

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Zonisamide Mylan 25 mg kapsuli iebsin
Zonisamide Mylan 50 mg kapsuli ibsin
Zonisamide Mylan 100 mg kapsuli iebsin

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Zonisamide Mylan 25 mg kapsuli iebsin

Kull kapsula iebsa fiha 25 mg ta' zonisamide.

Zonisamide Mylan 50 mg kapsuli iebsin

Kull kapsula iebsa fiha 50 mg ta' zonisamide.

Zonisamide Mylan 100 mg kapsuli iebsin

Kull kapsula iebsa fiha 100 mg ta' zonisamide.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa.

Zonisamide Mylan 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 Mylan 50 mg kapsuli iebsin

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

Zonisamide Mylan 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. TAGħrif KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Zonisamide Mylan hu indikat bħala:

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

4.2 Pożoġija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożoġija – adulti

Żieda fid-dožaġġ u manteniment

Zonisamide Mylan jista' jittieħed bħala monoterapija jew jiżdied mat-terapija eżistenti fl-adulti. Id-doža għandha tīgi ttitrata fuq il-baži ta' l-effett kliniku. Żieda rakkomandata fid-dožaġġ u doži ta' manteniment qed jingħataw f'Tabella 1. Xi pazjenti, speċjalment dawk li ma jkunux jieħdu sustanzi li huma CYP3A4 *inducing agents*, jistgħu jirrispondu għal doži iktar baxxi.

Meta tieqaf tieħu Zonisamide Mylan

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

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

Kors ta' Kura	Fażi ta' titrazzjoni			Doža Normali ta' Manteniment
Monoterapija – Pazjenti adulti ddijanostikati ghall-ewwel darba	Ġimgħa 1 + 2	Ġimgħa 3 + 4	Ġimgħa 5 + 6	300 mg kuljum (darba kuljum). Jekk ikun hemm bżonn ta' doža ogħla: žid f'intervalli ta' ġimħaqtejn 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 žewġ doži maqsuma).
- ma' medicini 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 medicini li jinduċu CYP3A4; jew b'indeboliment tal-kliewi jew tal-fwied	Ġimgħa 1 + 2	Ġimgħa 3 + 4	Ġimgħa 5 sa 10	300 sa 500 mg kuljum (darba kuljum jew žewġ 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' ġimħaqtejn f'inkrementi ta' sa 100 mg	

Rakkomandazzjonijiet dwar id-dožaġġ ġenerali għal Zonisamide Mylan f'popolazzjonijiet speċjali ta' pazjenti

Popolazzjoni pedjatrika (6 snin jew aktar)

Żieda fid-dožaġġ u manteniment

Zonisamide Mylan irid jiżdied mat-terapija eżistenti għal pazjenti pedjatriċi li jkollhom 6 snin u aktar. Id-doža għandha tīgi ttitrata fuq il-baži tal-effett kliniku. Żieda fid-dožaġġ u doži ta' manteniment rakkomandati qed jingħataw f'Tabella 2. Xi pazjenti, speċjalment dawk li ma jkunux qed jieħdu medicini li jinduċu CYP3A4, jistgħu jirrispondu għal doži iktar baxxi.

It-tobba għandhom jiġbdu l-attenzjoni ta' pazjenti pedjatriċi u l-ġenituri tagħħhom/dawk li jieħdu hsiebhom dwar il-Kaxxa ta' Allert tal-Pazjent (fil-fuljett ta' tagħrif) dwar il-prevenzjoni ta' accessjoni minħabba s-shana (ara sezzjoni 4.4: Popolazzjoni Pedjatrika).

Tabella 2. Popolazzjoni pedjatrika (6 snin u aktar) – žieda rakkodata fid-dožagg u kors ta' manteniment

Kors ta' Kura	Faži ta' Titrazzjoni	Doža Normali ta' Manteniment		
Terapija addizzjonalni	Ġimgha 1	Ġimghat 2 sa 8	Pazjenti li jiżnu 20 sa 55 kg ^a	Pazjenti li jiżnu > 55 kg
- b'mediċini 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' ġimġajtejn 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 doža terapeutika, il-piż tat-tifel/tifla għandu jiġi mmonitorjat u d-doža għandha tīgi evalwata mill-ġdid mat-tibdil fil-piż li jseħħi sa piż massimu ta' 55 kg. Il-kors ta' doža hu ta' 6 – 8 mg/kg/jum sa doža massima ta' 500 mg/jum.

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

Hemm dejta limitata minn studji klinici 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-doža kkalkulata tinkiseb bi preċiżjoni bis-qawwiet tal-kapsuli disponibbli kummerċjalment ta' zonisamide. F'każżejjiet bħal dawn, għalhekk, huwa rakkodata li d-doža totali ta' zonisamide titqarreb 'il fuq jew 'l isfel lejn l-eqreb doža disponibbli li tista' tinkiseb bis-qawwiet tal-kapsuli disponibbli kummerċjalment ta' zonisamide (25 mg, 50 mg u 100 mg).

Twaqqif tal-mediċina

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

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

Piż	Naqqas f'intervalli ta' ġimħa 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-užu f'dawn il-pazjenti u titrazzjoni iktar bil-mod ta' Zonisamide Mylan tista' tkun meħtieġa. Minħabba li zonisamide u l-metaboliti tiegħu jitneħħew mill-kliewi, dan għandu jitwaqqaf f'pazjenti li jiżviluppaw insuffiċjenza renali jew fejn żieda sostnuta fil-kreatinina tas-serum li tkun klinikament sinifikanti, tkun osservata.

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

Indeboliment tal-fwied

L-užu f'pazjenti b'indeboliment tal-fwied ma kienx studjat. Għalhekk, l-užu f'pazjenti b'indeboliment serju tal-fwied muhiex rakkommandat. Għandha tingħata attenzjoni fil-kura ta' pazjenti b'indeboliment tal-fwied li jkun minn ħafif sa moderat, u titrazzjoni iktar bil-mod ta' Zonisamide Mylan tista' tkun meħtieġa.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Il-kapsuli iebsin ta' Zonisamide Mylan huma għal užu orali.

L-effett ta' l-ikel

Zonisamide Mylan 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 elenkti fis-sezzjoni 6.1 jew għal sulfonamides.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Raxx mhux spjegabbi

Raxx serju jseħħ 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' jigi 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 dawk il-pazjenti li jkunu qed jirċievu medicini anti-epilettici fl-istess hin li jistgħu indipendentement jikkagħunaw raxx tal-ġilda.

Puplesiji li jseħħu meta tieqaf tieħu l-medicina

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-medicina. M'hemmx biżżejjed informazzjoni dwar it-twaqqif ta' medicini anti-epilettici oħra mogħtija fl-istess hin ġaladárba jkun inkiseb il-kontroll b'zonisamide fis-sitwazzjoni *add-on*, sabiex tilhaq il-monoterapija b'zonisamide. Għalhekk, it-twaqqif fl-istess hin ta' prodotti medicinali anti-epilettici, irid issir 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 medicinali li fihom grupp sulfonamide jinkludu raxx, reazzjoni allerġika u disturbi maġġuri ematoloġiċi, li jinkludu anemija aplastika, li b'mod rari ħafna jistgħu jkunu fatali.

Kažijiet ta' agranuločitosi, trombočitopenja, leucopenia, anemija aplastika, pančitopenja u lewkočitosi 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 irrapportat f' pazjenti adulti u pedjatriċi li jirċievu zonisamide. Sintomi jinkludu bidu akut ta' tnaqqis fl-akutezza viżiva u/jew uġiġi okulari. Sejbiet oftalmoloġiċi jistgħu jinkludu mijopija, kavità anterjuri li titbaxxa, u iperemija okulari (hmura) u żieda fil-pressjoni intraokulari. Dan is-sindrome jiġi jkun assoċjat ma' effużjoni supraċiljari li tirriżulta fi spostament anterjuri tal-lenti u l-iris, bi glawkoma tat-tip angle closure sekondarja. Is-sintomi jistgħu jseħħu fi żmien sħiġħat sa' ġimġħat mill-bidu tat-terapija. Il-kura tinkludi twaqqa' ta' zonisamide, malajr kemm jiġi 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 fl-ghajnejn fil-passat.

Formazzjoni ta' ḫsieb u mgħieba biex jitwettaq suwiċidju

Hsibijiet u mgħieba suwiċidali ġew irrapportati f' pazjenti kkurati b'sustanzi antiepilettici għal diversi indikazzjonijiet. Meta-analiżi ta' provi każwali u kkontrollati bi plaċebo bi prodotti mediciinali antiepilettici wrew riskju kemmxjejn oħla ta' hsibijiet u mgħieba suwiċidali. Il-mekkaniżmu ta' dan ir-riskju mhux magħruf u t-tagħrif disponibbli ma jeskludix il-possibilità ta' riskju oħla għal zonisamide.

Għalhekk il-pazjenti għandhom jiġi mmonitorjati għal sinjali ta' hsibijiet u mgħieba 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 jibdew jidhru sinjali ta' hsibijiet jew imġieba suwiċidali.

Ġebel fil-kliewi

Xi pazjenti, speċjalment dawk bi predispożizzjoni għal nefrolitijasi, jistgħu jkunu f'riskju oħla għal formazzjoni ta' ġebel fil-kliewi u sinjali u sintomi assoċjati bħal kolika tal-kliewi, uġiġi tal-kliewi jew ugiġi fil-ġenb tal-ġisem. In-nefrolitijasi tista' twassal għal hsara kronika tal-kliewi. Fatturi ta' riskju għal nefrolitijasi jinkludu l-formazzjoni ta' ġebel fil-passat, storja medika familjari ta' nefrolitijasi u iperkalċijurija. L-ebda wieħed minn dawn il-fatturi ta' riskju ma jistgħu jbassru b'mod affidabbli l-formazzjoni ta' ġebel matul il-kura b'zonisamide. Flimkien ma' dan, pazjenti li jkunu qed jieħdu mediciini ohrajn marbuta ma' nefrolitijasi, jistgħu jkunu f'riskju oħla. Li wieħed iżid il-fluwidu li jittieħed u t-tnejħiha tal-awrina, jista' jgħin biex inaqqas ir-riskju tal-formazzjoni tal-ġebla, partikularment f'dawk il-persuni b'fatturi ta' riskju li jippredisponuhom.

Aċidoži metabolika

Aċidoži 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-aċidoži metabolika tiġi kkawżata b'telf ta' bikarbonat mill-kliewi minħabba l-effett impedorju ta' zonisamide fuq carbonic anhydrase. Dan l-iżbilanċ elettrolitiku ġie osservat bl-użu ta' zonisamide fi provi klinici bi plaċebo bħala kontroll u fil-perjodu ta' wara t-tqeħġid fis-suq. Generalment, aċidoži metabolika indotta b'zonisamide sseħħ kmieni fit-trattament għalkemm kažijiet jistgħu jseħħu fi kwalunkwe hin waqt it-trattament. L-ammonti li bihom il-bikarbonat jonqos generalment huma ħief – moderati (tnaqqis medju ta' madwar 3.5 mEq/L għal doži ta' 300 mg kuljum fl-adulti); b'mod rari pazjenti għandhom mnejn jesperjenzaw tnaqqis aktar sever. Kundizzjonijiet jew terapiji li jippredisponu għal aċidoži (bħal mard tal-kliewi, disturbi respiratorji severi, stat epilettiku, dijarea, intervent kirurgiku, dieta ketogenika, jew prodotti mediciinali) jistgħu jkunu addittivi għall-effetti ta' zonisamide li jbaxxu l-bikarbonat.

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

f'pazjenti li qegħdin f'riskju ogħla ta' konsegwenzi avversi ta' aċidoži metabolika u f'pazjenti b'sintomi li jissu għerixxu aċidosi metabolika. Jekk l-aċidoži metabolika tiżviluppa u tipperisti, konsiderazzjoni għandha tingħata sabiex titnaqqas id-doża jew jitwaqqaf zonisamide (bi twaqqif jew tnaqqis gradwali tad-doża terpewtika) għax tista' tiżviluppa osteopenija. Jekk tittieħed deċiżjoni sabiex pazjent jitkompla fuq zonisamide fid-dawl ta' aċidoži persistenti, trattament b'alkali għandu jiġi kkonsidrat.

Aċidoži metabolika tista' potenzjalment twassal għal iperammonemja, li ġiet irrappurtata flimkien ma' jew mingħajr enċefalopatija waqt il-kura b'zonisamide. Ir-riskju ta' iperammonemja jista' jkun ogħla f'pazjenti li jkunu qed jieħdu medicini 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-aktivitā mitokondrijali epatika. F'pazjenti li jiżviluppaw letargija jew bidliet fl-istat mentali mingħajr l-ebda spjegazzjoni waqt il-kura b'zonisamide, huwa rakkomandat li tigekk kkunsidrata l-enċefalopatija iperammonemika u li jitkejlu l-livelli tal-ammonja.

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

Aċċessjoni kkawżata mis-ħana

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

Pankreatite

F'pazjenti li jkunu qed jieħdu zonisamide li jiżviluppaw is-sinjalji u s-sintomi klinici 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 kkunsidrat it-twaqqif ta' zonisamide, u tinbeda kura adattata.

Rabdomijolosi

F'pazjenti li jkunu qed jieħdu zonisamide, li jiżviluppaw uġiġ u/jew dgħejufija 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 kkunsidrat, 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 jiġiustifika r-riskju ghall-fetu. Parir mediku mingħand speċjalista għandu jingħata lil nisa ittratati b'zonisamide li jistgħu joħorġu tqal. Il-mara għandha tkun komplettament informata u tifhem dwar l-effetti possibbli ta' zonisamide fuq il-fetu, u dawn ir-riskji għandhom jiġi diskussi mal-pazjenta fir-rigward tal-benefiċċċi qabel tinbeda l-kura. Qabel ma tinbeda l-kura b'Zonisamide Mylan f'mara li jista' jkollha t-tfal, għandu jiġi kkunsidrat test tat-tqala. Nisa li jkunu qed jippjanaw li joħorġu tqal għandhom jiltaqqgħu mal-ispeċjalisti tagħhom biex jevalwaw mill-ġdid il-kura b'zonisamide u li jikkunsidraw l-għażiela terapewtiċi oħra qabel il-konċepiment u qabel ma titwaqqaf il-kontraċezzjoni. Nisa li jista' jkollha t-tfal għandhom jingħataw parir biex jikkuntattjaw lit-tabib tagħhom immedjatamente jekk toħroġ tqila jew taħseb li tista' tkun tqila u tkun qed tieħu Zonisamide Mylan. 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 gudizzju kliniku meta jagħmlu evalwazzjoni ta' jekk il-kontraċettivi orali

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

Piż tal-ġisem

Zonisamide jista' jikkawża telf ta' piż. Suppliment tad-dieta jew żieda fl-ammont ta' ikel jistgħu jiġu kkunsidrati jekk il-pazjent ikun qed jittelef il-piż jew ikollu piż baxx waqt li jkun qed jieħu din il-medicina. Jekk iseħħi 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-prekawzjonijiet imsemmija hawn fuq japplikaw ukoll għal pazjenti adolexxenti u pedjatriċi. It-twissijiet u l-prekawzjonijiet imsemmija hawn taħt huma iktar rilevanti għal pazjenti pedjatriċi u adolexxenti.

Aċċessjoni kkawżata mis-ħana u deidrazzjoni

Prevenzjoni ta' shana eċċessiva u deidrazzjoni fit-tfal

Zonisamide jista' jikkawża li t-tfal joħrog il-hom 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 shun ħafna.

Meta tifel/tifla jkunu qed jieħdu zonisamide:

- It-tifel/tifla għandhom iżommu ruħhom friski speċjalment f'temp shun ħafna
- It-tifel/tifla għandhom jevitaw eżerċizzju fiziku strapazzuż speċjalment meta t-temp ikun shun
- It-tifel/tifla għandhom jixorbu ħafna ilma kiesaħ
- It-tifel/tifla m'għandhomx jieħdu kwalunkwe minn dawn il-mediciċini: 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 ĜEJJIN, IT-TIFEL/TIFLA JEHTIEĞU ATTENZJONI MEDIKA URĞENTI:

Il-ġilda tinhass shuna ħafna bi ffit jew xejn għaraq, jew it-tifel/tifla jsiru konfużi jew ikollhom bugħawwieg tal-muskoli, jew it-taħbit tal-qalb jew in-nifs tat-tifel/tifla jsiru mgħaġġiġ.

- 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 jixorbu

Kažijiet ta' nuqqas ta' għaraq u temperatura tal-ġisem għolja gew irrapportati primarjament f'pazjenti pedjatriċi. Aċċessjoni kkawżata mis-ħana li teħtieg kura fl-isptar kienet iddijanostikata f'xi kažijiet. Aċċessjoni kkawżata mis-ħana li teħtieg kura fl-isptar u li twassal għall-mewt għiet irrapportata. Il-biċċa l-kbira tar-rapporti seħħew matul perjodi ta' temp shun. It-tobba għandhom jiddiskutu mal-pazjenti u ma' dawk li jieħdu ħsiebhom dwar is-severità potenzjali ta' aċċessjoni minħabba s-ħana, sitwazzjonijiet li fihom tista' tigi kkawżata, kif ukoll l-azzjoni li għandha tittieħed fil-każ ta' xi sinjalji jew sintomi. Il-pazjenti jew dawk li jieħdu ħsiebhom iridu jiġi mwissija biex joqogħdu attenti u jżommu l-pazjent idratat kif suppost, u biex jevitaw l-esponenti għal temperaturi eċċessivi u eżerċizzju fiziku strapazzuż, skont il-kundizzjoni tal-pazjent. Dawk li jagħtu ricetta għandhom jiġibdu l-attenzjoni ta' pazjenti pedjatriċi u l-genituri tagħhom/dawk li jieħdu ħsiebhom dwar il-pariri fil-Fuljett ta' Tagħrif fuq il-prevenzjoni ta' aċċessjoni minħabba s-ħana u sħana eċċessiva fit-tfal kif ipprovdut. Fil-każ ta' sinjalji jew sintomi ta' deidrazzjoni, oligoidroži, jew temperatura tal-ġisem għolja, it-twaqqif ta' zonisamide għandu jiġi kkunsidrat.

Zonisamide m'għandux jintuża bħala komedikazzjoni f'pazjenti pedjatriċi ma' prodotti medċinali oħrajn li jippredisponu lil pazjenti għal disturbi assoċjati mas-ħana; dawn jinkludu inibituri ta' carbonic anhydrase u prodotti medċinali 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, gew 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, minħabba s-severità potenzjali ta' telf ta' piż fit-tfal, il-piż għandu jiġi mmonitorjat f'din il-popolazzjoni. Suppliment tad-dieta jew żieda fit-teħid 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 kliniči 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.

Aċidoži metabolika

Ir-riskju ta' aċidoži 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 – Aċidoži metabolika għal twissija shiħa; ara sezzjoni 4.8 għal incidenza 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 oħrajin ta' carbonic anhydrase bħal topiramate u acetazolamide (ara sezzjoni 4.5).

Ġebel fil-kliewi

Ġebel fil-kliewi seħħi f'pazjenti pedjatriċi (ara sezzjoni 4.4 Ġebel fil-kliewi għal twissija shiħa). Xi pazjenti, specjalment dawk bi predispożizzjoni għal nefrolitijasi, jistgħu jkunu f'riskju ogħla għal formazzjoni ta' ġebel fil-kliewi u sinjali u sintomi assoċjati bħal kolika tal-kliewi, uġiġi tal-kliewi jew uġiġi fil-ġen tal-ġisem. In-nefrolitijasi tista' twassal għal hsara kronika tal-kliewi. Fatturi ta' riskju għal nefrolitijasi jinkludu l-formazzjoni ta' ġebel fil-passat, storja medika familjari ta' nefrolitijasi u iperkalċijurija. L-ebda wieħed minn dawn il-fatturi ta' riskju ma jistgħu jbassru b'mod affidabbli l-formazzjoni ta' ġebel matul il-kura b'zonisamide.

Li wieħed iżid il-fluwidu li jittieħed u t-tnejħija tal-awrina, jista' jgħin biex inaqqsas ir-riskju tal-formazzjoni tal-ġebla, partikularment f'dawk il-persuni b'fatturi ta' riskju li jippredisponuhom. Ultrasound tal-kliewi għandu jitwettaq fid-diskrezzjoni tat-tabib. F'każ li jinstab ġebel fil-kliewi, 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 ogħla 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 konoxxittiv f'pazjenti affettwati minn epilessija ġie assoċjat mal-patologija digħi eżistenti u/jew l-ghoti ta' kura antiepilettika. Fi studju dwar zonisamide ikkontrollat bi plaċebo li sar fuq pazjenti pedjatriċi u adolexxenti, il-proporzjon ta' pazjenti b'indeboliment konoxxittiv kien numerikament akbar fil-grupp ta' zonisamide meta mqabbel mal-grupp tal-plaċebo.

Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull kapsula, jiġifieri essenzjalment ‘ħieles mis-sodium’.

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

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

Studji *in vitro* bl-užu ta' mikrosomi tal-fwied uman juru fit 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 imwaħħlin fis-serum li huma klinikament rilevanti. Għalhekk, zonisamide mhux mistenni li jaffettwa l-farmakokinetiċi ta' prodotti medicinali 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 medicinali oħrajn

Prodotti medicinali anti-epilettici

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

Kontracettivi orali

Fi studji kliniči f'persuni b'sahħithom, id-dožaġġ fl-istat fiss b'zonisamide ma affettwax il-konċentrazzjonijiet fis-serum ta' ethinylestradiol jew norethisterone f'kontraċċezzjoni orali kombinata.

Inhibituri 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' inhibituri 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 dghajnejf 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 rakkmandata meta tibda jew twaqqafl il-kura b'zonisamide jew meta tibdel id-doža ta' zonisamide f'pazjenti li qed jircieu wkoll prodotti medicinali li huma substrati ta' P-gp (eż-żgħid, digoxin, quinidine).

Interazzjonijiet potenzjali tal-prodott medicinali li jaffettwaw zonisamide

Fi studji kliniči, l-ghoti flimkien ta' lamotrigine ma kellu l-ebda effett apparenti fuq il-farmakokinetiċi ta' zonisamide. Il-kombinazzjoni ta' zonisamide ma' prodotti medicinali oħrajn li tista' twassal għal urolitijasi, tista' tkabbar ir-riskju li jiżviluppa ġebel fil-kliewi; għalhekk l-ghoti fl-istess hin ta' prodotti medicinali bħal dawn għandu jiġi evitat.

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

- Induzzjoni tal-enzimi: L-espożizzjoni għal zonisamide hi iktar baxxa f'pazjenti epilettici li jkunu qed jircieu sustanzi li huma CYP3A4 *inducing agents* bħal phenytoin, carbamazepine, u phenobarbitone. Dawn l-effetti x'aktarxi li mhumiex ser ikunu ta' rilevanza klinika meta zonisamide jiżid mat-terapija eżistenti; madankollu, jista' jseħħi tibdil fil-konċentrazzjonijiet ta' zonisamide jekk l-užu fl-istess hin ta' mediciċini anti-epilettici jew prodotti medicinali oħrajn li jindu ċu CYP3A4 jitwaqqfu, isirilhom aġġustament fid-doža jew jiġu introdotti, u aġġustament fid-doža ta' zonisamide jista' jkun meħtieġ. Rifampicin hu *inducer* qawwi ta' CYP3A4. Jekk l-ghoti flimkien hu meħtieġ, il-pazjent għandu jkun immonitorjat mill-qrib, u d-doža ta' zonisamide u ta' sottostrati oħrajn ta' CYP3A4 tkun aġġustata skond il-bżonn.
- Inibizzjoni ta' CYP3A4: Ibbażat fuq informazzjoni klinika, inibituri magħrufa spċifici u mhux spċifici ta' CYP3A4 jidher li m'għandhom l-ebda effett klinikament rilevanti fuq il-parametri ta' l-espożizzjoni farmakokinetika ta' zonisamide. Id-dožaġġ fl-istat fiss ta' jew ketoconazole

(400 mg/kuljum) jew cimetidine (1200 mg/kuljum) ma kelli l-ebda effetti klinikament rilevanti fuq il-farmakokinetiči ta' doža waħda ta' zonisamide mogħtija lil persuni b'saħħithom. Għalhekk, it-tibdil fid-doža għażżeen 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 treddiġħ

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu johorġu 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 jiġi għustika r-riskju ghall-fetu.

Parir mediku mingħand speċjalista għandu jingħata lil nisa kkurati b'zonisamide li jistgħu joħorġu tqal. Il-mara għandha tkun infurmata bis-shiħ u tifhem l-effetti possibbi ta' Zonisamide Mylan 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 jiġi kkunsidrat qabel ma tinbeda kura b'zonisamide. Nisa li jkunu qed jiġi jippanaw li joħorġu tqal għandhom jiltaqgħu mal-ispeċjalisti tagħhom biex jevalwaw mill-ġdid il-kura b'zonisamide u li jikkunsidraw l-għażiex terapewtiċi oħra qabel il-konċepimento u qabel ma titwaqqaf il-kontraċeżżjoni.

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 imwielda. Ir-riskju ta' difetti tat-tweliż jiżdied b'fattur ta' minn 2 sa 3 fit-trabi ta' ommijiet ikkurati bi prodott mediċinali kontra l-epilessija. L-iktar difetti li kienu rrappurtati b'mod frekwenti huma difetti ta' qsim fix-xufftejn, malformazzjonijiet kardjovaskulari u difett fit-tubu newrali. Terapija bi prodotti mediċinali multipli kontra l-epilessija tista' tigi assoċjata ma' riskju ogħla 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-iż-vilupp newroloġiku mhux magħru.

Dejta minn studju tar-registrū jissuġġerixxi żieda fil-proporzjon ta' trabi li jitwieldu b'piż tat-tweliż 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 tweliż 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 jiġi għustika r-riskju lill-fetu. Jekk tingħata riċetta għal zonisamide, matul it-tqala, il-pazjenti għandhom ikunu infurmati b'mod shiħ dwar il-ħsara potenzjali lill-fetu, u l-użu tal-inqas doža effettiva hu rakkmandat flimkien ma' monitoraġġ bl-attenzjoni.

Treddiġħ

Zonisamide hu eliminat fil-ħalib tas-sider tal-bniedem; il-konċentrazzjoni fil-ħalib tas-sider hi simili għall-plażma ta' l-omm. Għandha tittieħed deċiżjoni jekk il-mara twaqqafx it-treddiġħ jew twaqqafx it-trattament b'zonisamide. Minhabba ż-żmien twil li zonisamide idum fil-ġisem, it-treddiġħ 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-animali 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 nhas jew diffikultà biex jikkoncentraw, partikularment kmieni fil-kura jew wara żieda fid-doża, il-pazjenti għandhom jingħataw parir biex joqogħdu attenti waqt attivitajiet li jeħtieġ 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 kliniči, 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 mediciinali li fihom grupp sulfonamide jinkludu raxx, reazzjoni allergika u disturbi maġġuri ematoloġici li jinkludu anemija aplastika, li b'mod rari hafna tista' tkun fatali (ara sezzjoni 4.4).

L-iktar reazzjonijiet avversi komuni fi studji kkontrollati dwar terapija addizzjonali kien: nħas, sturdament u anoreksja. L-iktar reazzjonijiet avversi komuni fi prova dwar monoterapija li fiha l-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, li pparagunat zonisamide ma' carbamazepine li jerħi 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 kliniči u sorveljanza ta' wara l-bejgħ huma elenkat hawn taħt. Il-frekwenzi huma organizzati skond l-iskema li ġejja:

komuni hafna	≥ 1/10
komuni	≥ 1/100 sa < 1/10
mhux komuni	≥ 1/1,000 sa < 1/100
rari	≥ 1/10,000 sa < 1/1,000
rari hafna	< 1/10,000
mhux magħruf	ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli

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

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

Sistema tal-Klassifika tal-Organī (Terminologija MedDRA)	Komuni Hafna	Komuni	Mhux Komuni	Rari Hafna
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika		Ekkimoži		Agranuločitosi Anemija aplastika Lewkočitosi Lewkopenja Limfadenopatija Pančitopenja Trombočitopenja
Disturbi fis-sistema immuni		Sensittività eċċessiva		Sindrome ta' sensittività eċċessiva kkawżata mill-medicina Raxx minħabba l-mediċina b'eosinofilija u sintomi sistemiċi
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	Anoreksja		Ipokalemija	Aċidoži metabolika Aċidoži tubulari tal-kliewi
Disturbi psikjatriċi	Agitazzjoni Irritabilità Stat ta' konfużjoni Dipressjoni	Daħk/tbissim/ biki patologiku Ansjetà Nuqqas ta' rqad Mard psikotiku	Rabja Aggressjoni Hsibijiet suwiċidi Tentativi ta' suwiċidju	Alluċinazzjoni
Disturbi fis-sistema nervuża	Atassja Sturdament Indeboliment tal-memorja Nghas	Bradifrenija Disturbi fl-attenzjoni <i>Nystagmus</i> Parestesija Taħwid fid-diskors Rogħda	Konvulżjoni	Amnesija Koma Puplesija <i>grand mal</i> Sindrome mijasteniku Sindrome malinn newroleptiku <i>Status epilepticus</i>
Disturbi fl-ġħajnejn	Diplopja			Għawlkoma tat-tip angle closure Uġiġi fl-ġħajnejn Mijopija Vista mċajpra Akutezza tal-vista mnaqqs
Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali				Dispnea Aspirazzjoni pnewmonja Mard respiratorju Pnewmonite tat-tip ta' sensittività eċċessiva
Disturbi gastro-intestinali		Uġiġi ta' żaqq Stitikezza Dijarea Dispepsja Dardir	Rimettar	Pankreatite
Disturbi fil-fwied u fil-marrara			Koleċistite Kolelitijasi	Hsara epatoċellulari

Sistema tal-Klassifika tal-Organī (Terminologija MedDRA)	Komuni Hafna	Komuni	Mhux Komuni	Rari Hafna
Disturbi fil-gilda u fit-tessuti ta' taħt il-gilda		Raxx Hakk Alopecja		Anidrosi Eritema <i>multiforme</i> Sindrome ta' Stevens-Johnson Nekrolisi epidermali tossika
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi				Rabdomijolosi
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja		Nefrolitijasi	GeVla fl-awrina	Idronefrosi Insuffiċjenza renali Anormalità fl-awrina
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata		Gheja kbira Mard bhal dak tal-influwenza Deni Edema periferali		
Investigazzjonijiet	Tnaqqis fil-bikarbonat	Tnaqqis fil-piż		Żieda fil-creatine phosphokinase fid-demm Żieda fil-krejatinina tad-demm Żieda fl-urea fid-demm Testijiet tal-funzjoni tal-fwied b'riżultat anormali
Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura				Aċċessjoni kkawżata mis-ħana

Flimkien ma' dan kien hemm kažijiet iżolati ta' mewt għal għarrieda u mhux spiegata f'pazjenti 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-partecipanti ntghażlu b'mod każwali, ikkontrollata, li pparagunat zonisamide ma' carbamazepine li jerhi l-mediċina fuq tul ta' zmien

Sistema tal-Klassifika tal-Organī (Terminologija MedDRA [†])	Komuni Hafna	Komuni	Mhux komuni
Infezzjonijiet u infestazzjonijiet			Infezzjoni fl-apparat tal-awrina Pnewmonja
Disturbi tad-demm 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 Psikozi akuta Aggressjoni Formazzjoni ta' īsieb biex jitwettaq suwiċidju Alluċinazzjoni
Disturbi fis-sistema nervuža		Atassija Sturdament Indeboliment fil-memorja Ngħas Bradifrenija Disturbi fl-attenzjoni Parestesija	Nystagmus Taħwid fid-diskors Rogħda Konvulżjoni
Disturbi fl-ġħajnejn		Diplopja	
Disturbi respiratorji, toraċiċi u medjastinali			Disturb respiratorju
Disturbi gastro-intestinali		Stitikezza Dijarea Dispepsja Nawsja Rimettar	Uġiġħ addominali
Disturbi fil-fwied u fil-marrara			Koleċistite akuta
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda		Raxx	Hakk tal-ġilda Ekkimozi
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata		Għeja 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 addizzjonalni dwar popolazzjonijiet speċjali

Anzjani

Analizi miġbura ta' dejta dwar is-sigurtà fuq 95 persuna anzjana wriet frekwenza relattivament oħla ta' rapportaġġ ta' edema periferali u hakk meta mqabbla mal-popolazzjoni adulta.

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

Popolazzjoni pedjatrika

Il-profil tal-avveniment avversi ta' zonisamide f'pazjenti pedjatriċi li kellhom minn 6 sa 17-il sena fi studji kliniči kkontrollati bi plācebo kien konsistenti ma' dak tal-adulti. Fost 465 individwu fid-database pedjatrika tas-sigurtà (li jinkludu 67 individwu addizzjonali mill-faži ta' estensjoni tal-prova klinika kkontrollata) kien hemm 7 imwiet (1.5%; 14.6/1000 sena ta' persuna): 2 kažijiet ta' status epilepticus, li wieħed 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 kaž ta' korriġment fir-ras/ematoma, u 4 mwiet f'individwu li kellhom defiċits newroloġici funzjonali li kienu jeżistu minn qabel (2 kažijiet ta' sepsis indotta minn pnewmonja/insuffiċjenza ta' organu, 1 SUDEP u 1 korriġment fir-ras). Total ta' 70.4% tal-individwi pedjatriċi li rċivew ZNS fl-istudju kkontrollat jew l-estensjoni open-label tiegħu, kellhom mill-inqas kejl wieħed ta' bicarbonate taht 22 mmol/L, li ħareġ mill-kura. Iż-żmien li dam il-kejл 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 oħla ta' pnewmonja, deidrazzjoni, tnaqqis fl-ġħaraq, 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 rinita, uġiġi addominali, rimettar, raxx u ekżema, u deni meta mqabbla mal-popolazzjoni adulta (partikularment f'individwi li kellhom inqas minn 12-il sena) u, f'inċidenza baxxa, amnesija, żieda fil-livell tal-krejatinina, limfadenopatija, u tromboċitopenija. L-inċidenza ta' tnaqqis fi piż tal-ġisem ta' 10% jew iktar kienet ta' 10.7% (ara sejjoni 4.4). F'xi kažijiet ta' tnaqqis fil-piż, kien hemm dewmien fit-transizzjoni għall-istadju Tanner li kien jmiss u fil-maturazzjoni tal-ġħadam.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspectati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspectati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott medicińali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott medicińali. Il-professionisti dwar il-kura tas-saħħha huma mitluba jirrapprtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspectata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendici V](#).

4.9 Doża eċċessiva

Sintomi

Kien hemm kažijiet ta' doża eċċessiva aċċidental u intenzjonata f'pazjenti adulti u pedjatriċi. F'xi kažijiet, id-doži eċċessivi kienu mingħajr sintomi, partikularment fejn l-emesi jew il-ħasil ta' l-istonku kienu fil-pront. F'kažijiet oħrajn, id-doža eċċessiva kienet segwita minn sintomi bħal nghas, dardir, gastrite, *nystagmus*, *myoclonus*, koma, bradikardija, funzjoni mnaqqsa tal-kliewi, pressjoni tad-demm baxxa hafna u dipressjoni respiratorja. Konċentrazzjoni għolja ħafna tal-plażma ta' 100.1 µg/mL zonisamide kienet irreggistrata madwar 31 siegħa wara li pazjent ha doża eċċessiva ta' zonisamide u clonazepam; il-pazjent sar komatuż u kelleu dipressjoni respiratorja, iżda gie f'sensih ħamest ijiem wara u ma ġarrab l-ebda kundizzjonijiet jew mard b'konseguenza ta' dan.

Immaniġġjar

M'hemm l-ebda antidoti speċifiċi disponibbli għal doża eċċessiva ta' zonisamide. Wara doża eċċessiva ssusspettata 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' sinjal 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-emodijaliżi naqqset il-konċentrazzjoni fil-plażma ta' zonisamide f'pazjent li kelleu funzjoni mnaqqsa tal-kliewi, u dan jista' jkun ikkunsidrat bhala kura ta' doża eċċessiva jekk ikun klinikament indikat.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Antiepilettici, antiepilettici oħra, Kodiċi ATC: N03AX15

Zonisamide hu derivat ta' benzisoxazole. Hu medicina antiepilettika b'attività dghajfa *in-vitro* ta' carbonic anhydrase. Kimikament mhuwiex relatat ma' sustanzi antiepilettici oħra.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-mekkaniżmu ta' l-azzjoni ta' zonisamide mhuwiex spegat b'mod shiħ, 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 farmakodinamici

L-attività kontra l-konvulżjonijiet ta' zonisamide kienet evalwata f'varjetà ta' mudelli, f'diversi speci 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-kortiči sa l-istrutturi sotto-kortikali u jrażżan l-attività epilettogenika tal-fokus. Madankollu, b'kuntrast ma' phenytoin u carbamazepine, zonisamide jaġixxi b'mod preferenzjali fuq puplesiji li joriġinaw fil-kortiči.

Effikaċċja klinika u sigurtà

Monoterapija f'puplesji parżjali, bi jew mingħajr generalizzazzjoni sekondarja

L-effikaċċja ta' zonisamide bħala monoterapija ġiet stabilita f'paragon double-blind, grupp parallel, noninferiorità ma' carbamazepine li jerhi l-medicina fuq tul ta' żmien (PR) f'583 adult b'puplesji parżjali li ġew iddijanostikati ghall-ewwel darba bi jew mingħajr puplesiji toniċi-kloniċi generalizzati sekondarji. L-individwi ntgħażlu b'mod każwali biex jirċieu carbamazepine u zonisamide u rċivew 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 ta' 600 mg carbamazepine jew 300 mg ta' zonisamide. Individwi li kellhom puplesija addizzjonali ġew ittitrati għad-doża massima fil-mira ta' 1200 mg ta' arbamazepine jew 500 mg ta' zonisamide. Individwi li ma kellhom l-ebda attakk ta' puplesija għal 26 ġimħat fil-livell ta' doża fil-mira komplew fuq din id-doża għal 26 ġimħa oħra.

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

Tabella 6. Riżultati tal-effikaċċja ghall-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 baži	71.7%	75.7%	-4.0%	-11.7%; 3.7%
> 4 puplesiji matul il-perjodu ta' 3 xhur fil-linja baži	52.9%	68.9%	-15.9%	-37.5%; 5.6%

	Zonisamide	Carbamazepine		
Tnax-il xahar mingħajr attakki 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 baži	57.4%	64.7%	-7.2%	-15.7%; 1.3%
> 4 puplesiji matul il-perjodu ta' 3 xhur fil-linja baži	44.1%	48.9%	-4.8%	-26.9%; 17.4%
Sottotip ta' Puplesija (popolazzjoni PP bla attakki ta' puplesija għal 6 xhur)				
Parzjali kollha	76.4%	86.0%	-9.6%	-19.2%; 0.0%
Parzjali semplici	72.3%	75.0%	-2.7%	-20.0%; 14.7%
Kumpless parzjali	76.9%	93.0%	-16.1%	-26.3%; -5.9%
Toniċi-Kloniči generalizzati kollha	78.9%	81.6%	-2.8	-11.5%; 6.0%
Toniċi-Kloniči sekondarji	77.4%	80.0%	-2.6%	-12.4%; 7.1%
Toniċi-Kloniči ġeneralizzati	85.7%	92.0%	-6.3%	-23.1%; 10.5%

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

*Punt aħħari primarju

Terapija addizzjonali fil-kura ta' puplesiji parzjali, bi jew mingħajr ġeneralizzazzjoni sekondarja fl-adulti

Fl-adulti, l-effikaċja ntweriet b'zonisamide f'4 studji *double-blind*, ikkontrollati bil-plaċebo għal perjodi li damu sa 24 ġimħa b'dožaġġ 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 mingħajr ġeneralizzazzjoni 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 plaċebo, li kien jinkludi 207 individwi u li kelli tul ta' żmien ta' kura sa 24 ġimħa. Tnaqqis ta' 50% jew aktar mil-linja baži fil-frekwenza ta' attakk ta' puplesija matul il-perjodu ta' 12-il ġimħa ta' doža stabbli ġie osservat f'50% tal-individwi kkurati b'zonisamide u f'31% tal-pazjenti fuq il-plaċebo.

Temi spċifici 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-kliewi u deidrazzjoni. Dawn l-effetti kollha u spċifikament it-telf ta' piż, jista' jkollhom implikazzjonijiet li jagħmlu ħsara għat- tkabbir u l-iżvilupp, u jistgħu jwasslu għal deterjorament ġenerali tas-saħħha. 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-ghoti mill-ħalq, u ġeneralment jilħaq il-konċentrazzjonijiet massimi fis-serum jew fil-plażma fi żmien minn sagħtejn sa 5 sīgħat mid-dožaġġ. Il-metabolizmu *first-pass* hu maħsub li hu negħiġibbli. Il-bijodisponibilità assoluta hi stmata li hi ta' madwar 100%. Il-bijodisponibilità orali mhixiex affettwata mill-ikel, għalkemm jista' jkun hemm dewmien biex jintlaħqu l-konċentrazzjonijiet massimi fil-plażma u fis-serum.

Il-valuri ta' l-AUC u tas-C_{max} ta' zonisamide ždiedu b'mod kwaži linear i wara doža waħda fuq il-medda tad-doža ta' 100 – 800 mg u wara doži multipli fuq il-medda tad-doža ta' 100 – 400 mg darba kuljum. Iż-żieda fl-istat fiss kienet fit iktar minn dak mistenni fuq il-baži tad-doža, probabbilment minħabba t-twaħħil saturabbi ta' zonisamide ma' l-eritrociti. L-istat fiss intlaħaq fi żmien 13-il jum. Akkumulazzjoni fit ikbar minn dik mistennija sseħħ fir-rigward ta' doža waħda.

Distribuzzjoni

Zonisamide hu mwaħħal sa' 40 – 50% mal-proteini tal-plažma tal-bniedem, bi studji *in vitro* li juru li dan ma jkunx affettwat mill-preżenza ta' diversi prodotti mediciinati anti-epilettici (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 eritrociti/plažma huma ta' madwar 15 fil-konċentrazzjonijiet baxxi u ta' madwar 3 f'konċentrazzjonijiet oħħla.

Bijotrasformazzjoni

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

Eliminazzjoni

It-tnejħħija apparent ta' zonisamide fl-istat fiss wara l-ghoti 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 indipendent mid-doža u ma kienitx affettwata minn għoti ripetut. Il-varjazzjoni fil-konċentrazzjonijiet fis-serum jew fil-plažma matul l-intervall tal-perjodu tad-doža għiġi baxxa (< 30%). Ir-rotta ewlenija tat-tnejħħija tal-metaboliti ta' zonisamide u tal-mediċina mhux mibdula hi permezz ta' l-awrina. It-tnejħħija mill-kliewi ta' zonisamide mhux mibdul hi relativament baxxa (madwar 3.5 mL/min); madwar 15 – 30% tad-doža hi eliminata mhux mibdula.

Linearità/nuqqas ta' linearità

L-esponenti għal zonisamide jiżdied maž-żmien sakemm jintlaħaq l-istat fiss wara madwar 8 ġimħat. Meta tqabbel l-istess livell ta' doža, pazjenti b'piż totali tal-ġisem oħħla jidħru li kellhom konċentrazzjonijiet iktar baxxi fis-serum fl-istat fiss, iżda dan l-effett jidher li kien relativament 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 epilettici matul id-doža għiġi fl-istat fiss. L-ebda aġġustament fid-doža ma huwa meħtieg bi kwalunkwe AED inkluż l-indutturi ta' CYP3A4.

Relazzjoni farmakokinetika-farmakodinamika

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

Gruppi speċjali ta' pazjenti

Indeboliment tal-kliewi

It-tnejħħija mill-kliewi ta' dozi waħidhom ta' zonisamide kienet korrelata b'mod pozittiv mat-tnejħħija tal-kreatinina. L-AUC tal-plažma ta' zonisamide ždiedet b'35% f'pazjenti bi tnejħħija 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 żgħażagħ (minn 21 – 40 sena) u anzjani (65 – 75 sena).

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

Informazzjoni limitata tindika li l-farmakokinetici fi tfal u adolexxenti li nghataw doža fl-istat fiss f'1, 7 jew 12 mg/kg kuljum, f'doži maqsumin, huma simili għal dawk 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 kliniči, iżda kienu osservati fil-klieb f'livelli ta' espożizzjoni simili għal dawk ta' l-użu kliniku, u dawn kienu bidliet fil-fwied (tkabbir, tibdil fil-kulur kannella skur, tkabbir ħafif ta' l-epatoċċi ma' korpi lamellari konċentrīci fis-*cytoplasm* u fis-*cytoplasmic vacuolation*) assoċjat ma' żieda fil-metabolizmu.

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

Zonisamide kkawża abnormalitajiet waqt l-iżvilupp fil-ġrieden, firien, u klieb, u kien embrioletal fix-xadini, meta mogħti matul il-perjodu ta' l-organoġenesi fid-dożagg ta' zonisamide u livelli tal-plażma materni simili għal, jew iktar baxxi mil-livelli terapewtici fil-bnedmin.

Fi studju dwar it-tossiċità minn doži orali ripetuti f'firien ġuvenili, f'livelli ta' esponiment simili għal dawk osservati f'pazjenti pedjatriċi fid-doža massima rakkodata, tnaqqis fil-piż tal-ġisem u tibdil fl-istopatologija tal-kliewi u fil-parametri tal-patologija klinika u tibdil fl-imġiba, ġew osservati. Tibdil fl-istopatologija tal-kliewi u parametri tal-patologija klinika kienu kkunsidrati li huma relatati mal-inibizzjoni ta' carbonic anhydrase minn zonisamide. L-effetti f'dan il-livell ta' doža kienu riversibbli matul il-perjodu tal-irkuprar. F'livell oħla ta' doža (esponiment sistemiku ta' 2 – 3 darbiet meta mqabbel mal-esponiment terapewtiku) l-effetti istopatologici tal-kliewi kienu iktar severi u parzjalment riversibbli biss. Il-biċċa l-kbira tal-effetti avversi osservati fil-ġrieden ġuvenili kienu simili għal dawk li dehru fl-istudji dwar it-tossiċità minn doži ripetuti ta' zonisamide f'firien adulti, iżda qtar hyaline tubulari renali u iperplasja transitorja ġew osservati fl-istudju ġuvenili biss. F'dan il-livell ta' doža oħla, 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 farmakologiċi esaġerati ta' zonisamide fid-doža massima ttollerata.

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

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Zonisamide Mylan 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)

Glutin

Linka tal-istampar

Shellac

Black iron oxide (E172)

Potassium hydroxide

Zonisamide Mylan 50 mg kapsuli iebsin

Kontenut tal-kapsula

Microcrystalline cellulose
Sodium laurilsulfate
Hydrogenated vegetable oil

Oxur tal-kapsuli

Titanium dioxide (E171)
Gelatin

Linka tal-istampar

Shellac
Iron oxide Red (E172)

6.2 Inkompatibbiltajiet

Ma jghoddx 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-kontenit u ta' dak li hemm ġo fis-

Zonisamide Mylan 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 waħda li fihom fojl ipperforat tal-PVC-PVdC/Aluminju f'kaxxi tal-kartun li fihom 14×1 kapsula.

Zonisamide Mylan 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 waħda li fihom fojl ipperforat tal-PVC-PVdC/Aluminju f'kaxxi tal-kartun li fihom 56×1 kapsula.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu meta jintrema

L-ebda ħtiġijiet speċjali għar-rimi.

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

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

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

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

Zonisamide Mylan 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 Mylan 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 Mylan 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/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 31 ta' Marzu 2016
Data tal-ahħar tiġid: 1 ta' dicembru 2020

10. DATA TA' REVIZJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciñali 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-UŽU**
- C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFIKAČI TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

A MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifattur responsabbi 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-UŽU

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

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

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

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

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

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

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

- Meta l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiġi modifikata speċjalment minħabba li tasal informazzjoni ġdida li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju r-riskju jew minħabba li jintla haq 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 MEDICINALI

Zonisamide Mylan 25 mg kapsuli iebsin.
zonisamide

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

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

3. LISTA TA' ECCHIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Kapsuli iebsin

Folji:

14-il kapsula iebsa

28 kapsula iebsa

56 kapsula iebsa

Folji b'Doža Wahda:

14 × 1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

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

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

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

Zonisamide Mylan 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 MEDICINALI

Zonisamide Mylan 25 mg kapsuli iebsin
zonisamide

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

Mylan Pharmaceuticals 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 MEDIĆINALI

Zonisamide Mylan 50 mg kapsuli iebsin.
zonisamide

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

Kull kapsula iebsa ta fiha 50 mg ta zonisamide.

3. LISTA TA' ECĆIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Kapsuli iebsin

Folji:

14-il kapsula iebsa

28 kapsula iebsa

56 kapsula iebsa

Folji b'Doža Wahda:

14 × 1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

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

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

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

Zonisamide Mylan 50 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž.

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 MEDICINALI

Zonisamide Mylan 50 mg kapsuli iebsin
zonisamide

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

Mylan Pharmaceuticals 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 MEDIĆINALI

Zonisamide Mylan 100 mg kapsuli iebsin.
zonisamide

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

Kull kapsula iebsa tafiha 100 mg ta' zonisamide.

3. LISTA TA' ECĆIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Kapsuli iebsin

Folji:

28 kapsula iebsa
56 kapsula iebsa
98 kapsula iebsa
196 kapsula iebsa

Folji b 'Doža Wahda:
 56×1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

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

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

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

Zonisamide Mylan 100 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž.

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 MEDICINALI

Zonisamide Mylan 100 mg kapsuli iebsin
zonisamide

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

Mylan Pharmaceuticals Limited

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. DATA TA' SKADENZA

Lot

5. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

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

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

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

F'dan il-fuljett:

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

1. X'inhu Zonisamide Mylan u għalxiex jintuża

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

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

Zonisamide Mylan jista' jintuża:

- Waħdu ghall-kura ta' puplesiji fl-adulti.
- Ma' mediċini antiepilettici ohrajn ghall-kura ta' puplesiji fl-adulti, adolexxenti u tfal li jkollhom 6 snin jew aktar.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Zonisamide Mylan

Tiħux Zonisamide Mylan:

- Jekk inti allergiku għal zonisamide jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina in Zonisamide Mylan (elenkati fis-sezzjoni 6),
- jekk inti allergiku għal medicini tat-tip sulfonamide. Eżempji jinkludu: antibijotici sulfonamide, dijuretiċi thiazide, u medicini sulfonylurea kontra d-dījabete.

Twissijiet u prekawzjonijiet:

Zonisamide Mylan jaġpartjeni għal grupp ta' mediċini (sulfonamides) li jistgħu jikkawżaw reazzjonijiet allergiċi qawwija, raxx sever tal-ġilda, u disturb 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'mediċini antiepilettici bħal zonisamide, kellhom ħsibijiet li jagħmlu ħsara jew li joqftu lilhom infuħhom. Jekk fi kwalunkwe ħin ikollok dawn il-ħsibijiet, għandek tikkuntattja lit-tabib tiegħek immedjatament.

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

L-użu ta' Zonisamide Mylan jista' jwassal għal livelli għoljin ta' ammonja fid-demm li jistgħu jwasslu għal bidla fil-funzjoni tal-moħħ, speċjalment jekk qed tieħu anke mediciċini oħra li jistgħu jżidu l-livelli tal-ammonja (pereżempju valproate), jekk tbat minn disturb ġenotiku li jikkawża l-akkumulazzjoni żejda tal-ammonja fil-ġisem (disturb fiċ-ċiklu tal-urea), jew jekk għandek problemi tal-fwied. Ghid lit-tabib tiegħek immedjatament jekk thossok bi ngħas jew konfuż, b'mod mhux bħas-soltu.

Kellem lit-tabib jew l-ispiżjar tiegħek qabel tieħu Zonisamide Mylan jekk inti:

- għandek inqas minn 12-il sena għax tista' tkun f'riskju ikbar ta' *tnejha fl-gharaq, accessjoni kkawżata mis-shana, pnewmonja u problemi tal-fwied*. Jekk għandek inqas minn 6 snin, Zonisamide Mylan muhuwiex rakkommandat għalik
- inti anzjan/a, għax id-doża tiegħek ta' Zonisamide Mylan 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 tieħu Zonisamide Mylan (ara sezzjoni 4 Effetti Sekondarji Possibbli)
- tbat minn problemi tal-fwied, għax id-doża tiegħek ta' Zonisamide Mylan jista' jkollha bżonn ta' aġġustament
- għandek problemi tal-ġħajnejn bħal glawkom
- tbat minn problemi tal-kliewi, għax id-doża tiegħek ta' Zonisamide Mylanjista' jkollha bżonn ta' aġġustament
- fil-passat kellek ġebel fil-kliewi, ghax jista' jkollok żieda fir-riskju li jiżviluppaw iktar ġebel fil-kliewi. **Naqqas ir-riskju ta' ġebel fil-kliewi billi tixrob ammont suffiċjenti ta' ilma**
- tgħix f'post jew qiegħed btala f'post fejn it-temp ikun shun. Zonisamide Mylan jista' jikkawża li inti tegħreq inqas, u dan jista' jikkawża żieda fit-temperatura ta' ġismek. **Naqqas ir-riskju ta' shana żejda billi tixrob ammont suffiċjenti ta' ilma u żżomm ruħek frisk**
- tiżen inqas min-normal, jew jekk tlift ħafna piż, għax Zonisamide Mylan jista' jikkawża li titlef iktar piż. Ghid 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, ghid lit-tabib tiegħek qabel ma tieħu Zonisamide Mylan.

Tfal u adolexxenti

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

Prevenzjoni ta' shana eċċessiva u deidrazzjoni fit-tfal

Zonisamide Mylan 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 ħsara fil-moħħ u mewt. It-tfal huma l-aktar f'riskju speċjalment f'temp shun ħafna.

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

- Żomm it-tifel/tifla tiegħek friski, speċjalment f'temp shun ħafna
- It-tifel/tifla għandhom jevitaw eżercizzju fiziku strapazzuż speċjalment meta t-temp ikun shun ħafna
- Agħti lit-tifel/tifla tiegħek ħafna ilma kiesah biex jixorbu
- It-tifel/tifla tiegħek m'għandhomx jieħu kwalunkwe minn dawn il-mediciċini: inhibituri ta' carbonic anhydrase (bħal topiramate u acetazolamide), u mediciċini antikolinergiči (bħal clomipramine, hydroxyzine, diphenhydramine, haloperidol, imipramine and oxybutynin).

Jekk il-ġilda tat-tifel/tifla tiegħek tinhass taħraq ħafna bi ffit jew xejn ġħaraq, iħossuhom konfużi, ikollhom bugħawwieg fil-muskoli, jew jekk it-taħbit tal-qalb jew in-nifs tagħhom isiru mgħażżeġ:

- Hu lit-tifel/tifla f'post frisk u fid-dell
- Xappap il-ġilda tat-tifel/tifla tiegħek b'ilma frisk (mhux kiesah)
- Agħti lit-tifel/tifla tiegħek ilma kiesah biex jixorbu
- Fittex ghajjnuna medika urgjenti.

- 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 Mylan mhuwiex rakkommandat għal tfal li jkollhom piż baxx jew ikollhom aptit żgħir, u għandu jintuża b'kawtela f'dawn li jiżnu inqas minn 20 kg.
- Żieda fil-livell ta' acidu fid-demm u ġebel fil-kliewi: Naqqas dawn ir-riskji billi tiżgura li t-tifel/tifla tiegħek jixorbu ilma biżżejjed u ma jkunux qed jieħdu xi medicina oħra li tista' tikkawża ġebel fil-kliewi (ara Medicini oħra). It-tabib tiegħek se jimmonitorja l-livelli ta' bicarbonate fid-demm u l-kliewi tat-tifel/tifla tiegħek (ara wkoll sezzjoni 4).

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

Medicini oħra u Zonisamide Mylan

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, hadt dan l-ahħar jew tista' tieħu xi medicina oħra, anki dawk mingħajr riċetta.

- Zonisamide Mylan għandu jintuża b'attenzjoni fl-adulti meta jittieħed ma' medicini, bħal topiramate jew acetazolamide. Fit-tfal, din il-kombinazzjoni mhijiex rakkomandata.
- Zonisamide Mylan jista' possibbilm iżid il-livelli ta' medicini bħal digoxin u quinidine fid-demm tiegħek, u għalhekk tnaqqis fid-doża jista' jkun meħtieg.
- Medicini oħra bħal phenytoin, carbamazepine, phenobarbitone u rifampicin jistgħu jnaqqusu l-livelli ta' Zonisamide Mylan fid-demm tiegħek, li jista' jkun jeħtieg aġġustament fid-doża tiegħek ta' Zonisamide Mylan.

Zonisamide Mylan ma' ikel u xorb

Zonisamide Mylan jista' jittieħed ma' l-ikel jew mingħajr l-ikel.

Tqala, treddiġi u fertilità

Jekk inti mara f'et-ġiżu li jista' jkollok it-tfal, għandek tuża kontraċettiv effettiv meta tkun qed tieħu, u għal xahar wara li tkun waqaft tieħu Zonisamide Mylan.

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 tieħu Zonisamide Mylan matul it-tqala tiegħek biss jekk it-tabib tiegħek jgħidlek biex tagħmel hekk. Ir-riċerka wriet riskju ogħla ta' difetti tat-tweliż fit-tfal ta' nisa li jkunu qed jieħdu medicini anti-epilettici. Ir-riskju ta' difetti fit-tweliż jew disturbi tal-iż-żvilupp newroloġiku (problemi fl-iż-żvilupp tal-moħħ) għat-taqleb tiegħek wara li tieħu Zonisamide Mylan waqt it-tqala tiegħek mhux magħruf. Studju wera li trabi li twieldu lil ommijiet li kienu qed jużaw zonisamide matul it-tqala, kienu iż-ġiġ milli mistenni għall-eti taħbi fit-tweliż, meta mqabbla ma' trabi li twieldu lil ommijiet ikkurati b'lamo trigħiwa waħdu. Aċċerta ruħek li inti tkun kompletament infurmata dwar ir-riskji u l-benefiċċi tal-użu ta' zonisamide għall-epilessija matul it-tqala.

Treddax waqt li tkun qed tieħu Zonisamide Mylan, jew għal xahar wara li tieqaf tieħu Zonisamide Mylan.

M'homm 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 Mylan jista' jaffettwa l-konċentrazzjoni tiegħek u l-ħila tiegħek li tirreagħixxi/tirrispondi, u jista' jikkawżalek in-nghas, partikularment fil-bidu tal-kura tiegħek jew wara li d-doża tiegħek tiżid-dieblek. Oqghod attent b'mod speċjali meta tkun qed issuq jew thaddem il-makkinarju, jekk Zonisamide Mylan jaffettwak b'dan il-mod.

Zonisamide Mylan fiha sodium

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

3. Kif għandek tieħu Zonisamide Mylan

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

Id-doża rakkodata għall-adulti

Meta tieħu Zonisamide Mylan waħdu:

- Id-doża tal-bidu hi ta' 100 mg li tittieħed darba kuljum.
- Din tista' tiżdied b'sa 100 mg f'intervalli ta' ġimaginej.
- Id-doża rakkodata hi ta' 300 mg kuljum.

Meta tieħu Zonisamide Mylan ma' mediċini antiepilettici oħrajn:

- Id-doża normali tal-bidu hi ta' 50 mg kuljum li tittieħed f'żewġ doži ta' 25 mg.
- Din tista' tiżdied sa 100 mg f'intervalli ta' ġimgha jew ġimaginej.
- Id-doża rakkodata 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 anjan/a, jew qed tħalli 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 tittieħed darba kuljum.
- Din tista' tiżdied b'1 mg għal kull kg ta' piż tal-ġisem f'intervalli ta' minn ġimgha sa ġimaginej.
- Id-doża rakkodata 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 doža minnhom tkun l-iktar baxxa) li tittieħed darba kuljum.

Eżempju: Tifel/tifla li jiżnu 25 kg għandhom jieħdu 25 mg darba kuljum għall-ewwel ġimħa, u mbagħad iżi id-doża ta' kuljum b'25 mg fil-bidu ta' kull ġimħa sakemm tintħahaq doža ta' kuljum bejn 150 sa 200 mg.

Jekk thoss li l-effett ta' Zonisamide Mylan hu qawwi jew dghajjef wisq, kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.

- Il-kapsuli Zonisamide Mylan għandhom jinbelgħu sħaħ flimkien mal-ilma.
- Tomgħodx il-kapsuli.
- Zonisamide Mylan jista' jittieħed darba jew darbtejn kuljum, skont kif jgħidlek it-tabib tiegħek.
- Jekk tieħu Zonisamide Mylan darbtejn kuljum, fu nofs id-doża ta' kuljum filgħodu u n-nofs l-ieħor filgħaxija.

Jekk tieħu aktar Zonisamide Mylan milli suppost

Jekk forsi tieħu iktar Zonisamide Mylan milli suppost, għid lil xi persuna li qed tieħu ħsiebek (xi qarib jew ħabib/a), lit-tabib tiegħek jew l-ispiżjar immedjatament, jew ikkuntattja l-eqreb dipartiment tal-emerġenza ta' l-isptar, u fuu l-mediċina miegħek. Jista' jaqbdek in-nghas u tista' tintilef minn sensik.

Tista' wkoll, ikollok uġiġħ fl-istonku, kontrazzjoni tal-muskoli, ċaqlieq tal-ġħajnejn, ħass hażin, ikollok taħbi tal-qalb aktar bil-mod, u funzjoni mnaqqsa għat-tħejid tan-nifs u tal-kliewi. Tippruvax issuq.

Jekk tinsa tieħu Zonisamide Mylan

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

Jekk tieqaf tieħu Zonisamide Mylan

- Zonisamide Mylan hu maħsub biex jittieħed bħala mediciena fuq tul ta' żmien. Tnaqqas id-doża tiegħek jew tieqaf tieħu l-mediciena hliex jgħid jekk it-tabib jgħid biex tagħmel hekk.
- Jekk it-tabib tiegħek jagħġi parir biex tieqaf tieħu Zonisamide Mylan, id-doża tiegħek ta' Zonisamide Mylan ser titnaqqas gradwalment biex tnaqqas ir-riskju ta' iktar puplesiji.

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

4. Effetti sekondarji possibbi

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

Zonisamide Mylan jappartieni għal grupp ta' mediciini (sulfonamides) li jistgħu jikkawżaw reazzjonijiet allerġiči severi, raxx sever tal-ġilda, u disturbi tad-demm, li b'mod rari ħafna jistgħu jkunu fatali.

Ikkuntattja it-tabib tiegħek immedjatament jekk:

- ikollok diffikultà biex tieħu n-nifs, wiċċi, xuffstejn jew ilsien minfuħin, jew raxx sever tal-ġilda, għax dawn is-sintomi jiġi jidher li inti għandek reazzjoni allerġika severa
- ikollok sinjal ta' shana eċċessiva – temperatura tal-ġisem għolja, iż-żda bi ffit jew xejn għaraq, taħbi tal-qalb u nifs mgħaqgħġel, bugħawwieg, u konfużjoni
- ikollok ġsibbijiet li tweġġġa' jew toqtol lilek innifsek. Ghadd żgħir ta' persuni li kienu kkurati b'antiepilettici bħal Zonisamide Mylan kellhom ġsibbijiet li jweġġgħu jew joqtlu lilhom infuħhom
- għandek uġiġħ fil-muskoli jew sensazzjoni ta' dghajnejha, għax dan jaġi jista' jkun sinjal ta' kollass anormali tal-muskoli li jista' twassal għal problemi tal-kliewi
- jekk ikollok uġiġħ għal għarrieda f'dahrek jew fl-istonku, ikollok uġiġħ meta tagħmel l-awrina jew jekk tinnota demm fl-awrina, għax dan jaġi jista' jkun sinjal ta' ġebel fil-kliewi
- tiżviluppa problemi bil-vista bħal uġiġħ fl-ġħajnejn jew vista mċajpra waqt li qed tieħu zonisamide.

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

- ikollok raxx tal-ġilda mhux spjegabbli, għax dan jaġi jista' jiż-żiġi l-ġilda
- thossok għajjen b'mod mhux tas-soltu jew ikollok id-deni, ikollok uġiġħ fil-grizzejn, glandoli minfuħin, jew issib li titbengel iktar facilment, għax jista' jfisser li għandek disturb fid-demm
- ikollok sinjal ta' żieda fil-livell ta' aċċidu fid-demm, uġiġħ ta' ras, ġedla, qtugħi ta' nifs u nuqqas t'apptit. It-tabib tiegħek għandu mnejn irid jipprova kif-kompli jew jittratta dawn is-sintomi.

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

L-iktar effetti sekondarji komuni ta' Zonisamide Mylan huma ħfief: Dawn isehħu 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' dawk deskritti hawn taħt, bl-eċċeżżjonijiet li ġejjin: pnevmonja, deidrazzjoni, tnaqqis fl-ġħaraq (komuni) u enzimi mhux normali tal-fwied (mhux komuni), infezzjoni fil-parti tan-nofs tal-widna, uġiġħ fil-grizzejn, infezzjoni fis-sinus u fis-sider, sogħla, tinfagħar, imnieħer inixxi, uġiġħ fl-istonku, rimettar, raxx, ekżema u deni.

Komuni hafna (jistgħu 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 (jistgħu jaffettwaw sa 1 minn kull 10 persuni):

- diffikutà ta' irqad, ħsibijiet strambi jew mhux tas-soltu, thoss sensazzjoni ansjuż jew emozzjonali
- ħsibijiet li jdumu ma jiġu, telf ta' konċentrazzjoni, abnormalitajiet fid-diskors, sensazzjoni anormali fil-ġilda (sensazzjoni bħal qisu xi ħadd qed iniggżeek bil-labar), roghda, moviment involontarju tal-ġħajnejn ġebel fil-kliewi
- raxx tal-ġilda, ħakk, reazzjonijiet allergiċi, deni, għeja, sintomi bħal ta' l-influwenza, telf ta' xagħar
- ekkimoži (tbengħila żgħira kkawżata minn demm li jnixxi minn vini fil-ġilda)
- telf ta' piż, nawsea, indigestjoni, uġiġi fl-istonku, dijarea (ippurgar maħlul), stitikezza.
- nefha tas-saqajn u tar-riglejn.
- rimettar
- tibdil fil-burdata
- žieda fil-livelli tal-kreatinina fid-demm (skart prodott li l-kliewi tiegħek normalment għandhom inċ-ċhu)
- žieda fil-livelli ta' certi enzimi tal-fwied fid-demm.

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

- rabja, aggressjoni, ħsibijiet ta' suwiċidju, attentat ta' suwiċidju
- infjammazzjoni fil-bużżeeqa 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-teħid tan-nifs
- alluċinazzjonijiet
- testijiet tal-awrina b'riżultati mhux normali.

Rari hafna (jistgħu 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).qtugħi ta' nifs, infjammazzjoni tal-pulmuni
- infjammazzjonijiet tal-frixa (uġiġi 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 uġiġi jew dgħjufija fil-muskoli tiegħek) li jista' twassal għal problemi tal-kliewi
- glandoli minfuħin, disturbi fid-demm (tnaqqis fin-numru ta' celluli tad-demm, li jista' jagħmel l-infezzjoni iktar possibbli u jista' jgiegħlek tidher pallidu, thossok għajjen u li għandek id-deni, u titbengel aktar faċilment)
- tnaqqis fl-ġħaraq, thoss hafna shana.
- problemi fl-awrina tiegħek
- žieda 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-ġħajnejn li jikkawża žieda fil-pressjoni fl-ġħajnejn. Jistgħu jseħħu wġiġi fl-ġħajnejn, vista mċajpra jew tnaqqis fil-vista li jistgħu jkunu sinjalji ta' glawkoma.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħżeen Zonisamide Mylan

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

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

Din il-mediċina m'għandhiex bżonn hażna speċjali.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Zonisamide Mylan

Zonisamide Mylan 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: gelatina 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: gelatina 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: gelatina u titanium dioxide (E171)
- linka tal-istampar: shellac, black iron oxide (E172) u potassium hydroxide.

Kif jidher Zonisamide Mylan u l-kontenut tal-pakkett

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

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

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

Zonisamide Mylan 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 Mylan 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-daqsjiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Mylan Pharmaceuticals Limited

Damastown Industrial Park,

Mulhuddart, Dublin 15,

DUBLIN

L-Irlanda

Manifattur

Noucor Health, S.A.

Av. Camí Reial 51–57

08184 Palau-Solita i Plegamans – Barcelona

Spanja

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

België/Belgique/Belgien

Mylan bvba/sprl

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

Lietuva

Mylan Healthcare UAB

Tel: + 370 5 205 1288

България

Майлан ЕООД

Тел.: + 359 2 44 55 400

Luxembourg/Luxemburg

Mylan bvba/sprl

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

(Belgique/Belgien)

Česká republika

Viatris CZ s.r.o.

Tel: + 420 222 004 400

Magyarország

Mylan EPD Kft

Tel.: + 36 1 465 2100

Danmark

Viatris ApS

Tlf: + 45 28 11 69 32

Malta

V.J. Salomone Pharma Ltd

Tel: + 356 21 22 01 74

Deutschland

Viatris Healthcare GmbH

Tel: + 49 800 0700 800

Nederland

Mylan BV

Tel: + 31 (0)20 426 3300

Eesti

BGP Products Switzerland GmbH Eesti filial

Tel: + 372 6363 052

Norge

Viatris AS

Tlf: + 47 66 75 33 00

Ελλάδα

Generics Pharma Hellas ΕΠΕ

Tηλ: + 30 210 993 6410

Österreich

Arcana Arzneimittel GmbH

Tel: + 43 1 416 2418

España
Viatris Pharmaceuticals S.L.U.
Tel: + 34 900 102 712

France
Viatris Santé
Tél: + 33 4 37 25 75 00

Hrvatska
Viatris Hrvatska d.o.o.
Tel: + 385 1 23 50 599

Ireland
Mylan Ireland Limited
Tel: +353 1 8711600

Ísland
Icepharma hf.
Sími: + 354 540 8000

Italia
Mylan Italia S.r.l.
Tel: + 39 02 612 46921

Kύπρος
Varnavas Hadjipanayis Ltd
Τηλ: + 357 2220 7700

Latvija
Mylan Healthcare SIA
Tel: + 371 676 055 80

Polska
Mylan 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
Viatris d.o.o.
Tel: + 386 1 23 63 180

Slovenská republika
Viatris Slovakia s.r.o.
Tel: + 421 2 32 199 100

Suomi/Finland
Viatris Oy
Puh/Tel: + 358 20 720 9555

Sverige
Viatris AB
Tel: + 46 855 522 750

United Kingdom (Northern Ireland)
Mylan IRE Healthcare Limited
Tel: + 353 18711600

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

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