jew burdata depressa

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

- Wisq ġiemieg miġbur fl-imsaren (sadd fl-imsaren, fekaloma), jista' jkollok stitikezza, dijarea mahlula, ġilda pallida (anemija), tqalligh, rimettar, telf fil-piż, ugiġi fid-dahar jew ugiġi fl-istonku b'mod partikolari wara l-ikel jew tgħaddi inqas awrina.
- Għid lit-tabib minnufi** jekk ikollok xi wieħed mill-effetti sekondarji li ġejjin:
 - Problemi biex tieħu nifs, taħbit tal-qalb mgħaġġel, deni, inkontinenza (diffiċċi tikkontrolla l-awrina), konfużjoni, sturdament jew agitazzjoni.

Għid lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek jekk tinnota kwalunkwe mill-effetti sekondarji mniżżla hawn fuq.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħżeen Xermelo

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

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

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

Din il-medicina m'għandhiex bżonn ġażna speċjali.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fi Xermelo

- Is-sustanza attiva hi telotristat ethyl. Kull pillola mikṣija b'rīta fiha telotristat etiprate, ekwivalenti għal 250 mg ta' telotristat ethyl.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
Qalba tal-pillola: lactose (ara sezzjoni 2 taħt 'Xermelo fih il-lactose'), hydroxypropylcellulose, croscarmellose sodium, magnesium stearate u colloidal anhydrous silica.
Kisja b'rīta: poly(vinyl alcohol) (E1203), titanium dioxide (E171), macrogol 3350 (E1521) u talc (E553b).

Kif jidher Xermelo u l-kontenut tal-pakkett

Il-pilloli huma minn bojod sa abjad jagħti fil-griz, mikṣija b'rīta u b'forma ovali. Kull pillola hija madwar 17 mm twila u 7.5 mm wiesa', b''T-E' imnaqqxa fuq naħha waħda u '250' imnaqqxa fuq in-naħha l-oħra. Il-pilloli huma ppakkjati f'folja tal-PVC/PCTFE/PVC/Al. Il-folji huma ppakkjati f'kartuna.

Kartun ta' 90 u 180 pillola. Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

SERB SAS
40 Avenue George V
75008 Paris
Franza

Manifattur

Creapharm Industry
29 Rue Leon Faucher
51100 Reims
Franza

Tjoapack Netherlands B.V.
Nieuwe Donk 9
4879 AC Etten-Leur
L-Olanda

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Sorsi oħra ta' informazzjoni

Informazzjoni dettaljata dwar din il-medicina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Ägenzija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>. Hemm ukoll links għal siti elettroniċi oħra dwar mard rari u kura.