

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Pramipexole Teva 0.088 mg pilloli
Pramipexole Teva 0.18 mg pilloli
Pramipexole Teva 0.35 mg pilloli
Pramipexole Teva 0.7 mg pilloli

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Pramipexole Teva 0.088 mg pilloli

Kull pillola fiha 0.125 mg ta' pramipexole dihydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 0.088 mg ta' pramipexole.

Pramipexole Teva 0.18 mg pilloli

Kull pillola fiha 0.25 mg ta' pramipexole dihydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 0.18 mg ta' pramipexole.

Pramipexole Teva 0.35 mg pilloli

Kull pillola fiha 0.5 mg pramipexole dihydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 0.35 mg ta' pramipexole.

Pramipexole Teva 0.7 mg pilloli

Kull pillola fiha 1.0 mg pramipexole dihydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 0.7 mg ta' pramipexole.

Jekk jogħġgbok innota:

Id-doži ta' pramipexole kif ippubblikati fil-letteratura jirreferu għas-sura tal-melħ. Għalhekk, id-doži ser ikunu espresso f'termini kemm ta' bażi ta' pramipexole u ta' melħ ta' pramipexole (fil-parentesi).

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola

Pramipexole Teva 0.088 mg pilloli

Pillola tonda, wiċċi catt b'xifer imżeržaq, b'dijametru ta' 5.55 mm, intaljat b'"93" fuq naħha waħda u "P1" fuq in-naħha l-oħra .

Pramipexole Teva 0.18 mg pilloli

Pillola bajda, tonda, b'wiċċi catt b'xifer imżeržaq, b'dijametru ta' 7.00 mm, intaljata b'"P2" fuq "P2" fuq in-naħha b'sinjal imnaqqax u "93" fuq in-naħha l-oħra. Il-pilloli jistgħu jinqasmu min-nofs.

Pramipexole Teva 0.35 mg pilloli

Pilloli bojod għal ofwajt, ovali, imbuzzati fuq iż-żewġ naħat li fuqhom hemm intaljat 9 b'mod vertikali mal-linja tas-sinjal imnaqqax u 3 fuq in-naħha mnaqqxa u 8023 fuq in-naħha l-oħra. Il-pilloli jistgħu jinqasmu min-nofs.

Pramipexole Teva 0.7 mg pilloli

Pillola bajda, tonda, b'wiċċi catt b'xifer imżeržaq, b'dijametru ta' 8.82 mm, intaljata b'"8024" fuq "8024" fuq in-naħha b'sinjal imnaqqax u "93" fuq in-naħha l-oħra. Il-pilloli jistgħu jinqasmu min-nofs.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Pramipexole Teva huwa indikat f'adulti għall-kura tas-sinjali u tas-sintomi tal-marda idjopatika ta' Parkinson, wahdu (mingħajr levodopa) jew flimkien ma' levodopa, i.e. matul il-kors tal-marda, sal-istadji aħħar fejn l-effett ta' levodopa jonqos ħafna jew isir inkonsistenti u jseħħu fluttwazzjonijiet tal-effett terapewtiku (fl-aħħar tad-doża jew fluttwazzjonijiet "on off").

Pramipexole Teva hu indikat fl-adulti għall-kura sintomatika tas-Sindrome tar-Riglejn Irrekwi li idjopatiku li jkun minn moderat sa sever f'doži sa 0.54 mg ta' baži (0.75 mg ta' melħ) (ara sezzjoni 4.2).

4.2 Pożoġija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożoġija

Il-marda ta' Parkinson

Id-doża ta' kuljum tingħata f'doži maqsumin indaqs 3 darbiet kuljum.

Kura inizjali

Id-doži għandhom jiżdiedu gradwalment minn doža tal-bidu ta' 0.264 mg ta' baži (0.375 mg ta' melħ) kuljum u mbagħad jiżdiedu kull 5 - 7 ijiem. Bil-patt li l-pazjenti ma jkollhomx effetti mhux mixtieqa li ma jkunux jistgħu jittolleraw, id-doża għandha tkun ittitrata biex jintlaħaq l-effett terapewtiku massimu.

Skeda ta' doža li tiżdied ta' Pramipexole Teva				
Ġimgħa	Doža (mg ta' baži)	Doža Totali ta' Kuljum (mg ta' baži)	Doža (mg ta' melħ)	Doža Totali ta' Kuljum (mg ta' melħ)
1	3 x 0.088	0.264	3 x 0.125	0.375
2	3 x 0.18	0.54	3 x 0.25	0.75
3	3 x 0.35	1.1	3 x 0.5	1.50

Jekk ikun hemm bżonn ta' żieda fid-doża, id-doża ta' kuljum għandha tiżdied b' 0.54 mg ta' baži (0.75 mg ta' melħ) f'intervalli ta' darba f'ġimgħa sa doža massima ta' 3.3 mg ta' baži (4.5 mg ta' melħ) kuljum.

Madankollu, wieħed għandu jinnota li l-inċidenza tan-nġħas tiżdied f'doži ogħla minn 1.5 mg (ta' melħ) kuljum (ara sezzjoni 4.8).

Kura ta' manteniment

Id-doża individwali ta' pramipexole għandha tkun fil-medda ta' 0.264 mg ta' baži (0.375 mg ta' melħ) sa massimu ta' 3.3 mg ta' baži (4.5 mg ta' melħ) kuljum. Matul il-perjodu li fih id-doża kienet qed tiżdied fi studji importanti ħafna, l-effikaċja kienet osservata meta bdiet tittieħed doža ta' kuljum ta' 1.1 mg ta' baži (1.5 mg ta' melħ). Aġġustamenti addizzjonali fid-doża għandhom isiru skont ir-rispons kliniku u l-okkorrenza ta' reazzjonijiet avversi. Fil-provi kliniči, madwar 5% tal-pazjenti kienu kkurati b'doži li kienu taħt 1.1 mg tal-baži (1.5 mg ta' melħ). Fil-marda ta' Parkinson fl-istadju avvanzat, doži ta' pramipexole, ogħla minn 1.1 mg tal-baži (1.5 mg ta' melħ) kuljum jistgħu jkunu utli f'pazjenti fejn it-tnaqqis tat-terapija ta' levodopa jkun intenzjonat. Hu rakkomandat li d-doża ta' levodopa titnaqqas kemm matul il-perjodu meta d-doża tkun qed tiżdied, kif ukoll matul il-kura ta' manteniment bi Pramipexole Teva, skont ir-reazzjonijiet fil-pazjenti individwali (ara sezzjoni 4.5).

Twaqqif tat-trattament

It-twaqqif f'daqqa tat-terapija dopaminerġika jista' jwassal għall-iżvilupp tas-Sindrome malinn newroleptiku jew tas-sindrom tat-twaqqif ta' agonist ta' dopamine. Pramipexole għandu jitnaqqas gradwalment b'rata ta' 0.54 mg ta' baži (0.75 mg ta' melħ) kuljum sakemm id-doża ta' kuljum tkun

tnaqqset għal 0.54 mg ta' baži (0.75 mg ta' melħ). Wara dak il-perjodu, id-doża għandha titnaqqas b'0.264 mg ta' baži (0.375 mg ta' melħ) kuljum (ara sezzjoni 4.4). Is-sindrome tat-twaqqif ta' agonist ta' dopamine xorta tista' tiġi osservata waqt it-tnaqqis bil-mod għax-xejn tat-trattament u tista' tkun meħtiega żieda temporanja fid-doża qabel ma jitkompla t-tnaqqis bil-mod għax-xejn (ara sezzjoni 4.4).

Indeboliment renali

L-eliminazzjoni ta' pramipexole tiddependi fuq il-funzjoni renali. L-iskeda tad-doża li ġejja hi ssuġġerita għall-bidu tat-terapija:

Pazjenti bi tneħħija tal-kreatinina ta' aktar minn 50 ml/min ma jeħtiegu l-ebda tnaqqis fid-doża ta' kuljum jew fil-frekwenza tad-dożagg.

F'pazjenti bi tneħħija tal-kreatinina ta' bejn 20 u 50 ml/min, id-doża inizjali ta' kuljum ta' Pramipexole Teva għandha tingħata f'żewġ doži maqsumin, li jibdew minn 0.088 mg ta' baži (0.125 mg ta' melħ) darbtejn kuljum (0.176 mg ta' baži/0.25 mg ta' melħ kuljum). M'għandhiex tinqabeż doża massima ta' kuljum ta' 1.57 mg ta' baži ta' pramipexole (2.25 mg ta' melħ).

F'pazjenti bi tneħħija tal-kreatinina ta' inqas minn 20 ml/min, id-doża ta' kuljum ta' Pramipexole Teva għandha tingħata f'doża waħda, li tibda b'0.088 mg ta' baži (0.125 mg ta' melħ) kuljum. M'għandhiex tinqabeż doża massima ta' kuljum ta' 1.1 mg ta' baži ta' pramipexole (1.5 mg ta' melħ).

Jekk il-funzjoni renali tonqos matul it-terapija ta' manteniment, id-doża ta' kuljum ta' Pramipexole Teva għandha titnaqqas bl-istess percenwali bħat-tnaqqis fit-tneħħija tal-kreatinina, i.e. jekk it-tneħħija tal-kreatinina tonqos bi 30%, allura d-doża ta' kuljum ta' Pramipexole Teva għandha titnaqqas bi 30%. Id-doża ta' kuljum tista' tingħata f'żewġ doži maqsumin jekk it-tneħħija tal-kreatinina tkun bejn 20 u 50 ml/min, u bħala doża waħda kuljum jekk it-tneħħija tal-kreatinina tkun inqas minn 20 ml/min.

Indeboliment epatiku

Aġġustament fid-doża f'pazjenti b'insuffiċjenza epatika probabbilment ma jkunx meħtieg, għax madwar 90% tas-sustanza attiva titneħħha minn ġol-kliewi. Madankollu, l-influwenza potenzjali ta' insuffiċjenza epatika fuq il-farmakokinetika ta' Pramipexole Teva ma kinitx investigata.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effiċċa ta' Pramipexole Teva fit-tfal li għandhom inqas minn 18-il sena għadhom ma gewx determinati s'issa.

M'hemm l-ebda użu rilevanti ta' Pramipexole Teva fil-popolazzjoni pedjatrika għal indikazzjoni tal-marda ta' Parkinson.

Sindrome tar-Riġlejn Irrekwietai

Id-doża tal-bidu rakkomodata ta' Pramipexole Teva hi ta' 0.088 mg ta' baži (0.125 mg ta' melħ) li tittieħed darba kuljum 2-3 sīghat qabel hin il-irqad. Għal pazjenti li jkunu jeħtiegu solliev sintomatiku addizzjonali, id-doża tista' tiżid die kull 4-7 t'ijiem sa massimu ta' 0.54 mg ta' baži (0.75 mg ta' melħ) kuljum (kif muri fit-tabella hawn taħt). Għandha tintuża l-inqas doża effettiva (ara sezzjoni 4.4). *Sindrome ta' awmentazzjoni tar-riġlejn irrekwietai.*

Skeda tad-Doża ta' Pramipexole Teva		
Pass tat-Titrazzjoni	Doża ta' Filgħaxija Darba Kuljum (mg ta' baži)	Doża ta' Filgħaxija Darba Kuljum (mg ta' melħ)
1	0.088	0.125
2*	0.18	0.25
3*	0.35	0.50
4*	0.54	0.75

* jekk meħtieg

Ir-rispons tal-pazjent għandu jkun evalwat wara 3 xhur ta' kura, u l-ħtieġa għat-tkomplija tal-kura għandha tkun ikkunsidrata mill-ġdid. Jekk il-kura tkun interrotta għal aktar minn ffit jiem, din għandha terġa' tinbeda mill-ġdid permezz ta' titrazzjoni tad-doża kif spjegat hawn fuq.

Twaqqif tal-kura

Minħabba li d-doża ta' kuljum għall-kura tas-Sindrome tar-Riglejn Irrekwieta ma taqbiżx 0.54 mg ta' baži (0.75 mg ta' melħ), Pramipexole Teva jista' jitwaqqaf f'daqqa mingħajr ma jkun hemm twaqqif gradwali. Fi prova li damet 26 ġimgħa, ikkontrollata bi plaċebo, kien osservat rebound ta' sintomi RLS (aggravar fis-severità tas-sintomi meta mqabbel mal-linja baži) f'10% tal-pazjenti (14 minn 135) wara t-twaqqif f'daqqa tal-kura. Instab li dan l-effett kien simili fid-doži kollha.

Indeboliment renali

L-eliminazzjoni ta' pramipexole tiddependi fuq il-funzjoni renali. Pazjenti bi tneħħija tal-krejatinina ta' aktar minn 20 ml/min ma jehtieġu l-ebda tnaqqis fid-doża ta' kuljum.

L-użu ta' Pramipexole Teva ma kienx studjat f'pazjenti fuq l-emodijalisi, jew f'pazjenti b'indeboliment renali sever.

Indeboliment epatiku

L-aġġustament fid-doża f'pazjenti b'insuffiċjenza epatika probabbilment mhuwiex meħtieġ, għax madwar 90% tas-sustanza attiva assorbita titneħħha minn ġol-kliewi.

Popolazzjoni pedjatrika

Pramipexole Teva mhux rakkommandat għall-użu fit-tfal u fl-adolexxenti taħt it-18-il sena, minħabba nuqqas ta' *data* dwar is-sigurtà u l-effikaċja.

Disturb ta' Tourette

Popolazzjoni pedjatrika

Pramipexole Teva mhuwiex rakkommandat għall-użu fi tfal u adolexxenti taħt l-età ta' 18-il sena, għax l-effikaċja u s-sigurtà għadhom ma ġewx determinati s'issa f'din il-popolazzjoni. Pramipexole Teva m'għandux jintuża fi tfal jew adolexxenti bid-Disturb ta' Tourette minħabba bilanċ negattiv ta' beneficiċju-riskju għal dan id-disturb (ara sezzjoni 5.1).

Metodu ta' kif għandu jingħata

Il-pilloli għandhom jittieħdu mill-ħalq, jinbelgħu mal-ilma, u jistgħu jittieħdu mal-ikel jew fuq stonku vojt.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Meta tingħata riċetta għal Pramipexole Teva lil pazjent bil-marda ta' Parkinson li jkollu indeboliment renali, hu ssuġġerit li tingħata doża mnaqqsa skont kif spjegat f'sezzjoni 4.2

Alluċinazzjoni

L-alluċinazzjoni huma effett sekondarju magħruf tal-kura b'agonisti ta' dopamine u b'levodopa. Il-pazjenti għandhom ikunu infurmati li alluċinazzjoni (l-aktar viżwali) jistgħu jseħħu.

Diskensija

Fl-istadju avvanzat tal-marda ta' Parkinson, fil-kura kkombinata b'levodopa, id-diskinesija tista' sseħħ matul it-titrazzjoni inizjali ta' Pramipexole Teva. Jekk din isseħħ, id-doža ta' levodopa għandha titnaqqas.

Distonja

Distonja axjali, inkluż l-*antecollis*, il-*campnocormia* u l-*pleurothotonus* (il-Marda ta' Pisa) xi kultant għiet irrapprtata f'pazjenti bil-marda tal-Parkinson, wara inizjazzjoni jew żieda inkrementali fid-doža ta' pramipexole. Minkejja li d-distonja tista' tkun sintomu tal-marda tal-Parkinson, is-sintomi f'dawn il-pazjenti tjiebu wara t-tnejjix jew l-irtirar ta' pramipexole. Jekk isseħħ distonja, ir-regim ta' medikazzjoni dopaminergika għandu jiġi rivedut u għandu jiġi kkunsidrat aġġustament fid-doža ta' pramipexole.

Irqad li jiġi għal għarrieda u ngħas

Pramipexole kien assocjat ma' ngħas u episodji ta' rqad li jiġi f'daqqa, partikularment f'pazjenti bil-marda ta' Parkinson. L-irqad li jiġi f'daqqa waqt l-attivitàajiet ta' kuljum, f'xi każijiet mingħajr ma dak li jkun ikun konxju tiegħu jew ikollu xi sinjali ta' twissija, kien irrapprtata b'mod mhux komuni. Il-pazjenti jridu jkunu infurmati b'dan u jkunu avżati biex joqogħu attenti waqt is-sewqan jew waqt it-thaddim tal-magni matul il-kura bi Pramipexole Teva. Pazjenti li kellhom ngħas u/jew episodju ta' rqad li jiġi f'daqqa, m'għandhomx isuqu jew iħaddmu magni. Flimkien ma' dan, tnaqqis tad-doža jew it-twaqqif tat-terapija jistgħu jiġi kkunsidrat. Minhabba l-possibbiltà ta' effetti addittivi, għandha tingħata attenzjoni meta l-pazjenti jkunu qed jieħdu prodotti mediċinali sedattivi oħrajn jew alkohol flimkien ma' pramipexole (ara sezzjonijiet 4.5, 4.7 u sezzjoni 4.8).

Disturb fil-kontroll tal-impulsi

Il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati regolarment għall-iżvilupp ta' disturbi fil-kontroll tal-impulsi. Il-pazjenti u dawk li jieħdu ħsiebhom għandhom jiġu avżati li sintomi fl-imġiba ta' disturbi fil-kontroll tal-impulsi li jinkludu logħob patologiku tal-azzard, żieda fil-libido, ipersesswalità, infiq jew xiri bl-addoċċ, li wieħed jekkol bl-addoċċ u li wieħed jekkol b'mod kompulsiv jistgħu jseħħu f'pazjenti kkurati b'agonisti ta' dopamine li jinkludi Pramipexole Teva. It-tnejjix fid-doža/it-twaqqif gradwali għandu jkun ikkunsidrat jekk jiżviluppaw dawn is-sintomi.

Manija u delirju

Il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati regolarment għall-iżvilupp ta' manija u delirju. Il-pazjenti u dawk li jieħdu ħsiebhom għandhom ikunu konxji li l-manija u d-delirju jistgħu jseħħu f'pazjenti kkurati bi pramipexole. It-tnejjix fid-doža/it-twaqqif gradwali għandu jkun ikkunsidrat jekk jiżviluppaw dawn is-sintomi.

Pazjenti b'disturbi psikotici

Pazjenti b'mard psikotiku għandhom ikunu kkurati b'agonisti ta' dopamine biss jekk il-benefiċċju potenzzjali jiżboq ir-riskji.

L-ghoti ta' prodotti mediċinali antipsikotici flimkien ma' pramipexole għandu jkun evitat (ara sezzjoni 4.5).

Monitoraġġ oftalmoloġiku

Monitoraġġ oftalmoloġiku hu rakkomandat f'intervalli regolari jew jekk isehħu anormalitajiet fil-vista.

Mard kardjovaskulari sever

F'każ ta' mard kardjovaskulari sever, għandha tingħata attenzjoni. Hu rakkomandat li jsir monitoraġġ tal-pressjoni tad-demm, b'mod speċjali fil-bidu tal-kura, minħabba r-riskju ġeneral ta' pressjoni tad-demm baxxa li tiddeppendi mill qagħda assoċjata mat-terapija dopaminergika.

Sindromu malinn newroleptiku

Sintomi li jissu ġerixxu sindrome mallin newroleptiku kienu rappurtati mat-twaqqif f'daqqa tat-terapija dopaminergika (ara sezzjoni 4.2).

Sindrome tat-twaqqif tat-trattament b'agonist ta' dopamine (DAWS - Dopamine agonist withdrawal syndrome)

DAWS giet irappurtata b'agonisti ta' dopamine, inkluż pramipexole (ara sezzjoni 4.8). Biex jitwaqqaf it-trattament f'pazjenti bil-marda ta' Parkinson, pramipexole għandu jitnaqqas bil-mod għax-xejn (ara sezzjoni 4.2). *Data* limitata tissuġġerixxi li pazjenti b'disturbi fil-kontroll tal-impulsi u dawk li jirċievu doża għolja ta' kuljum u/jew dozi kumulattivi għoljin ta' agonisti ta' dopamine jistgħu jkunu f'riskju oħla li jiżviluppaw DAWS. Sintomi ta' rtirar jistgħu jinkludu apatija, ansjetà, depressjoni, għeja, għaraq u ugħiġ u ma jirrispondux għal levodopa. Qabel ma jitnaqqas bil-mod għax-xejn u l-waqfien ta' pramipexole, il-pazjenti għandhom jiġi mmonitorjati mill-qrib waqt it-tnejħa bil-mod għax-xejn u l-waqfien. F'każ ta' sintomi ta' rtirar severi u/jew persistenti, jista' jiġi kkunsidrat għoti mill-ġdid temporanju ta' pramipexole bl-inqas doża effettiva.

Sindrome ta' awmentazzjoni tar-Riglejn Irrekwi

It-trattament tas-Sindrome tar-Riglejn Irrekwi bi pramipexole jista' jirriżulta f'awmentazzjoni.

Awmentazzjoni tirreferi għall-bidu aktar kmieni tas-sintomi fil-ghaxxija (jew anke wara nofsinhar), zieda fis-sintomi, u l-firxa tas-sintomi biex jinvolvu estremitajiet oħrajn.

Ir-riskju ta' awmentazzjoni jista' jiżdied b'doża oħla. Qabel it-trattament, il-pazjenti għandhom jiġi infurmati li tista' sseħħ awmentazzjoni u għandhom jingħataw parir biex jikkuntattjaw lit-tabib tagħhom jekk jesperjenzaw sintomi ta' awmentazzjoni. Jekk ikun hemm suspett ta' awmentazzjoni, għandu jiġi kkunsidrat aġġustament fid-doża għall-inqas doża effettiva, jew twaqqif ta' pramipexole (ara sezzjoni 4.2 u 4.8).

Eċċipjenti

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

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

Twaħħil mal-proteina tal-plažma

Pramipexole jeħel fit-tnejha hafna mal-proteini fil-plažma (< 20 %), u ftit bijotrasformazzjoni tīgi osservata fil-bniedem. Għalhekk, l-interazzjonijiet ma' prodotti mediċinali oħrajn li jaffettaw it-twaħħil mal-proteini fil-plažma jew l-eliminazzjoni permezz tal-bijotrasformazzjoni, mhumiex mistennija.

Minħabba li l-antikolinergici huma eliminati primarjament permezz tal-bijotrasformazzjoni, il-potenzjal għal interazzjoni hu limitat, għalkemm interazzjoni mal-antikolinergici ma għietx investigata. M'hemm l-ebda interazzjoni farmakokinetika b'selegiline u b'levodopa.

Inhibituri/kompetituri tal-passaġġ tal-eliminazzjoni renali attiva

Cimetidine naqqas it-tnejħha renali ta' pramipexole b'madwar 34 %, preżumibilment permezz tal-inhibizzjoni tas-sistema tat-trasport li tnejha l-ketajins tat-tubuli renali. Għalhekk, prodotti mediċinali li huma inhibituri ta' dan il-passaġġ attiv tal-eliminazzjoni renali, jew li jkunu mneħħija permezz ta' dan il-passaġġ, bħal cimetidine, amantadine, mexiletine, zidovudine, cisplatin, quinine, u procainamide, jistgħu jinteraġixxu ma' pramipexole, u dan jirriżulta fi tnejħha mnaqqsa ta' pramipexole. It-tnejħha permezz fid-doża ta' pramipexole għandu jkun ikkunsidrat meta dawn il-prodotti mediċinali jingħataw fl-istess hin ma' Pramipexole Teva.

Kombinazzjoni ma' levodopa

Meta Pramipexole Teva jingħata flimkien ma' levodopa, hu rakkmandat li d-doża ta' levodopa titnaqqas u li d-doża ta' prodotti mediċinali oħrajn kontra l-marda ta' Parkinson tinżamm kostanti, filwaqt li d-doża ta' Pramipexole Teva tiżdied.

Minħabba l-possibbiltà ta' effetti addittivi, għandha tingħata attenzjoni meta l-pazjenti jkunu qed jieħdu prodotti mediċinali sedattivi oħrajn jew alkohol flimkien ma' pramipexole (ara sezzjonijiet 4.4, 4.7 u 4.8).

Prodotti mediċinali antipsikotici

L-ġħoti flimkien ta' prodotti medicinali antipsikotici ma' pramipexole għandu jkun evitat (ara sezzjoni 4.4), eż. jekk ikunu mistennija effetti antagonistiċi.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

L-effett fuq it-tqala u t-treddiġħ ma kienx investigat fil-bnedmin. Pramipexole ma kienx teratogeniku fil-firien u fil-fniek, iżda kien embrijotossiku fil-firien f'doži maternotossiċi (ara sezzjoni 5.3). Pramipexole Teva m'għandux jingħata waqt it-tqala ħlief jekk ikun meħtieġ b'mod ċar, i.e. il-benefiċċju potenzjali jiġiustifika r-riskju potenzjali lill-fetu.

Treddiġħ

Minħabba li l-kura bi pramipexole tinibixxi t-tnixxija ta' prolactin fil-bnedmin, l-inibizzjoni tat-treddiġħ hi mistennija. It-tnejħiha ta' pramipexole fil-ħalib tas-sider ma kinetx studjata fin-nisa. Fil-firien, il-konċentrazzjoni ta' radjuattività marbuta mas-sustanza attiva kienet oħħla fil-ħalib tas-sider milli fil-plażma. Fl-assenza ta' informazzjoni miksuba mill-bnedmin, Pramipexole Teva m'għandux jintuża waqt it-treddiġħ. Madankollu, jekk l-użu tiegħu ma jkunx jista' jiġi evitat, it-treddiġħ għandu jitwaqqaf.

Fertilità

Ma saru l-ebda studji dwar il-fertilità fil-bniedem. Fi studji f'annimali, pramipexole affettwa ċ-ċikli oestrous u naqqas il-fertilità fin-nisa kif mistenni minn agonist ta' dopamine. Madanakollu, dawn l-istudji ma jindikawx effetti diretti jew indiretti li jagħmlu l-ħsara fir-riġward tal-fertilità fl-irġiel.

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Pramipexole Teva jista' jkollu effett qawwi ħafna fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni.

L-alluċinazzjonijiet jew in-nghas jistgħu jseħħu.

Pazjenti li qed jiġu kkurati bi Pramipexole Teva u li jkollhom ngħas u/jew episodji ta' rqad li jiġi għal għarrieda, għandhom ikunu infurmati biex ma jsuqux jew jagħmlu attivitajiet fejn in-nuqqas ta' attenzjoni jista' jpoggi lilhom jew lill-oħrajin f'riskju ta' koriment serju jew mewt (eż. ihaddmu l-magni), sakemm dawn l-episodji rikorrenti u ngħas ikunu ġew ikkurati (ara wkoll sezzjonijiet 4.4, 4.5, u 4.8).

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Ibbażat fuq l-informazzjoni miġbura minn analiżi ta' provi kkontrollati bil-plaċebo, li kienu jinkludu total ta' 1,923 pazjent fuq pramipexole u 1,354 pazjent fuq il-plaċebo, ir-reazzjonijiet avversi għall-mediċina kienu rrappurtati b'mod frekwenti għaż-żewġ grupp. 63% tal-pazjenti fuq pramipexole u 52% tal-pazjenti fuq il-plaċebo, irrapportaw mill-anqas reazzjoni avversa waħda għall-mediċina.

Il-maġgoranza tar-reazzjonijiet avversi tal-mediċina normalment jibdew kmieni waqt it-terapija u l-maġgoranza għandhom tendenza li jgħaddu anke jekk it-terapija titkompli.

Fil-kategoriji tas-sistemi tal-organi, ir-reazzjonijiet avversi huma elenkat i-taħbi titli ta' frekwenza (numru ta' pazjenti li huma mistennija li jkollhom ir-reazzjoni), bl-użu tal-kategoriji li ġejjin: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($1/100$ sa < $1/10$); mhux komuni ($1/1,000$ sa < $1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa < $1/1,000$); rari ħafna (< $1/10,000$); mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Il-marda ta' Parkinson, l-iktar reazzjonijiet avversi komuni

L-iktar reazzjonijiet avversi għall-mediċina ($\geq 5\%$) irrappurtati b'mod komuni f'pazjenti bil-marda ta' Parkinson li kien aktar frekwenti bil-kura bi pramipexole milli bil-placebo kienu nawsja, diskinesija, pressjoni tad-demm baxxa, sturdament, ngħas, nuqqas ta' rqad, stitikezza, allucinazzjonijiet, uġiġi ta' ras u għeja kbira. L-incidenta tan-nħas tiżid f'dozi oħla minn 1.5 mg melħ ta' pramipexole kuljum (ara sezzjoni 4.2). Reazzjoni avversa aktar frekwenti għall-mediċina fil-kura flimkien ma' levodopa kienet diskinesija. Pressjoni tad-demm baxxa tista' sseħħ fil-bidu tal-kura, speċjalment jekk pramipexole ikun ittitrat malajr wisq.

Tabella 1: Marda ta' Parkinson

Sistema tal-Ġisem	Komuni hafna ($\geq 1/10$)	Komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$)	Mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$)	Rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$)	Mhux magħrufa
Infezzjonijiet u infestazzjonijiet			pnewmonja		
Disturbi fis-sistema endokrinarja			tnixxija mhux kif suppost tal-ormon antidijuretiku ¹		
Disturbi psikjatriċi		insomnija alluċinazzjonijiet ħolm mhux normali konfużjoni sintomi fl-imġiba ta' disturbi fil-kontroll tal-impulsi u l-kompulsjonijiet	xiri kompulsiv logħob tal-azzard patologiku irrekwitezza ipersesswalitā delużjoni disturbi fil-libido paranojja delirju teħid ta' ammonti kbar ta' ikel fi żmien qasir ¹ iperfaġija ¹	manija	
Disturbi fis-sistema nervuża	nħas sturdament diskinesija	uġiġi ta' ras	torqod f'daqqa telf tal-memorja iperkinesija sinkope		
Disturbi fl-ghajnejn		indeboliment fil-vista inkluž vista doppja vista mċajpra tnaqqis fl-akutezza viżiva			
Disturbi fil-qalb			insuffiċjenza tal-qalb ¹		
Disturbi vaskulari		pressjoni baxxa			
Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali			Qtugħi ta' nifs sulluzzu		
Disturbi gastro-intestinali	dardir	stitikezza rimettar			
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħbi il-ġilda			sensittività eċċessiva ħakk raxx		

Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata		għeja edima periferali		Sindrome tat-twaqqif ta' agonist ta' dopamine inkluż apatija, ansjetà, depressjoni, għeja, ġħaraq u wġiġħi
Investigazzjonijiet		tnaqqis fil-piż inkluż tnaqqis fl-apptit	żieda fil-piż	

¹ Dan l-effett sekondarju ġie osservat fl-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq. B'ċertezza ta' 95%, il-kategorija ta' frekwenza mhix aktar minn mhux komuni, iżda tista' tkun aktar baxxa. Stima preċiżha tal-frekwenza mhix possibbli għax l-effett sekondarju ma seħħx f'database ta' prova klinika ta' 2,762 pazjent bil-Marda ta' Parkinson ittrattati bi pramipexole.

Sindrome tar-Riglejn Irrekwieti, kažijiet avversi komuni ħafna

L-aktar reazzjonijiet avversi għall-mediċina ($\geq 5\%$) li kienu rrappurtati b'mod komuni fil-pazjenti li għandhom is-Sindrome tar-Riglejn Irrekwieti kkurati bi pramipexole kienu nawsja, u ġiġi ta' ras u għeja kbira. In-nawsja u l-għeja kienu rrappurtati aktar ta' spiss f'pazjenti nisa kkurati bi pramipexole (20.8% u 10.5%, rispettivament) meta mqabbla ma' pazjenti rġiel (6.7% u 7.3%, rispettivament).

Tabella 2: Sindrome tar-Riglejn Irrekwieti

Sistema tal-Ćisem	Komuni ħafna ($\geq 1/10$)	Komuni ($\geq 1/100$ sa <1/10)	Mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa <1/100)	Mhux magħrufa
Infezzjonijiet u infestazzjonijiet			pnewmonja ¹	
Disturbi fis-sistema endokrinarja			tnixxija mhux kif suppost tal-ormon antidijuretiku ¹	
Disturbi psikjatriċi		insomnija ħolm mhux normali	irrekwitezza konfużjoni alluċinazzjonijiet disturb fil-libido delużjoni ¹ iperfaġġija ¹ paranojja ¹ manija ¹ delirju ¹ sintomi fl-imġiba ta' disturbi fil-kontroll tal-impulsi u l-kompulsjonijiet ¹ (bħal: xiri kompulsiv logħob tal-azzard patologiku, ipersesswalità, tehid ta' ammonti kbar ta' ikel fi żmien qasir)	

Disturbi fis-sistema nervuža	Sindrome ta' awmentazzjoni tar-riglejn irrekwieti	uġiġħ ta' ras sturdament nghas	torqod f'daqqa sinkope diskinesija telf tal-memorja ¹ iperkinesija ¹	
Disturbi fl-ghajnejn			indeboliment fil-vista inkluż tnaqqis fl-akutezza viżiva vista doppja vista mċajpra	
Disturbi fil-qalb			insuffiċjenza tal-qalb ¹	
Disturbi vaskulari			pressjoni baxxa	
Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali			qtugħ ta' nifs sulluzzu	
Disturbi gastro-intestinali	dardir	stitikezza rimettar		
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda			sensittività eċċessiva ħakk raxx	
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata		għeja	edima periferali	Sindrome tat-twaqqif ta' agonist ta' dopamine inkluż apatija, ansjetà, depressjoni, għeja, għaraq u wgiġi
Investigazzjonijiet			tnaqqis fil-piż inkluż tnaqqis fl-apptit żieda fil-piż	

¹ Dan l-effett sekondarju ġie osservat fl-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq. B'ċertezza ta' 95%, il-kategorija ta' frekwenza mhix aktar minn mhux komuni, iżda tista' tkun aktar baxxa. Stima preċiża tal-frekwenza mhix possibbli għax l-effett sekondarju ma seħħix f'database ta' prova klinika ta' 1,395 pazjent bis-Sindrome tar-Riglejn Irrekwieti ittrattati bi pramipexole.

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Ngħas

Pramipexole hu assoċjat b'mod komuni man-nħas u ġie kien assoċjat b'mod mhux komuni ma' ngħas eċċessiv matul il-jum u episodji ta' rqad li jiġi f'daqqa (ara wkoll sezzjoni 4.4).

Disturb fil-libido

Pramipexole jista' jkun assoċjat b'mod mhux komuni ma' disturbi fil-libido (żieda jew tnaqqis).

Disturb fil-kontroll tal-impulsi

Logħob patoloġiku tal-azzard, żieda fil-libido, ipersesswalitā, infiq jew xiri bl-addoċċ, li wieħed jiekol bl-addoċċ u li wieħed jiekol b'mod kompulsiv jistgħu jseħħu f'pazjenti kkurati b'agonisti ta' dopamine li jinkludu Pramipexole Teva (ara sezzjoni 4.4).

Fi studju *cross-sectional, screening* retrospettiv u *case-control* li kine jinkludi 3,090 pazjent bil-marda ta' Parkinson, 13.6% tal-pazjenti kollha li kienu qed jirċievu kura dopaminergika jew mhux dopaminergika, kellhom sintomi ta' disturb fil-kontroll tal-impulsi matul l-ahħar sitt xhur. Il-manifestazzjonijiet osservati kienu jinkludu logħob patoloġiku tal-azzard, xiri kompulsiv, ikel bl-addoċċ, u mgħiba sesswali kompulsiva (ipersesswalitā). Fatturi ta' riskju indipendentī possibbli għal

disturbi fil-kontroll tal-impulsi kienu jinkludu kuri dopaminergiči u doži ogħla ta' kura dopaminergika, età iżgħar (≤ 65 sena), li ma tkunx miżżewwiegħ/miżżewwġa u storja fil-familja ta' logħob tal-azzard irrapprtata minn dak li jkun.

Sindrome tat-twaqqif ta' agonist ta' dopamine

Jistgħu jseħħu effetti avversi mhux motorji meta agonisti ta' dopamine inkluż pramipexole jitnaqqsu jew jitwaqqfu. Is-sintomi jinkludu apatija, ansjetà, depressjoni, għeja, għaraq u wġiġi (ara sezzjoni 4.4).

Insuffiċjenza kardijaka

Fi studji kliniči u l-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq, insuffiċjenza kardijaka ġiet irrapprtata f'pazjenti li kienu qed jieħdu pramipexole. Fi studju farmakoepidemijoloġiku, l-użu ta' pramipexole kien assoċjat ma' żieda fir-riskju ta' insuffiċjenza kardijaka meta mqabbel ma' meta pramipexole ma jintużax (proporzjon ta' riskju osservat 1.86; 95% CI, 1.21-2.85).

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doža eċċessiva

M'hemm l-ebda esperjenza klinika b'doža eċċessiva massiva. Ir-reazzjonijiet avversi mistennija ser ikunu dawk relatati mal-profil farmakodinamiku ta' agonist ta' dopamine, li jinkludu nawsja, rimettar, iperkinesija, allucinazzjonijiet, aġitazzjoni u pressjoni tad-demm baxxa. M'hemm l-ebda antidot stabbilit għal doža eċċessiva ta' agonist ta' dopamine. Jekk ikun hemm sinjal ta' stimulazzjoni tas-sistema nervuża centrali, jista' jkun hemm bżonn ta' mediciina newroleptika. L-immaniġġjar tad-doža eċċessiva jista' jkun jeħtieg mizuri ta' rapport ġenerali, flimkien ma' hasil gastriku, fluwidi gol-vina, l-ghoti ta' faħam attivat u monitoraġġ permezz ta' elettrokardjogramm.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: mediciċi kontra l-marda ta' Parkinson, agonisti ta' dopamine, Kodiċi ATC: N04BC05

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Pramipexole hu agonist ta' dopamine li jehel b'selettività u spċificità qawwija mas-sotto-familja D2 tar-riċetturi ta' dopamine, li minnhom għandu affinità preferenzjali għar-riċetturi D3, u għandu attività intrinsika sħiħa.

Pramipexole jtaffi n-nuqqasijiet tal-moviment ikkawżati mill-marda ta' Parkinson permezz tal-istimulazzjoni tar-riċetturi ta' dopamine fl-*striatum*. Studji f'annimali wrew li pramipexole jinibixxi sintesi, il-ħruġ u l-ammont ta' dopamine.

Il-mekkaniżmu ta' azzjoni ta' pramipexole bħala kura għas-Sindrome tar-Riglejn Irrekwieta mhuwiex magħruf. Evidenza newrofarmakoloġika tissuġġerixxi l-involviment tas-sistema dopaminergika primarja.

Effetti farmakodinamiċi

F'voluntiera umani, kien osservat tnaqqis li jiddeppendi mid-doža fil-prolactin. Fi prova klinika fuq voluntiera b'saħħiethom, fejn pramipexole pilloli li jerħu l-mediciċina bil-mod kienu ttitrati b'mod iktar mgħaġġel (kull 3 ijiem) minn dak rakkmandat sa 3.15 mg ta' bażi ta' pramipexole (4.5 mg ta' melh)

kuljum, kienet osservata żieda fil-pressjoni tad-demm u fir-rata ta' taħbit tal-qalb. Dan l-effett ma kienx osservat fi studji li saru fuq pazjenti.

Effikaċja klinika u sigurtà bil-marda ta' Parkinson

Fil-pazjenti pramipexole jtaffi s-sinjali u s-sintomi tal-marda idjopatika ta' Parkinson. Provi kliniči kkontrollati bil-plaċebo kienu jinkludu madwar 1,800 pazjent li kienu fi stadji I –V ta' Hoehn u Yahr ikkurati bi pramipexole. Minn dawn, madwar 1,000 kienu fi stadji aktar avvanzati, u rċivew terapija b'levodopa fl-istess hin, u ġarrbu kumplikazzjonijiet fil-moviment.

Fl-istadji bikrin u avvanzati tal-marda ta' Parkinson, l-effikaċja ta' pramipexole fil-provi kliniči kkontrollati, inżammet għal madwar sitt xhur. Fi provi tat-tip *open continuation* li damu aktar minn tliet snin, ma kien hemm l-ebda sinjali ta' tnaqqis fl-effikaċja. Fi prova klinika kkontrollata *double blind* li damet sentejn, il-kura inizjali bi pramipexole, ittardjat b'mod sinifikanti l-bidu ta' kumplikazzjonijiet tal-moviment, u naqqset l-okkorrenza tagħhom meta mqabbla mal-kura inizjali b'levodopa. Dan id-dewmien fil-kumplikazzjonijiet tal-moviment bi pramipexole għandu jkun ibbilancjat b'titjib aktar fil-funzjoni tal-moviment b'levodopa (kif imkejjel mill-bidla medja fil-puntegg UPDRS). L-inċidenza totali ta' alluċinazzjonijiet u ngħas kienet ġeneralment ogħla matul il-perjodu taż-żieda tad-doża bil-grupp ta' pramipexole. Madankollu, ma kien hemm l-ebda differenza sinifikanti matul il-faži ta' manteniment. Dawn il-punti għandhom ikunu kkunsidrati meta tinbeda l-kura bi pramipexole f'pazjenti bil-marda ta' Parkinson.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Āġenzija Ewropea għall-Mediċini irrinunżjat għall-obbligu li jiġu ppreżentati r-riżultati tal-istudji bi pramipexole f'kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika fil-marda ta' Parkinson (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

Effikaċja klinika u sigurtà bis-Sindrome tar-Riglejn Irrekwiċċi

L-effikaċja ta' pramipexole kienet evalwata f'erba' provi kliniči kkontrollati bil-plaċebo f'madwar 1,000 pazjent li kellhom Sindrome tar-Riglejn Irrekwiċċi idjopatiku li kien minn moderat sa sever hafna.

Il-bidla medja mil-linja bażi fir-*Restless Legs Syndrome Rating Scale* (IRLS) u l-*Clinical Global Impression-Improvement* (CGI-I) kienu l-miżuri tar-riżultat tal-effikaċja primaria. Għaż-żewġ endpoints primarji, kienu osservati differenzi statistikament sinifikanti għall-gruppi tad-doża ta' 0.25 mg, 0.5 mg u 0.75 mg ta' melħ ta' pramipexole, meta mqabbla mal-plaċebo. Wara 12-il ġimġha ta' kura, il-puntegg IRLS tal-linja bażi tjieb minn 23.5 għal 14.1 punti għall-plaċebo, u minn 23.4 għal 9.4 punti għal pramipexole (dożi kombinati). Id-differenza medja aġġustata kienet -4.3 punti (CI ta' 95% -6.4; -2.1 punti, valur $p < 0.0001$). Ir-rati tas-CGI-I ta' dawk li rrīspondew (imtejba, imtejba hafna) kienu 51.2% u 72.0% għall-plaċebo u pramipexole, rispettivament (differenza ta' 20% CI 95%: 8.1%; 31.8%, $p < 0.0005$). L-effikaċja kienet osservata b'0.088 mg ta' bażi (0.125 mg ta' melħ) kuljum wara l-ewwel ġimġha ta' kura.

Fi studju kkontrollat bil-plaċebo dwar il-polisonografija fuq perjodu ta' 3 ġimħat, pramipexole naqqas b'mod sinifikanti n-numru ta' movimenti perjodiċi tar-riglejn/dirghajn matul il-hin li l-pazjent kien fis-sodda.

L-effikaċja għal perjodu itwal ta' żmien kienet evalwata fi prova klinika kkontrollata bil-plaċebo. Wara 26 ġimġha ta' kura, kien hemm medja ta' tnaqqis aġġustat medja fil-puntegg totali tal-IRLS ta' 13.7 u 11.1 punti fil-grupp ta' pramipexole u fil-grupp tal-plaċebo, rispettivament, b'medja ta' differenza fil-kura ta' -2.6 li kienet statistikament sinifikanti ($p = 0.008$). Ir-rati ta' dawk li rrīspondew għal CGI-I (titjib kbir, titjib kbir hafna) kienu ta' 50.3% (80/159) u 68.5% (111/162) għal plaċebo u pramipexole, rispettivament ($p = 0.001$), li jikkorrispondu għal numru meħtieg għal kura (NNT - *needed to treat*) ta' 6 pazjenti (CI ta' 95%: 3.5, 13.4).

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenċija Ewropea għall-Mediċini ddiferiet l-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji b'pramipexole f'wieħed jew iktar kategoriji tal-popolazzjoni pedjatrika fis-Sindrome tas-Saqajn Bla Kwiet (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-užu pedjatriku).

Effikaċja klinika u sigurtà fuq id-Disturb ta' Tourette

L-effikaċja ta' pramipexole (0.0625-0.5 mg/kuljum) fuq pazjenti pedjatriċi li kellhom 6-17-il sena bid-Disturb ta' Tourette kienet evalwata fi studju li sar fuq doża flessibbli li kien double-blind, li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali u kkontrollati bi plaċebo. Total ta' 63 pazjent intgħażlu b'mod każwali (43 hadu pramipexole, 20 hadu plaċebo). Il-punt aħħari primarju kien bidla mil-linjal bażi fuq il-Puntegg Totali Tic (TTS) tal-Yale Global Tic Severity Scale (YGTSS). Ma kienet osservata l-ebda differenza għal pramipexole meta mqabbel ma' plaċebo għal jew il-punt aħħari primarju jew għal kwalunkwe punti aħħarin tal-effikaċja sekondarja li jinkludu l-puntegg totali YGTSS, Impressjoni Globali tal-Pazjent dwar it-Titjib (PGI-I), Impressjoni Globali Klinika dwar it-Titjib (CGI-I - *Clinical Global Impression of Improvement*), jew Impressjonijiet Globali Kliniči tas-Severità tal-Marda (CGI-S - *Clinical Global Impressions of Severity of Illness*). Avvenimenti avversi li seħħew f'mill-inqas 5% tal-pazjenti fil-grupp ta' pramipexole u b'mod iktar komuni f'pazjenti kkurati bi pramipexole milli f'pazjenti li kienu qed jieħdu plaċebo kienu: uġiġi ta' ras (27.9%, plaċebo 25.0%), ngħas (7.0%, plaċebo 5.0%), nawseja (18.6%, plaċebo 10.0%), rimettar (11.6%, plaċebo 0.0%), uġiġi fin-naħha ta' fuq taż-żaqq (7.0%, plaċebo 5.0%), pressjoni tad-demm baxxa meta wieħed iqum bilwieqfa (9.3%, plaċebo 5.0%), majalġja (9.3%, plaċebo 5.0%), problemi biex torqod (7.0%, plaċebo 0.0%), qtugħi ta' nifs (7.0%, plaċebo 0.0%) u infezzjoni fil-parti ta' fuq tal-apparat respiratorju (7.0%, plaċebo 5.0%). Avvenimenti avversi sinifikanti oħrajn li wasslu għat-twaqqif tal-medicina li kienet qed tigħi studjata għal pazjenti li kienu qed jirċievu pramipexole kienu stat ta' konfużjoni, taħwid fid-diskors u kundizzjoni aggravata (ara sezzjoni 4.2).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Pramipexole ikun assorbit malajr u b'mod komplet wara l-għoti mill-ħalq. Il-bijodisponibilità assoluta hi aktar minn 90% u l-konċentrazzjonijiet massimi fil-plažma jseħħu wara bejn 1 u 3 sīghat. L-għoti fl-istess ħin mal-ikel ma naqqasx il-grad tal-assorbiment ta' pramipexole, iżda r-rata tal-assorbiment naqset. Pramipexole juri kinetiċi lineari u varjazzjoni żgħira fil-livelli tal-plažma bejn il-pazjenti.

Distribuzzjoni

Fil-bnedmin, it-twaħħil ta' pramipexole mal-proteina hu baxx ħafna (< 20%) u l-volum tad-distribuzzjoni hu kbir (400 l). Konċentrazzjonijiet qawwija fit-tessut tal-moħħ kienet osservati fil-firien (madwar 8 darbiet aktar meta mqabbla mal-plažma).

Bijotrasformazzjoni

Pramipexole hu metabolizzat fil-bniedem f'ammonti żgħar biss.

Eliminazzjoni

It-tnejħha renali ta' pramipexole mhux mibdul hi r-rotta maġġuri tal-eliminazzjoni. Madwar 90% tad-doża ttikkettata b'14C titnejha minn ġol-kliewi, filwaqt li inqas minn 2% tinstab fl-ippurgar. It-tnejħha totali ta' pramipexole hi ta' madwar 500 ml/min u t-tnejħha renali hi ta' madwar 400 ml/min. Il-half-life ($t_{1/2}$) tal-eliminazzjoni tvarja minn 8 sīghat fiż-żgħażagħ għal 12-il siegħa fl-anzjani.

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

Studji dwar l-effett tossiku minn doži ripetuti wrew li pramipexole ħoloq effetti funzjonali, li primarjament kienet jinvolu s-CNS u s-sistema riproduttiva fin-nisa, u probabbilment irriżultaw minn effett farmakodinamiku esaġerat ta' pramipexole.

Tnaqqis fil-pressjoni dijastolika u sistolika u fir-rata ta' taħbit tal-qalb kienu nnutati fil-fenek tal-indi, u kienet osservata tendenza għal effett ipotensiv fix-xadini.

L-effetti potenzjali ta' pramipexole fuq il-funzjoni riproduttiva kienu investigati fil-firien u fil-fniek. Pramipexole ma kienx teratoġeniku fil-firien u fil-fniek, iżda kien embrijotossiku fil-firien f'doži maternotossici. Minħabba l-ghażla ta' speci ta' animali u l-parametri limitati li kienu investigati, l-effetti avversi ta' pramipexole fuq it-tqala u fuq il-fertilità tal-irġiel makinux spjegati b'mod shiħ.

Dewmien fl-iżvilupp sesswali (i.e separazzjoni prepuzjali u ftuħ tal-vágina) kien osservat fil-firien. Ir-rilevanza għall-bnedmin mhijiex magħrufa.

Pramipexole ma kienx ġenotossiku. Fi studju dwar il-karċinoġeneċità, il-firien irġiel żviluppaw iperplasija u adenomi taċ-ċelluli ta' Leydig, u dawn kienu spjegati mill-effett inibitorju fuq il-prolactin ta' pramipexole. Din is-sejba mhijiex klinikament rilevanti ghall-bniedem. L-istess studju wera wkoll li, f'doži ta' 2 mg/kg (ta' melħ) u ogħla, pramipexole kien assoċjat ma' degenerazzjoni tar-retina f'firien albini. Din is-sejba tal-ahħar ma kinitx osservata f'firien bil-pigmentazzjoni, u lanqas fi studju li dam sentejn dwar il-karċinoġeneċità fil-ġrieden albini, jew fi kwalunkwe speci oħra li kienet investigata.

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Mannitol
Microcrystalline cellulose
Sodium starch glycolate
Povidone K25
Magnesium stearate
Sodium monostearyl fumarate
Colloidal silicon dioxide.

6.2 Inkompatibiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Sentejn

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.
Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdità.

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

Strixxi Folji tal-Aluminju/Aluminju
Daqsijiet ta' pakketti: 30, 30 x 1, 50 x 1, 100 x 1 u 100 pillola

Kontenit tal-polyethylene tal-pilloli b'għatu tal-CRC Polypropylene: Daqs tal-pakkett: 90 pillola,,

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

L-ebda ītiġijiet specjal.

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

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031GA Haarlem
L-Olanda

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

Pramipexole Teva 0.088 mg pilloli

EU/1/08/490/001
EU/1/08/490/002
EU/1/08/490/003
EU/1/08/490/004
EU/1/08/490/017
EU/1/08/490/018

Pramipexole Teva 0.18 mg pilloli

EU/1/08/490/005
EU/1/08/490/006
EU/1/08/490/007
EU/1/08/490/008
EU/1/08/490/019
EU/1/08/490/020

Pramipexole Teva 0.35 mg pilloli

EU/1/08/490/009
EU/1/08/490/010
EU/1/08/490/011
EU/1/08/490/012
EU/1/08/490/021
EU/1/08/490/022

Pramipexole Teva 0.7 mg pilloli

EU/1/08/490/013
EU/1/08/490/014
EU/1/08/490/015
EU/1/08/490/016
EU/1/08/490/023
EU/1/08/490/024

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 18 ta' Dicembru 2008
Data tal-aħħar tiġid: 26 ta' Awwissu 2013

10. DATA TA' REVIJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

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

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

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

TEVA Pharmaceutical Works Co. Ltd.
Pallagi út 13,
Debrecen H-4142
L-Ungaria

Pharmachemie B.V.
Swensweg 5,
Postbus 552,
2003 RN Haarlem
L-Olanda

Teva Czech Industries s.r.o.
Ostravská 29, c.p. 305
747 70 Opava-Komarov
Ir-Repubblika Ceka

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Straße 3
89143 Blaubeuren
Il-Ġermanja

Balkanpharma Dupnitsa AD
3 Samokovsko Shosse Str.,
Dupnitsa 2600,
Il-Bulgarija

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

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

Prodott mediciñali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

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

Meta ingħatat l-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq, is-sottomissjoni ta' PSURs ma kienx meħtieġ għal dan il-prodott. Madankollu d-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq (MAH) għandu jippreżenta PSURs għal dan il-prodott jekk il-prodott ikun inkluż fil-lista tad-dati ta' referenza tal-Unjoni (lista EURD) prevista skont l-Artikolu 107c(7) tad-Direttiva 2001/83/KE u ppubblikati fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-mediciñi.

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

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

Mhux applikabbli.

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Kartuna – Pramipexole Teva 0.088 mg Pilloli

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Pramipexole Teva 0.088 mg pilloli
pramipexole

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

Kull pillola fiha 0.125 mg ta' pramipexole dihydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 0.088 mg ta' pramipexole.

3. LISTA TA' EĆĊIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pilloli

Folji:

30 pillola
50 x 1 pillola
100 pillola
30 x 1 pillola
100 x 1 pillola

Kontenit tal-pilloli:

90 pillola

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEċJALI 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) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

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

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdità

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031GA Haarlem
L-Olanda

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

EU/1/08/490/001
EU/1/08/490/002
EU/1/08/490/003
EU/1/08/490/004
EU/1/08/490/017
EU/1/08/490/018

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Pramipexole Teva 0.088 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

Folja - Pramipexole Teva 0.088 mg Pilloli

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Pramipexole Teva 0.088 mg pilloli
pramipexole

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

Teva B.V.

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

Tikketta tal-karti li titwaħħal waħedha - Pramipexole Teva 0.088 mg Pilloli

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Pramipexole Teva 0.088 mg pilloli
pramipexole

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

Kull pillola fiha 0.125 mg ta' pramipexole dihydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 0.088 mg ta' pramipexole.

3. LISTA TA' EČĊIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

Pilloli

90 pillola

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEċJALI 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) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

Żomm fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdità.

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-TQEGLID FIS-SUQ

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031GA Haarlem
L-Olanda

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

EU/1/08/490/004

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Kartuna – Pramipexole Teva 0.18 mg pillola

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Pramipexole Teva 0.18 mg pilloli
pramipexole

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

Kull pillola fiha 0.125 mg ta' pramipexole dihydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 0.18 mg ta' pramipexole.

3. LISTA TA' EĆĆIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pilloli

Folji:

30 pillola
50 x 1 pillola
100 pillola
30 x 1 pillola
100 x 1 pillola

Kontenit tal-pilloli:

90 pillola

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEċJALI 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) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

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

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdità

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031GA Haarlem
L-Olanda

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

EU/1/08/490/005
EU/1/08/490/006
EU/1/08/490/007
EU/1/08/490/008
EU/1/08/490/019
EU/1/08/490/020

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Pramipexole Teva 0.18 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

Folja – Pramipexole Teva 0.18 mg pilloli

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Pramipexole Teva 0.18 mg pilloli
pramipexole

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

Teva B.V.

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

Tikketta tal-karti li titwaħħal waħedha - Pramipexole Teva 0.18 mg pilloli

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Pramipexole Teva 0.18 mg pilloli
pramipexole

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

Kull pillola fiha 0.25 mg ta' pramipexole dihydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 0.18 mg ta' pramipexole.

3. LISTA TA' EČĊIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

Pilloli

90 pillola

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEċJALI 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) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

Żomm fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdità.

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

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031GA Haarlem
L-Olanda

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

EU/1/08/490/008

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**Kartuna – Pramipexole Teva 0.35 mg Pilloli****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Pramipexole Teva 0.35 mg pilloli
pramipexole

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

Kull pillola fiha 0.5 mg ta' pramipexole dihydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 0.35 mg ta' pramipexole.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI**4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT**

Pilloli

Folji:

30 pillola
50 X 1 pillola
100 pillola
30 X 1 pillola
100 x 1 pillola

Kontenitħur tal-pilloli:

90 pillola

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEċJALI 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) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

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

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdità.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031GA Haarlem
L-Olanda

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

EU/1/08/490/009
EU/1/08/490/010
EU/1/08/490/011
EU/1/08/490/012
EU/1/08/490/021
EU/1/08/490/022

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Pramipexole Teva 0.35 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

Folja – Pramipexole Teva 0.35 mg Pilloli

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Pramipexole Teva 0.35 mg pilloli
pramipexole

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

Teva B.V.

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT**Tikketta tal-karti li titwaħħal – Pramipexole Teva 0.35 mg Pilloli****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Pramipexole Teva 0.35 mg pilloli
pramipexole

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

Kull pillola fiha 0.5 mg ta' pramipexole dihydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 0.35 mg ta' pramipexole.

3. LISTA TA' EĆĊIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

Pilloli

90 pillola

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEċJALI 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) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

Żomm fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdità.

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-TQEGRID FIS-SUQ

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031GA Haarlem
L-Olanda

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

EU/1/08/490/012

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

Mhux applikabbli

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**Kartuna – Pramipexole Teva 0.7 mg pilloli****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Pramipexole Teva 0.7 mg pilloli
pramipexole

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

Kull pillola fiha 1 mg ta' pramipexole dihydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 0.7 mg ta' pramipexole.

3. LISTA TA' EĆĆIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

Pilloli:

Folji
30 pillola
50 x 1 pillola
100 pillola
30 x 1 pillola
100 x 1 pillola

Kontenitū tal-pilloli:
90 pillola

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

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

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdità.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031GA Haarlem
L-Olanda

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

EU/1/08/490/013
EU/1/08/490/014
EU/1/08/490/015
EU/1/08/490/016
EU/1/08/490/023
EU/1/08/490/024

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

Mhux applikabbli

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Pramipexole Teva 0.7 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

Folja – Pramipexole Teva 0.7 mg pilloli

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Pramipexole Teva 0.7 mg pilloli
pramipexole

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

Teva B.V.

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

Mhux applikabbli

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

Tikketta tal-karti li titwaħħal - Pramipexole Teva 0.7 mg pilloli

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Pramipexole Teva 0.7 mg pilloli
pramipexole

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

Kull pillola fiha 1 mg ta' pramipexole dihydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 0.7 mg ta' pramipexole.

3. LISTA TA' EČCIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

Pilloli

90 pillola

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

6. TWISSIJA SPEċJALI 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) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Taħżinx f' temperatura 'l fuq minn 30°C.

Żomm fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdità

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

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031GA Haarlem
L-Olanda

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

EU/1/08/490/016

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

Mhux applikabbli

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljet ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

**Pramipexole Teva 0.088 mg pilloli
Pramipexole Teva 0.18 mg pilloli
Pramipexole Teva 0.35 mg pilloli
Pramipexole Teva 0.7 mg pilloli
pramipexole**

Aqra sew dan il-fuljett 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-ispizjar tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anke jekk għandhom l-istess sinjal ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu Pramipexole Teva u għalxiex jintuża

Pramipexole Teva fih is-sustanza attiva pramipexole u jappartjeni għal grupp ta' prodotti mediċinali magħrufa bħala agonisti ta' dopamine, li jistimulaw ir-riċetturi ta' dopamine fil-mohħ. L-istimulazzjoni tar-riċetturi ta' dopamine tikkawża impulsi tan-nervituri fil-mohħ li jgħinu biex jikkontrollaw il-movimenti tal-ġisem.

Pramipexole Teva jintuża biex:

- jikkura s-sintomi tal-marda ta' Parkinson primarja fl-adulti. Jista' jintuża waħdu jew flimkien ma' levodopa (mediċina oħra għall-marda ta' Parkinson).
- jikkura s-sintomi tas-Sindrome tar-Riglejn Irrekwi (Restless Legs Syndrome - RLS) primarju fl-adulti li jkun minn moderat sa sever.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Pramipexole Teva

Tiħux Pramipexole Teva:

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

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek qabel tieħu Pramipexole Teva. Għid lit-tabib tiegħek jekk għandek (jew kellek), jew jekk tiżviluppa kwalunkwe kundizzjonijiet jew sintomi mediċi, speċjalment xi waħda minn dawn li ġejjin:

- Mard tal-kliewi.
- Alluċinazzjonijiet (tara, tisma' jew thoss affarijiet li ma jkunux hemm). Il-biċċa l-kbira tal-alluċinazzjonijiet huma viżwali.

- Diskinesija (eż. movimenti anormali, mingħajr kontroll tad-dirghajn/riglejn). Jekk għandek marda ta' Parkinson li qiegħda fi stadju avvanzat u qed tieħu wkoll levodopa, inti tista' tiżviluppa diskinesija matul it-titrazzjoni 'l fuq ta' Pramipexole Teva.
- Distonja (l-inabbiltà li żżomm ġismek u għonqok dritt u wieqfa (distonja assjali)). B'mod partikolari, inti tista' tesperjenza flessjoni 'l quddiem tar-ras u tal-ġħonq (imsejha wkoll *antecollis*), tghawwiġ 'il quddiem tan-naħha t'isfel tad-dahar (imsejjah ukoll *campnocormia*) jew tghawwiġ lejn ġenb tad-dahar (imsejjah ukoll *pleurothotonus* jew Marda ta' Pisa).
- Irqad u episodji li torqod għal għarriedha.
- Psikosi, (eż. komparabbi ma' sintomi tal-iskiżofrenja).
- Indeboliment fil-vista. Għandek tagħmel eżamijiet regolari tal-ġħajnejn matul il-kura bi Pramipexole Teva.
- Mard sever tal-qalb jew tal-vini jew arterji. Ser ikollok bżonn li jkollok il-pressjoni tad-demm tiegħek iċċekkjata regolarmen, speċjalment fil-bidu tal-kura. Dan biex tigi evitata pressjoni tad-demm baxxa li tiddependi mill-qagħda (pressjoni tad-demm li titbaxxa malli tqum bilwieqfa).
- Sindrome ta' awmentazzjoni tar-riġlejn irrekwi. Jekk thoss li s-sintomi qed jibdew aktar kmieni min-normal fil-ġħażija (jew anke wara nofsinhar), huma aktar intensi, jew jinvolvu partijiet akbar tar-riġlejn affettwati jew jinvolvu xi driegħ/riġel ieħor li qabel ma kienx affettwat. It-tabib tiegħek jista' jnaqqas id-doża tiegħek jew iwaqqaf it-trattament.

Għid lit-tabib tiegħek jekk inti jew il-familja tiegħek/il-persuna li qed tieħu hsiebek jinnutaw li inti qed tiżviluppa xenqat jew impulsi qawwija li ġġib ruħek b'modi li mhumiex tas-soltu għalik u ma tkunx tista' tirreżisti l-impuls, ix-xewqa jew it-tentazzjoni biex twettaq certi attivitat li jistgħu jkunu ta' hsara għalik innifsek jew għall-oħrajn. Dawn jissejħu disturbi fil-kontroll tal-impulsi u jistgħu jinkludu mgħiba bħal logħob tal-azzard li jsir vizzju, li tiekol jew tonfoq b'mod eċċessiv, li jkollok aptit sesswali qawwi b'mod mhux normali jew preokkupazzjoni b'żieda fi hsibbijet jew sensazzjonijiet sesswali. It-tabib tiegħek jista' jkollu bżonn li jaġġusta jew iwaqqaf id-doża tiegħek.

Għid lit-tabib tiegħek jekk inti jew il-familja tiegħek/il-persuna li qed tieħu hsiebek jinnutaw li inti qed tiżviluppa manija (agitazzjoni, thossock ferhan jew eċċitat iżżejjed) jew delirju (tnaqqis fl-gharfiem, konfużjoni jew telf tar-realtà). It-tabib tiegħek jista' jkollu bżonn li jaġġusta jew iwaqqaf id-doża tiegħek.

Għid lit-tabib tiegħek jekk ikollok sintomi bħal depressjoni, apatija, ansjetà, għeja kbira, għaraq jew ugħiġ wara li tnaqqas jew twaqqaf it-trattament ta' Pramipexole Teva tiegħek. Jekk il-problemi jipperċi aktar minn fiti għimħaq, it-tabib tiegħek jista' jkollu bżonn jaġġusta t-trattament tiegħek.

Għid lit-tabib tiegħek jekk qed tiżviluppa inabbiltà li żżomm ġismek u għonqok dritt u wieqfa (distonja assjali). Jekk dan iseħħi, it-tabib tiegħek jaf ikun jixtieq jaġġusta jew jibdel il-medikazzjoni tiegħek.

Tfal u adolexxenti

Pramipexole Teva muhuwiex rakkommandat għall-użu fi tfal jew adolexxenti taħt it-18-il sena.

Mediċini oħra u Pramipexole Teva

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, hadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċini oħra. Dan jinkludi mediċini, prodotti medicinali li ġejjin mill-ħnejjex, *health foods* jew supplimenti li ksibt mingħajr riċetta.

Għandek tevita li tieħu Pramipexole Teva flimkien ma' mediċini antipsikotici.

Oqghod attent jekk qed tieħu l-mediċini li ġejjin:

- cimetidine (għall-kura ta' aċċidu eċċessiv fl-istonku u ulċeri fl-istonku)
- amantadine (li jista' jintuża għall-kura tal-marda ta' Parkinson)
- mexiletine (għall-kura ta' taħbiż irregolari tal-qalb, kundizzjoni magħrufa bħala arritmija ventrikulari)

- zidovudine (li jista' jintuża għall-kura tas-Sindrome tad-Defiċjenza Immuni Miksuba (AIDS), marda tas-sistema immuni tal-bniedem)
- cisplatin (għall-kura ta' diversi tipi ta' kanċers)
- quinine (li jista' jintuża għall-prevenzjoni ta' bugħawwieg bl-uġiġ fir-riglejn matul il-lejl u għall-kura ta' tip ta' malarja magħrufa bhala malarja falciparum (malarja malinna))
- procainamide (għall-kura ta' taħbiż irregolari tal-qalb).

Jekk qed tieħu levodopa, hu rakkomandat li d-doža ta' levodopa titnaqqas meta tibda l-kura bi Pramipexole Teva.

Oqghod attenta/a jekk qed tuża kwalunkwe medicini li jikkalmaw (li għandhom effett sedattiv) jew jekk qed tixrob l-alkohol. F'dawn il-każijiet Pramipexole Teva jista' jaftieftwa l-ħila tiegħek li ssuq u thaddem xi makkinarju.

Pramipexole ma' ikel, xorb u alkohol

Għandek tqogħod attent/a meta tixrob l-alkohol matul il-kura bi Pramipexole Teva. Pramipexole Teva jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt.

Tqala u treddiġi

Jekk inti tqila jew qed tredda', taħseb li tista tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib tiegħek qabel tieħu din il-mediċina. It-tabib tiegħek imbagħad ser jiddiskuti miegħek jekk għandekx tkompli tieħu Pramipexole Teva.

L-effett ta' Pramipexole Teva fuq it-tarbija mhix imwielda muwiex magħruf. Għalhekk, tiħux Pramipexole Teva jekk inti tqila ħlief jekk it-tabib tiegħek jgħidlek biex tagħmel hekk.

Pramipexole Teva m'għandux jintuża waqt it-treddiġi. Pramipexole Teva jista' jnaqqas il-produzzjoni tal-ħalib tas-sider. Jista' wkoll jgħaddi ġol-ħalib tas-sider u jista' jilhaq lit-tarbija tiegħek. Jekk l-użu ta' Pramipexole Teva ma jkunx jista' jiġi evitat, it-treddiġi għandu jitwaqqaf.

Itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispiżjar tiegħek qabel tieħu xi mediċina.

Sewqan u thaddim ta' magni

Pramipexole Teva jista' jikkawża allučinazzjonijiet (tara, tisma' jew thoss affarrijiet li ma jkunux hemm). Jekk tkun affettwat/a, issuqx u tużax magni.

Pramipexole Teva kien assoċjat ma' ngħas u episodji ta' rqad li jiġi f'daqqa, partikularment f'pazjenti bil-marda ta' Parkinson. Jekk ikollok dawn l-effetti sekondarji, m'għandekx issuq jew thaddem xi makkinarju. Għandek tgħid lit-tabib tiegħek jekk dan iseħħi.

Pramipexole Teva fih sodium

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

3. Kif għandek tieħu Pramipexole Teva

Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir eż-żarru tat-tabib. Iċċekkja mat-tabib tiegħek jekk ikollok xi dubju. It-tabib ser jaġħid parir fuq id-doža korrett

Pramipexole Teva jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt. Ibla' l-pilloli mal-ilma.

Il-marda ta' Parkinson

Id-doža ta' kuljum trid tittieħed maqsuma fi 3 doži ugwali.

Matul l-ewwel ġimġha, id-doża normali hi ta' pillola waħda ta' Pramipexole Teva 0.088 mg tliet darbiet kuljum (ekwivalenti għal 0.264 mg kuljum):

	1 ^{el} ġimġha
Numru ta' pilloli	1 pillola ta' Pramipexole Teva 0.088 mg tliet darbiet kuljum
Doża totali ta' kuljum (mg)	0.264

Din ser tiżdied kull 5-7 ijiem skont kif jindikalek it-tabib tiegħek sakemm is-sintomi tiegħek ikunu kkontrollati (doża ta' manteniment).

	2 ⁿⁱ ġimġha	3 ^{et} ġimġha
Numru ta' pilloli	1 pillola ta' Pramipexole Teva 0.18 mg tliet darbiet kuljum JEW 2 pilloli ta' Pramipexole Teva 0.088 mg tliet darbiet kuljum	1 pillola ta' Pramipexole Teva 0.35 mg tliet darbiet kuljum JEW 2 pilloli ta' Pramipexole Teva 0.18 mg tliet darbiet kuljum
Doża totali ta' kuljum (mg)	0.54	1.1

Id-doża normali ta' manteniment hi ta' 1.1 mg kuljum. Madankollu, id-doża tiegħek jista' jkollha tiżdied anke aktar minn hekk. Jekk ikun meħtieġ, it-tabib tiegħek jista' jžid id-doża tal-pilloli tiegħek sa massimu ta' 3.3 mg ta' pramipexole kuljum. Doża ta' manteniment aktar baxxa ta' tliet pilloli ta' Pramipexole Teva ta' 0.088 mg kuljum hi wkoll possibbli.

	L-inqas doża ta' manteniment	L-ogħla doża ta' manteniment
Numru ta' pilloli	1 pillola ta' Pramipexole Teva 0.088 mg tliet darbiet kuljum	1 pillola ta' Pramipexole Teva 0.7 mg u 1 pillola ta' Pramipexole Teva 0.35 mg tliet darbiet kuljum
Doża totali ta' kuljum (mg)	0.264	3.15

Pazjenti b'mard tal-kliewi

Jekk għandek mard moderat jew sever tal-kliewi, it-tabib tiegħek ser jagħtik riċetta għal doża aktar baxxa. F'dan il-każ, inti ser ikollok tieħu l-pilloli biss darba jew darbtejn kuljum. Jekk għandek mard moderat tal-kliewi, id-doża tal-bidu hi ta' pillola waħda ta' Pramipexole Teva ta' 0.088 mg darbtejn kuljum. Meta jkun hemm mard sever tal-kliewi, id-doża normali tal-bidu hi ta' pillola waħda ta' Pramipexole Teva 0.088 mg kuljum biss.

Sindrome tar-Riglejn Irrekwi

Normalment id-doża tittieħed darba kuljum, filgħaxija, 2-3 sīghat qabel il-ħin tal-irqad.

Matul l-ewwel ġimġha, id-doża normali hi ta' pillola waħda ta' Pramipexole Teva 0.088 mg darba kuljum (ekwivalenti għal 0.088 mg kuljum):

	1 ^{el} ġimġha
Numru ta' pilloli	pillola waħda ta' Pramipexole Teva 0.088 mg

Doža totali ta' kuljum (mg)	0.088
--------------------------------	-------

Din ser tiżdied kull 4-7 t'ijiem skont kif jindikalek it-tabib tiegħek sakemm is-sintomi tiegħek ikunu kkontrollati (doža ta' manteniment).

	2 ⁿⁱ ġimġha	3 ^{et} ġimġha	4 ^{ba} ġimġha
Numru ta' pilloli	pillola waħda ta' Pramipexole Teva 0.18 mg JEW 2 pilloli ta' Pramipexole Teva 0.088 mg	pillola waħda ta' Pramipexole Teva 0.35 mg JEW 2 pilloli ta' Pramipexole Teva 0.18 mg JEW 4 pilloli ta' Pramipexole Teva 0.088 mg	pillola waħda ta' Pramipexole Teva 0.35 mg u pillola waħda ta' Pramipexole Teva 0.18 mg JEW 3 pilloli ta' Pramipexole Teva 0.18 mg JEW 6 pilloli ta' Pramipexole Teva 0.088 mg
Doža totali ta' kuljum (mg)	0.18	0.35	0.54

Id-doža ta' kuljum m'għandhiex taqbeż 6 pilloli ta' Pramipexole Teva 0.088 mg jew doža ta' 0.54 mg (0.75 mg ta' melħ ta' pramipexole).

Jekk tieqaf tieħu l-pilloli tiegħek għal aktar minn fiti jiem u tkun trid tibda l-kura mill-ġdid, għandek terga' tibda mill-inqas doža. Imbagħad tkun tista' terga' żżid id-doža mill-ġdid, bħalma għamilt l-ewwel darba. Jekk jogħġibok staqsi lit-tabib tiegħek għal parir.

It-tabib tiegħek ser jeżamina l-kura tiegħek wara 3 xħur biex jiddeċiedi jekk il-kura għandhiex titkompla jew le.

Pazjenti b'mard tal-kliewi

Jekk għandek mard sever tal-kliewi, Pramipexole Teva jista' ma jkunx kura adattata għalik.

Jekk tieħu Pramipexole Teva aktar milli suppost

Jekk aċċidentalment tieħu pilloli żejda,

- Ikkuntattja immedjament lit-tabib tiegħek jew lill-eqreb dipartiment tal-emergenza tal-isptar għal parir.
- Jista' jkollok rimettar, nuqqas ta' kwiet f'ġismek, jew kwalunkwe mill-effetti sekondarji deskritti f'sezzjoni 4 “Effetti sekondarji possibbli”.

Jekk tinsa tieħu Pramipexole Teva

Tinkwetax. Sempliċement ħalli barra dik id-doža kompletament u mbagħad ħu d-doža tiegħek li jmiss fil-ħin tagħha. Tippruvax tpatti għad-doža li tkun insejt tieħu.

Jekk tieqaf tieħu Pramipexole Teva

Tiqafx tieħu Pramipexole Teva mingħajr ma l-ewwel titkellem mat-tabib tiegħek. Jekk ikollok tieqaf tieħu din il-medicina, it-tabib tiegħek ser inaqqs id-doža gradwalment. Dan inaqqs ir-riskju li s-sintomi jmorru għall-aġħar.

Jekk tbati mill-marda ta' Parkinson, m'għandekx twaqqaf il-kura bi Pramipexole Teva f'daqqa. It-twaqqif f'daqqa jista' jkun il-kawża li tiżviluppa kundizzjoni medika msejħha sindrome malinn newroleptiku li jista' jirrappreżenta riskju maġġuri għas-saħħha. Is-sintomi jinkludu:

- akinesija (telf ta' moviment tal-muskoli)
- muskoli ibsin

- deni
- pressjoni tad-demmin instabbi
- takikardija (żieda fir-rata ta' taħbit tal-qalb)
- konfużjoni
- livell baxx ta' koxjenza (eż. koma).

Jekk twaqqaf jew tnaqqas Pramipexole Teva tista' tiżviluppa wkoll kundizzjoni medika msejħa sindrome tat-twaqqif ta' agonist ta' dopamine. Is-sintomi jinkludu depressjoni, apatija, ansjetà, għeja, għaraq jew uġiġħ. **Jekk ikkollok dawn is-sintomi għandek tikkuntattja lit-tabib tiegħek.**

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

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull medicina oħra, din il-medicina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulħadd. L-evalwazzjoni ta' dawn l-effetti sekondarji hi bbażata fuq il-frekwenzi li ġejjin:

Komuni ħafna	jistgħu jaffettwaw iktar minn persuna 1 minn kull 10
Komuni	jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 10
Mħux komuni	jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 100
Rari	jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 1,000
Rari ħafna	jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 10,000
Mħux magħruf	ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-data disponibbli

Jekk tbat mill-marda ta' Parkinson, jista' jkollok l-effetti sekondarji li ġejjin:

Komuni ħafna:

- Diskinesija (eż. movimenti anormali mingħajr kontroll tad-dirghajn/riġlejn)
- Irqad
- Sturdament
- Nawsja (dardir)

Komuni:

- Xewqa kbira li ġġib ruħek b'mod mhux tas-soltu
- Alluċinazzjonijiet (tara, tisma' jew thoss affarrijiet li ma jkunux hemm)
- Konfużjoni
- Għeja
- Ma tkunx tista' torqod (insomnja)
- Fluwidu eċċessiv, normalment fir-riġlejn (edema periferali)
- Uġiġħ ta' ras
- Ipotensjoni (pressjoni tad-demm baxxa)
- Holm anormali
- Stitikezza
- Indeboliment tal-vista
- Rimettar
- Tnaqqis fil-piż li jinkludi nuqqas t'aptit

Mħux komuni:

- Paranojja (eż. biżże' eċċessiva għall-benesseri tiegħek)
- Delużjoni
- Irqad eċċessiv matul il-ġurnata u li torqod għal għarrieda
- Amnesija (disturb fil-memorja)
- Iperkinesija (żieda fil-movimenti tal-ġisem u ma tkunx kapaci toqghod ma titħarrirkx)
- Żieda fil-piż

- Reazzjonijiet allergici (eż. raxx, ī hakk, sensittività eċċessiva)
- Ihossok ī hażin
- Insuffiċjenza kardijaka (problemi tal-qalb li jistgħu jikkawżaw qtugħ ta' nifs jew nefha fl-ġhekiesi)*
- Tnixxi ja mhux kif suppost ta' tal-ormon antidijuretiku*
- Nuqqas ta' kwiet f'ġismek
- Dispnea (diffikultajiet biex tieħu n-nifs)
- Sulluzzu
- Pnewmonja (infezzjoni tal-pulmun)
- Ma tkunx kapaċi tirreżisti l-impuls, ix-xewqa jew it-tentazzjoni li twettaq azzjoni li tista' tkun ta' hsara għalik jew għall-oħrajn, li tista' tinkludi:
 - Impuls qawwi li tilgħab logħob tal-azzard/tagħmel imħatri b'mod eċċessiv minkejja konsegwenzi serji personali jew għall-familja.
 - Interess sesswali mibdul jew miżjud u mgħiba ta' thassib sinifikanti għalik jew għall-oħrajn, pereżempju, żieda fl-apptit sesswali.
 - Xiri jew infiq bla kontroll u eċċessiv
 - Ikel bl-addoċċ (tiekol ammonti kbar ta' ikel fi ftit hin) jew tiekol b'mod kompulsiv (tiekol aktar ikel minn normal u aktar milli jkun hemm bżonn biex tissodisfa l-ġuħ tiegħek)*
- Delirju (tnaqqis fl-ġħarfien, konfużjoni, telf tar-realtà)

Rari:

- Manija (aġitazzjoni, thossox ferħan jew eċċitat iżżejjed)

Mhux magħruf:

- Wara li twaqqaf jew tnaqqas it-trattament ta' Pramipexole Teva tiegħek: Jistgħu jseħħu depressjoni, apatija, ansjetà, għeja kbira, għaraq jew ugħiġ (imsejha sindrome tat-twaqqif ta' agonist ta' dopamine jew DAWS [dopamine agonist withdrawal syndrome]).

Għid lit-tabib tiegħek jekk ikollok kwalunkwe minn dawn l-imġibiet; hu se jiddiskuti miegħek modi ta' kif timmaniġġja jew tnaqqas is-sintomi.

Għall-effetti sekondarji mmarkati b'asterisk (*), stima preċiża ta' frekwenza mhijiex possibbli, għax dawn l-effetti sekondarji ma kinu osservati fi studji kliniči fost 2,762 pazjent ikkurati bi pramipexole. Il-kategorija ta' frekwenza probabbilment mhijiex ikbar minn "mhux komuni".

Jekk tbat mis-Sindrome tar-Riglejn Irrekwieti, jista' jkollok l-effetti sekondarji li ġejjin:

Komuni ati mis

- Nawsja (dardir)
- Sintomi li jibdew aktar kmieni mis-soltu, huma aktar intensi jew jinvolvu riġlejn oħra (Sindrome ta' awmentazzjoni tar-riġlejn irrekwieti)

Komuni:

- Tibdil fir-ritmu tal-irqad, bħal problemi biex torqod (insomnja) u rqad
- Għeja
- Ugiġi ta' ras
- Holm anormali
- Stitikezza
- Sturdament
- Rimettar (tkun imdardar)

Mhux komuni:

- Xewqa kbira li ġġib ruħek b'mod mhux tas-soltu*
- Insuffiċjenza kardijaka (problemi tal-qalb li jistgħu jikkawżaw qtugħ ta' nifs jew nefha fl-ġhekiesi)*

- Tnixxija mhux kif suppost ta' ormon antidijuretiku*
- Diskinesija (eż. movimenti anormali, mingħajr kontroll tad-dirghajn/riglejn)
- Iperkinesija (żieda fil-movimenti tal-ġisem u ma tkunx kapaċi twaqqafhom)*
- Paranoja (eż. biża' eċċessiv għall-benesseri tiegħek)*
- Delużjoni*
- Amnesija (disturb fil-memorja)*
- Allučinazzjonijiet (tara, tisma' jew thoss affarijiet li ma jkunux hemm)
- Konfużjoni
- Irqad eċċessiv matul il-ġurnata u li torqod għal għarrieda
- Żieda fil-piż
- Ipotensjoni (pressjoni tad-demm baxxa)
- Fluwidu eċċessiv, normalment fir-riġlejn (edima periferali)
- Reazzjonijiet allergiči (eż. raxx, ħakk, sensittività eċċessiva)
- Ihossok ħażin
- Nuqqas ta' kwiet f'gismek
- Indeboliment tal-vista
- Tnaqqis fil-piż li jinkludi nuqqas t'aptit
- Dispnea (diffikultajiet biex tieħu n-nifs)
- Sulluzzu
- Pnewmonja (infezzjoni tal-pulmun)*
- Ma tkunx kapaċi tirreżisti l-impuls, ix-xewqa jew it-tentazzjoni li twettaq azzjoni li tista' tkun ta' hsara għalik jew għall-oħrajn, li tista' tinkeludi:
 - impuls qawwi li tilgħab logħob tal-azzard/tagħmel imħatri b'mod eċċessiv minkejja konsegwenzi serji personali jew tal-familja.*
 - Interess sesswali mibdul jew miżjud u mgħiba ta' thassib sinifikanti għalik jew għall-oħrajn, pereżempju, żieda fl-aptit sesswali.*
 - Xiri jew infiġ bla kontroll u eċċessiv*
 - Ikel bl-addoċċ (tiekol ammonti kbar ta' ikel fi ftit ħin) jew tiekol b'mod kompulsiv (tiekol aktar ikel min-normal u aktar milli jkun hemm bżonn biex tissodisa l-ġuħ tiegħek)*
- Manija (agitazzjoni, thossock ferħan jew eċċitat iżżejjed)*
- Delirju (tnaqqis fl-gharfien, konfużjoni, telf tar-realtà)*

Mhux magv magħruf:

- Wara li twaqqaf jew tnaqqas it-trattament ta' Pramipexole Teva tiegħek: Jistgħu jseħħu depressjoni, apatija, ansjetà, għeja kbira, għaraq jew uġiġ (imsejha sindrome tat-twaqqif ta' agonist ta' dopamine jew DAWS [*dopamine agonist withdrawal syndrome*]).

Għid lit-tabib tiegħek jekk ikollok kwalunkwe minn dawn l-imġibet; hu se jiddiskuti miegħek modi ta' kif timmaniġġa jew tnaqqas is-sintomi.

Għall-effetti sekondarji mmarkati b'asterisk (*), stima preċiza ta' frekwenza mhijiex possibbli, għax dawn l-effetti sekondarji ma kinu osservati fi studji kliniči fost 1,395 pazjent ikkurati bi pramipexole. Il-kategorija ta' frekwenza probabbilment mhijiex ikbar minn "mhux komuni".

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħżeen Pramipexole Teva

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

Tużax din il-medicina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna, il-folja jew it-tikketta tal-fliekkun wara EXP. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-ahħar ġurnata ta' dak ix-xahar. Taħżinx f' temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl u mill-umdità.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Pramipexole Teva

Is-sustanza attiva hi pramipexole.

Kull pillola fiha 0.088 mg, 0.18 mg, 0.35 mg, 0.7 mg, jew 1.1 mg ta' pramipexole bħala 0.125 mg, 0.25 mg, 0.5 mg, 1 mg jew 1.5 mg ta' pramipexole dihydrochloride monohydrate, rispettivament.

Is-sustanzi l-oħra huma mannitol, microcrystalline cellulose, sodium starch glycolate, povidone, magnesium stearate, sodium stearyl fumarate, colloidal silicon dioxide.

Kif jidher Pramipexole Teva u l-kontenut tal-pakkett

- Il-pilloli Pramipexole Teva ta' 0.088 mg huma bojod, tondi u fuqhom hemm intaljat il-kodiċi "93" fuq naħha u "P1" fuq in-naħha l-oħra.
- Il-pilloli Pramipexole Teva ta' 0.18 mg huma bojod u tondi, u fuqhom hemm intaljat "P2" fuq "P2" fuq in-naħha bil-ferq u "93" fuq in-naħha l-oħra. Il-pillola tista' tinqasam f'nofsijiet indaqs
- Il-pilloli Pramipexole Teva ta' 0.35 mg huma bojod u ovali, imbuzzati fuq żewġ naħat u li fuqhom hemm intaljat 9 b'mod vertikali mal-linja tal-ferq u 3 fuq in-naħha mnaqqxa u 8023 fuq in-naħha l-oħra. Il-pillola tista' tinqasam f'nofsijiet indaqs
- Il-pilloli Pramipexole Teva jiġu f'pakketi ta' folji ta' 30, 30 x 1, 50 x 1, u 100 x 1 u 100 pillola u fi flieken li fihom 90 pillola. Il-pillola tista' tinqasam f'nofsijiet indaqs

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031GA Haarlem
L-Olanda

Manifattur

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
Pallagi út 13,
4042 Debrecen,
L-Ungernija

Pharmachemie B.V.
Swensweg 5,
Postbus 552,
2003 RN Haarlem
L-Olanda

Teva Czech Industries s.r.o .
Ostravská 29, c.p. 305
747 70 Opava-Komarov
Ir-Repubblika Ceka

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Straße 3
89143 Blaubeuren
Il-Germanja

Balkanpharma Dupnitsa AD
3 Samokovsko Shosse Str.,
Dupnitsa 2600,
Il-Bulgarija

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

België/Belgique/Belgien
Teva Pharma Belgium N.V./S.A./AG
Tél/Tel: +32 38207373

България
Тева Фарма ЕАД
Тел: +359 24899585

Česká republika
Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.
Tel: +420 251007111

Danmark
Teva Denmark A/S
Tlf: +45 44985511

Deutschland
TEVA GmbH
Tel: +49 73140208

Eesti
UAB Teva Baltics Eesti filiaal
Tel: +372 6610801

Ελλάδα
TEVA HELLAS A.E.
Τηλ: +30 2118805000

España
Teva Pharma, S.L.U.
Tel: +34 913873280

France
Teva Santé
Tél: +33 155917800

Hrvatska
Pliva Hrvatska d.o.o.
Tel: +385 13720000

Lietuva
UAB Teva Baltics
Tel: +370 52660203

Luxembourg/Luxemburg
ratioPharm GmbH
Allemagne/Deutschland
Tél/Tel: +49 73140202

Magyarország
Teva Gyógyszergyár Zrt.
Tel: +36 12886400

Malta
Teva Pharmaceuticals Ireland
L-Irlanda
Tel: +44 2075407117

Nederland
Teva Nederland B.V.
Tel: +31 8000228400

Norge
Teva Norway AS
Tlf: +47 66775590

Österreich
ratioPharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
Tel: +43 1970070

Polksa
Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o.
Tel: +48 223459300

Portugal
Teva Pharma - Produtos Farmacêuticos,
Lda.
Tel: +351 214767550

România
Teva Pharmaceuticals S.R.L.
Tel: +40 212306524

Ireland
Teva Pharmaceuticals Ireland
Tel: +44 2075407117

Ísland
Teva Pharma Iceland ehf.
Sími: +354 5503300

Italia
Teva Italia S.r.l.
Tel: +39 028917981

Κύπρος
TEVA HELLAS A.E.
Ελλάδα
Τηλ: +30 2118805000

Latvija
UAB Teva Baltics filiāle Latvijā
Tel: +371 67323666

Slovenija
Pliva Ljubljana d.o.o.
Tel: +386 15890390

Slovenská republika
TEVA Pharmaceuticals Slovakia s.r.o.
Tel: +421 257267911

Suomi/Finland
Teva Finland Oy
Puh/Tel: +358 201805900

Sverige
Teva Sweden AB
Tel: +46 42121100

United Kingdom (Northern Ireland)
Teva Pharmaceuticals Ireland
Ireland
Tel: +44 2075407117

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahhar f'{XX/SSSS}.

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