

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Zonisamide Viatris 25 mg kapsuli iebsin
Zonisamide Viatris 50 mg kapsuli iebsin
Zonisamide Viatris 100 mg kapsuli iebsin

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Zonisamide Viatris 25 mg kapsuli iebsin

Kull kapsula iebsa fiha 25 mg ta' zonisamide.

Zonisamide Viatris 50 mg kapsuli iebsin

Kull kapsula iebsa fiha 50 mg ta' zonisamide.

Zonisamide Viatris 100 mg kapsuli iebsin

Kull kapsula iebsa fiha 100 mg ta' zonisamide.

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

3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Kapsula iebsa.

Zonisamide Viatris 25 mg kapsuli iebsin

Korp opak abjad b'għatu opak abjad, immarkat b'"Z 25' bl-iswed li fih trab abjad/kważi abjad. Kull kapsula iebsa hi twila madwar 14.4 mm.

Zonisamide Viatris 50 mg kapsuli iebsin

Korp opak abjad u għatu opak abjad, immarkat b'"Z 50' bl-aħmar li fih trab abjad/kważi abjad. Kull kapsula iebsa hi twila madwar 15.8 mm.

Zonisamide Viatris 100 mg kapsuli iebsin

Korp opak abjad u għatu opak abjad, immarkat b'"Z 100' bl-iswed li fih trab abjad/kważi abjad. Kull kapsula iebsa hi twila madwar 19.3 mm.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Zonisamide Viatris hu indikat bħala:

- monoterapija fil-kura ta' puplesiji parzjali, bi jew mingħajr ġeneralizzazzjoni sekondarja, f'adulti b'epilessija ddiġanjożtika għall-ewwel darba (ara sezzjoni 5.1);
- terapija addizzjonali fil-kura ta' puplesiji parzjali, bi jew mingħajr ġeneralizzazzjoni sekondarja f'adulti, adolexxenti u tfal li jkollhom 6 snin jew aktar.

4.2 Pożoloġija u metodu ta' kif ghandu jinghata

Požoloġija – adulti

Żieda fid-dożaġġ u manteniment

Zonisamide Viatris jista' jittiehed bħala monoterapija jew jiżdied mat-terapija eżistenti fl-adulti. Id-doża għandha tigi ttitrata fuq il-baži ta' l-effett kliniku. Żieda rakkomandata fid-dożaġġ u doži ta' manteniment qed jinghataw f'Tabella 1. Xi pazjenti, speċjalment daww li ma jkunux jieħdu sustanzi li huma CYP3A4 *inducing agents*, jistgħu jirrispondu għal doži iktar baxxi.

Meta tieqaf tiegħu Zonisamide Viatris

Meta l-kura b'Zonisamide Viatristitwaqqaf, dan għandu jsir b'mod gradwali (ara sezzjoni 4.4). Fi studji kliniċi ta' pazjenti adulti, tnaqqis fid-doża ta' 100 mg f'intervalli ta' ġimgħa ntużaw b'aġġustament fl-istess hin ma' mediċini anti-epilettiċi oħrajn (fejn meħtieġ).

Tabella 1. Adulti – żieda rakkomandata fid-dożaġġ u kors ta' manteniment

Kors ta' Kura	Fazi ta' titrazzjoni			Doża Normali ta' Manteniment
Monoterapija – Pazjenti adulti ddijanostikati għall-ewwel darba	Ġimgħa 1 + 2	Ġimgħa 3 + 4	Ġimgħa 5 + 6	300 mg kuljum (darba kuljum). Jekk ikun hemm bżonn ta' doża oġġla: żid f'intervalli ta' ġimgħa għal f'inkrementi ta' 100 mg sa massimu ta' 500 mg.
	100 mg/kuljum (darba kuljum).	200 mg/kuljum (darba kuljum).	300 mg/kuljum (darba kuljum).	
Terapija addizzjonali	Ġimgħa 1	Ġimgħa 2	Ġimgħa 3 sa 5	300 sa 500 mg kuljum (darba kuljum jew żewġ doži maqsuma).
- ma' mediċini li jinduċu CYP3A4 (ara sezzjoni 4.5)	50 mg/kuljum (f'żewġ doži maqsuma)	100 mg/kuljum (f'żewġ doži maqsuma)	Żieda f'intervalli ta' ġimgħa f'inkrementi ta' 100 mg	
- mingħajr mediċini li jinduċu CYP3A4; jew b'indeboliment tal-kliwi jew tal-fwied	Ġimgħa 1 + 2	Ġimgħa 3 + 4	Ġimgħa 5 sa 10	300 sa 500 mg kuljum (darba kuljum jew żewġ doži maqsuma). Xi pazjenti jistgħu jirrispondu għal doži iktar baxxi.
	50 mg/kuljum (f'żewġ doži maqsuma)	100 mg/kuljum (f'żewġ doži maqsuma)	Żieda f'intervalli ta' ġimgħa għal f'inkrementi ta' sa 100 mg	

Rakkomandazzjonijiet dwar id-dożaġġ ġenerali għal Zonisamide Viatris f'popolazzjonijiet speċjali ta' pazjenti

Popolazzjoni pedjatrika (6 snin jew aktar)

Żieda fid-dożaġġ u manteniment

Zonisamide Viatris irid jiżdied mat-terapija eżistenti għal pazjenti pedjatriċi li jkollhom 6 snin u aktar. Id-doża għandha tigi ttitrata fuq il-baži tal-effett kliniku. Żieda fid-dożaġġ u doži ta' manteniment rakkomandati qed jinghataw f'Tabella 2. Xi pazjenti, speċjalment daww li ma jkunux qed jieħdu mediċini li jinduċu CYP3A4, jistgħu jirrispondu għal doži iktar baxxi.

It-tobba għandhom jiġbdu l-attenzjoni ta' pazjenti pedjatriċi u l-ġenituri tagħhom/daww li jieħdu hsielhom dwar il-Kaxxa ta' Allert tal-Pazjent (fil-fuljett ta' tagħrif) dwar il-prevenzjoni ta' aċċessjoni minhabba s-sħana (ara sezzjoni 4.4: Popolazzjoni Pedjatrika).

Tabella 2. Popolazzjoni pedjatrika (6 snin u aktar) – žieda rakkomandata fid-dożaġġ u kors ta’ manteniment

Kors ta’ Kura	Faži ta’ Titrazzjoni		Doża Normali ta’ Manteniment	
Terapija addizzjonali	Ġimgha 1	Ġimghat 2 sa 8	Pazjenti li jiżnu 20 sa 55 kg^a	Pazjenti li jiżnu > 55 kg
- b’medicini li jinduċu CYP3A4 (ara sezzjoni 4.5)	1 mg/kg/jum (darba kuljum).	Žid f’ intervalli ta’ ġimgha f’inkrementi ta’ 1 mg/kg	6 sa 8 mg/kg/jum (darba kuljum).	300 – 500 mg/jum (darba kuljum).
- mingħajr medicini li jinduċu CYP3A4	Ġimgha 1 + 2 1 mg/kg/jum (darba kuljum).	Ġimghat ≥ 3 Žid f’ intervalli ta’ ġimagħtejn f’inkrementi ta’ 1 mg/kg	6 sa 8 mg/kg/jum (darba kuljum).	300 – 500 mg/jum (darba kuljum).

Nota:

- a. Biex tiżgura li tinżamm doża terapewtika, il-piż tat-tifel/tifla għandu jiġi mmonitorjat u d-doża għandha tiġi evalwata mill-ġdid mat-tibdil fil-piż li jseħħ sa piż massimu ta’ 55 kg. Il-kors ta’ doża hu ta’ 6 – 8 mg/kg/jum sa doża massima ta’ 500 mg/jum.

Is-sigurtà u l-effikaċja ta’ zonisamide fi tfal li għandhom inqas minn 6 snin jew dawk li jiżnu inqas minn 20 kg ma ġewx determinati s’issa.

Hemm dejta limitata minn studji kliniċi f’pazjenti b’piż tal-ġisem ta’ inqas minn 20 kg. Għalhekk, tfal li jkollhom minn 6 snin ’il fuq u b’piż tal-ġisem ta’ inqas minn 20 kg, għandhom jiġu kkurati b’kawtela.

Mhux dejjem possibbli li d-doża kkalkulata tinkiseb bi preċiżjoni bis-qawwiet tal-kapsuli disponibbli kummerċjalment ta’ zonisamide. F’każijiet bħal dawn, għalhekk, huwa rakkomandat li d-doża totali ta’ zonisamide titqarreb ’il fuq jew ’l isfel lejn l-eqreb doża disponibbli li tista’ tinkiseb bis-qawwiet tal-kapsuli disponibbli kummerċjalment ta’ zonisamide (25 mg, 50 mg u 100 mg).

Twaqqif tal-medicina

Meta l-kura b’zonisamide tkun trid titwaqqaf, dan għandu jsir b’mod gradwali (ara sezzjoni 4.4). Fi studji kliniċi ta’ pazjenti pedjatriċi, it-titrazzjoni ’l isfel twettqet permezz ta’ tnaqqis fid-doża f’intervalli kull ġimgha f’inkrementi ta’ madwar 2 mg/kg (i.e. b’konformità mal-iskeda f’Tabella 3).

Tabella 3. Popolazzjoni pedjatrika (6 snin u aktar) – skeda rakkomandata ta’ titrazzjoni ’l isfel

Piż	Naqqas f’intervalli ta’ ġimgha f’inkrementi ta’:
20 – 28 kg	25 sa 50 mg/jum*
29 – 41 kg	50 sa 75 mg/jum*
42 – 55 kg	100 mg/jum*
> 55 kg	100 mg/jum*

Nota:

- * Id-doži kollha huma darba kuljum.

Anzjani

Għandha tingħata attenzjoni fil-bidu tal-kura f’pazjenti anzjani għax hemm tagħrif limitat dwar l-użu ta’ zonisamide f’dawn il-pazjenti. Dawk li jagħtu r-riċetta għandhom jikkunsidraw ukoll il-profil tas-sigurtà ta’ zonisamide (ara sezzjoni 4.8).

Indeboliment tal-kliewi

Għandha tingħata attenzjoni fil-kura ta' pazjenti b'indeboliment tal-kliewi, għax hemm tagħrif limitat dwar l-użu f'dawn il-pazjenti u titrazzjoni iktar bil-mod ta' Zonisamide Viatris tista' tkun meħtieġa. Minhabba li zonisamide u l-metaboliti tiegħu jitneħħew mill-kliewi, dan għandu jitwaqqaf f'pazjenti li jiżviluppaw insuffiċjenza renali jew fejn zieda sostnuta fil-kreatinina tas-serum li tkun klinikament sinifikanti, tkun osservata.

F'pazjenti b'indeboliment tal-kliewi, it-tneħħija mill-kliewi ta' doża waħda ta' zonisamide kienet korrelata b'mod pożittiv mat-tneħħija tal-kreatinina. L-AUC tal-plażma ta' zonisamide żdiedet b'35% f'pazjenti bi tneħħija tal-kreatinina ta' < 20 mL/min.

Indeboliment tal-fwied

L-użu f'pazjenti b'indeboliment tal-fwied ma kienx studjat. Għalhekk, l-użu f'pazjenti b'indeboliment serju tal-fwied mhuwiex rakkomandat. Għandha tingħata attenzjoni fil-kura ta' pazjenti b'indeboliment tal-fwied li jkun minn hafif sa moderat, u titrazzjoni iktar bil-mod ta' Zonisamide Viatris tista' tkun meħtieġa.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Il-kapsuli iebsin ta' Zonisamide Viatris huma għal użu orali.

L-effett ta' l-ikel

Zonisamide Viatris jista' jittieħed ma' l-ikel jew mingħajr l-ikel (ara sezzjoni 5.2).

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe wieħed mill-eċċipjenti elenkati fis-sezzjoni 6.1 jew għal sulfonamides.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Raxx mhux spjegabbli

Raxx serju jsehh b'rabta mat-terapija b'zonisamide, li jinkludi każijiet tas-sindrome ta' Stevens-Johnson.

Trid tingħata konsiderazzjoni lit-twaqqif tal-kura b'zonisamide f'pazjenti li jiżviluppaw raxx li ma jkunx jista' jiġi spjegat b'mod ieħor. Il-pazjenti kollha li jiżviluppaw raxx meta jkunu qed jieħdu zonisamide, iridu jkunu ssorveljati mill-qrib, b'livelli addizzjonali ta' attenzjoni mogħtija lil daww il-pazjenti li jkunu qed jirċievu mediċini anti-epilettiċi fl-istess ħin li jistgħu indipendentement jikkagunaw raxx tal-ġilda.

Puplesiji li jseħħu meta tiegħaf tiegħu l-mediċina

Skond il-prattika klinika kurrenti, it-twaqqif ta' zonisamide f'pazjenti li jkollhom l-epilessija, irid isir permezz ta' tnaqqis gradwali tad-doża, biex titnaqqas il-possibbiltà ta' puplesiji meta titwaqqaf il-mediċina. M'hemmx biżżejjed informazzjoni dwar it-twaqqif ta' mediċini anti-epilettiċi oħra mogħtija fl-istess ħin għaladarba jkun inkiseb il-kontroll b'zonisamide fis-sitwazzjoni *add-on*, sabiex tilhaq il-monoterapija b'zonisamide. Għalhekk, it-twaqqif fl-istess ħin ta' prodotti mediċinali anti-epilettiċi, irid isir bl-attenzjoni.

Reazzjonijiet ta' sulfonamide

Zonisamide hu derivattiv ta' benzisoxazole li fih grupp ta' sulfonamide. Reazzjonijiet avversi serji bbażati fuq l-immunità li huma assoċjati ma' prodotti mediċinali li fihom grupp sulfonamide jinkludu raxx, reazzjoni allergika u disturbi maġġuri ematoloġiċi, li jinkludu anemija aplastika, li b'mod rari hafna jistgħu jkunu fatali.

Każijiet ta' agranuloċitosi, tromboċitopenja, leucopenia, anemija aplastika, panċitopenja u lewkoċitosi kienu rrappurtati. Hemm tagħrif inadegwat biex tiġi evalwata r-relazzjoni, jekk hemm, bejn id-doża u t-tul ta' żmien tal-kura u dawn l-avvenimenti.

Mijopija akuta u glawkoma tat-tip angle closure sekondarja

Sindrome li jikkonsisti minn mijopija akuta assoċjata ma' glawkoma tat-tip angle closure sekondarja kien irrappurtat f'pazjenti adulti u pedjatriċi li jirċievu zonisamide. Sintomi jinkludu bidu akut ta' tnaqqis fl-akutezza viżiva u/jew uġiġh okulari. Sejbiet oftalmologiċi jistgħu jinkludu mijopija, kavità anterjuri li titbaxxa, u iperemija okulari (ħmura) u żieda fil-pressjoni intraokulari. Dan is-sindrome jista' jkun assoċjat ma' effużjoni supračiljari li tirriżulta fi spostament anterjuri tal-lenti u l-iris, bi glawkoma tat-tip angle closure sekondarja. Is-sintomi jistgħu jseħħu fi żmien sigħat sa ġimgħat mill-bidu tat-terapija. Il-kura tinkludi twaqqif ta' zonisamide, malajr kemm jista' jkun fil-ġudizzju tat-tabib li qed jikkura, u miżuri xierqa biex titnaqqas il-pressjoni intraokulari. Żieda fil-pressjoni intraokulari ta' kwalunkwe etjoloġija, jekk ma tiġix ikkurata, tista' twassal għal konsegwenzi serji inkluż telf permanenti tal-vista. Għandha tintuża kawtela meta zonisamide jintuża biex jikkura pazjenti li kellhom disturbi fil-ġhajnejn fil-passat.

Formazzjoni ta' ħsieb u mġieba biex jitwettaq suwiċidju

Ħsibijiet u mġieba suwiċidali ġew irrappurtati f'pazjenti kkurati b'sustanzi antiepilettiċi għal diversi indikazzjonijiet. Meta-analiżi ta' provi każwali u kkontrollati bi placebo bi prodotti mediċinali antiepilettiċi wrew riskju kemmxejn ogħla ta' ħsibijiet u mġieba suwiċidali. Il-mekkaniżmu ta' dan ir-riskju mhux magħruf u t-tagħrif disponibbli ma jeskludix il-possibiltà ta' riskju ogħla għal zonisamide.

Għalhekk il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati għal sinjali ta' ħsibijiet u mġieba suwiċidali u kura xierqa għandha tiġi kkunsidrata. Il-pazjenti (u l-persuni fdati bil-kura tal-pazjenti) għandhom jingħataw parir sabiex ifittxu parir mediku jekk jibdwu jidhru sinjali ta' ħsibijiet jew imġieba suwiċidali.

Ġebel fil-kliewi

Xi pazjenti, speċjalment dawk bi predispożizzjoni għal nefrolitjasi, jistgħu jkunu f'riskju ogħla għal formazzjoni ta' ġebel fil-kliewi u sinjali u sintomi assoċjati bħal kolika tal-kliewi, uġiġh tal-kliewi jew uġiġh fil-ġenb tal-ġisem. In-nefrolitjasi tista' twassal għal ħsara kronika tal-kliewi. Fatturi ta' riskju għal nefrolitjasi jinkludu l-formazzjoni ta' ġebel fil-passat, storja medika familjari ta' nefrolitjasi u iperkalċijuriya. L-ebda wieħed minn dawn il-fatturi ta' riskju ma jistgħu jwassru b'mod affidabbli l-formazzjoni ta' ġebel matul il-kura b'zonisamide. Flimkien ma' dan, pazjenti li jkunu qed jieħdu mediċini oħrajn marbuta ma' nefrolitjasi, jistgħu jkunu f'riskju ogħla. Li wieħed iżid il-fluwidu li jittieħed u t-tneħħija tal-awrina, jista' jgħin biex inaqqas ir-riskju tal-formazzjoni tal-ġebela, partikularment f'dawk il-persuni b'fatturi ta' riskju li jippredisponuhom.

Aċidożi metabolika

Aċidożi metabolika iperkloremika, bi spazju mhux anjoniku (i.e. tnaqqis fil-livell ta' bikarbonat fis-serum taħt il-firxa normali ta' riferiment fin-nuqqas ta' alkalosi respiratorja kronika) hi assoċjata mat-trattament ta' zonisamide. Dan l-aċidożi metabolika tiġi kkawżata b'telf ta' bikarbonat mill-kliewi minhabba l-effett impeditorju ta' zonisamide fuq carbonic anhydrase. Dan l-iżbilanċ elettrolitiku ġie osservat bl-użu ta' zonisamide fi provi kliniċi bi placebo bħala kontroll u fil-perjodu ta' wara t-tqegħid fis-suq. Ġeneralment, aċidożi metabolika indotta b'zonisamide sseħħ kmieni fit-trattament għalkemm każijiet jistgħu jseħħu fi kwalunkwe ħin waqt it-trattament. L-ammonti li bihom il-bikarbonat jonqos ġeneralment huma ħfief – moderati (tnaqqis medju ta' madwar 3.5 mEq/L għal dożi ta' 300 mg kuljum fl-adulti); b'mod rari pazjenti għandhom mnejn jesperjenzaw tnaqqis aktar sever. Kundizzjonijiet jew terapiji li jippredisponu għal aċidożi (bħal mard tal-kliewi, disturbi respiratorji severi, stat epilettiku, dijarea, intervent kirurġiku, dieta ketoġenika, jew prodotti mediċinali) jistgħu jkunu addittivi għall-effetti ta' zonisamide li jbaxxu l-bikarbonat.

Ir-risku ta' aċidożi metabolika indotta minn zonisamide tidher li hi aktar frekwenti u severa f'pazjenti iżgħar fl-età. Evalwazzjoni xierqa u monitoraġġ tal-livelli ta' bikarbonat fis-serum għandhom isiru f'pazjenti fuq zonisamide li għandhom kundizzjonijiet fl-isfond li jistgħu jżidu r-riskju ta' aċidożi,

f'pazjenti li qeghdin f'riskju oghla ta' konsegwenzi avversi ta' acidozi metabolika u f'pazjenti b'sintomi li jissuggerixxu acidosi metabolika. Jekk l-acidozi metabolika tiżviluppa u tippersisti, konsiderazzjoni għandha tinghata sabiex titnaqqas id-doża jew jitwaqqaf zonisamide (bi twaqqif jew tnaqqis gradwali tad-doża terpewtika) għax tista' tiżviluppa osteopenija. Jekk tittiehed deċiżjoni sabiex pazjent jtkompla fuq zonisamide fid-dawl ta' acidozi persistenti, trattament b'alkali għandu jiġi kkonsidrat.

Acidozi metabolika tista' potenzjalment twassal għal iperammonemja, li giet irrappurtata flimkien ma' jew mingħajr enċefalopatija waqt il-kura b'zonisamide. Ir-riskju ta' iperammonemja jista' jkun oghla f'pazjenti li jkunu qed jieħdu mediċini oħra fl-istess hin li jistgħu jikkawżaw l-iperammonemja (eż. valproate), jew li għandhom disturb fiċ-ċiklu tal-urea sottostanti jew li għandhom tnaqqis fl-attività mitokondrijali epatika. F'pazjenti li jiżviluppaw letargija jew bidliet fl-istat mentali mingħajr l-ebda spjegazzjoni waqt il-kura b'zonisamide, huwa rakkomandat li tiġi kkunsidrata l-enċefalopatija iperammonemika u li jitkejlu l-livelli tal-ammonja.

Zonisamide għandu jintuża bl-attenzjoni f'pazjenti adulti li jkunu qed jiġu kkurati fl-istess hin bl-inibituri ta' carbonic anhydrase bħal topiramate jew acetazolamide, għax hemm huma informazzjoni insuffiċjenti biex tiġi eskluża interazzjoni farmakodinamika (ara wkoll sezzjoni 4.4 Popolazzjoni Pedjatrika u sezzjoni 4.5).

Aċċessjoni kkawżata mis-shana

Każijiet ta' nuqqas ta' għaraq u temperatura tal-ġisem għolja kienu rrappurtati primarjament f'pazjenti pedjatriċi (ara sezzjoni 4.4 Popolazzjoni Pedjatrika għal twissija shiħa). Għandha tinghata attenzjoni fl-adulti meta tinghata riċetta għal zonisamide ma' prodotti mediċinali oħrajn li jippredisponu lil pazjenti għal mard assoċjat mas-shana; dawn jinkludu inibituri ta' carbonic anhydrase u prodotti mediċinali b'attività antikolinergika (ara wkoll sezzjoni 4.4 Popolazzjoni Pedjatrika).

Pankreatite

F'pazjenti li jkunu qed jieħdu zonisamide li jiżviluppaw is-sinjali u s-sintomi kliniċi tal-pankreatite, hu rakkomandat li l-livelli ta' lipase u amylase tal-frixa ikunu mmonitorjati. Jekk il-pankreatite tkun evidenti, u fl-assenza ta' xi kawża oħra ovvja, hu rakkomandat li jiġi kkonsidrat it-twaqqif ta' zonisamide, u tinbeda kura adattata.

Rabdomijolosi

F'pazjenti li jkunu qed jieħdu zonisamide, li jiżviluppaw uġiġh u/jew dgħujfija severi, flimkien mad-deni, jew mingħajru, hu rakkomandat li l-markaturi tal-ħsara tal-muskoli jkunu evalwati, li jinkludu l-livelli tas-serum creatine phosphokinase u aldolase. Jekk dawn ikunu għolja, fl-assenza ta' kawża oħra ovvja, bħal trawma jew puplesiji *grand mal*, hu rakkomandat li t-twaqqif tal-kura b'zonisamide jiġi kkonsidrat, u li tinbeda l-kura adattata.

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu joħorġu tqal iridu jużaw kontraċettiv effettiv waqt it-trattament b'zonisamide u sa xahar wara t-trattament (ara sezzjoni 4.6). Zonisamide ma jridx jintuża f'nisa li jistgħu joħorġu tqal li ma jkunux qed jużaw kontraċettiv effettiv hlief meta jkun hemm bżonn b'mod ċar, u biss jekk il-benefiċċju potenzjali jkun ikkunsidrat li jiġġustifika r-riskju għall-fetu. Parir mediku mingħand speċjalista għandu jinghata lil nisa ittrattati b'zonisamide li jistgħu joħorġu tqal. Il-mara għandha tkun kompletament informata u tifhem dwar l-effetti possibbli ta' zonisamide fuq il-fetu, u dawn ir-riskji għandhom jiġu diskussi mal-pazjenta fir-rigward tal-benefiċċji qabel tinbeda l-kura. Qabel ma tinbeda l-kura b'Zonisamide Viatrix f'mara li jista' jkollha t-tfal, għandu jiġi kkonsidrat test tat-tqala. Nisa li jkunu qed jippjanaw li joħorġu tqal għandhom jiltaqqu mal-ispeċjalisti tagħhom biex jevalwaw mill-ġdid il-kura b'zonisamide u li jikkunsidraw l-għażliet terapewtiċi oħra qabel il-konċepiment u qabel ma titwaqqaf il-kontraċezzjoni. Nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom jinghataw parir biex jikkuntattjaw lit-tabib tagħhom immedjatament jekk toħroġ tqila jew taħseb li tista' tkun tqila u tkun qed tiehu Zonisamide Viatrix. It-tobba li jkunu qed jikkuraw il-pazjenti b' zonisamide għandhom jiżguraw li pazjenti jkunu infurmati b'mod shiħ dwar il-ħtieġa li jużaw kontraċezzjoni effettiva adattata, u għandhom jużaw ġudizzju kliniku meta jagħmlu evalwazzjoni ta' jekk il-kontraċettivi orali

(OCs), jew id-dożi tal-komponenti tal-OC, humiex ibbażati b'mod adegwat fuq is-sitwazzjoni klinika tal-pazjent individwali.

Piż tal-ġisem

Zonisamide jista' jikkawża telf ta' piż. Supplement tad-dieta jew zieda fl-ammont ta' ikel jistgħu jiġu kkunsidrati jekk il-pazjent ikun qed jitlef il-piż jew ikollu piż baxx waqt li jkun qed jieħu din il-medicina. Jekk isehh telf sostanzjali fil-piż, it-twaqqif ta' zonisamide għandu jiġi kkunsidrat. It-telf ta' piż hu potenzjalment iktar serju fit-tfal (ara sezzjoni 4.4. Popolazzjoni Pedjatrika).

Popolazzjoni pedjatrika

It-twissijiet u l-prekawzzjonijiet imsemmija hawn fuq japplikaw ukoll għal pazjenti adolexxenti u pedjatriċi. It-twissijiet u l-prekawzzjonijiet imsemmija hawn taht huma iktar rilevanti għal pazjenti pedjatriċi u adolexxenti.

Aċċessjoni kkawżata mis-shana u deidrazzjoni

Prevenzjoni ta' shana eċċessiva u deidrazzjoni fit-tfal

Zonisamide jista' jikkawża li t-tfal johroġilhom inqas għaraq u li jishnu żżejjed, u jekk it-tifel/tifla ma jiġux ikkurati, dan jista' jwassal għal hsara fil-mohh u mewt. It-tfal huma l-aktar f'riskju speċjalment f'temp shun hafna.

Meta tifel/tifla jkunu qed jieħdu zonisamide:

- It-tifel/tifla għandhom iżommu ruħhom friski speċjalment f'temp shun hafna
- It-tifel/tifla għandhom jevitaw eżerċizzju fiżiku strapazzuż speċjalment meta t-temp ikun shun
- It-tifel/tifla għandhom jixorbu hafna ilma kiesaħ
- It-tifel/tifla m'għandhomx jieħdu kwalunkwe minn dawn il-medicini:

inibituri ta' carbonic anhydrase (bħal topiramate u acetazolamide), u medicini antikolinergici (bħal clomipramine, hydroxyzine, diphenhydramine, haloperidol, imipramine and oxybutynin).

JEKK ISSEHH XI WAHDA MINN DAWN LI ĠEJJIN, IT-TIFEL/TIFLA JEHTIEĠU ATTEZZJONI MEDIKA URĠENTI:

Il-ġilda tinħass shuna hafna bi ftit jew xejn għaraq, jew it-tifel/tifla jsiru konfużi jew ikollhom buġhawwieg tal-muskoli, jew it-tahbit tal-qalb jew in-nifs tat-tifel/tifla jsiru mgħaġġlin.

- Hu lit-tifel/tifla f'post frisk u fid-dell
- Żomm il-ġilda tat-tifel/tifla friska bl-ilma
- Agħti lit-tifel/tifla ilma kiesaħ biex jixorbuh

Każijiet ta' nuqqas ta' għaraq u temperatura tal-ġisem għolja ġew irrappurtati primarjament f'pazjenti pedjatriċi. Aċċessjoni kkawżata mis-shana li tehtieg kura fl-isptar kienet iddijanostikata f'xi każijiet. Aċċessjoni kkawżata mis-shana li tehtieg kura fl-isptar u li twassal għall-mewt giet irrappurtata. Il-bičča l-kbira tar-rapporti sehhew matul perjodi ta' temp shun. It-tobba għandhom jiddiskutu mal-pazjenti u ma' dawk li jieħdu hsiebhom dwar is-severità potenzjali ta' aċċessjoni minħabba s-shana, sitwazzjonijiet li fihom tista' tiġi kkawżata, kif ukoll l-azzjoni li għandha tittiehed fil-każ ta' xi sinjali jew sintomi. Il-pazjenti jew dawk li jieħdu hsiebhom iridu jiġu mwissija biex joqogħdu attenti u jżommu l-pazjent idratat kif suppost, u biex jevitaw l-esponiment għal temperaturi eċċessivi u eżerċizzju fiżiku strapazzuż, skont il-kundizzjoni tal-pazjent. Dawk li jagħtu riċetta għandhom jiġbdu l-attenzjoni ta' pazjenti pedjatriċi u l-ġenituri tagħhom/dawk li jieħdu hsiebhom dwar il-pariri fil-Fuljett ta' Tagħrif fuq il-prevenzjoni ta' aċċessjoni minħabba s-shana u shana eċċessiva fit-tfal kif ipprovdut. Fil-każ ta' sinjali jew sintomi ta' deidrazzjoni, oligoidrozi, jew temperatura tal-ġisem għolja, it-twaqqif ta' zonisamide għandu jiġi kkunsidrat.

Zonisamide m'għandux jintuża bħala komedikazzjoni f'pazjenti pedjatriċi ma' prodotti mediċinali oħrajn li jippreddisponu lil pazjenti għal disturbi assoċjati mas-shana; dawn jinkludu inibituri ta' carbonic anhydrase u prodotti mediċinali b'attività antikolinergika.

Piż tal-ġisem

Telf ta' piż li jwassal għal deterjorament tal-kundizzjoni ġenerali u li persuna ma tihux medikazzjoni kontra l-epilessija, ġew assoċjati ma' riżultat fatali (ara sezzjoni 4.8). Zonisamide mhuwiex rakkomandat għal pazjenti pedjatriċi li għandhom piż baxx (definizzjoni skont il-kategoriji ta' BMI aġġustati għall-età tal-WHO) jew li jkollhom nuqqas ta' aptit.

L-inċidenza ta' tnaqqis piż tal-ġisem hi konsistenti fil-gruppi kollha ta' età (ara sezzjoni 4.8); madankollu, minhabba s-severità potenzjali ta' telf ta' piż fit-tfal, il-piż għandu jiġi mmonitorjat f'din il-popolazzjoni. Suppliment tad-dieta jew żieda fit-tehid tal-ikel għandhom jiġu kkunsidrati jekk il-pazjent ma jkunx qed iżid fil-piż skond iċ-charts tat-tkabbir, inkella zonisamide għandu jitwaqqaf.

Hemm dejta limitata minn studji kliniċi f'pazjenti b'piż tal-ġisem ta' inqas minn 20 kg. Għalhekk, tfal li jkollhom minn 6 snin 'il fuq u b'piż tal-ġisem ta' inqas minn 20 kg, għandhom jiġu kkurati b'kawtela. L-effett fit-tul ta' telf ta' piż fil-popolazzjoni pedjatrika fuq it-tkabbir u l-iżvilupp mhuwiex magħruf.

Aċidożi metabolika

Ir-riskju ta' aċidożi metabolika kkaġunata minn zonisamide jidher li hu iktar frekwenti u sever f'pazjenti pedjatriċi u adolexxenti. Evalwazzjoni adattata u monitoraġġ tal-livelli ta' bicarbonate fis-serum għandhom jitwettqu f'din il-popolazzjoni (ara sezzjoni 4.4 – Aċidożi metabolika għal twissija shiħa; ara sezzjoni 4.8 għal inċidenza ta' bicarbonate baxx). L-effett fit-tul ta' livelli baxxi ta' bicarbonate fuq it-tkabbir u l-iżvilupp mhuwiex magħruf.

Zonisamide m'għandux jintuża bħala komedikazzjoni f'pazjenti pedjatriċi ma' inibituri oħrajn ta' carbonic anhydrase bħal topiramate u acetazolamide (ara sezzjoni 4.5).

Ġebel fil-kliwi

Ġebel fil-kliwi seħħ f'pazjenti pedjatriċi (ara sezzjoni 4.4 Ġebel fil-kliwi għal twissija shiħa). Xi pazjenti, speċjalment dawk bi predispożizzjoni għal nefrolitijasi, jistghu jkunu f'riskju oġġla għal formazzjoni ta' ġebel fil-kliwi u sinjali u sintomi assoċjati bħal kolika tal-kliwi, uġiġh tal-kliwi jew uġiġh fil-ġenb tal-ġisem. In-nefrolitijasi tista' twassal għal ħsara kronika tal-kliwi. Fatturi ta' riskju għal nefrolitijasi jinkludu l-formazzjoni ta' ġebel fil-passat, storja medika familjari ta' nefrolitijasi u iperkalċijurija. L-ebda wiehed minn dawn il-fatturi ta' riskju ma jistghu jibassru b'mod affidabbli l-formazzjoni ta' ġebel matul il-kura b'zonisamide. Li wiehed iżid il-fluwidu li jittiehed u t-tnehhija tal-awrina, jista' jgħin biex inaqqas ir-riskju tal-formazzjoni tal-ġebela, partikularment f'dawk il-persuni b'fatturi ta' riskju li jippreddisponuhom. Ultrasound tal-kliwi għandu jitwettag fid-diskrezzjoni tat-tabib. F'każ li jinstab ġebel fil-kliwi, zonisamide għandu jitwaqqaf.

Disfunzjoni tal-fwied

Żieda fil-livelli ta' parametri epatobiljari bħal alanine aminotransferease (ALT), aspartate aminotransferease (AST), gamma-glutamyltransferase (GGT) u bilirubina, seħħew f'pazjenti pedjatriċi u adolexxenti, mingħajr l-ebda andament konsistenti fl-osservazzjonijiet tal-valuri oġġla mil-limitu ta' fuq tan-normal. Madankollu, jekk jiġi ssuspettat avveniment epatiku, il-funzjoni tal-fwied għandha tiġi evalwata, u t-twaqqif ta' zonisamide għandu jiġi kkunsidrat.

Konjizzjoni

Indeboliment konokkattiv f'pazjenti affettwati minn epilessija ġie assoċjat mal-patoloġija diġà eżistenti u/jew l-ġhoti ta' kura antiepilettika. Fi studju dwar zonisamide ikkontrollat bi placebo li sar fuq pazjenti pedjatriċi u adolexxenti, il-proporzjon ta' pazjenti b'indeboliment konokkattiv kien numerikament akbar fil-grupp ta' zonisamide meta mqabbel mal-grupp tal-placebo.

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

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

L-effett ta' zonisamide fuq l-enzimi ta' cytochrome P450

Studji *in vitro* bl-użu ta' mikrosomi tal-fwied uman juru ftit jew xejn (< 25%) inibizzjoni ta' *cytochrome isozymes* P450 1A2, 2A6, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 jew 3A4 f'livelli ta' zonisamide ta' madwar id-doppju jew iktar mill-konċentrazzjonijiet mhux imwahnin fis-serum li huma klinikament rilevanti. Għalhekk, zonisamide mhux mistenni li jaffettwa l-farmakokinetiċi ta' prodotti mediċinali oħrajn permezz ta' mekkaniżmi medjati minn *cytochrome* P450, kif muri għal carbamazepine, phenytoin, ethinylestradiol u desipramine *in vivo*.

Il-potenzjal għal zonisamide li jaffettwa prodotti mediċinali oħrajn

Prodotti mediċinali anti-epilettiċi

F'pazjenti epilettiċi, id-dożaġġ fl-istat fiss b'zonisamide ma rriżulta fl-ebda effetti farmakokinetiċi li kienu klinikament rilevanti fuq carbamazepine, lamotrigine, phenytoin, jew sodium valproate.

Kontraċettivi orali

Fi studji kliniċi f'persuni b'saħħithom, id-dożaġġ fl-istat fiss b'zonisamide ma affettwax il-konċentrazzjonijiet fis-serum ta' ethinylestradiol jew norethisterone f'kontraċezzjoni orali kombinata.

Inibituri ta' carbonic anhydrase

Zonisamide għandu jintuża b'kawtela f'pazjenti adulti li jiġu kkurati b'mod konkomitanti b'impedituri ta' carbonic anhydrase bħal topiramate u acetazolamide, peress li m'hemmx biżżejjed informazzjoni li tista' teskludi xi interazzjoni farmakodinamika possibbli (ara sezzjoni 4.4).

Zonisamide m'għandux jintuża bħala komedikazzjoni f'pazjenti pedjatriċi ma' inibituri oħrajn ta' carbonic anhydrase bħal topiramate u acetazolamide (ara sezzjoni 4.4: Popolazzjoni pedjatrika).

Substrati ta' P-gp

Studju *in vitro* juri li zonisamide hu inibitur dgħajfef ta' P-gp (MDR1) b'IC₅₀ ta' 267 µmol/L u hemm il-potenzjal teoretiku li zonisamide jaffettwa l-farmakokinetika ta' sustanzi li huma substrati ta' P-gp. L-attenzjoni hi rakkomandata meta tibda jew twaqqaf il-kura b'zonisamide jew meta tibdel id-doża ta' zonisamide f'pazjenti li qed jirċievu wkoll prodotti mediċinali li huma substrati ta' P-gp (eż. digoxin, quinidine).

Interazzjonijiet potenzjali tal-prodott mediċinali li jaffettwaw zonisamide

Fi studji kliniċi, l-għoti flimkien ta' lamotrigine ma kellu l-ebda effett apparenti fuq il-farmakokinetiċi ta' zonisamide. Il-kumbinazzjoni ta' zonisamide ma' prodotti mediċinali oħrajn li tista' twassal għal urolitjasi, tista' tkabbar ir-riskju li jiżviluppa ġebel fil-kliwi; għalhekk l-għoti fl-istess hin ta' prodotti mediċinali bħal dawn għandu jiġi evitat.

Zonisamide hu metabolat parzjalment minn CYP3A4 (*reductive cleavage*), u wkoll minn N-acetyl-transferases u konjugazzjoni ma' glucuronic acid; għalhekk, sustanzi li jistgħu jikkagunaw jew jinibixxu dawn l-enzimi, jistgħu jaffettwaw il-farmakokinetiċi ta' zonisamide:

- Induzzjoni tal-enzimi: L-espożizzjoni għal zonisamide hi iktar baxxa f'pazjenti epilettiċi li jkunu qed jirċievu sustanzi li huma CYP3A4 *inducing agents* bħal phenytoin, carbamazepine, u phenobarbitone. Dawn l-effetti x'aktarx li mhumex ser ikunu ta' rilevanza klinika meta zonisamide jiżdied mat-terapija eżistenti; madankollu, jista' jseħh tibdil fil-konċentrazzjonijiet ta' zonisamide jekk l-użu fl-istess hin ta' mediċini anti-epilettiċi jew prodotti mediċinali oħrajn li jinduċu CYP3A4 jitwaqqfu, isir ilhom aġġustament fid-doża jew jiġu introdotti, u aġġustament fid-doża ta' zonisamide jista' jkun meħtieġ. Rifampicin hu *inducer* qawwi ta' CYP3A4. Jekk l-għoti flimkien hu meħtieġ, il-pazjent għandu jkun immonitorjat mill-qrib, u d-doża ta' zonisamide u ta' sottostrati oħrajn ta' CYP3A4 tkun aġġustata skond il-bżonn.
- Inibizzjoni ta' CYP3A4: Ibbażat fuq informazzjoni klinika, inibituri magħrufa speċifiċi u mhux speċifiċi ta' CYP3A4 jidher li m'għandhom l-ebda effett klinikament rilevanti fuq il-parametri ta' l-espożizzjoni farmakokinetika ta' zonisamide. Id-dożaġġ fl-istat fiss ta' jew ketoconazole

(400 mg/kuljum) jew cimetidine (1200 mg/kuljum) ma kellu l-ebda effetti klinikament rilevanti fuq il-farmakokinetiċi ta' doża wahda ta' zonisamide mogħtija lil persuni b'saħħithom. Għalhekk, it-tibdil fid-dożaġġ ta' zonisamide m'għandux ikun meħtieġ meta jingħata flimkien ma' inibituri magħrufa ta' CYP3A4.

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

4.6 Fertilità, tqala u treddigh

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu joħorġu tqal iridu jużaw kontraċettiv effettiv waqt it-trattament b'zonisamide u sa xahar wara t-trattament.

Zonisamide ma jridx jintuża f'nisa li jistgħu joħorġu tqal li ma jkunux qed jużaw kontraċettiv effettiv ħlief meta jkun hemm bżonn b'mod ċar, u biss jekk il-benefiċċju potenzjali jkun ikkunsidrat li jiġġustifika r-riskju għall-fetu.

Parir mediku mingħand speċjalista għandu jingħata lil nisa kkurati b'zonisamide li jistgħu joħorġu tqal. Il-mara għandha tkun infurmata bis-sħiħ u tifhem l-effetti possibbli ta' Zonisamide Viatrix fuq il-fetu u dawn ir-riskji għandhom jiġu diskussi mal-pazjenta fir-rigward tal-benefiċċji qabel ma tibda l-kura. Testijiet tat-tqala f'nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom jiġu kkunsidrati qabel ma tinbeda kura b'zonisamide. Nisa li jkunux qed jippjanaw li joħorġu tqal għandhom jiltaqgħu mal-ispeċjalisti tagħhom biex jevalwaw mill-ġdid il-kura b'zonisamide u li jikkunsidraw l-għażliet terapewtiċi oħra qabel il-konċepiment u qabel ma titwaqqaf il-kontraċezzjoni.

Bħal fil-każ tal-mediċini kollha kontra l-epilessija, it-twaqqif f'daqqa ta' zonisamide għandu jiġi evitat, għax dan jista' jwassal għal attakki ta' epilessija mhux mistennija li jista' jkollhom konsegwenzi serji għall-mara u għat-tarbija mhux imwiġda. Ir-riskju ta' difetti tat-twelid jiżdied b'fattur ta' minn 2 sa 3 fit-trabi ta' ommijiet ikkurati bi prodott mediċinali kontra l-epilessija. L-iktar difetti li kienu rappurtati b'mod frekwenti huma difetti ta' qsim fix-xufftejn, malformazzjonijiet kardjovaskulari u difetti fit-tubu newrali. Terapija bi prodotti mediċinali multipli kontra l-epilessija tista' tiġi assoċjata ma' riskju oġġettiv ta' malformazzjonijiet kongenitali milli minn terapija bi prodott wieħed (monoterapija).

Tqala

Hemm dejta limitata dwar l-użu ta' zonisamide f'nisa tqal. Studji f'annimali urew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara 5.3). Fl-umani ir-riskju potenzjali ta' malformazzjonijiet kongenitali maġġuri u disturbi tal-iżvilupp newroloġiku mhux magħruf.

Dejta minn studju tar-registru jissuġġerixxi żieda fil-proporzjon ta' trabi li jitwiġdu b'piz tat-twelid baxx (*LBW, low birth weight*), qabel iż-żmien jew li jkun żgħar għall-età ġestazzjonali (*SGA, small for gestational age*). Dawn iż-żidiet huma minn madwar 5% sa 8% għal *LBW*, minn madwar 8% sa 10% għal twelid qabel iż-żmien, u minn madwar 7% sa 12% għal *SGA*, kollha pparagunati ma' ommijiet ikkurati b'lamotrigine waħdu.

Zonisamide m'għandux jingħata waqt it-tqala ħlief meta hemm bżonn speċifiku u biss jekk il-benefiċċju potenzjali jkun ikkunsidrat li jiġġustifika r-riskju lill-fetu. Jekk tingħata riċetta għal zonisamide, matul it-tqala, il-pazjenti għandhom ikunu infurmati b'mod sħiħ dwar il-ħsara potenzjali lill-fetu, u l-użu tal-inqas doża effettiva hu rakkomandat flimkien ma' monitoraġġ bl-attenzjoni.

Treddigh

Zonisamide hu eliminat fil-halib tas-sider tal-bniedem; il-koncentrazzjoni fil-halib tas-sider hi simili għall-plażma ta' l-omm. Għandha tittiehed deċiżjoni jekk il-mara twaqqafx it-treddigh jew twaqqafx it-trattament b'zonisamide. Minhabba ż-żmien twil li zonisamide idum fil-ġisem, it-treddigh m'għandux jitkompla sa xahar wara li t-terapija b'zonisamide tkun tlestiet.

Fertilità

M'hemm l-ebda dejta klinika disponibbli dwar l-effetti ta' zonisamide fuq il-fertilità tal-bniedem. Studji fl-annimali wrew tibdil fil-parametri tal-fertilità (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Ma sarux studji dwar l-effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, peress li xi pazjenti jista' jkollhom ngħas jew diffikultà biex jikkoncentraw, partikularment kmieni fil-kura jew wara žieda fid-doża, il-pazjenti għandhom jingħataw parir biex joqogħdu attenti waqt attivitajiet li jehtiegu grad għoli ta' attenzjoni; eż., sewqan jew it-thaddim ta' magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Zonisamide ingħata lil iktar minn 1,200 pazjent fi studji kliniċi, li iktar minn 400 minnhom irċivew zonisamide għal mill-inqas sena. Flimkien ma' dan, kien hemm esperjenza estensiva ta' wara l-bejgħ b'zonisamide fil-Ġappun sa mill-1989 u fl-Istati Uniti sa mis-sena 2000.

Għandu jkun innutat li zonisamide hu derivattiv ta' benzisoxazole, li fih grupp ta' sulfonamide. Reazzjonijiet avversi serji bbażati fuq l-immunità li huma assoċjati ma' prodotti mediċinali li fihom grupp sulfonamide jinkludu raxx, reazzjoni allergika u disturbi maġġuri ematologiċi li jinkludu anemija aplastika, li b'mod rari ħafna tista' tkun fatali (ara sezzjoni 4.4).

L-iktar reazzjonijiet avversi komuni fi studji kkontrollati dwar terapija addizzjonali kienu: ngħas, sturdament u anoreksja. L-iktar reazzjonijiet avversi komuni fi prova dwar monoterapija li fiha l-parteċipanti ntgħażlu b'mod każwali, li pparagunat zonisamide ma' carbamazepine li jerġi l-mediċina fuq tul ta' żmien kienu nuqqas fil-livell ta' bicarbonate, nuqqas ta' aptit, u tnaqqis fil-piż. L-inċidenza ta' livelli baxxi anormali b'mod notevoli ta' serum bicarbonate (tnaqqis għal inqas minn 17 mEq/L u b'iktar minn 5 mEq/L) kienet ta' 3.8%. L-inċidenza ta' tnaqqis notevoli fil-piż ta' 20% jew iktar kienet ta' 0.7%.

Lista tabulata ta' reazzjonijiet avversi

Reazzjonijiet avversi assoċjati ma' zonisamide miksuba minn studji kliniċi u sorveljanza ta' wara l-bejgħ huma elenkati hawn taħt. Il-frekwenzi huma organizzati skond l-iskema li ġejja:

komuni ħafna	$\geq 1/10$
komuni	$\geq 1/100$ sa $< 1/10$
mhux komuni	$\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$
rari	$\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$
rari ħafna	$< 1/10,000$
mhux magħruf	ma tistax tittiehed stima mid-data disponibbli

Tabella 4. Reazzjonijiet avversi assoċjati ma' zonisamide miksuba minn studji kliniċi dwar l-użu ta' terapija addizzjonali u sorveljanza ta' wara t-tqeghid fis-suq

Sistema tal-Klassifika tal-Organ (Terminologija MedDRA)	Komuni Ħafna	Komuni	Mhux Komuni	Rari Ħafna
Infezzjonijiet u infestazzjonijiet			Pnewmonja Infezzjoni fl-apparat tal-awrina	

Sistema tal-Klassifika tal-Organi (Terminoloġija MedDRA)	Komuni Hafna	Komuni	Mhux Komuni	Rari Hafna
Disturbi tad-demem u tas-sistema limfatika		Ekkimoži		Agranuloċitosi Anemija aplastika Lewkoċitosi Lewkopenja Limfadenopatija Panċitopenja Tromboċitopenja
Disturbi fis-sistema immuni		Sensittività eċċessiva		Sindrome ta' sensittività eċċessiva kkawżata mill-mediċina Raxx minhabba l-mediċina b'eosinofilija u sintomi sistemici
Disturbi fil-metaboliżmu u n-nutrizzjoni	Anoreksja		Ipokalemija	Aċidożi metabolika Aċidożi tubulari tal-kliwi
Disturbi psikjatriċi	Aġitazzjoni Irritabilità Stat ta' konfużjoni Dipressjoni	Dahk/tbissim/ biki patoloġiku Ansjetà Nuqqas ta' rqaq Mard psikotiku	Rabja Aggressjoni Hsibijiet suwiċidi Tentattiv ta' suwiċidju	Allucinazzjoni
Disturbi fis-sistema nervuża	Atassja Sturdament Indeboliment tal-memorja Ngħas	Bradifrenija Disturbi fl-attenzjoni <i>Nystagmus</i> Parestesija Tahwid fid-diskors Rogħda	Konvulżjoni	Amnesija Koma Puplesija <i>grand mal</i> Sindrome mjasteniku Sindrome malinn newroleptiku <i>Status epilepticus</i>
Disturbi fl-ghajnejn	Diplopja			Glawkoma tat-tip angle closure Ugħigh fl-ghajnejn Mijopija Vista mċajpra Akutezza tal-vista mnaqqsa
Disturbi respiratorji, toraċi u medjastinali				Dispnea Aspirazzjoni pnewmonja Mard respiratorju Pnewmonite tat-tip ta' sensittività eċċessiva
Disturbi gastro-intestinali		Ugħigh ta' żaqq Stitikezza Dijarea Dispepsja Dardir	Rimettar	Pankreatite
Disturbi fil-fwied u fil-marrara			Koleċistite Kolelitijasi	Hsara epatoċellulari

Sistema tal-Klassifika tal-Organ (Terminoloġija MedDRA)	Komuni Hafna	Komuni	Mhux Komuni	Rari Hafna
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taht il-ġilda		Raxx Ħakk Alopeċja		Anidrosi Eritema <i>multiforme</i> Sindrome ta' Stevens-Johnson Nekrolisi epidermali tossika
Disturbi muskolu-skelettriċi u tat-tessuti konnettivi				Rabdomijolosi
Disturbi fil-kliwi u fis-sistema urinarja		Nefrolitjasi	Ġebbla fl-awrina	Idronefrosi Insuffiċjenza renali Anormalità fl-awrina
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jinghata		Gheja kbira Mard bħal dak tal-influwenza Deni Edema periferali		
Investigazzjonijiet	Tnaqqis fil-bikarbonat	Tnaqqis fil-piż		Żieda fil-creatine phosphokinase fid-demmm Żieda fil-kreatinina tad-demmm Żieda fl-urea fid-demmm Testijiet tal-funzjoni tal-fwied b'riżultat anormali
Korriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura				Aċċessjoni kkawżata mis-shana

Flimkien ma' dan kien hemm każijiet iżolati ta' mewt għal għarrieda u mhux spjegata f'pazienti bl-epilessija (*Sudden Unexplained Death in Epilepsy Patients* -SUDEP), li kienu qed jirċievu zonisamide.

Tabella 5. Reazzjonijiet avversi fi prova dwar monoterapija li fiha l-parteċipanti ntgħażlu b'mod każwali, ikkontrollata, li pparagunat zonisamide ma' carbamazepine li jerhi l-mediċina fuq tul ta' żmien

Sistema tal-Klassifika tal-Organ (Terminoloġija MedDRA [†])	Komuni Hafna	Komuni	Mhux komuni
Infezzjonijiet u infestazzjonijiet			Infezzjoni fl-apparat tal-awrina Pnewmonja
Disturbi tad-demmm u tas-sistema limfatika			Lewkopenija Tromboċitopenija

Sistema tal-Klassifika tal-Organi (Terminoloġija MedDRA [†])	Komuni Hafna	Komuni	Mhux komuni
Disturbi fil-metaboliżmu u n-nutrizzjoni		Nuqqas ta' aptit	Ipokalemija
Disturbi psikjatriċi		Aġitazzjoni Dipressjoni Nuqqas ta' rqad Tibdil fil-burdata Ansjetà	Stat ta' konfużjoni Psikożi akuta Aggressjoni Formazzjoni ta' ħsieb biex jitwettaq suwiċidju Alluċinazzjoni
Disturbi fis-sistema nervuża		Atassija Sturdament Indeboliment fil-memorja Ngħas Bradifrenija Disturbi fl-attenzjoni Parestesija	Nystagmus Taħwid fid-diskors Rogħda Konvulżjoni
Disturbi fl-ġhajnejn		Diplopja	
Disturbi respiratorji, toraċiċi u medjastinali			Disturb respiratorju
Disturbi gastro-intestinali		Stitikezza Dijarea Dispepsja Nawsja Rimettar	Ugħigh addominali
Disturbi fil-fwied u fil-marrara			Koleċistite akuta
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda		Raxx	Ħakk tal-ġilda Ekkimożi
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata		Gheja kbira Deni Irritabilità	
Investigazzjonijiet	Tnaqqis fil-livell ta' bicarbonate	Tnaqqis fil-piż Żieda fil-creatine phosphokinase fid-demm Żieda f'alanine aminotransferase Żieda f'aspartate aminotransferase	Analizi tal-awrina b'riżultat anormali

[†] MedDRA verżjoni 13.1

Informazzjoni addizzjonali dwar popolazzjonijiet speċjali

Anzjani

Analizi migbura ta' dejta dwar is-sigurtà fuq 95 persuna anzjana wriet frekwenza relattivament ogħla ta' rappurtaġġ ta' edema periferali u ħakk meta mqabbla mal-popolazzjoni adulta.

L-evalwazzjoni tad-dejta ta' wara l-bejgħ tissuggerixxi li pazjenti li għandhom 65 sena jew iktar, jirrapportaw frekwenza ogħla ta' l-avvenimenti li ġejjin mill-popolazzjoni ġenerali: Is-sindrome ta' Stevens-Johnson (SJS) u s-sindrome ta' Sensittività Eċċessiva Kkaġunata mill-Medicina (DIHS).

Popolazzjoni pedjatrika

Il-profil tal-avveniment avversi ta' zonisamide f'pazjenti pedjatriki li kellhom minn 6 sa 17-il sena fi studji klinici kkontrollati bi placebo kien konsistenti ma' dak tal-adulti. Fost 465 individwu fid-database pedjatrika tas-sigurtà (li jinkludu 67 individwu addizzjonali mill-fażi ta' estensjoni tal-prova klinika kkontrollata) kien hemm 7 imwiet (1.5%; 14.6/1000 sena ta' persuna): 2 każijiet ta' status epilepticus, li wiehed minnhom kien relatat ma' telf sever fil-piż (10% fi żmien 3 xhur) f'individwu b'piż baxx u n-nuqqas sussegwenti li jieħu l-medikazzjoni; 1 każ ta' korrimient fir-ras/ematoma, u 4 mwiet f'individwu li kellhom defiċits newroloġici funzjonali li kienu jeżistu minn qabel (2 każijiet ta' sepsis indotta minn pnemonja/insuffiċjenza ta' organu, 1 SUDEP u 1 korrimient fir-ras). Total ta' 70.4% tal-individwi pedjatriki li rċievew ZNS fl-istudju kkontrollat jew l-estensjoni open-label tiegħu, kellhom mill-inqas kejl wiehed ta' bicarbonate taħt 22 mmol/L, li hareġ mill-kura. Iż-żmien li dam il-kejl ta' livelli baxxi ta' bicarbonate kien ukoll twil (medjan ta' 188 jum).

Analizi miġbura ta' dejta dwar is-sigurtà fuq 420 individwu pedjatriku (183 individwu li kellhom minn 6 sa 11-il sena, u 237 individwu li kellhom minn 12 sa 16-il sena, b'medja ta' tul ta' żmien ta' esponiment ta' madwar 12-il xahar) uriet frekwenza ta' rappurtagġ relattivament oġġla ta' pnemonja, deidrazzjoni, tnaqqis fl-għaraq, testijiet tal-funzjoni tal-fwied b'riżultati anormali, infjammazzjoni tal-parti tan-nofs tal-widna, faringite, sinusite u infezzjoni fil-parti ta' fuq tal-apparat respiratorju, sogħla, epistassi u rinite, uġiġħ addominali, rimettar, raxx u ekżema, u deni meta mqabbla mal-popolazzjoni adulta (partikularment f'individwi li kellhom inqas minn 12-il sena) u, f'incidenza baxxa, amnesija, żieda fil-livell tal-kreatinina, limfadenopatia, u tromboċitopenija. L-incidenza ta' tnaqqis fi piż tal-ġisem ta' 10% jew iktar kienet ta' 10.7% (ara sezzjoni 4.4). F'xi każijiet ta' tnaqqis fil-piż, kien hemm dewmien fit-transizzjoni għall-istadju Tanner li kien jmiss u fil-maturazzjoni tal-ġhadam.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doża eċċessiva

Sintomi

Kien hemm każijiet ta' doża eċċessiva aċċidentali u intenzjonata f'pazjenti adulti u pedjatriki. F'xi każijiet, id-doži eċċessivi kienu mingħajr sintomi, partikularment fejn l-emesi jew il-ħasil ta' l-istonku kienu fil-pront. F'każijiet oħrajn, id-doża eċċessiva kienet segwita minn sintomi bħal nġhas, dardir, gastrite, *nystagmus*, *myoclonus*, koma, bradikardija, funzjoni mnaqqsa tal-kliwi, pressjoni tad-demmi baxxa ħafna u dipressjoni respiratorja. Konċentrazzjoni għolja ħafna tal-plażma ta' 100.1 µg/mL zonisamide kienet irreġistrata madwar 31 siegħa wara li pazjent ħa doża eċċessiva ta' zonisamide u clonazepam; il-pazjent sar komatuż u kellu dipressjoni respiratorja, iżda ġie f'sensih ħamest ijiem wara u ma ġarrab l-ebda kundizzjonijiet jew mard b'konsegwenza ta' dan.

Immaniġġjar

M'hemm l-ebda antidoti speċifiċi disponibbli għal doża eċċessiva ta' zonisamide. Wara doża eċċessiva ssuspettata riċenti, it-tbattil ta' l-istonku permezz ta' ħasil gastriku jew permezz ta' l-induzzjoni ta' l-emesi, jistgħu jkunu indikati bil-prekawzjonijiet tas-soltu biex jipproteġu l-passaġġ tan-nifs. Kura ġenerali ta' appoġġ hi indikata, li tinkludi monitoraġġ frekwenti ta' sinjali vitali u osservazzjoni mill-qrib. Zonisamide għandu *half-life* ta' l-eliminazzjoni li hi twila, u għalhekk l-effetti tiegħu jistgħu jkunu persistenti. Għalkemm ma kienitx formalment studjata għall-kura ta' doża eċċessiva, l-emodijalizi naqqset il-konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' zonisamide f'pazjent li kellu funzjoni mnaqqsa tal-kliwi, u dan jista' jkun ikkunsidrat bħala kura ta' doża eċċessiva jekk ikun klinikament indikat.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĠIĊI

5.1 Proprjetajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Antiepilettiċi, antiepilettiċi oħra, Kodiċi ATC: N03AX15

Zonisamide hu derivat ta' benzisoxazole. Hu mediċina antiepilettika b'attività dgħajfa *in-vitro* ta' carbonic anhydrase. Kimikament mhuwiex relatat ma' sustanzi antiepilettiċi oħrajn.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-mekkaniżmu ta' l-azzjoni ta' zonisamide mhuwiex speġat b'mod sħiħ, iżda jidher li jaġixxi fuq il-kanali tal-*voltage-sensitive* sodium u calcium, u b'hekk jinterrompi *s-synchronised neuronal firing*, u jnaqqas il-firxa tad-*discharges* tal-puplesiji u jinterrompi l-attività epilettika sussegwenti. Zonisamide għandu wkoll effett modulatorju fuq l-inibizzjoni newronali medjata mill-GABA.

Effetti farmakodinamiċi

L-attività kontra l-konvulzjonijiet ta' zonisamide kienet evalwata f'varjetà ta' mudelli, f'diversi speċi b'puplesiji li kienu jew ikkaġunati jew kongeniti, u zonisamide jidher li jaġixxi bħala anti-epilettiku *broad-spectrum* f'dawn il-mudelli. Zonisamide jevita puplesiji tat-tip *maximal electroshock* u jnaqqas il-firxa tal-puplesiji, li jinkludu l-propagazzjoni ta' puplesiji mill-kortiċi sa l-istrutturi sotto-kortikali u jraġżan l-attività epilettoġenika tal-fokus. Madankollu, b'kuntrast ma' phenytoin u carbamazepine, zonisamide jaġixxi b'mod preferenzjali fuq puplesiji li joriġinaw fil-kortiċi.

Effikaċja klinika u sigurtà

Monoterapija f'puplesiji parzjali, bi jew mingħajr generalizzazzjoni sekondarja

L-effikaċja ta' zonisamide bħala monoterapija ġiet stabbilita f'paragun double-blind, grupp parallel, noninferjorità ma' carbamazepine li jerħi l-mediċina fuq tul ta' żmien (PR) f'583 adult b'puplesiji parzjali li ġew iddijanostikati għall-ewwel darba bi jew mingħajr puplesiji toniċi-kloniċi generalizzati sekondarji. L-individwi ntgħażlu b'mod każwali biex jirċievu carbamazepine u zonisamide u rċiew il-kura għal sa 24 xahar skont ir-rispons. L-individwi ġew ittitrati għal doża inizjali fil-mira ta' 600 mg carbamazepine jew 300 mg ta' zonisamide. Individwi li kellhom puplesija ġew ittitrati għad-doża li jmiss fil-mira, i.e. 800 mg ta' carbamazepine jew 400 mg ta' zonisamide. Individwi li kellhom puplesija addizzjonali ġew ittitrati għad-doża massima fil-mira ta' 1200 mg ta' carbamazepine jew 500 mg ta' zonisamide. Individwi li ma kellhom l-ebda attakk ta' puplesija għal 26 ġimghat fil-livell ta' doża fil-mira komplew fuq din id-doża għal 26 ġimgha oħra.

Ir-riżultati ewlenin ta' dan l-istudju huma ppreżentati f'din it-tabella:

Tabella 6. Riżultati tal-effikaċja għall-Istudju 310 dwar il-Monoterapija

	Zonisamide	Carbamazepine		
n (popolazzjoni ITT)	281	300		
Sitt xhur mingħajr attakki ta' puplesija			Diff	CI _{95%}
Popolazzjoni PP*	79.4%	83.7%	-4.5%	-12.2%; 3.1%
Popolazzjoni ITT	69.4%	74.7%	-6.1%	-13.6%; 1.4%
< 4 puplesiji matul il-perjodu ta' 3 xhur fil-linja bażi	71.7%	75.7%	-4.0%	-11.7%; 3.7%
> 4 puplesiji matul il-perjodu ta' 3 xhur fil-linja bażi	52.9%	68.9%	-15.9%	-37.5%; 5.6%

	Zonisamide	Carbamazepine		
Tnax-il xahar minghajr attackki ta' puplesija				
Popolazzjoni PP	67.6%	74.7%	-7.9%	-17.2%; 1.5%
Popolazzjoni ITT	55.9%	62.3%	-7.7%	-16.1%; 0.7%
< 4 puplesiji matul il-perjodu ta' 3 xhur fil-linja bażi	57.4%	64.7%	-7.2%	-15.7%; 1.3%
> 4 puplesiji matul il-perjodu ta' 3 xhur fil-linja bażi	44.1%	48.9%	-4.8%	-26.9%; 17.4%
Sottotip ta' Puplesija (popolazzjoni PP bla attackki ta' puplesija għal 6 xhur)				
Parzjali kollha	76.4%	86.0%	-9.6%	-19.2%; 0.0%
Parzjali sempliċi	72.3%	75.0%	-2.7%	-20.0%; 14.7%
Kumpless parzjali	76.9%	93.0%	-16.1%	-26.3%; -5.9%
Toniċi-Kloniċi generalizzati kollha	78.9%	81.6%	-2.8	-11.5%; 6.0%
Toniċi-Kloniċi sekondarji	77.4%	80.0%	-2.6%	-12.4%; 7.1%
Toniċi-Kloniċi generalizzati	85.7%	92.0%	-6.3%	-23.1%; 10.5%

PP = Popolazzjoni Skont il-Protokoll; ITT = Popolazzjoni b'Intenzjoni li Tiġi Kkurata

*Punt aħħari primarju

Terapija addizzjonali fil-kura ta' puplesiji parzjali, bi jew minghajr generalizzazzjoni sekondarja fl-adulti

Fl-adulti, l-effikaċja ntweriet b'zonisamide f'4 studji *double-blind*, ikkontrollati bil-placebo għal perjodi li damu sa 24 ġimgħa b'dożaġġ li nghata jew darba jew darbtejn kuljum. Dawn l-istudji juru li t-tnaqqis medjan fil-frekwenza parzjali tal-puplesija hu relatat mad-doża ta' zonisamide, b'effikaċja sostnuta f'doži ta' 300 – 500 mg kuljum.

Popolazzjoni pedjatrika

Terapija addizzjonali fil-kura ta' aċċessjonijiet parzjali, bi jew minghajr generalizzazzjoni sekondarja, f'pazjenti adolexxenti u pedjatriċi (minn 6 snin 'il fuq)

F'pazjenti pedjatriċi (li kellhom 6 snin u aktar), l-effikaċja ntweriet b'zonisamide fi studju *double-blind*, ikkontrollati bi placebo, li kien jinkludi 207 individwi u li kellu tul ta' żmien ta' kura sa 24 ġimgħa. Tnaqqis ta' 50% jew aktar mil-linja bażi fil-frekwenza ta' attackk ta' puplesija matul il-perjodu ta' 12-il ġimgħa ta' doża stabbli ġie osservat f'50% tal-individwi kkurati b'zonisamide u f'31% tal-pazjenti fuq il-placebo.

Temi speċifiċi dwar is-sigurtà li dehru fl-istudji pedjatriċi kienu: nuqqas ta' aptit u telf ta' piż, tnaqqis fil-livelli ta' bicarbonate, żieda fir-riskju ta' ġebel fil-kliwi u deidrazzjoni. Dawn l-effetti kollha u speċifikament it-telf ta' piż, jista' jkollhom implikazzjonijiet li jagħmlu ħsara għat-tkabbir u l-iżvilupp, u jistgħu jwasslu għal deterjorament ġenerali tas-saħħa. Kollox ma' kollox, dejta fuq l-effetti fuq it-tkabbir u l-iżvilupp fit-tul hi limitata.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Zonisamide hu kważi kompletament assorbit wara l-ġhoti mill-halq, u ġeneralment jilhaq il-konċentrazzjonijiet massimi fis-serum jew fil-plażma fi żmien minn sagħtejn sa 5 sigħat mid-dożaġġ. Il-metaboliżmu *first-pass* hu mahsub li hu neglīgibbli. Il-bijodisponibilità assoluta hi stmata li hi ta' madwar 100%. Il-bijodisponibilità orali mhijiex affettwata mill-ikel, għalkemm jista' jkun hemm dewmien biex jintlahqu l-konċentrazzjonijiet massimi fil-plażma u fis-serum.

Il-valuri ta' l-AUC u tas- C_{max} ta' zonisamide żdiedu b'mod kważi lineari wara doża waħda fuq il-medda tad-doża ta' 100 – 800 mg u wara doži multipli fuq il-medda tad-doża ta' 100 – 400 mg darba kuljum. Iż-żieda fl-istat fiss kienet ftit iktar minn dak mistenni fuq il-baži tad-doża, probabbilment minhabba t-twaħħil saturabbli ta' zonisamide ma' l-eritroċiti. L-istat fiss intlaħaq fi żmien 13-il jum. Akkumulazzjoni ftit ikbar minn dik mistennija sseħħ fir-rigward ta' doża waħda.

Distribuzzjoni

Zonisamide hu mwahħal sa 40 – 50% mal-proteini tal-plażma tal-bniedem, bi studji *in vitro* li juru li dan ma jkunx affettwat mill-preżenza ta' diversi prodotti mediċinali anti-epilettiċi (i.e., phenytoin, phenobarbitone, carbamazepine, u sodium valproate). Il-volum apparenti tad-distribuzzjoni hu ta' madwar 1.1 – 1.7 L/kg fl-adulti, li jindika li zonisamide hu ddistribwit b'mod estensiv lit-tessut. Il-proporzjonijiet eritroċiti/plażma huma ta' madwar 15 fil-konċentrazzjonijiet baxxi u ta' madwar 3 f'konċentrazzjonijiet oghla.

Bijotrasformazzjoni

Zonisamide hu metabolat primarjament minn ġor-*reductive cleavage* taċ-ċirku ta' benzisoxazole tal-mediċina prinċipali minn CYP3A4 biex jifforma 2-sulfamoylacetylphenol (SMAP) u wkoll minn N-acetylation. Flimkien ma' dan, il-mediċina prinċipali u SMAP jistgħu jkunu *glucuronidated*. Il-metaboliti, li ma setgħux ikunu osservati fil-plażma, m'għandhomx attività kontra l-konvulżjonijiet. M'hemm l-ebda evidenza li zonisamide jikkaġuna l-metaboliżmu tiegħu stess.

Eliminazzjoni

It-tneħħija apparent ta' zonisamide fl-istat fiss wara l-ġhoti mill-ħalq hi ta' madwar 0.70 L/h u l-*half-life* ta' l-eliminazzjoni terminali hi ta' madwar 60 siegħa fl-assenza ta' *inducers* ta' CYP3A4. Il-*half-life* ta' l-eliminazzjoni kienet indipendenti mid-doża u ma kienitx affettwata minn għoti ripetuti. Il-varjazzjoni fil-konċentrazzjonijiet fis-serum jew fil-plażma matul l-intervall tal-perjodu tad-dożaġġ hi baxxa (< 30%). Ir-rotta ewlenija tat-tneħħija tal-metaboliti ta' zonisamide u tal-mediċina mhux mibdula hi permezz ta' l-awrina. It-tneħħija mill-kliwi ta' zonisamide mhux mibdul hi relattivament baxxa (madwar 3.5 mL/min); madwar 15 – 30% tad-doża hi eliminata mhux mibdula.

Linearità/nuqqas ta' linearità

L-esponiment għal zonisamide jiżdied maż-żmien sakemm jintlaħaq l-istat fiss wara madwar 8 ġimgħat. Meta tqabbel l-istess livell ta' doża, pazjenti b'piż totali tal-ġisem oghla jidhru li kellhom konċentrazzjonijiet iktar baxxi fis-serum fl-istat fiss, iżda dan l-effett jidher li kien relattivament modest. L-età (≥ 12 -il sena) u s-sess, wara l-aġġustament għall-effetti tal-piż tal-ġisem, m'għandhom l-ebda effett apparenti fuq l-espożizzjoni għal zonisamide f'pazjenti epilettiċi matul id-dożaġġ fl-istat fiss. L-ebda aġġustament fid-doża ma huwa meħtieġ bi kwalunkwe AED inkluż l-induttori ta' CYP3A4.

Relazzjoni farmakokinetika-farmakodinamika

Zonisamide ibaxxi l-frekwenza tal-medja ta' attacki ta' puplesija fuq perjodu ta' 28 jum, u t-tnaqqis hu proporzjonali (log-linear) mal-konċentrazzjoni medja ta' zonisamide.

Gruppi speċjali ta' pazjenti

Indeboliment tal-kliwi

It-tneħħija mill-kliwi ta' doži waħidhom ta' zonisamide kienet korrelata b'mod pożittiv mat-tneħħija tal-kreatinina. L-AUC tal-plażma ta' zonisamide żdiedet b'35% f'pazjenti bi tneħħija tal-kreatinina ta' < 20 mL/min (ara wkoll Sezzjoni 4.2).

Indeboliment tal-fwied

Il-farmakokinetiċi ta' zonisamide f'pazjenti b'indeboliment fil-funzjoni tal-fwied ma kienux studjati b'mod adegwat.

Anzjani

L-ebda differenzi klinikament sinifikanti ma kienu osservati fil-farmakokinetiċi bejn persuni żgħażaġh (minn 21 – 40 sena) u anzjani (65 – 75 sena).

Tfal u adolexxenti (5 snin-18-il sena)

Informazzjoni limitata tindika li l-farmakokinetiċi fi tfal u adolexxenti li ngħataw doża fl-istat fiss f'1, 7 jew 12 mg/kg kuljum, f'dożi maqsumin, huma simili għal daww osservati fl-adulti, wara aġġustament għall-piż tal-ġisem.

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

Is-sejbiet ma kienux osservati fl-istudji kliniċi, iżda kienu osservati fil-klieb f'livelli ta' espożizzjoni simili għal daww ta' l-użu kliniku, u dawn kienu bidliet fil-fwied (tkabbir, tibdil fil-kulur kannella skur, tkabbir haġif ta' l-epatoċiti ma' korpi lamellari konċentriċi fis-cytoplasm u fis-cytoplasmic vacuolation) assoċjat ma' żieda fil-metabolizmu.

Zonisamide ma kienx ġenotossiku u m'għandu l-ebda potenzjal karċinoġeniku.

Zonisamide kkawża anormalitajiet waqt l-iżvilupp fil-ġrieden, firien, u klieb, u kien embrijoletali fix-xadini, meta mogħti matul il-perjodu ta' l-organogenezi fid-dożaġġ ta' zonisamide u livelli tal-plażma materni simili għal, jew iktar baxxi mil-livelli terapewtiċi fil-bnedmin.

Fi studju dwar it-tossiċità minn dożi orali ripetuti f'firien ġuvenili, f'livelli ta' esponiment simili għal daww osservati f'pazjenti pedjatriċi fid-doża massima rakkomandata, tnaqqis fil-piż tal-ġisem u tibdil fl-istopatoloġija tal-kliwi u fil-parametri tal-patoloġija klinika u tibdil fl-imġiba, ġew osservati. Tibdil fl-istopatoloġija tal-kliwi u parametri tal-patoloġija klinika kienu kkunsidrati li huma relatati mal-inibizzjoni ta' carbonic anhydrase minn zonisamide. L-effetti f'dan il-livell ta' doża kienu reversibbli matul il-perjodu tal-irkuprar. F'livell oġġla ta' doża (esponiment sistemiku ta' 2 – 3 darbiet meta mqabbel mal-esponiment terapewtiku) l-effetti istopatoloġiċi tal-kliwi kienu iktar severi u parzjalment reversibbli biss. Il-biċċa l-kbira tal-effetti avversi osservati fil-ġrieden ġuvenili kienu simili għal daww li deħru fl-istudji dwar it-tossiċità minn dożi ripetuti ta' zonisamide f'firien adulti, iżda qtar hyaline tubulari renali u iperplasija transitorja ġew osservati fl-istudju ġuvenili biss. F'dan il-livell ta' doża oġġla, il-ġrieden ġuvenili wrew tnaqqis fil-parametri tat-tkabbir, tat-tagħlim, u tal-iżvilupp. Dawn l-effetti kienu kkunsidrati li x'aktarx kienu marbuta ma' tnaqqis fil-piż tal-ġisem u effetti farmakoloġiċi esagerati ta' zonisamide fid-doża massima ttollerata.

Fil-firien, tnaqqis fin-numri ta' corpora lutea u siti tal-impjantazzjoni ġew osservati f'livelli ta' esponiment ekwivalenti għad-doża terapewtika massima fil-bnedmin; ċikli oestru irregolari u tnaqqis fin-numru ta' feti haġġin ġew osservati f'livelli ta' esponiment tliet darbiet oġġla.

6. TAGHRIF FARMACEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Zonisamide Viatris 25 mg u 100 mg kapsuli iebsin

Il-kontenut tal-kapsula

Microcrystalline cellulose

Sodium laurilsulfate

Hydrogenated vegetable oil

Il-qoxra tal-kapsula

Titanium dioxide (E171)

Ġelatina

Linka tal-istampar

Shellac

Black iron oxide (E172)

Potassium hydroxide

Zonisamide Viatris 50 mg kapsuli iebsin

Kontenut tal-kapsula

Microcrystalline cellulose
Sodium laurilsulfate
Hydrogenated vegetable oil

Qxur tal-kapsuli

Titanium dioxide (E171)
Ġelatin

Linka tal-istampar

Shellac
Iron oxide Red (E172)

6.2 Inkompatabiltajiet

Ma jgħoddx f'dan il-każ.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

36 xahar

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

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

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

Zonisamide Viatris 25 mg u 50 mg kapsuli iebsin

Folji b'fojl tal-PVC-PVdC/Aluminju f'kaxxi tal-kartun li fihom 14, 28 u 56 kapsula.
Folji b'doża wahda li fihom fojl ipperforat tal-PVC-PVdC/Aluminju f'kaxxi tal-kartun li fihom 14 × 1 kapsula.

Zonisamide Viatris 100 mg kapsuli iebsin

Folji b'fojl tal-PVC-PVdC/Aluminju f'kaxxi tal-kartun li fihom 28, 56, 98 u 196 kapsula.
Folji b'doża wahda li fihom fojl ipperforat tal-PVC-PVdC/Aluminju f'kaxxi tal-kartun li fihom 56 × 1 kapsula.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu meta jintrema

L-ebda htigijiet speċjali għar-rimi.

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

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

Viartis Limited
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart,
Dublin 15,
DUBLIN
L-Irlanda

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

Zonisamide Viartis 25 mg kapsuli iebsin

EU/1/16/1093/001
EU/1/16/1093/002
EU/1/16/1093/003
EU/1/16/1093/004

Zonisamide Viartis 50 mg kapsuli iebsin

EU/1/16/1093/005
EU/1/16/1093/006
EU/1/16/1093/007
EU/1/16/1093/008

Zonisamide Viartis 100 mg kapsuli iebsin

EU/1/16/1093/009
EU/1/16/1093/010
EU/1/16/1093/011
EU/1/16/1093/012
EU/1/16/1093/013

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 31 ta' Marzu 2016
Data tal-aħħar tiġdid: 1 ta' diċembru 2020

10. DATA TA' REVIZJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

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

A MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĠ TAL-LOTT

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

Noucor Health, S.A.
Av. Camí Reial, 51–57
ES-08184 – Palau-solità i Plegamans
Barcelona
Spanja

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

Prodott mediċinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

- **Rapporti Perjodiċi Aġġornati dwar is-Sigurtà (PSURs)**

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

D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŻU SIGUR U EFFIKAĊI TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

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

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

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

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

ANNESS III

TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA TAL-KARTUN TA' BARRA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

Zonisamide Viatris 25 mg kapsuli iebsin.
zonisamide

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

Kull kapsula iebsa ta' fiha 25 mg ta' zonisamide.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Kapsuli iebsin

Folji:

14-il kapsula iebsa

28 kapsula iebsa

56 kapsula iebsa

Folji b'Doża Wahda:

14 × 1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' taghrif qabel l-użu
Jittiehed mill-ħalq

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

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

Viartis Limited
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart,
Dublin 15,
DUBLIN
L-Irlanda

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

EU/1/16/1093/001
EU/1/16/1093/002
EU/1/16/1093/003
EU/1/16/1093/004

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Zonisamide Viartis 25 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

Pakkett ta' Folji

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

Zonisamide Viartis 25 mg kapsuli iebsin
zonisamide

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

Viartis Limited

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. DATA TA' SKADENZA

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA TAL-KARTUN TA' BARRA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

Zonisamide Viatris 50 mg kapsuli iebsin.
Zonisamide

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

Kull kapsula iebsa ta fiha 50 mg ta zonisamide.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Kapsuli iebsin

Folji:

14-il kapsula iebsa

28 kapsula iebsa

56 kapsula iebsa

Folji b'Doża Wahda:

14 × 1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' taghrif qabel l-użu
Jittiehed mill-ħalq

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

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

Viartis Limited
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart,
Dublin 15,
DUBLIN
L-Irlanda

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

EU/1/16/1093/005
EU/1/16/1093/006
EU/1/16/1093/007
EU/1/16/1093/008

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Zonisamide Viartis 50 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

Pakkett ta' Folji

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

Zonisamide Viatris 50 mg kapsuli iebsin
zonisamide

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

Viatris Limited

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. DATA TA' SKADENZA

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA TAL-KARTUN TA' BARRA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

Zonisamide Viatri 100 mg kapsuli iebsin.
zonisamide

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

Kull kapsula iebsa tafiha 100 mg ta' zonisamide.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Kapsuli iebsin

Folji:

28 kapsula iebsa

56 kapsula iebsa

98 kapsula iebsa

196 kapsula iebsa

Folji b'Doża Wahda:

56 × 1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu
Jittiehed mill-ħalq

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

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

Viartis Limited
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart,
Dublin 15,
DUBLIN
L-Irlanda

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

EU/1/16/1093/009
EU/1/16/1093/010
EU/1/16/1093/011
EU/1/16/1093/012
EU/1/16/1093/013

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Zonisamide Viartis 100 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

Pakkett ta' Folji

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

Zonisamide Viatris 100 mg kapsuli iebsin
zonisamide

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

Viatris Limited

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. DATA TA' SKADENZA

Lot

5. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' taghrif: Informazzjoni għall-pazjent

Zonisamide Viatris 25 mg kapsuli iebsin
Zonisamide Viatris 50 mg kapsuli iebsin
Zonisamide Viatris 100 mg kapsuli iebsin
zonisamide

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

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

F'dan il-fuljett:

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

1. X'inhu Zonisamide Viatris u għalxiex jintuża

Zonisamide Viatris fih is-sustanza attiva zonisamide, u jintuża bħala medicina antiepilettika.

Zonisamide Viatris jintuża għall-kura ta' puplesiji li jaffettwaw parti tal-moħħ (puplesija parzjali), li jistgħu, jew ma jistgħux ikunu segwiti minn puplesija li taffettwa l-moħħ kollu (ġeneralizzazzjoni sekondarja).

Zonisamide Viatris jista' jintuża:

- Waħdu għall-kura ta' puplesiji fl-adulti.
- Ma' medicini antiepilettiċi oħrajn għall-kura ta' puplesiji fl-adulti, adolexxenti u tfal li jkollhom 6 snin jew aktar.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tiehu Zonisamide Viatris

Tihux Zonisamide Viatris:

- Jekk inti allergiku għal zonisamide jew għal xi sustanza oħra ta' din il-medicina in Zonisamide Viatris (elenkati fis-sezzjoni 6),
- jekk inti allergiku għal medicini tat-tip sulfonamide. Eżempji jinkludu: antibijotiċi sulfonamide, diuretiċi thiazide, u medicini sulfonilurea kontra d-dijabete.

Twissijiet u prekawzjonijiet:

Zonisamide Viatris jappartjeni għal grupp ta' medicini (sulfonamides) li jistgħu jikkawżaw reazzjonijiet allergiċi qawwija, raxx sever tal-ġilda, u disturbi marbuta mad-demm, li f'każijiet rari hafna jistgħu anke jkunu fatali. (ara sezzjoni 4. Effetti Sekondarji Possibbli).

Numru żgħir ta' nies li kienu qed jiġi kkurati b'medicini antiepilettiċi bħal zonisamide, kellhom ħsibijiet li jagħmlu ħsara jew li joqtlu lilhom infushom. Jekk fi kwalunkwe ħin ikollok dawn il-ħsibijiet, għandek tikkuntattja lit-tabib tiegħek immedjatament.

Raxxijiet serji jsehhu b'rabta mat-terapija b'zonisamide, li jinkludu każijiet tas-sindrome ta' Stevens-Johnson.

L-użu ta' Zonisamide Viatris jista' jwassal għal livelli għoljin ta' ammonja fid-demmi li jistgħu jwasslu għal bidla fil-funzjoni tal-moħħ, speċjalment jekk qed tiegħu anke mediċini oħra li jistgħu jżidu l-livelli tal-ammonja (pereżempju valproate), jekk tbat minn disturb ġenetiku li jikkawża l-akkumulazzjoni żejda tal-ammonja fil-ġisem (disturb fiċ-ċiklu tal-urea), jew jekk għandek problemi tal-fwied. Għid lit-tabib tiegħek immedjatament jekk tħossok bi nġhas jew konfuż, b'mod mhux bħas-soltu.

Kellem lit-tabib jew l-ispizjar tiegħek qabel tiegħu Zonisamide Viatris jekk inti:

- għandek inqas minn 12-il sena għax tista' tkun f'riskju ikbar ta' *tnaqqis fl-għaraq, aċċessjoni kkawżata mis-sħana, pnawmonja u problemi tal-fwied*. Jekk għandek inqas minn 6 snin, Zonisamide Viatris mhuwiex rakkomandat għalik
- inti anzjan/a, għax id-doża tiegħek ta' Zonisamide Viatris jista' jkollha bżonn li tiġi aġġustata, u inti tista' tkun mistenni aktar li tiżviluppa reazzjoni allergika, raxx sever tal-ġilda, nefha tas-saqajn u tar-riglejn, u ħakk meta tiegħu Zonisamide Viatris (ara sezzjoni 4 Effetti Sekondarji Possibbli)
- tbat minn problemi tal-fwied, għax id-doża tiegħek ta' Zonisamide Viatris jista' jkollha bżonn ta' aġġustament
- għandek problemi tal-għajnejn bħal glawkoma
- tbat minn problemi tal-kliwi, għax id-doża tiegħek ta' Zonisamide Viatris jista' jkollha bżonn ta' aġġustament
- fil-passat kellek ġebel fil-kliwi, għax jista' jkollok zieda fir-riskju li jiżviluppaw iktar ġebel fil-kliwi. **Naqqas ir-riskju ta' ġebel fil-kliwi billi tixrob ammont suffiċjenti ta' ilma**
- tgħix f'post jew qiegħed btala f'post fejn it-temp ikun sħun. Zonisamide Viatris jista' jikkawża li inti tegħreq inqas, u dan jista' jikkawża zieda fit-temperatura ta' ġismek. **Naqqas ir-riskju ta' sħana żejda billi tixrob ammont suffiċjenti ta' ilma u żżomm ruhek frisk**
- tiżen inqas min-normal, jew jekk tlift hafna piż, għax Zonisamide Viatris jista' jikkawża li titlef iktar piż. Għid it-tabib tiegħek għax dan jista' jkollu bżonn li jiġi mmonitorjat.
- li huma tqal jew li jistgħu joħorġu tqal (ara sezzjoni 'Tqala, treddiġ u fertilità' għal aktar informazzjoni).

Jekk xi wieħed minn dawn japplika għalik, għid lit-tabib tiegħek qabel ma tiegħu Zonisamide Viatris.

Tfal u adolexxenti

Kellem lit-tabib tiegħek dwar kif timmaniġġja r-riskji li ġejjin:

Prevenzjoni ta' sħana eċċessiva u deidrazzjoni fit-tfal

Zonisamide Viatris jista' jikkawża li t-tifel/tifla tiegħek joħroġilhom inqas għaraq u li jishnu żżejjed, u jekk it-tifel/tifla ma jiġux ikkurati, dan jista' jwassal għal hsara fil-moħħ u mewt. It-tfal huma l-aktar f'riskju speċjalment f'temp sħun hafna.

Meta t-tifel/tifla tiegħek ikunu qed jieħdu Zonisamide Viatris:

- Żomm it-tifel/tifla tiegħek friski, speċjalment f'temp sħun hafna
- It-tifel/tifla għandhom jevitaw eżerċizzju fiżiku strapazzuż speċjalment meta t-temp ikun sħun hafna
- Aġhti lit-tifel/tifla tiegħek hafna ilma kiesaħ biex jixorbuh
- It-tifel/tifla tiegħek m'għandhomx jieħu kwalunkwe minn dawn il-mediċini: inibituri ta' carbonic anhydrase (bħal topiramate u acetazolamide), u mediċini antikolinergici (bħal clomipramine, hydroxyzine, diphenhydramine, haloperidol, imipramine and oxybutynin).

Jekk il-ġilda tat-tifel/tifla tiegħek tinhass taħraq hafna bi ftit jew xejn għaraq, iħossuhom konfużi, ikollhom bughawwieġ fil-muskoli, jew jekk it-taħbit tal-qalb jew in-nifs tagħhom isiru mgħaġġlin:

- Hu lit-tifel/tifla f' post frisk u fid-dell
- Xappap il-ġilda tat-tifel/tifla tiegħek b' ilma frisk (mhux kiesaħ)
- Agħti lit-tifel/tifla tiegħek ilma kiesaħ biex jixorbuh
- Fittex għajnuna medika urgenti.

- Piż tal-ġisem: Għandek timmonitorja l-piż tat-tifel/tifla tiegħek kull xahar u tara lit-tabib tiegħek malajr kemm jista' jkun jekk it-tifel/tifla tiegħek ma jkunux qed iżidu biżżejjed fil-piż. Zonisamide Viatris mhuwiex rakkomandat għal tfal li jkollhom piż baxx jew ikollhom aptit żgħir, u għandu jintuża b' kawtela f' dawn li jiznu inqas minn 20 kg.
- Zieda fil-livell ta' aċidu fid-demem u ġebel fil-kliewi: Naqqas dawn ir-riskji billi tiżgura li t-tifel/tifla tiegħek jixorbu ilma biżżejjed u ma jkunux qed jiehdu xi mediċina oħra li tista' tikkawża ġebel fil-kliewi (ara Mediċini oħra). It-tabib tiegħek se jimmonitorja l-livelli ta' bicarbonate fid-demem u l-kliewi tat-tifel/tifla tiegħek (ara wkoll sezzjoni 4).

M'għandekx tagħti din il-mediċina lil tfal li għandhom inqas minn 6 snin għax mhux magħruf għal dan il-grupp ta' età jekk il-benefiċċji potenzjali humiex ikbar mir-riskji.

Mediċini oħra u Zonisamide Viatris

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tiehu, hadt dan l-aħħar jew tista' tiehu xi mediċina oħra, anki dawk mingħajr riċetta.

- Zonisamide Viatris għandu jintuża b' attenzjoni fl-adulti meta jittiehed ma' mediċini, bħal topiramate jew acetazolamide. Fit-tfal, din il-kombinazzjoni mhijiex rakkomandata.
- Zonisamide Viatris jista' possibbilment iżid il-livelli ta' mediċini bħal digoxin u quinidine fid-demem tiegħek, u għalhekk tnaqqis fid-doża jista' jkun meħtieġ.
- Mediċini oħra bħal phenytoin, carbamazepine, phenobarbitone u rifampicin jistgħu jnaqqsu l-livelli ta' Zonisamide Viatris fid-demem tiegħek, li jista' jkun jeħtieġ aġġustament fid-doża tiegħek ta' Zonisamide Viatris.

Zonisamide Viatris ma' ikel u xorb

Zonisamide Viatris jista' jittiehed ma' l-ikel jew mingħajr l-ikel.

Tqala, treddigh u fertilità

Jekk inti mara f'età li jista' jkollok it-tfal, għandek tuża kontraċettiv effettiv meta tkun qed tiehu, u għal xahar wara li tkun waqft tiehu Zonisamide Viatris.

Jekk qed tippjana tqala, kellem lit-tabib tiegħek qabel ma twaqqaf il-kontraċezzjoni u qabel toħroġ tqila dwar il-possibbiltà li taqleb għal trattamenti xierqa oħra. Jekk inti jew taħseb li tista' tkun tqila, għid lit-tabib tiegħek minnufih. M'għandekx twaqqaf il-kura tiegħek mingħajr ma l-ewwel tiddiskuti dan mat-tabib tiegħek.

Għandek tiehu Zonisamide Viatris matul it-tqala tiegħek biss jekk it-tabib tiegħek jgħidlek biex tagħmel hekk. Ir-riċerka wriet riskju oghla ta' difetti tat-twelid fit-tfal ta' nisa li jkunu qed jiehdu mediċini anti-epilettiċi. Ir-riskju ta' difetti fit-twelid jew disturbi tal-iżvilupp newroloġiku (problemi fl-iżvilupp tal-moħħ) għat-tifel/tifla tiegħek wara li tiehu Zonisamide Viatris waqt it-tqala tiegħek mhux magħruf. Studju wera li trabi li twieldu lil ommijiet li kienu qed jużaw zonisamide matul it-tqala, kienu iżgħar milli mistenni għall-età tagħhom fit-twelid, meta mqabbla ma' trabi li twieldu lil ommijiet ikkurati b' lamotrigine wahdu. Aċċerta ruħek li inti tkun kompletament infurmata dwar ir-riskji u l-benefiċċji tal-użu ta' zonisamide għall-epilessija matul it-tqala.

Treddax waqt li tkun qed tiehu Zonisamide Viatris, jew għal xahar wara li tieqaf tiehu Zonisamide Viatris.

M'hemm l-ebda dejta klinika disponibbli dwar l-effetti ta' zonisamide fuq il-fertilità tal-bniedem. Studji fl-annimali wrew tibdil fil-parametri tal-fertilità.

Sewqan u thaddim ta' magni

Zonisamide Viatris jista' jaffettwa l-koncentrazzjoni tiegħek u l-hila tiegħek li tirreagixxi/tirrispondi, u jista' jikkawżalek in-nghas, partikularment fil-bidu tal-kura tiegħek jew wara li d-doża tiegħek tiżdiedlek. Oqgħod attent b'mod speċjali meta tkun qed issuq jew thaddem il-makkinarju, jekk Zonisamide Viatris jaffettwak b'dan il-mod.

Zonisamide Viatris fiha sodium

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

3. Kif għandek tiehu Zonisamide Viatris

Dejjem għandek tiehu din il-medicina skont il-parir eżatt tat-tabib jew l-ispizjar tiegħek. Dejjem għandek taċċerta ruħek mat-tabib jew mal-ispizjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

Id-doża rakkomandata għall-adulti

Meta tiehu Zonisamide Viatris wahdu:

- Id-doża tal-bidu hi ta' 100 mg li tittiehed darba kuljum.
- Din tista' tiżdied b'sa 100 mg f'intervalli ta' ġimagħtejn.
- Id-doża rakkomandata hi ta' 300 mg kuljum.

Meta tiehu Zonisamide Viatris ma' mediċini antiepilettiċi ohrajn:

- Id-doża normali tal-bidu hi ta' 50 mg kuljum li tittiehed f'żewġ dożi ta' 25 mg.
- Din tista' tiżdied sa 100 mg f'intervalli ta' ġimgħa jew ġimagħtejn.
- Id-doża rakkomandata ta' kuljum hi bejn 300 mg u 500 mg.
- Xi nies jistgħu jirrispondu għal doži iktar baxxi. Id-doża tista' tiżdied iktar bil-mod jekk ikollok effetti sekondarji, int anzjan/a, jew jekk qed tbat i minn problemi tal-kliewi jew tal-fwied.

L-użu fit-tfal (li jkollhom minn 6 sa 11-il sena) u adolexxenti (li jkollhom minn 12 sa 17-il sena) li jiżnu mill-inqas 20 kg:

- Id-doża tal-bidu hi ta' 1 mg għal kull kg ta' piż tal-ġisem, li tittiehed darba kuljum.
- Din tista' tiżdied b'1 mg għal kull kg ta' piż tal-ġisem f'intervalli ta' minn ġimgħa sa ġimagħtejn.
- Id-doża rakkomandata ta' kuljum hi ta' 6 sa 8 mg għal kull kg għal tifel/tifla b'piż tal-ġisem sa 55 kg jew 300 sa 500 mg għal tifel/tifla b'piż tal-ġisem ta' iktar minn 55 kg (liema doża minnhom tkun l-iktar baxxa) li tittiehed darba kuljum.

Eżempju: Tifel/tifla li jiżnu 25 kg għandhom jieħdu 25 mg darba kuljum għall-ewwel ġimgħa, u mbagħad iżidu d-doża ta' kuljum b'25 mg fil-bidu ta' kull ġimgħa sakemm tintlahaq doża ta' kuljum bejn 150 sa 200 mg.

Jekk thoss li l-effett ta' Zonisamide Viatris hu qawwi jew dgħajjed wisq, kellek lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek.

- Il-kapsuli Zonisamide Viatris għandhom jinbelgħu sħaħ flimkien mal-ilma.
- Tomgħodx il-kapsuli.
- Zonisamide Viatris jista' jittiehed darba jew darbtejn kuljum, skont kif jgħidlek it-tabib tiegħek.
- Jekk tiehu Zonisamide Viatris darbtejn kuljum, hu nofs id-doża ta' kuljum filgħodu u n-nofs l-iehor filgħaxija.

Jekk tiehu aktar Zonisamide Viatris milli suppost

Jekk forsi tiehu iktar Zonisamide Viatris milli suppost, għid lil xi persuna li qed tiehu hsiebek (xi qarib jew ħabib/a), lit-tabib tiegħek jew l-ispizjar immedjatament, jew ikkuntattja l-eqreb dipartiment tal-emergenza ta' l-isptar, u hu l-medicina miegħek. Jista' jaqbdlek in-nghas u tista' tintilef minn sensik.

Tista' wkoll, ikollok uġiġh fl-istonku, kontrazzjoni tal-muskoli, ċaqlieg tal-ġhajnejn, hażż hażin, ikollok taħbit tal-qalb aktar bil-mod, u funzjoni mnaqqsa għat-teħid tan-nifs u tal-kliwi. Tippruvax issuq.

Jekk tinsa tieġu Zonisamide Viatris

- Jekk tinsa tieġu doża, tinkwetax: hu d-doża li jmiss fil-ħin tagħha.
- M'għandekx tieġu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tieġu.

Jekk tieqaf tieġu Zonisamide Viatris

- Zonisamide Viatris hu maħsub biex jittiehed bħala mediċina fuq tul ta' żmien. Tnaqqasx id-doża tiegħek jew tieqaf tieġu l-mediċina hlief jekk it-tabib jgħidlek biex tagħmel hekk.
- Jekk it-tabib tiegħek jagħtik parir biex tieqaf tieġu Zonisamide Viatris, id-doża tiegħek ta' Zonisamide Viatris ser titnaqqas gradwalment biex tnaqqas ir-riskju ta' iktar puplesiji.

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

4. Effetti sekondarji possibbli

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

Zonisamide Viatris jappartieni għal grupp ta' mediċini (sulfonamides) li jistgħu jikkawżaw reazzjonijiet allergiċi severi, raxx sever tal-ġilda, u disturb tad-demem, li b'mod rari hafna jistgħu jkunu fatali.

Ikkuntattja it-tabib tiegħek immedjatament jekk:

- ikollok diffikultà biex tieġu n-nifs, wiċċ, xufftejn jew ilsien minfuħin, jew raxx sever tal-ġilda, għax dawn is-sintomi jistgħu jindikaw li inti għandek reazzjoni allergika severa
- ikollok sinjali ta' shana eċċessiva – temperatura tal-ġisem għolja, iżda bi ftit jew xejn għaraq, taħbit tal-qalb u nifs mghaġġel, bugħawwieġ, u konfużjoni
- ikollok ħsibijiet li twegġa' jew toqtol lilek innifsek. Għadd zġħir ta' persuni li kienu kkurati b'antiepilettiċi bħal Zonisamide Viatris kellhom ħsibijiet li jwegġgħu jew joqtlu lilhom infushom
- għandek uġiġh fil-muskoli jew sensazzjoni ta' dgħjufija, għax dan jista' jkun sinjal ta' kollass anormali tal-muskoli li jista' twassal għal problemi tal-kliwi
- jekk ikollok uġiġh għal għarrieda f'dahrek jew fl-istonku, ikollok uġiġh meta tagħmel l-awrina jew jekk tinnota demem fl-awrina, għax dan jista' jkun sinjal ta' ġebel fil-kliwi
- tiżviluppa problemi bil-vista bħal uġiġh fl-ġhajnejn jew vista mċajpra waqt li qed tieġu zonisamide.

Ikkuntattja lit-tabib tiegħek malajr kemm jista' jkun jekk inti:

- ikollok raxx tal-ġilda mhux spjegabbli, għax dan jista' jiżviluppa f'raxx aktar sever jew tqaxxir tal-ġilda
- thossok għajjen b'mod mhux tas-soltu jew ikollok id-deni, ikollok uġiġh fil-ġriżmejn, glandoli minfuħin, jew issib li titbengel iktar faċilment, għax jista' jfisser li għandek disturb fid-demem
- ikollok sinjali ta' zieda fil-livell ta' aċidu fid-demem, uġiġh ta' ras, ħedla, qtugħ ta' nifs u nuqqas t'aptit. It-tabib tiegħek għandu mnejn ikun irid jimmonitorak jew jittratta dawn is-sintomi.

It-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li għandek twaqqaf l-użu ta' Zonisamide Viatris.

L-iktar effetti sekondarji komuni ta' Zonisamide Viatris huma ħfief: Dawn isehhu matul l-ewwel xahar tal-kura u normalment jonqsu mat-tkomplija tal-kura. Fi tfal li jkollhom minn 6 – 17-il sena, l-effetti sekondarji kienu konsistenti ma' daww deskritti hawn taħt, bl-eċċezzjonijiet li ġejjin: pnemonja, deidrazzjoni, tnaqqis fl-għaraq (komuni) u enzimi mhux normali tal-fwied (mhux komuni), infezzjoni fil-parti tan-nofs tal-widna, uġiġh fil-ġriżmejn, infezzjonijiet fis-sinus u fis-sider, sogħla, tinfaġar, imnieher inixxi, uġiġh fl-istonku, rimettar, raxx, ekżema u deni.

Komuni hafna (jistghu jaffettwaw iktar minn 1 minn kull 10 persuni):

- aġitazzjoni, irrikwitezza, konfużjoni, dipressjoni
- koordinazzjoni batuta tal-muskoli, sturdament, memorja fqira, hedla, vista doppja
- nuqqas t'aptit, livelli mnaqqsa ta' bikarbonat fid-demm (sustanza li tevita li d-demm tiegħek issir aċiduż)

Komuni (jistghu jaffettwaw sa 1 minn kull 10 persuni):

- diffikultà ta' irqad, ħsibijiet strambi jew mhux tas-soltu, thoss sensazzjoni ansjuż jew emozzjonali
- ħsibijiet li jdumu ma jiġu, telf ta' konċentrazzjoni, anormalitajiet fid-diskors, sensazzjoni anormali fil-ġilda (sensazzjoni bħal qisu xi hadd qed inigġżek bil-labar), roġha, moviment involontarju tal-ġhajnejn
- ġebel fil-kliewi
- raxx tal-ġilda, ħakk, reazzjonijiet allergiċi, deni, gheja, sintomi bħal ta' l-influenza, telf ta' xagħhar
- ekkimozi (tbengila żghira kkawżata minn demm li jnixxi minn vini fil-ġilda)
- telf ta' piż, nawsea, indigestjoni, uġiġħ fl-istonku, dijarea (ippurġar mahlul), stitikezza.
- nefha tas-saqajn u tar-riġlejn.
- rimettar
- tibdil fil-burdata
- zieda fil-livelli tal-kreatinina fid-demm (skart prodott li l-kliewi tiegħek normalment għandhom ineħħu)
- zieda fil-livelli ta' ċerti enzimi tal-fwied fid-demm.

Mhux komuni (jistghu jaffettwaw sa 1 minn kull 100 persuna):

- rabja, aggressjoni, ħsibijiet ta' suwiċidju, attentat ta' suwiċidju
- infjammazzjoni fil-bużżieqa tal-marrara, ġebel fil-marrara
- ġebel fl-awrina
- infezzjoni / infjammazzjoni tal-pulmun, infezzjonijiet ta' l-apparat urinarju
- livelli baxxi ta' potassium fid-demm, konvulżjonijiet/puplesiji
- disturbi fit-tehid tan-nifs
- alluċinazzjonijiet
- testijiet tal-awrina b'riżultati mhux normali.

Rari hafna (jistghu jaffettwaw sa 1 minn kull 10,000 persuna):

- telf ta' memorja, koma, sindrome malinn newroleptiku (ma tkunx tista' titħarrek, għaraq, deni, inkontinenza), *status epilepticus* (attakki ta' puplesija fit-tul jew ripetuti).qtuġħ ta' nifs, infjammazzjoni tal-pulmuni
- infjammazzjonijiet tal-frixa (uġiġħ sever fl-istonku jew fid-dahar)
- problemi fil-fwied, insuffiċjenza tal-kliewi
- raxx sever jew tqaxxir tal-ġilda (fl-istess hin jista' jkun li thossok li m'intix f'sikktek jew tiżviluppa d-deni)
- Kollass anormali tal-muskoli (tista' thoss uġiġħ jew dgħjufija fil-muskoli tiegħek) li jista' twassal għal problemi tal-kliewi
- glandoli minfuhin, disturbi fid-demm (tnaqqis fin-numru ta' ċelluli tad-demm, li jista' jagħmel l-infezzjoni iktar possibbli u jista' jġiegħlek tidher pallidu, thossok għajjen u li għandek id-deni, u titbenghel aktar faċilment)
- tnaqqis fl-għaraq, thoss ħafna shana.
- problemi fl-awrina tiegħek
- zieda fil-livelli ta' creatine phosphokinase jew urea fid-demm li tista' tidher f'test tad-demm
- riżultati mhux normali mit-testijiet tal-funzjoni tal-fwied
- glawkoma, li hija imblukkar tal-fluwidu fl-għajn li jikkawża zieda fil-pressjoni fl-għajn. Jistghu jsehhu wġiġħ fl-għajnejn, vista mċajpra jew tnaqqis fil-vista li jistghu jkunu sinjali ta' glawkoma.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħzen Zonisamide Viatris

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

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

Din il-medicina m'għandhiex bżonn hażna speċjali.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Zonisamide Viatris

Zonisamide Viatris 25 mg kapsuli iebsin:

Is-sustanza attiva hi zonisamide. Kull kapsula fiha 25 mg ta' zonisamide.

Is-sustanzi l-oħra huma:

- kontenut tal-kapsula: microcrystalline cellulose, hydrogenated vegetable oil u sodium laurilsulfate.
- qoxra tal-kapsula fiha: ġelatina u titanium dioxide (E171)
- linka tal-istampar: shellac, black iron oxide (E172) u potassium hydroxide.

Zonisamide 50 mg kapsuli iebsin:

Is-sustanza attiva hi zonisamide. Kull kapsula fiha 50 mg ta' zonisamide.

Is-sustanzi l-oħra huma:

- kontenut tal-kapsula: microcrystalline cellulose, hydrogenated vegetable oil u sodium laurilsulfate
- qoxra tal-kapsula: ġelatina u titanium dioxide (E171)
- linka tal-istampar: shellac u iron oxide red (E172)

Zonisamide 100 mg kapsuli iebsin:

Is-sustanza attiva hi zonisamide. Kull kapsula fiha 100 mg ta' zonisamide.

Is-sustanzi l-oħra huma:

- kontenut tal-kapsula: microcrystalline cellulose, hydrogenated vegetable oil u sodium laurilsulfate
- qoxra tal-kapsula: ġelatina u titanium dioxide (E171)
- linka tal-istampar: shellac, black iron oxide (E172) u potassium hydroxide.

Kif jidher Zonisamide Viatris u l-kontenut tal-pakkett

Zonisamide Viatris 25 mg kapsuli iebsin għandhom korp abjad u għatu abjad, immarkat b' 'Z 25' bl-iswed u fihom trab abjad/kważi abjad.

Zonisamide Viatris 50 mg kapsuli iebsin għandhom korp abjad u għatu abjad, immarkat b' 'Z 50' bl-aħmar u fihom trab abjad/kważi abjad.

Zonisamide Viatriis 100 mg kapsuli iebsin għandhom korp abjad u għatu abjad, immarkat b'“Z 100” bl-iswed u fihom trab abjad/kważi abjad.

Zonisamide Viatriis 25 mg u 50 mg huma disponibbli f'pakketti bil-folji ta' 14, 28, 56 kapsula u pakketti bil-folji perforati b'doża waħda ta' 14 × 1 kapsula.

Zonisamide Viatriis 100 mg huma disponibbli f'pakketti bil-folji ta' 28, 56, 98 u 196 kapsula u pakketti bil-folji perforati b'doża waħda ta' 56 × 1 kapsula.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Viatriis Limited
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart,
Dublin 15,
DUBLIN
L-Irlanda

Manifattur

Noucor Health, S.A.
Av. Cami Reial 51–57
08184 Palau-Solita i Plegamans – Barcelona
Spanja

Għal kull tagħrif dwar din il-medicina, jekk jogħġbok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq.

België/Belgique/Belgien

Viatriis
Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

Lietuva

Viatriis UAB
Tel: + 370 5 205 1288

България

Майлан ЕООД
Тел: + 359 2 44 55 400

Luxembourg/Luxemburg

Viatriis
Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00
(Belgique/Belgien)

Česká republika

Viatriis CZ s.r.o.
Tel: + 420 222 004 400

Magyarország

Viatriis Healthcare Kft.
Tel: + 36 1 465 2100

Danmark

Viatriis ApS
Tlf: + 45 28 11 69 32

Malta

V.J. Salomone Pharma Ltd
Tel: + 356 21 22 01 74

Deutschland

Viatriis Healthcare GmbH
Tel: + 49 800 0700 800

Nederland

Mylan BV
Tel: + 31 (0)20 426 3300

Eesti

Viatriis OÜ
Tel: + 372 6363 052

Norge

Viatriis AS
Tlf: + 47 66 75 33 00

Ελλάδα

Viatriis Hellas Ltd

Österreich

Viatriis Austria GmbH

Τηλ: + 30 2100 100 002

España

Viatriis Pharmaceuticals S.L.

Tel: + 34 900 102 712

France

Viatriis Santé

Tél: + 33 4 37 25 75 00

Hrvatska

Viatriis Hrvatska d.o.o.

Tel: + 385 1 23 50 599

Ireland

Viatriis Limited

Tel: + 353 1 8711600

Ísland

Icepharma hf.

Sími: + 354 540 8000

Italia

Viatriis Italia S.r.l.

Tel: + 39 (0)2 612 46921

Κύπρος

CPO Pharmaceuticals Limited

Τηλ: + 357 22863100

Latvija

Viatriis SIA

Tel: + 371 676 055 80

Tel: + 43 1 86390

Polska

Viatriis Healthcare Sp. z o.o.

Tel: + 48 22 546 64 00

Portugal

Mylan, Lda.

Tel: + 351 214 127 200

România

BGP Products SRL

Tel: + 40 372 579 000

Slovenija

Viatriis d.o.o.

Tel: + 386 1 23 63 180

Slovenská republika

Viatriis Slovakia s.r.o.

Tel: + 421 2 32 199 100

Suomi/Finland

Viatriis Oy

Puh/Tel: + 358 20 720 9555

Sverige

Viatriis AB

Tel: + 46 (0)8 630 19 00

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

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