

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

IRESSA 250 mg pilloli miksijsa b'rita

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola fiha 250 mg gefitinib.

Sustanzi mhux attivi b'effett magħruf:

Kull pillola fiha 163.5 mg lactose (bħala monohydrate).

Kull pillola fiha 3.86 mg ta' sodium.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pilloli miksijsa b'rita (pillola).

Il-pilloli huma kannella, tondi, ibbuzzati fuq iż-żewġ naħat u “IRESSA 250” miktuba fuq naħha waħda u xejn fuq in-naħha l-oħra.

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

IRESSA hija indikata bħala monoterapija għall-kura ta' pazjenti li għandhom kanċer tal-pulmun mhux ta' cellula żgħira (NSCLC) lokalment avvanzat jew metastatiku u li għandu mutazzjonijiet attivanti ta' EGFR-TK (ara sezzjoni 4.4)

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

Il-kura b'IRESSA għandha tinbeda u tīgi segwita minn tabib esperjenzat fl-użu ta' terapiji kontra l-kanċer.

Pożoġi

Il-pożoġi rakkomandata ta' IRESSA hija pillola waħda ta' 250 mg darba kuljum. Jekk xi doža tintesa, din għandha tittieħed hekk kif il-pazjent jiftakar. Jekk ikun għad baqa' anqas minn tħalli il-siegħa għad-doža li jmiss, il-pazjent għandu jaqbeż id-doža. Il-pazjent m'għandux jieħu doža doppja (żewġ doži fl-istess ħin) biex ipatti għal kull doža li tinqabeż.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċċa ta' IRESSA fit-tfal u l-adolexxenti ta' anqas minn 18-il sena ma ġewx determinati s'issa. Ma hemmx użu relevanti ta' gefitinib fil-popolazzjoni pedjatrika fl-indikazzjoni ta' NSCLC.

Indeboliment epatiku

Pazjenti b'indeboliment epatiku moderat għal sever (Child-Pugh B jew C), minħabba cirrosi jkollhom zieda fil-konċentrazzjoni ta' gefitinib fil-plasma. Dawn il-pazjenti għandhom jiġu segwiti mill-qrib għal avvenimenti avversi. Konċentrazzjonijiet fil-plasma ma żididux f'pazjenti li kellhom aspartate

transaminase (AST), alkaline phosphatase jew bilirubin elevati minħabba metastasi fil-fwied (ara sezzjoni 5.2)

Indeboliment renali

Ma hemmx bżonn ta' tibdil fid-doża f'pazjenti b'indeboliment fil-funzjoni renali, bi tneħħija tal-krejatinina ta' > 20 ml/min. Dejta limitata biss hija disponibbli f'pazjenti bi tneħħija tal-krejatinina ta' ≤ 20 ml/min, u f'dawn il-pazjenti hija rrakkomandata l-kawtela (ara sezzjoni 5.2).

Anzjani

Ma hemmx bżonn ta' tibdil fid-doża fuq il-baži tal-età tal-pazjent (ara sezzjoni 5.2).

Metabilizzaturi dgħajjin ta' CYP2D6

Ma huwa rrakkomandat l-ebda aġġustament speċifiku fid-doża f'pazjenti magħrufa li għandhom ġenotip ta' metabolizmu mnaqqas ta' CYP2D6, iżda dawn il-pazjenti għandhom jiġu segwiti mill-qrib għal avvenimenti avversi (ara sezzjoni 5.2).

Aġġustament tad-doża minħabba tossiċità

Pazjenti li ma jifilhux għall-effetti tad-dijarrea jew b'reazzjonijiet avversi fil-ġilda jistgħu jiġu kkontrollati b'suċċess billi tīgi pprovduta interruzzjoni qasira fit-terapija (sa 14-il ġurnata) segwita mill-ġdid b'doża ta' 250 mg (ara sezzjoni 4.8). Għal pazjenti li ma jkunux jistgħu jidher wara interruzzjoni tat-terapija, gefitinib għandu jitwaqqaf u għandha tiġi kkunsidrata kura alternattiva.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Il-pillola tista' tittieħed mill-ħalq mal-ikel jew mhux mal-ikel, fl-istess hin kuljum. Il-pillola tista' tittieħed shiha ma' f'tit ilma, jew jekk id-doża ta' pilloli sħaħ mhijiex possibbli, il-pilloli għandhom jinhallu fl-ilma (mhux bil-gass). Ma għandu jintuża ebda likwidu ieħor. Mingħajr ma tīgi mfarrka, il-pillola għandha tintreħha f'nofs tazza ilma tax-xorb. It-tazza għandha tīgi mdawra sakemm il-pillola tinhall (dan jista' jieħu madwar 20 minuta). Id-dispersjoni għandha tinxtorob minnufih wara li d-dispersjoni tkun lesta (jiġifieri fi żmien 60 minuta). It-tazza għandha titlaħlaħ b'nofs tazza ilma li għandu jinxxtorob ukoll. Id-dispersjoni tista' tīgi amministrata ukoll minn tubu naso-gastriku jew tal-gastrostomija.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza(i) attiva(i) jew għal kwalunkwe wieħed mill-eċċipjenti elenkti fis-sezzjoni 6.1.

Treddiġi (ara sezzjoni 4.6).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Meta jitqies l-użu ta' IRESSA bħala kura għal NSCLC lokalment avvanzat jew metastatiku, huwa importanti li jsir tentattiv sabiex tingħata valutazzjoni tal-mutazzjoni ta' EGFR tat-tessut tat-tumur għall-pazjenti kollha. Jekk ma jkunx hemm kampjun ta' tumur evalwabbi, allura għandu jintuża DNA tat-tumur čirkolanti (ctDNA) miksub minn kampjun tad-demm (plasma).

Għandhom jintużaw biss test(ijiet) robusti, affidabbi u sensittivi, b'utilità murija għad-determinazzjoni ta' status ta' mutazzjoni ta' EGFR ta' tumuri jew ctDNA, biex jiġu evitati determinazzjonijiet negattivi foloz jew pożittivi foloz (ara sezzjoni 5.1).

Mard interstizjali tal-pulmun (Interstitial lung disease - ILD)

Mard interstizjalital-pulmun (ILD) li fil-bidu jista' jkun akut, kien osservat f'1.3% tal-pazjenti li kienu qed jirċievu gefitinib, u xi każżejjiet kienu fatali (ara sezzjoni 4.8). Jekk il-pazjenti jesperjenzaw aggravar tas-sintomi respiratorji bħal qtugh ta' nifs, sogħla u deni, IRESSA għandha titwaqqaf u l-

pazjent għandu jiġi investigat fil-pront. Jekk jiġi kkonfermat li l-pazjent qed isofri minn ILD, m'għandux jibqa' jieħu IRESSA u għandu jingħata kura xierqa oħra.

Fi studju farmakoepidemjoloġiku Ĝappuniż ta' kontroll tal-każ (case control) fi 3,159 pazjent b'NSCLC u li kienu qed jircieu gefitinib jew kimoterapija u li ġew segwiti għal 12-il ġimgħa, ġew identifikati l-fatturi ta' riskju li ġejjin għall-iżvilupp ta' ILD (irrispettivament minn jekk il-pazjent kienx qed jircieu IRESSA jew kimoterapija): tipjip, status ta' prestazzjoni dghajfa (PS ≥ 2), evidenza b'CT scan ta' tiċkin ta' pulmun normali (<50%), dijanjosi reċenti ta' NSCLC (< 6 xhur), ILD pre-eżistenti, età akbar (≥ 55 sena), u mard tal-qalb fl-istess hin. Żieda fir-riskju ta' ILD b'gefitinib meta mqabbel mal-kimoterapija dehret l-aktar fl-ewwel erba' ġimgħat ta' kura (OR aġġustat 3.8; 95% CI 1.9 sa 7.7); minn hemm 'il quddiem ir-riskju relativ kien anqas (OR aġġustat 2.5; 95 % CI 1.1 sa 5.8). Ir-riskju ta' mortalità fost pazjenti li žviluppow ILD waqr li kienu fuq IRESSA jew kimoterapija kien ogħla f'pazjenti b'dawn il-fatturi ta' riskju li ġejjin: tipjip, evidenza b'CT scan ta' tiċkin ta' pulmun normali (< 50 %), ILD pre-eżistenti, età akbar (≥ 65 sena), u żoni estensivi aderenti mal-plewra ($\geq 50\%$).

Tossiċità epatika u indeboliment tal-fwied

Ĝew osservati abnormalitajiet fit-test tal-funzjoni tal-fwied (inkluż żidiet fl-alanine aminotransferase, aspartate aminotransferase, bilirubin) liippresentaw ruħhom b'mod mhux komuni bhala epatite (ara sezzjoni 4.8). Kien hemm rapporti iżolati ta' insuffiċjenza epatika li f'xi każiżiet wasslet għal riżultati fatali. Għalhekk, huwa rrakkomandat li jsir eżami perjodiku tal-funzjoni tal-fwied. Gefitinib għandu jintuża b'kawtela fil-preżenza ta' tibdil ħafif għal moderat fil-funzjoni tal-fwied. Jekk it-tibdil ikun sever għandu jiġi kkunsidrat it-twaqqif.

Indeboliment fil-funzjoni tal-fwied minħabba cirroži jwassal għal żieda fil-konċentrazzjoni ta' gefitinib fil-plasma (ara sezzjoni 5.2).

Interazzjonijiet ma' prodotti mediciinati oħra

Sustanzi li jżidu l-attività ta' CYP3A4 jistgħu jżidu l-metabolismu ta' gefitinib u jnaqqsu l-konċentrazzjoni ta' gefitinib fil-plasma. Għalhekk amministrazzjoni konġunta ta' sustanzi li jżidu l-attività ta' CYP3A4 (bħal; phenytoin, carbamazepine, rifampicin, barbiturati jew preparazzjonijiet mill-hxejjex li fihom St John's Wort/*Hypericum perforatum*) jistgħu jnaqqsu mill-effikaċja tal-kura u għandhom jiġi evitati (ara sezzjoni 4.5)

F'pazjenti individuali li għandhom ġenotip ta' metabolizmu dghajnejf ta' CYP2D6, il-kura b'inhibitur potenti ta' CYP3A4 tista' jwassal għal żidiet fil-livelli ta' gefitinib tal-plasma. Fil-bidu tal-kura b'inhibitur CYP3A4, il-pazjenti għandhom jiġi segwiti mill-qrib għal reazzjonijiet avversi ta' gefitinib (ara sezzjoni 4.5).

Xi pazjenti li kienu qed jieħdu warfarin flimkien ma' gefitinib ġew osservati li kellhom il-Proporzjon Normalizzat Internazzjonali (INR) għoli u/jew xi episodju ta' fsada (ara sezzjoni 4.5). Pazjenti li jieħdu l-warfarina u gefitinib fl-istess hin iridu jiġi čċekkji regolarmen għal tibdil fil-Prothrombin Time (PT) jew l-INR.

Prodotti mediciinati li jgħollu b'mod sinifikanti u sostnut il-pH gastriku, bħal inibituri proton-pump u antagonisti ta' h₂ jistgħu jnaqqsu l-bijodisponibilità u l-konċentrazzjoni fil-plasma ta' gefitinib u b'hekk tonqos l-effikaċja. Jekk antaċċidi jittieħdu regolarmen qrib il-hin li jittieħed gefitinib jista' jkollhom effett simili (ara sezzjoni 4.5 u 5.2).

Dejta minn provi kliniči ta' fażi II, fejn gefitinib u vinorelbine intużaw f'daqqa, tindika li gefitinib jista' jżid l-effett newtropeniku ta' vinorelbine.

Lactose

IRESSA fih il-lactose. Pazjenti bi problemi ereditarji rari ta' intolleranza għal galactose, deficjenza ta' lactose totali jew malassorbiment ta' glucose-galactose m'għandhomx jieħdu dan il-prodott mediciinali.

Sodium

IRESSA fih inqas minn 1 mmol (23 mg) ta' sodium għal kull pillola, għalhekk jista' jitqies li huwa essenzjalment "mingħajr sodium".

Prekawzjonijiet oħra għall-użu

Il-pazjenti għandhom jingħataw il-parir sabiex jieħdu parir ta' tabib minnufih jekk jesperjenzaw dijarra qawwija jew persistenti, dardir, rimettar jew anoressija għax dawn jistgħu jwasslu għal deidrazzjoni. Wieħed irid jieħu hsieb dawn is-sintomi kif inhu klinikament xieraq (ara sezzjoni 4.8).

Pazjenti li jkollhom sinjali u sintomi li jindikaw keratite bħal każijiet akuti jew li jaggravaw ta': infjammazzjoni fl-ghajnejn, dmugħ, sensitività għad-dawl, vista mċajpra, ugħiġ fl-ghajnejn u/jew ghajnejn ħomor għandhom jiġu referuti minnufih għal specjalista tal-ghajnejn.

Jekk dijanjosi ta' keratite ulċerattiva tkun konfermata, kura b'gefitinib għandha titwaqqaf għal ftit, u jekk is-sintomi ma jghaddux, jew jekk is-sintomi jerġgħu jfegħ-ġu meta gefitinib jerġa' jinbeda, għandu jitqies twaqqif għal kollox.

Fi prova ta' faži I/II li tistudja l-użu ta' gefitinib u radjazzjoni f'pazjenti pedjatriċi li għadu kif instabilhom glijoma fiz-zokk ċentrali tal-mohħ jew glijoma malinna supratentorjali mhux imneħhiha kompletament ġew irrapprtati 4 każijiet (1 fatali) ta' emorraġja tas-Sistema Ċentrali Nervuża (CNS, Central Nervous System) fost il-45 pazjent registrat. Każ iehor ta' emorraġja tas-CNS ġie rrappurtat f'tifel b'ependjomoma waqt prova b'gefitinib waħdu. Żieda fir-riskju ta' emorraġja cerebrali f'pazjenti adulti b'NSCLC li jkunu qed jirċievu gefitinib ma ġietx stabbilita.

Perforazzjoni gastrointestinali ġiet irrapprtata f'pazjenti li kienu qed jieħdu gefitinib. F'ħafna kazijiet din hija assoċċjata ma' fatturi oħrajn magħrufa ta' riskju, li jinkludu teħid flimkien ma' medicini oħra bħal sterojdi jew NSAIDS, storja preċedenti ta' ulċerazzjoni tal-GI, età, tipip jew metastasi tal-imsaren fil-postijiet ta' perforazzjoni.

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

Il-metaboliżmu ta' gefitinib isir permezz ta' isoenzima P450 cytochrome CYP3A4 (predominanti) u permezz ta' CYP2D6.

Sustanzi attivi li jistgħu jżidu l-konċentrazzjonijiet ta' gefitinib fil-plasma

Studji in vitro urew li gefitinib huwa sottostrat ta' p-glycoprotein (Pgp). Dejta disponibbli ma tissuġġerixxi l-ebda konsegwenza klinika għal din is-sejba *in vitro*.

Sustanzi li jinibixxu CYP3A4 jistgħu jnaqqsu t-tnejħha ta' gefitinib. Meta jingħata flimkien ma' inibituri qawwija tal-attività ta' CYP3A4 (eż- ketoconazole, posaconazole, voriconazole, inibituri tal-protease, clarithromycin, telithromycin) jista' jżid il-konċentrazzjonijiet ta' gefitinib fil-plasma. Iż-żieda tista' tkun klinikament relevanti peress li r-reazzjonijiet avversi huma relatati mad-doża u l-esponent. Iż-żieda tista' tkun akbar f'pazjenti individwali li għandhom il-ġenotip metabolizmu dghajjej CYP2D6. Kura minn qabel b'itraconazole (inibitur qawwi ta' CYP3A4) irriżultat f'żieda ta' 80% fl-AUC medja ta' gefitinib f'voluntiera b'saħħiethom. F'sitwazzjonijiet ta' kura flimkien ma' inibituri qawwija ta' CYP3A4, il-pazjent għandu jiġi osservat mill-qrib għal reazzjonijiet avversi ta' gefitinib.

Ma hemmx dejta ta' meta jingħata flimkien ma' inibituri ta' CYP2D6, iż-żda inibituri qawwija ta' din l-enzima jistgħu jżidu l-konċentrazzjonijiet ta' gefitinib fil-plasma ta' metabolizzaturi estensivi ta' CYP2D6, b'darbnejn (ara sezzjoni 5.2). Jekk tkun inbdiet kura flimkien ma' inibittur qawwi ta' CYP2D6, il-pazjent għandu jiġi osservat mill-qrib għal reazzjonijiet avversi.

Sustanzi attivi li jistgħu inaqqsu l-konċentrazzjonijiet ta' gefitinib fil-plasma

Sustanzi li jheġġu attività ta' CYP3A4 jistgħu jżidu l-metaboliżmu u jnaqqsu l-konċentrazzjonijiet ta' gefitinib fil-plasma u b'hekk inaqqsu l-effikaċċja ta' gefitinib. Prodotti mediċinali li jingħataw flimkien

u li jinduċu CYP3A4 (eż phenytoin, carbamażepine, rifampičina, barbiturati u St. John's wort/*Hypericum perforatum*) għandhom jiġu evitati. Kura minn qabel b'rifampičina (induttur qawwi ta' CYP3A4) f'voluntiera b'saħħithom naqqas l-AUC medja ta' gefitinib bi 83 % (ara sezzjoni 4.4)

Sustanzi li jikkawżaw żieda sinifikanti u sostnuta fil-pH gastriku jistgħu jnaqqsu l-konċentrazzjonijiet ta' gefitinib fil-plasma u b'hekk inaqqsu l-effikacċja ta' gefitinib. Doži għoljin ta' antacidi li jaħdmu għal żmien qasir jista' jkollhom l-istess effett jekk jittieħdu regolarmen u qrib il-hin li jingħata gefitinib. Meta gefitinib jingħata ma' ranitidine f'doża li tikkawża elevazzjoni sostnuta tal-pH gastriku ta' ≥ 5 dan irriżulta fi tnaqqis tal-AUC medja ta' gefitinib ta' 47 % f'voluntiera b'saħħithom (ara sezzjoni 4.4 u 5.2)

Sustanzi attivi li jista' jkollhom il-konċentrazzjonijiet fil-plasma alterati minn gefitinib

Studji in vitro urew li gefitinib għandu potenzjal limitat sabiex jinibixxi CYP2D6. Fi prova klinika f'pazjenti, gefitinib ingħata ma' metoprolol (sottostrat ta' CYP2D6). Dan irriżulta f'żieda ta' 35% fl-esponenti għal metoprolol. Żieda bħal din tista' tkun potenzjalment relevanti għal substrati ta' CYP2D6 b'indiċi terapewtiku dejjaq. Meta jiġi kkunsidrat l-użu ta' sottostrati ta' CYP2D6 ma' gefitinib, għandu jkun ikkunsidrat tibdil fid-doża tas-sottostrat ta' CYP2D6 speċjalment għal prodotti b'indiċi terapewtiku dejjaq.

Gefitinib jinibixxi l-proteina trasportatur BCRP *in vitro* iżda r-relevanza klinika ta' din is-sejba mhix magħrufa.

Interazzjonijiet potenzjali oħra

Żieda fl-INR u/jew xi episodju ta' telf ta'demm ġew irrapportati f'xi pazjenti li jieħdu l-warfarina (ara sezzjoni 4.4)

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Nisa ta' età li fiha jista' jkollhom it-tfal

Nisa ta' età li fiha jista' jkollhom it-tfal għandhom jingħataw parir biex ma joħorġux tqal waqt il-kura.

Tqala

M'hemmx dejta dwar l-użu ta' gefitinib f'nisa tqal. Studji f'annimali urew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara 5.3). Il-potenzjal ta' riskju fuq il-bniedem mhux magħruf. IRESSA ma għandux jintuża waqt it-tqala sakemm mhux strettament neċċessarju.

Treddiġħ

Mhux magħruf jekk gefitinib jiġix eliminat mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. Gefitinib u l-metaboliti tiegħi akkumulaw fil-ħalib ta' firien li qed ireddgħu (ara sezzjoni 5.3). Gefitinib hu kontra-indikat waqt it-treddiġħ u għalhekk it-treddiġħ għandu jitwaqqaf waqt li qed jirċievu l-kura b'gefitinib (ara sezzjoni 4.3)

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Waqt kura b'gefitinib, ġie rappurtat nuqqas ta' enerġija. Għalhekk dawk il-pazjenti li jħossu dan is-sintomu għandhom joqogħdu attenti meta jsuqu jew iħaddmu l-magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Minn dejta miġbura minn provi kliniči ta' faži III, ISEL, INTEREST u IPASS (2462 pazjent ikkurati b'IRESSA) l-aktar reazzjonijiet avversi (ADRs) li ġew irrappurtati l-aktar spiss, f'aktar minn 20% tal-pazjenti huma dijarrea u reazzjonijiet fil-ġilda (inkluż raxx, ponot, ġilda xotta u ħakk). Generalment reazzjonijiet avversi tal-mediċina jseħħu fl-ewwel xahar tal-kura u huma generalment reversibbli. Madwar 8% tal-pazjenti kellhom ADR qawwi (kriterji ta' tossicità komuni (CTC, common toxicity criteria) grad 3 jew 4). Madwar 3% tal-pazjenti waqqfu l-kura minħabba xi reazzjoni avversa tal-mediċina.

Mard interstizjali tal-pulmun (ILD) seħħ f'1.3% tal-pazjenti, bosta drabi qawwi (CTC livell 3-4). Ĝew irrapportati kažijiet li rriżultaw f'imwiet.

Listo f'tabella tar-reazzjonijiet avversi

Il-profil ta' sigurtà ppreżentat f'Tabbera 1 huwa bbażat fuq programm ta' žvilupp kliniku u esperjenza ta' wara t-tqeħid fis-suq b'gefitinib. Reazzjonijiet avversi kienu assenjati skont il-kategoriji tal-frekwenza f'Tabbera 1 fejn possibbli bbażati fuq l-inċidenza ta' rapporti ta' avvenimenti avversi komparabbli miġbura f'sett ta' dejta minn provi kliniči ta' faži III ISEL, INTEREST u IPASS (2462 pazjent ikkurat b'IRESSA).

Il-frekwenzi ta' kif iseħħu l-effetti mhux mixtieqa huma definiti bħala: komuni ħafna (>1/10); komuni ($\geq 1/100$ sa $<1/10$); mhux komuni ($>1/1,000$ sa $<1/100$); rari ($>1/10,000$ sa $<1/1000$); rari ħafna ($<1/10,000$), mhux magħrufa (ma tistax tiġi stmati minn dejta disponibbli)

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

Tabbera 1 Reazzjonijiet Avversi

Reazzjonijiet avversi skont is-sistema tal-klassifikasi tal-organi u l-frekwenza		
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	Komuni ħafna	Anoressija, ħafifa jew moderata (CTC grad 1 jew 2)
Disturbi fl-ghajnejn	Komuni	Konguntivite, blefarite, u ghajnejn xotti*, l-aktar ħfief (CTC grad 1)
	Mhux komuni	Erożjoni tal-kornea, riversibbli u f'xi kažijiet ix-xagħar tal-ghajnejn ma jikbirx kif suppost Keratite (0.12%)
Disturbi vaskulari	Komuni	Emorraġja, bħal epistassi u ematurja
Disturbi respiratorji, toraċiċi u medjastinali	Komuni	Mard interstizjali tal-pulmun (1.3 %), bosta drabi qawwi (CTC grad 3-4). Ĝew irrapportati kažijiet li kienu fatali
Disturbi gastro-intestinali	Komuni ħafna	Dijarrea, l-aktar ħafifa jew moderata (CTC grad 1 jew 2)
		Rimettar, l-aktar ħafif jew moderat (CTC grad 1 jew 2)
		Dardir, l-aktar ħafif (CTC grade 1) Stomatite ta' predominanza ħafifa (CTC grad 1)
	Komuni	Deidrazzjoni, li tirriżulta mid-dijarrea, dardir, rimettar jew anoressija Halq xott *, ta' predominanza ħafifa (CTC grad 1)

	Mhux komuni	Pankreatite
		Perforazzjoni gastrointestinali
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	Komuni ħafna	Żidiet ħfief jew moderati ta' alanine aminotransferase
	Komuni	Żidiet ħfief jew moderati ta' aspartate aminotransferase Żidiet ħfief jew moderati ta' bilirubin totali
	Mhux komuni	Epatite **
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Komuni ħafna	Reazzjonijiet fil-ġilda, l-aktar ħfief jew moderati (CTC grad 1 jew 2) raxx bil-ponot, b'xi ftit ħakk u ġilda xotta, jinkludu qsim fil-ġilda, u xi tbajja' ħomor
	Komuni	Disturbi fid-dwiefer
		Alopecja
	Mhux komuni	Reazzjonijiet allergiċi (1.1%), inkluż angjodima u urtikarja
		Sindrome ta' eritrodisteżja palmari-plantari
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	Rari	Kundizzjonijiet fejn joħorgu l-imsiemer inkluż nekrolizi tossika tal-ġilda, sindrome ta' Stevens Johnson u eritema multiforme
		Vaskulite tal-ġilda
		Žieda fil-livelli ta' kreatina fid-demm mingħajr sintomi
	Komuni	Proteina fl-awrina
		Čistite
	Rari	Čistite emorraqika
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Nuqqas ta' enerġija, bi predominanza ħafifa (CTC grad 1)
	Komuni	Deni

Il-frekwenza ta' reazzjonijiet avversi tal-medicina relatati ma' valuri tal-laboratorju li huma abnormali, hija bbażata fuq pazjenti b'tibdil minn linja baži ta' 2 jew aktar fil-grad CTC skont parametri tal-laboratorju relevanti.

* Din ir-reazzjoni avversa tista' ssenh ma' kundizzjonijiet oħra ta' nixfa (l-aktar reazzjonijiet tal-ġilda) li ntwerew b'gefitinib.

**Din tinkludi rapporti iżolati ta' indeboliment tal-fwied li f'xi każijiet wassal għal riżultati fatali.

Mardinterstizjali tal-pulmun (ILD)

Fil-provi INTEREST, l-inċidenza ta' avvenimenti ta' tip ILD kienet ta' 1.4% (10) pazjenti fil-grupp gefitinib versus 1.1 % (8) pazjenti fil-grupp docetaxel. Avveniment wieħed tat-tip interstizjali tal-pulmn kien fatali u dan seħħ f'pazjent li nghata gefitinib.

Fil-prova ISEL, l-inċidenza ta' avvenimenti ta' tip ILD fil-popolazzjoni kollha kien bejn wieħed u ieħor ta' 1% fīż-żewġ ferġħat ta' kura. Il-maġgioranza ta' avvenimenti ta' tip ILD rrapporati kienu minn pazjenti ta' origini Ażjatika u l-inċidenza ta' ILD pazjenti ta' origini Ażjatika li rċevew kura b'gefitinib u plaċebo kien bejn wieħed u ieħor ta' 3 u 4% rispettivament. Avveniment wieħed tat-tip ILD kien fatali, u dan seħħ f'pazjent li rċieva plaċebo.

Fi studju ta' sorveljanza ta' wara tqegħid fis-suq fil-Ġappun (3350 pazjent) ir-rata ta' avvenimenti ta' ILD f'pazjenti li nghataw gefitinib kien ta' 5.8%. Il-proporzjon ta' avvenimenti ta' tip ILD li kellhom riżultat fatali kien 38.6%

Fi prova klinika ta' faži III open label (IPASS) f'1217-il pazjent fejn IRESSA tqabblat ma' kimoterapija doppja b'carboplatin/paclitaxel bhala l-ewwel kura f'pazjenti b'NSCLC fl-Asja, l-inċidenza ta' avvenimenti tat-tip ILD kienet ta' 2.6% fil-fergħa tal-kura b'IRESSA meta mqabbel ma' 1.4% fil-fergħa tal-kura carboplatin/paclitaxel.

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-professionisti dwar il-kura tas-sahha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżzla f'[Appendiċi V](#).

4.9 Doža eċċessiva

M'hemmx kura specifika f'każ ta' doža eċċessiva ta' gefitinib. Madankollu, fi provi kliniči ta' faži I, numru limitat ta' pazjenti nghataw doži sa 1000 mg kuljum. Ĝiet osservata żieda fl-ammont u l-frekwenza ta' xi wħud mir-reazzjonijiet avversi, l-iktar dijarrea u raxx fil-ġilda. Reazzjonijiet avversi assoċjati ma' doža eċċessiva għandhom jiġu kkurati għas-sintomi; b'mod partikolari f'każi ta' dijarrea severa din trid tīġi kkurata kif klinikament indikat. Fi studju wieħed numru limitat ta' pazjenti gew ikkurati kull ġimħa b'doži minn 1500 mg sa 3500 mg. F'dan l-istudju l-esponenti għal IRESSA ma żidex ma' żieda fid-doža, l-avvenimenti avversi kienu l-aktar ħief sa moderati fis-severità, u kienu konsistenti mal-profil magħruf ta' sigurtà ta' IRESSA.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: aġenti antineoplastici, inibituri tal-proteina kinasi; Kodiċi ATC: L01EB01

Mekkaniżmu ta' azzjoni u effetti farmakodinamiċi

Il-fattur għat-tiġdid epidermiku (EGF) u r-riċettur tiegħu (EGFR[HER1; ErbB1]) kienu identifikati bhala l-fatturi prinċipali fil-proċess ta' tkabbir u proliferazzjoni ta' ċelloli normali u dawk tal-kanċer. Mutazzjoni li tikkawża attivazzjoni ta' EGFR, f'ċellola tal-kanċer hija fattur importanti fil-promozzjoni għat-tkabbir taċ-ċelloli tat-tumur, biex twaqqaf l-apptożi, iżżejjid il-produzzjoni ta' fatturi anġiōgeniċi u biex tiffaċilita l-proċess ta' metastasi.

Gefitinib huwa inibittur selettiv tal-molekuli żgħartar-reċettur tal-fattur tat-tkabbir epidermali tyrosine kinase u huwa kura effettiva għal pazjenti b'tumuri b'mutazzjonijiet attivanti tad-domain ta' EGFR tyrosine kinase irrispettivament mil-linjal ta' terapija. Ma ntweriet l-ebda attivitā ta' relevanza klinika f'pazjenti b'tumuri li ma jattivawx mutazzjoni ta' EGFR

Il-mutazzjoni komuni li jattivaw l-EGFR (thassir ta' Exon 19; L858R) għandhom dejta ta' rispons robusta li tappoġġja s-sensittivitā għal gefitinib; pereżempju HR ta' sopravivenza mingħajr progressjoni (95% CI) ta' 0.489 (0.336, 0.710) għal gefitinib vs. kimoterapija doppja [WJTOG3405]. Id-dejta ta' rispons ta' gefitinib hija iktar rari f'pazjenti li t-tumuri tagħhom fihom il-mutazzjoni komuni; id-dejta disponibbli tindika li G719X, L861Q u S7681 huma mutazzjoni sensitizzanti; u T790M waħdu jew inserżjonijiet ta' Exon 20 waħidhom huma mekkaniżmi ta' rezistenza.

Rezistenza

Il-biċċa l-kbira tat-tumuri NSCLC b'mutazzjonijiet ta' EGFR kinase li jissensitizzaw eventwalment jiżviluppaw rezistenza ghall-kura b'IRESSA, bi żmien medjan ghall-progressjoni tal-marda ta' sena. F'madwar 60% tal-kažijiet, ir-rezistenza hija assoċjata ma' mutazzjoni T790M sekondarja li għaliha TKIs tal-EGFR immirati għal T790M jistgħu jitqiesu bħala għażla ta' kura li jmiss. Mekkaniżmi potenzjali oħra ta' rezistenza li kien rrappurtati wara l-kura b'agenti li jimblokkaw is-sinjal tal-EGFR jinkludu: sinjalar *bypass* bħall-amplifikazzjoni tal-ġeni HER2 u MET u mutazzjonijiet PIK3CA. Qlib fenotipku għal kanċer tal-pulmun ta' ċellula żgħira kien ukoll irrappurtat f'5-10% tal-kažijiet.

DNA tat-Tumur Ċirkolanti (ctDNA)

Fil-prova tal-IFUM, l-istatus ta' mutazzjoni ġie vvalutat f'kampjuni ta' tumuri u ta' ctDNA miksubin mill-plasma, permezz tal-kitt Therascreen EGFR RGQ PCR (Qiagen). Kemm il-kampjuni tas-ctDNA kif ukoll dawk tat-tumur kien evalwabbli għal 652 pazjent minn 1060 eżaminati. Ir-rata ta' respons objettiv (ORR - objective response rate) f'dawk il-pazjenti li kien pozittivi għal mutazzjoni tat-tumur u tas-ctDNA kienet ta' 77% (95% CI: 66% sa 86%) u f'dawk li kien pozittivi għal mutazzjoni tat-tumur biss kienet 60% (95% CI: 44% sa 74%).

Tabella 2: Sommarju tal-istatus ta' mutazzjoni tal-linja bażi ghall-kampjuni ta' tumuri u ctDNA fil-pazjenti skrinjati kollha evalwabbli għaż-żewġ kampjuni.

Miżura	Definizzjoni	Rata IFUM % (CI)	IFUM N
Sensittività	Proporzjon ta' tumuri M+ li huma M+ minħabba ctDNA	65.7 (55.8, 74.7)	105
Specificità	Proporzjon ta' tumuri M- li huma M- minħabba ctDNA	99.8 (99.0, 100.0)	547

Din id-dejta hija konsistenti ma' analiżi esploratorja ta' subgrupp Ĝappuniż ppjanata minn qabel f'IPASS (Goto 2012). F'dak l-istudju, intuża ctDNA miksub minn serum, mhux mill-plasma għal analiżi tal-mutazzjoni ta' EGFR permezz ta' Kitt ta' Test ta' Mutazzjoni ta' EGFR (DxS) (N= 86). F'dak l-istudju, is-sensittività kienet ta' 43.1 %, l-ispecifiċità kienet ta' 100 %.

Effikaċċja klinika u sigurtà

Kura tal-ewwel linja

L-istudju IPASS tal-ewwel linja tal-faži III, fejn il-pazjenti ntagħżlu b'mod arbitrarju sar f'pazjenti fl-Asja¹ li kellhom NSCLC ta' istologija ta' adenokarcinoma avvanzat (stadju IIIB jew IV), li kienu jpejpu xi ftit (waqfu jpejpu ≥ 15 -il sena ilu u pejpu ≤ 10 snin pakkett) jew li qatt ma pejpu (ara Tabella 3).

¹ Iċ-Ċina, Hong Kong, l-Indonesja, il-Ġappun, il-Malasja, il-Filippini, Singapor, it-Tajwan u t-Tajlandja

Tabella 3 Riżultati tal-effikaċċja għal gefitinib versus carboplatin/paclitaxel mill-istudju IPASS

Popolazzjoni	N	Rati Oġġettivi tar-rispons u CI ta' 95% għad-differenza bejn it-trattamenti ^a	L-endpoint primarju Sopravivenza mingħajr progressjoni ^{a,b}	Sopravivenza totali ^{ab}
Totali	1217	43.0% vs 32.2% [5.3%,16.1%]	HR 0.74 [0.65-0.85] 5.7m vs 5.8m p<0.0001	HR 0.90 [0.79-1.02] 18.8m vs 17.4m P=0.1087

Popolazzjoni	N	Rati Ogggettivi tar-rispons u CI ta' 95% għad-differenza bejn it-trattamenti^a	L-endpoint primarju Sopravivenza mingħajr progressjoni^{a,b}	Sopravivenza totali^{ab}
Mutazzjoni pozittiva għall-EGFR	261	71.2% vs 47.3% [12.0%,34.9%]	HR 0.48 [0.36-0.64] 9.5m vs 6.3m p<0.0001	HR 1.00 [0.76-1.33] 21.6 m vs 21.9 m
Mutazzjoni negattiva għall-EGFR	176	1.1% vs 23.5% [-32.5%, -13.3%]	HR 2.85 [2.05-3.98] 1.5m vs 5.5m p<0.0001	HR 1.18 [0.86-1.63] 11.2 m vs 12.7 m
Mutazzjoni ta' EGFR- mhux magħruf	780	43.3% vs 29.2% [7.3%, 20.6%]	HR 0.68 [0.58 sa 0.81] 6.6 m vs 5.8 m P<0.0001	HR 0.82 [0.70 sa 0.96] [8.9 m vs 17.2 m]

^a Il-valuri preżentati huma għal IRESSA versus carboplatin/paclitaxel.

^b “m” hija l-medja f’xhur. Numri fil-parentesi kwadri huma 95 % confidence intervals għal HR

N Numru ta' pazjenti li ntagħżlu b'mod arbitrarju.

HR Hazard ratio (hazard ratios <1 jiffavur IRESSA)

Ir-riżultati tal-kwalità tal-ħajja kienu differenti skont l-istat ta' mutazzjoni ta' EGFR. F'dawk il-pazjenti li kellhom mutazzjoni pozittiva ta' EGFR, aktar pazjenti kkurati b'IRESSA esperjenzaw titjib fil-kwalità tal-ħajja u fis-sintomi tal-kanċer tal-pulmun meta mqabbel ma' carboplatin/paclitaxel (ara Tabella 4)

Tabella 4 Rizultati tal-kwalità tal-ħajja għal gefitinib versus carboplatin/paclitaxel mill-istudju IPASS

Popolazzjoni	N	FACT-L QoL rata ta' titjib^a (%)	LCS rata ta' titjib tas-sintomu^a (%)
Totali	1151	(48.0% vs 40.8%) p=0.0148	(51.5% vs 48.5%) p=0.3037
Mutazzjoni pozittiva ta' EGFR	259	(70.2% vs 44.5%) p<0.0001	(75.6% vs 53.9%) p=0.0003
Mutazzjoni negattiva ta' EGFR	169	(14.6% vs 36.3%) p=0.0021	(20.2% vs 47.5%) p=0.0002

Ir-riżultati tal-indiċi tar-riżultat tal-prova (*Trial outcome index*) kienu favur ir-riżultati ta' FACT-L u LCS

a Valuri ppreżentati huma għal IRESSA versus carboplatin/paclitaxel.

N Numru ta' pazjenti li setgħu jiġu evalwati fl-analizi għal kwalità tal-ħajja

QoL Kwalità tal-ħajja (*Quality of life*)

FACT-L Functional assessment of cancer therapy-lung (Valutazzjoni funzjonali ta' terapija kontra l-kanċer – pulmun)

LCS Lung cancer subscale (Sottoskala tal-kanċer tal-pulmun)

Fil-provi IPASS, IRESSA uriet PFS, ORR, QoL u serħan mis-sintomi superjuri bl-ebda differenza sinifikanti fis-sopravivenza totali meta mqabbla ma' carboplatin/paclitaxel f'pazjenti li ma kinux ikkurati minn qabel, b'NSCLC lokalment avvanzat jew metastatiku, li t-tumuri kienu jattivaw mutazzjonijiet ta' EGFR tyrosine kinase.

Pazjenti kkurati minn qabel

L-istudju INTEREST ta' faži III fejn il-pazjenti ntagħżlu b'mod arbitrarju sar f'pazjenti NSCLC lokalment avvanzat jew metastatiku, li qabel kien rieievew kimoterapija bbażata fuq il-platinu. Fil-popolazzjoni totali ma kien hemm l-ebda differenza statistikament sinifikanti, osservata bejn gefitinib u docetaxel ($75 \text{ mg}/\text{m}^2$) għal sopravivenza totali, sopravivenza mingħajr progressjoni u rati oggettivi tar-rispons (ara Tabella 5)

Tabella 5 Riżultati tal-effikaċja għal gefitinib versus docetaxel mill-istudju INTEREST

Popolazzjoni	N	Rati Oggettivi tar-rispons u CI ta' 95% għad-differenza bejn it-trattamenti	Sopravivenza mingħajr progressjoni ^{a,b}	L-endpoint primarju għal sopravivenza totali ^{a,b}
Totali	1466	9.1% vs 7.6% [-1.5%, 4.5%]	HR 1.04 [0.93, 1.18] 2.2m vs 2.7m p=0.4658	HR 1.020 [0.905,1.150] ^c 7.6m vs 8.0m p=0.7332
Mutazzjoni pozittiva ta' EGFR	44	42.1% vs 21.1% [-8.2%, 46.0%]	HR 0.16 [0.05,0.49] 7.0m vs 4.1m p=0.0012	HR 0.83 [0.41,1.67] 14.2m vs 16.6m p=0.6043
Mutazzjoni negattiva ta' EGFR	253	6.6% vs 9.8% [-10.5%, 4.4%]	HR 1.24 [0.94, 1.64] 1.7m vs 2.6m p=0.1353	HR 1.02 [0.78,1.33] 6.4m vs 6.0m p=0.9131
Ażjatiċi ^c	323	19.7% vs 8.7% [3.1%, 19.2%]	HR 0.83 [0.64, 1.08] 2.9m vs 2.8m p=0.1746	HR 1.04 [0.80,1.35] 10.4m vs 12.2m p=0.7711
Mhux Ażjatiċi	1143	6.2% vs 7.3% [-4.3%, 2.0%]	HR 1.12 [0.98,1.28] 2.0m vs 2.7m p=0.1041	HR 1.01 [0.89,1.14] 6.9m vs 6.9m p=0.9259

a Valuri ppreżentati huma għal IRESSA versus docetaxel.

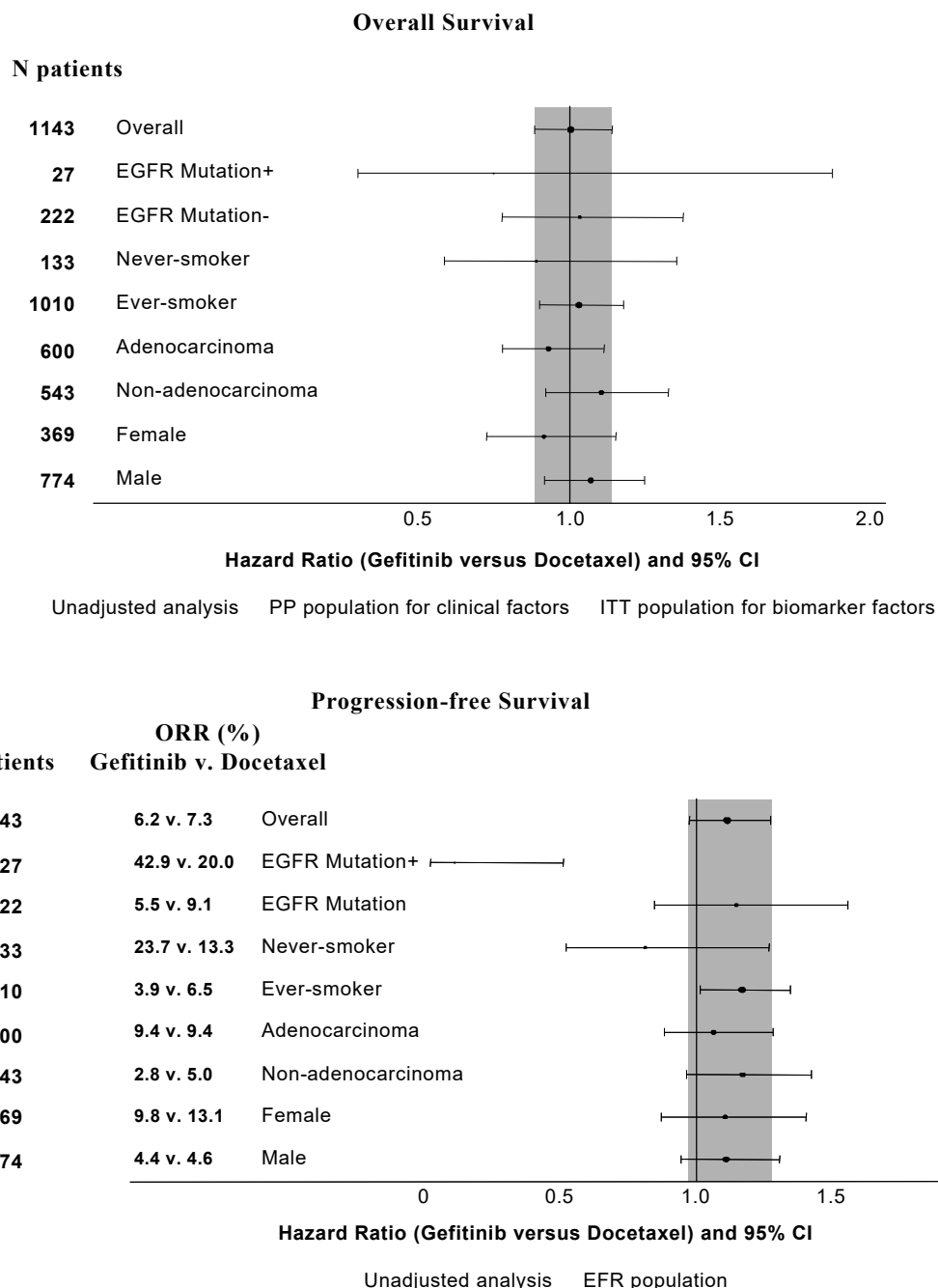
b "m" hija l-medja f'xhur. Numri fil-parentesi kwadri huma 96% intervall ta' fiduċja (*confidence interval*) għal sopravivenza totali HR fil-popolazzjoni totali, jew inkella 95% intervall ta' fiduċja għal HR

c Intervall ta' fiduċja kompletament taħt il-margini ta' non-inferiorità ta' 1.154

N Numru ta' pazjenti li ntagħżlu b'mod każwali randomizzati.

HR Proporżjon ta' periklu (*hazard ratio*) (proporzjonijiet ta' periklu <1 jiffavorixxu IRESSA)

**Figuri 1 u 2 Riżultati tal-effikaċja fis-sottogruppi ta' pazjenti mhux-Asjatiċi fl-istudju INTEREST
(N pazjenti = Numru ta' pazjenti li ntagħżlu b'mod arbitrarjurandomizzati)**



L-istudju ISEL ta' fażi III fejn il-pazjenti ntagħżlu b'mod arbitrarju sar f'pazjenti b'kanċer tal-pulmuni mhux ta' ċellola zgħira, avvanzat li qabel kienu rċievew 1 jew 2 kuri ta' kimoterapija u li kienu refrattorji jew intolleranti għall-aktar kors ta' kura riċenti tagħhom. Gefitinib flimkien mal-ahjar kura ta' sostenn tqabbel ma' plaċebo flimkien mal-ahjar kura ta' sostenn. IRESSA ma tawlitx is-soprapivenza fil-popolazzjoni totali. Ir-riżultat ta' sopravivenza varja skont l-istat ta' tipjip u l-etiċċità (ara Tabella 6)

Tabella 6 Riżultati tal-effikaċja għal gefitinib versus plaċebo mill-istudju ISEL

Popolazzjoni	N	Rati oggettivi tar-rispons u CI ta' 95% għad-differenza bejn il-kuri	Hin għal falliment fil-kura ^{ab}	Sopravivenza Totali tal-endpoint primarju ^{ac}
Totali	1692	8.0% vs 1.3% [4.7%, 8.8%]	HR 0.82 [0.73, 0.92] 3.0m vs 2.6m p=0.0006	HR 0.89 [0.77, 1.02] 5.6m vs 5.1m p=0.0871
Mutazzjoni pozittiva ta' EGFR	26	37.5 % vs 0 % [-15.1 %, 61.4 %]	HR 0.79 [0.20, 3.12] 10.8m vs 3.8m p=0.7382	HR NC
Mutazzjoni negattiva ta' EGFR	189	2.6% vs 0% [-5.6%, 7.3%]	HR 1.10 [0.78, 1.56] 2.0m vs 2.6m p=0.5771	HR 1.16 [0.79, 1.72] 3.7m vs 5.9m p=0.4449
Qatt ma pejjep	375	18.1% vs 0% [12.3%, 24.0%]	HR 0.55 [0.42, 0.72] 5.6m vs 2.8m p<0.0001	HR 0.67 [0.49, 0.92] 8.9m vs 6.1m p=0.0124
Dejjem kien ipejjep	1317	5.3% vs 1.6% [1.4%, 5.7%]	HR 0.89 [0.78, 1.01] 2.7m vs 2.6m p=0.0707	HR 0.92 [0.79, 1.06] 5.0m vs 4.9m p=0.2420
Ażjatiċi ^d	342	12.4% vs 2.1% [4.0%, 15.8%]	HR 0.69 [0.52, 0.91] 4.4m vs 2.2m p=0.0084	HR 0.66 [0.48, 0.91] 9.5m vs 5.5m p=0.0100
Mhux Ażjatiċi	1350	6.8% vs 1.0% [3.5%, 7.9%]	HR 0.86 [0.76, 0.98] 2.9m vs 2.7m p=0.0197	HR 0.92 [0.80, 1.07] 5.2m vs 5.1m p=0.2942

a Valuri pprezentati huma għal IRESSA versus plaċebo.

b "m" huwa medjan f'xhur. Numri fil-parentesi kwadri huma 95% confidence intervals għall-HR

c Log-rank test stratifikat għat-total; inkella l-mudell tal-perikli proporzjonali cox

d Etniċità Ażjatika teskludi pazjenti ta' origini Indjana u tirreferi għall-origini razzjali tal-grupp tal-pazjent u mhux neċċessarjament il-post tat-tweliż.

N Numru ta' pazjenti li ntagħżlu b'mod arbitrarju randomizzati

NC Mhux ikkalkolat għas-sopravivenza totali HR peress li n-numru ta' avvenimenti huwa fit-it wisq

NR Mhux milħuq

HR Proporżjon ta' periklu (*hazard ratio*) (proporżjonijiet ta' periklu <1 jiffavorixxu IRESSA)

L-istudju IFUM kien studju b'aktar minn ċentru wieħed, b'fergħa waħda li sar fost pazjenti Kawkaži (n=106) b'NSCLC pozittiva b'mutazzjoni tal-EGFR attivanti, sensitizzanti, biex jikkonferma li l-attività ta' gefitinib hija simili f'popolazzjonijiet Kawkaži u Asjatiċi. L-ORR skont ir-reviżjoni tal-investigatur kienet ta' 70% u l-PFS medjan kien ta' 9.7 xhur. Din id-dejta hija simili għal dik irrapportata fl-istudju IPASS.

Stat ta' mutazzjoni tal-EGFR u karatteristiċi kliniči

Karatteristiċi kliniči ta' min qatt ma pejjep, istologija ta'adenokarċinoma u ġeneru femminili urew li huma fatturi indipendentli li jbassru l-istatus pozittiv ta' mutazzjoni ta' EGFR f'analizi multivarjanti ta' 786 pazjent Kawkasu minn studji b'gefitinib* (ara t-Tabella 7). Pazjenti Ażjatiċi wkoll għandhom incidenza għolja ta' tumuri b'mutazzjoni-pożittiva tal-EGFR.

Tabella 7 Sommarju tal-analizi ta' rigressjoni logistika multivarjanti sabiex tidentifika fatturi li indipendentament ibassru l-preżenza ta' tibdil fiċ-ċelloli ta' EGFR f'786 pazjent kawkažu*

Fatturi li jbassru l-preżenza ta' tibdil fiċ-ċelloli ta' EGFR	valur-p	Probabilità ta' tibdil fiċ-ċelloli tal-EGFR	Valur ta' tbassir pozittiv (9.5% tal-popolazzjoni totali għandhom mutazzjoni-pożittiva tal-EGFR (M+))
Stat tat-tipjip	<0.0001	6.5 drabi oħħla f'dawk li qatt ma pejpu minn dawk li dejjem pejpu	28/70 (40%) ta' dawk li qatt ma pejpu huma M+ 47/716 (7 %) ta' dawk li dejjem pejpu huma M+
Istologija	<0.0001	4.4 drabi oħħla f'adenokarċinoma milli f'non-adenokarċinoma	63/396 (16%) tal-pazjenti b'istologija ta' adenokarċinoma huma M+ 12/390 (3%) tal-pazjenti b'istologija ta' non-adenokarċinoma huma M+
Ġeneru	0.0397	1.7 drabi oħħla fin-nisa milli fl-irġiel	40/235 (17%) tan-nisa huma M+ 35/551 (6%) tal-irġiel huma M+

*mill-istudji li ġejjin: INTEREST, ISEL, INTACT 1 u 2, IDEAL 1 u 2, INVITE

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Meta jittieħed mill-ħalq, l-assorbiment ta' gefitinib huwa moderatament bil-mod u l-ogħla konċentrazzjoni ta' gefitinib fil-plasma tidher minn 3 sa 7 sīghat wara li tiġi amministrata. Il-bijoddisponibilità medja assoluta hija madwar 59% fil-pazjenti bil-kancer. L-ikel ma jaffettwax l-assorbiment ta' gefinintib. Minn provi b'voluntiera f'saħħithom, li fihom il-pH tal-istonku nżamm oħħla minn pH 5, l-esponenti għal gefitinib naqas b'47%, x'aktarx minħabba tnaqqis fis-solubilità ta' gefitinib fl-istonku (ara sezzjoni 4.4 u 4.5).

Distribuzzjoni

Gefitinib għandu volum medju ta' kif jitqassam fi stat stabbli ta' 1,400 l li jindika tqassim estensiv fil-ġisem. Ir-rabta mal-proteini tal-plasma hija ta' madwar 90%. Gefitinib jingħaqad ma' albumina tas-serum u mal-alpha 1-acid glycoprotein.

Tagħrif *in vitro* jindika li gefitinib huwa substrat għal proteina tat-trasport fil-membrana Pgp.

Bijotrasformazzjoni

Minn tagħrif *in vitro* jidher li CYP3A4 u CYP2D6 huma l-aktar isoenzimi P450 li għandhom x'jaqsmu mal-metaboliżmu li jossida l-gefitinib.

Studji *in vitro* juru li gefitinib jista' jnaqqas l-attività ta' CYP2D6 b'mod limitat.

Minn studji fuq annimali deher li gefitinib ma jidix l-attività tal-enzimi u ma kienx hemm inibizzjoni sinifikanti tal-attività (*in vitro*) ta' xi enzimi cytochrome P450 oħra.

Gefitinib huwa metabolizzat b'mod estensiv fil-bniedem. Humes metaboliti kienu identifikati kompletament fl-eskrezżjoni u 8 metaboliti fil-plasma. Il-metabolit maġġuri identifikat kien O-desmethyl gefitinib, li huwa 14-il darba anqas qawwi minn gefitinib biex jinibixxi tkabbir taċ-ċellola stimulat minn EGFR u ma għandu l-ebda effett inibitorju fuq it-tkabbir taċ-ċellola tat-tumur fil-ġrieden. Għalhekk ma tantx jista' jkun possibl li din is-sustanza tħgħin l-attività klinika ta' gefitinib.

Intwera li l-formazzjoni ta' O-desmethyl gefitinib, *in vitro*, kienet permezz ta' CYP2D6. Il-funzjoni ta' CYP2D6 fl-eliminazzjoni metabolika ta' gefitinib ġiet evalwata fi prova klinika f'voluntiera b'saħħithom ġenotipati għal status CYP2D6. F'nies b'metaboliżmu mnaqqas ma kienx hemm livelli li setgħu jitkejlu ta' O-desmethyl gefitinib prodotti. Il-livelli ta' esponiment milhaqa għal gefitinib kemm f'dawk b'metaboliżmu estensiv kif ukoll f'dawk b'metaboliżmu mnaqqas, kien wiesghin u jidħlu fuq xulxin, iżda l-esponiment medju għal gefitinib kien darbtejn aktar fil-grupp ta' nies b'metaboliżmu mnaqqas. L-ogħla medja ta' esponenti li tista' tintlaħhaq minn individwi mingħajr CYP2D6 attiv tista' tkun klinikament relevanti peress li l-avvenimenti avversi huma relatati mad-doża u l-esponiment.

Eliminazzjoni

Gefitinib jitneħha l-aktar mal-ippurgar bħala metaboliti. Eliminazzjoni renali ta' gefitinib u l-metaboliti tammonta għal anqas minn 4% tad-doża.

L-eliminazzjoni totali ta' gefitinib mill-plasma hija ta' madwar 500 ml/min u l-medja tal-*half-life* terminali hija ta' 41 siegħa f'pazjenti bil-kancer. Amministrazzjoni ta' gefitinib darba kuljum tirriżulta f'akkumulazzjoni minn 2 sa 8 darbiet aktar bi stat fiss ta' esponenti jintlaħhaq wara 7 sa 10 doži. Fi stat fiss, konċentrazzjonijiet jiċċirkulaw fil-plasma jinżammu fil-medda ta' bejn 2 u 3 darbiet fuq intervall ta'doża għad-dozagħ ta' 24 siegħa.

Popolazzjonijiet specjali

Minn analizi ta' dejta farmakokinetika tal-popolazzjoni ta' pazjenti bil-kancer, ma kienx hemm l-ebda relazzjoni identifikata bejn konċentrazzjoni mbassra fi stat fiss u l-età tal-pazjent, il-piż, sess, ġens u eliminazzjoni ta' kreatinina (aktar minn 20 mg/l/min).

Indeboliment epatiku

Fi studju open-label ta' faži I, b'doża waħda ta' gefitinib 250 mg f'pazjenti b'indeboliment tal-fwied hafif, moderat jew qawwi minħabba cirroži (skont il-klassifika Child-Pugh), kien hemm żieda fl-esponiment fil-gruppi kollha meta mqabel ma' kontrolli f'saħħithom. Ĝiet osservata medja ta' 3.1 aktar fl-esponiment għal gefitinib f'pazjenti b'indeboliment tal-fwied moderat jew qawwi. L-ebda pazjent ma kellu kanċer, kollha kellhom cirroži u xi wħud kellhom epatite. Din iż-żieda fl-esponiment tista' tkun ta' relevanza klinika peress li l-esperjenzi avversi huma relatati mad-doża u l-esponiment għal gefitinib.

Gefitinib ġie evalwat fi prova klinika f'41 pazjent b'tumuri solidi u funzjoni tal-fwied normali, jew indeboliment tal-fwied moderat jew qawwi (klassifikat skont il-linjal bażi, gradi ta' *Common Toxicity Criteria* għal AST, alkaline phosphatase u bilirubin) minħabba metastasi fil-fwied. Sar magħruf li wara amministrazzjoni ta' gefitinib 250 mg kuljum, iż-żmien li hadet biex stabbilizzat ruħa, l-eliminazzjoni totali mill-plasma (C_{maxSS}) u esponiment fi stat fiss(AUC_{24SS}) kienu simili għal gruppi ta' pazjenti b'indeboliment tal-funzjoni tal-fwied moderat jew normali. Dejta minn erba' pazjenti b'indeboliment

tal-fwied sever minħabba metastasi ssuġġeriet li l-esponenti stabbilizzati f'dawn il-pazjenti huma wkoll simili għal dawk f'pazjenti b'funzjoni normali tal-fwied.

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

Reazzjonijiet avversi mhux osservati fi studji kliniči, iżda osservati fl-annimali, fil-livelli ta' esponenti simili għal livelli ta' esponenti kliniku u ta' relevanza potenzjali għall-użu kliniku kienu kif ġej:

- Atrofija epiteljali tal-kornea u transluċenti tal-kornea
- Nekrosi papillari renali
- Nekrosi epatoċċellulari u infiltrazzjoni eosinofilika u sinusojdali tal-makrofaġi

Dejta minn studji mhux kliniči (*in vitro*) indikat li gefitinib għandu potenzjal li jinibixxi l-proċess ta' ripolarizzazzjoni tal-potenzjal tal-azzjoni kardijaku (eżempju intervall QT). L-esperjenza klinika ma wrietz assoċjazzjoni kawżali bejn l-estensjoni ta' QT u gefitinib.

Tnaqqis fil-fertilità kien osservat fil-firien nisa b'doża ta' 20 mg/kg/jum

Studji ppubblikati urew li ġrieden ġenetikament modifikati, mingħajr espressjoni għal EGFR, jesibxxu difetti fl-iżvilupp relatati ma' immaturità epiteljali f'varjetà ta' organi bħall-ġilda, il-passaġġ gastro intestinali u l-pulmun. Meta gefitinib ġie amministrat fil-firien waqt organogenesi, ma kien hemm l-ebda effett fuq l-iżvilupp embriju-fetali bl-akbar doża (30 mg/kg/jum), madankollu fil-fenek kien hemm tnaqqis fil-piż fetali b'20 mg/kg/jum u aktar. Fl-ebda speċi ma kien hemm malformazzjonijiet minħabba s-sustanza. Meta amministrat fil-far tul il-ġestazzjoni u t-twelid kien hemm tnaqqis fis-soprapivenza tal-friegħ f'doża ta' 20 mg/kg/jum.

Wara amministrazzjoni b'mod orali ta' gefitinib immarkat C-14 f'firien li qed ireddgħu, 14-il jum wara l-ħlas, il-konċentrazzjonijiet ta' radioattività fil-ħalib kienu bejn 11 u 19-il darba oħla milli fid-demm.

Gefitinib ma wera l-ebda potenzjal ġenotossiku.

Studju karċinoġeniku ta' sentejn fil-ġrieden irriżulta f'żieda żgħira iżda statistikament sinifikanti fl-inċidenza ta' adenomi epatoċċellulari kemm fi ġrieden nisa u rġiel u emanġġosarkomi mesenterici b'ghoqedli limfatiċi fi ġrieden nisa bl-oħla doża (10 mg/kg/jum) biss. Adenomi epatoċċellulari ntwerew ukoll fi studju ta' karċinoġenicità ta' sentejn fil-ġrieden, li wera żieda żgħira fl-inċidenza ta' dan fi ġrieden irġiel fid-doża tan-nofs, u kemm fi ġrieden irġiel kif ukoll f'dawk nisa fl-oħla doża. L-effetti laħqu sinifikat statistiku fil-ġrieden nisa, iżda mhux għall-irġiel. F'livelli ta' mingħajr effett kemm fil-ġrieden u fil-firien ma kien hemm l-ebda marġini fl-esponenti kliniku. Ir-relevanza klinika ta' dawn is-sejbiet mhijiex magħrufa.

Ir-riżultati ta' studju fototossiku, *in vitro*, wera li gefitinib jista' jkollu potenzjal fototossiku.

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Qalba tal-pillola

Lactose monohydrate

Mycrocystalline cellulose (E460)

Croscarmellase sodium

Povidone (K29-32) (E1201)

Sodium laurilsulfate

Magnesium stearate

Kisja tal-pillola
Hypromellose (E464)
Macrogol 300
Titanium dioxide (E171)
Yellow Iron Oxide (E172)
Red Iron Oxide (E172)

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

4 snin

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mill-umdità

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

Strixxa tal-PVC/Aluminju mtaqqba li fiha 10 pilloli jew strixxa tal-PVC/Aluminju mhux imtaqqba li fiha 10 pilloli.

Tliet strixxi huma ikkombinati b'fojl tal-aluminju laminat *over-wrap* ġewwa kartuna

Daqs tal-pakkett: 30 pillola miksa b'rita. Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu għal skop kummerċjali.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu meta jintrema

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

7. DETENTUR TA' L-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

AstraZeneca AB
SE- 151 85 Södertälje
L-Iż-zejt

8. NUMRU(I) TA' L-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/09/526/001 folja mtaqqba

EU/1/09/526/002 folja mhux imtaqqba

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 24 ta' Ġunju 2009
Data tal-aħħar tiġid: 23 ta' April 2014

10. DATA TA' REVIŽJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

- A. MANIFATTUR 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 EFFIKAĊI TAL-PRODOTT MEDIĊINALI**

A. MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifatturi responsabblī għall-hruġ tal-lott

AstraZeneca AB
Gärtunavägen
SE-152 57 Södertälje
L-Iżvejja

AstraZeneca UK Limited
Macclesfield
Cheshire SK 10 2NA
Ir-Renju Unit

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

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

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

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

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

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq (MAH) għandu jippreżenta PSURs għal dan il-prodott f'konformità mar-rekwiziti mniżżla 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-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-aktivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakoviġilanza dettaljati fl-RMP miftiehem ippreżentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbul tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

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

Jekk il-preżentazzjoni ta' PSUR u l-aġġornament ta' RMP jikkoinċidu, dawn jistgħu jiġu ppreżentati fl-istess hin.

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

IRESSA, pilloli tal-250 mg miksija b'rita
gefitinib

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

Kull pillola fiha 250 mg gefitinib.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Fih lactose u sodium, ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

30 pillola mikсija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

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

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mill-umdità.

10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI 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-TQEGLID FIS-SUQ

AstraZeneca AB
SE-151 85 Södertälje
L-Iżveja

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

EU/1/09/526/001 folja mtaqqba

EU/1/09/526/002 folja mhux imtaqqba

13. NUMRU TAL- LOTT

Lot

14. KLASIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

iressa

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

STRIXXA TAL-ALUMINJU LAMINATA FLOW WRAP

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

IRESSA pilloli ta' 250 mg
gefitinib

2. ISEM TAD-DETENTUR TA' L-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGHD FIS-SUQ

AstraZeneca

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

IRESSA 250 mg, pilloli miksija b'rita gefitinib

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, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha 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, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett:

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

1. X'inhu IRESSA u għalxiex jintuża

IRESSA fih is-sustanza attiva gefitinib li tibblokk proteina msejħa riċettur tal-fattur tat-tkabbir epidermali (EGFR, epidermal growth factor receptor). Din il-proteina hija involuta fit-tkabbir u t-tixrid taċ-ċelloli tal-kancer.

IRESSA jintuża fl-adulti għall-kura kontra l-kancer tal-pulmun ta' ċelloli mhux żgħar. Dan il-kancer huwa marda fejn ċelloli malinji (kancer) jiffurmaw fit-tessut tal-pulmun.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu IRESSA

Tihux IRESSA

- jekk inti allergiku għal gefitinib jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6, ('X'fih IRESSA'))
- jekk qed tredd'

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tieħu IRESSA

- jekk int għandek jew kellek xi problemi oħra tal-pulmun. Xi wħud minnhom jistgħu jaggravaw waqt il-kura b'IRESSA.
- jekk qatt kellek problemi fil-fwied.

Tfal u adolexxenti

IRESSA mhux indikat fi tfal u adolexxenti taħbi it-18-il sena.

Mediċini oħra u IRESSA

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, ġad-dan l-ahħar, jew tista' tieħu xi medicini oħra.

B' mod partikolari, għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu xi waħda mill-mediċini li ġejjin:

- Phenytoin jew carbamażepine (għall-epilessija)
- Rifampicin (għat-tuberkuloži)
- Itraconazole (għal infel-żonijiet fungali)
- Barbiturati (tip ta' medicina li tintuża għal problemi tal-irraqad)
- Mediċini mill-ħnejjex li fiha St. John's wort (Hypericum perforatum, użat għad dipressjoni u ansjetà)
- Inhibituri proton-pump, antagonisti tal-H₂ u anti-aċidi (għal ulċeri, indigestjoni, ħruq ta' stonku u biex inaqqsu l-aċidi fl-istonku)

Dawn il-mediċi ni jistgħu jaffetwaw il-mod ta' kif jaħdem IRESSA

- Warfarina (sustanza kontra l-koagulazzjoni tad-demm, li ma thallix id-demm jagħqad). Jekk qed tiehu medicina b'din is-sustanza attiva, it-tabib tiegħek jista' jghidlek biex tagħmel testijiet tad-demm iktar spiss.

Jekk xi waħda minn dawn tapplika għalik, jew jekk m'intix cert/a, iċċekkja mat-tabib jew l-ispīżjar tiegħek qabel tiehu IRESSA.

Tqala, treddiġ u fertilità

Avża lit-tabib tiegħek qabel tiehu din il-mediċina jekk int tqila, tista' toħroġ tqila jew jekk qed tredda'. Huwa rrakkomandat li tevita li toħroġ tqila waqt il-kura b'IRESSA, għax IRESSA jista' jagħmel hsara lit-tarbija tiegħek.

Tihux IRESSA jekk qed tredda'. Dan huwa għas-sigurtà tat-tarbija tiegħek.

Sewqan u thaddim ta' magni

Tista' thossok dghajjef waqt li tkun qed tiehu t-trattament b'Iressa. Jekk iseħħ dan, issuqx jew tużax ghoddha jew magni.

IRESSA fiha lactose

Jekk it-tabib qallek li inti għandek xi intolleranza għal xi forma ta' zokkor, tkellem mat-tabib tiegħek qabel tiehu din il-mediċina.

IRESSA fiha sodium

Din il-mediċina fiha inqas minn 1 mmol (23 mg) ta' sodium għal kull doža, għalhekk tista' titqies li hija essenzjalment "mingħajr sodium".

3. Kif għandek tiehu IRESSA

Dejjem għandek tiehu din il-mediċina skont il-parir eż-żarr tat-tabib. Dejjem għandek taċċerta ruħek mat-tabib jew mal-ispīżjar tiegħek jekk ikkollok xi dubju.

- Id-doža rakkodata hija pillola ta' 250 mg kuljum.
- Hu l-pillola madwar l-istess ġin ta' kull ġurnata.
- Tista' tiehu l-pillola mal-ikel jew mingħajr ikel.
- Tiħux anti-aċidi (biex tnaqqas il-livell tal-aċidu fl-istonku) sagħtejn qabel jew siegħha wara li tiehu IRESSA.

Jekk għandek problema sabiex tibla' l-pillola, dewwibha f'nofs tazza ilma (mhux bil-gass). Tużax likwidni oħra. Tfarrakx il-pillola. Hawwad l-ilma sakemm il-pillola tinhall. Din tista' tiehu madwar 20 minuta. Ixrob il-likwidu minnufihi. Biex taċċerta ruħek illi xrobt il-medicina kollha, laħlħaq sew it-tazza b'nofs tazza ilma u ixrobha.

Jekk tiehu IRESSA aktar milli suppost

Jekk tiehu aktar pilloli milli suppost, kellem tabib jew spiżjar minnufihi.

Jekk tinsa tiehu IRESSA

X'tagħmel jekk tinsa tiehu pillola jiddependi kemm ikun baqagħlekk biex tiehu d-doža li jmiss

- Jekk ikun għad baqa' 12-il-siegha jew aktar għad-doża li jmiss, hu l-pillola li nsejt tieħu hekk kif tiftakar. Imbagħad hu d-doża li jmiss bħas-soltu.
- Jekk ikun għad baqa' anqas minn 12-il siegha għad-doża li jmiss: aqbeż il-pillola li nsejt tieħu. Imbagħad hu l-pillola li jmiss fil-hin normali.

M'għandek tieħu doża doppja (żewġ pilloli fl-istess ħin) biex tpatti għal xi doża li tkun insejt tieħu.

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

4. Effetti sekondarji possibbli

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

Għid lit-tabib tiegħek immedjatament jekk thoss xi wieħed mill-effetti msemija hawn taħt ghax jista' jkollok bżonn urġenti ta' xi kura medika:

- Reazzjoni allerġika (komuni) partikolarmen jekk is-sintomi jinkludu nefha fil-wiċċ, fix-xofftejn, fl-ilsien jew fil-griżmejn, diffikultà biex tibla', infafet, raxx jew diffikultà biex tieħu nnifs.
- Qtugħi ta' nifs qawwi jew žieda f'daqqa fil-qtugħi ta' nifs possibilment b'sogħla jew b'deni. Dan jista' jfisser li inti għandek infjammazzjoni tal-pulmun magħrufa bhala 'marda interstizjali tal-pulmun'. Dan jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 100 pazjent li jieħu IRESSA u jista' jkun ta' theddida fuq il-hajja
- Reazzjoni qawwija fil-ġilda (rari) f'parti kbira tal-ġisem bħal ħmura, uġiġi, ulċeri, infafet, tqaxxir ta' ġilda. Ix-xufftejn, l-imnieħer, l-ghajnejn u l-ġenitali jistgħu jiġu affettwati wkoll.
- Deidrazzjoni (nixfa) (komuni) ikkawżata minn dijarrea kontinwa jew qawwija, rimettar (thossox ma tiflaħx), dardir jew nuqqas ta' aptit.
- Problemi fl-ġħajnejn (mhux komuni), bħal uġiġi, ħmura, ghajnejn idemmgħu, sensittività għad-dawl, u tibdil fil-vista jew ix-Xagħar tal-ġħajnejn li jikber 'il-ġewwa. Dan jista' jfisser li għandek ulċera fuq barra tal-ġħajnejn (il-kornea).

Għid lit-tabib tiegħek malajr kemm jista' jkun jekk tinnota xi wieħed minn dawn l-effetti sekondarji:

Komuni ħafna: jistgħu jaffettwaw lil aktar minn persuna 1 minn kull 10

- Dijarea
- Rimettar
- Dardir
- Reazzjoni tal-ġilda bħal raxx jixbah il-ponot, kultant b'ħakk u ġilda xotta u/jew maqsuma.
- Nuqqas ta' aptit
- Dgħjufja
- Ħmura, uġiġi fil-ħalq
- Żieda ta' enzima tal-fwied magħrufa bhala alanine aminotransferase f'test tad-demm; jekk għoli ħafna, it-tabib jista' jgħidlek biex tieqaf tieħu IRESSA

Komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 10

- Halq xott
- Ħmura, ħakk u għajnejn xotti
- Ħmura u uġiġi f'tebqet il-ġħajnejn
- Problemi tad-dwiefer
- Xagħar li jiħtief
- Deni
- Telf ta' demm (demm mill-imnieħer jew demm fl-urina)

- Protein fl-awrina (jidher f'test tal-awrina)
- Žieda tal-bilirubin u enzima oħra tal-fwied magħrufa bħala aspartate aminotransferase f'test tad-demm jekk għoli ħafna, it-tabib jista' jgħidlek biex tieqaf tieħu IRESSA
- Žieda fil-livelli ta' krejatinina f'test tad-demm (relatav mal-funzjoni tal-kliewi)
- Ċistite (sensazzjoni ta' ħruq waqt li tgħaddi l-awrina, u bżonn urġenti u frekwenti li tgħaddi l-awrina)

Mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 100

- Infjammazzjoni tal-pankreas, b'sintomi bħal uġiġ qawwi ħafna fil-parti ta' fuq tal-istonku, dardir qawwi u rimettar.
- Infjammazzjoni tal-fwied. Sintomi jistgħu jinkludu li wieħed ma jħossux tajjeb, possibilità jew le ta' suffejra (sfurija tal-ġilda u l-ghajnejn). Dan l-effett sekondarju mhux komuni; madankollu xi pazjenti mietu b'dan.
- Perforazzjoni gastro intestinali
- Reazzjoni tal-ġilda fuq il-pala tal-idejn u l-qiegħ tas-saqajn li tinkludi tingiż, tnemnim, uġiġ, nefha jew ħmura (magħrufa bħala sindrome ta' eritrodisteżja palmari-plantari jew sindrome tal-idejn u s-saqajn).

Rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 1,000

- Infjammazzjoni tal-vini u l-arterji tad-demm fil-ġilda. Din tista' tagħti l-apparenza ta' tbengil jew partijiet fil-ġilda ta' raxx mhux imqabbeż.
- Ċistite emorraġika (sensazzjoni ta' ħruq waqt li tgħaddi l-awrina, u bżonn urġenti u frekwenti biex tgħaddi l-awrina b'demm fl-awrina)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

Jekk xi effetti sekondarji minn dawk imniżżla jkunu serji jew jekk tinduna b'xi effetti oħrajn li mhux imniżżlin f'dan il-fuljett, jekk jogħġibok għarraf lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.

Jekk ikollok kwalunkwe effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi kwalunkwe effett sekondarju mhux elenkat f'dan il-fuljett.

5. Kif taħżeen IRESSA

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

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kaxxa, l-istrixxa u l-fojl overwrap wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Żomm IRESSA fil-pakkett originali sabiex tilqa' mill-umdità.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fihi IRESSA

- Is-sustanza attiva hi gefitinib. Kull pillola fiha 250 mg gefitinib.

- L-ingredjenti l-oħra (ċċipjenti) huma lactose monohydrate, microcrystalline cellulose (E460), croscarmellose sodium, povidone (K29-32) (E1201), sodium laurilsulfate, magnesium stearate, hypromellose (E464), macrogol 300, titanium dioxide (E171), yellow iron oxide (E172) u red iron oxide (E172).

Kif jidher IRESSA u l-kontenut tal-pakkett

IRESSA hija pillola kannella, tonda, immarkata “IRESSA 250” fuq naħa waħda u xejn fuq in-naħa l-oħra.

IRESSA tiġi f’pakketti ta’ folji ta’ 30 pillola. Il-fojl tal-folja jista’ jkun imtaqqab jew mhux imtaqqab.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

AstraZeneca AB
SE-151 85 Södertälje
L-Iżveza

Manifattur

AstraZeneca AB
Gärtunavägen
SE-152 57 Södertälje
L-Iżveza

AstraZeneca UK Limited
Macclesfield
Cheshire, SK 10 2NA
Ir-Renju Unit

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

België/Belgique/Belgien

AstraZeneca S.A./N.V.
Tel: +32 2 370 48 11

България

АстраЗенека България ЕООД
Тел.: +359 (2) 44 55 000

Česká republika

AstraZeneca Czech Republic s.r.o.
Tel: +420 222 807 111

Danmark

AstraZeneca A/S
Tlf: +45 43 66 64 62

Deutschland

AstraZeneca GmbH
Tel: +49 40 809034100

Eesti

AstraZeneca
Tel: +372 6549 600

Ελλάδα

Lietuva

UAB AstraZeneca Lietuva
Tel: +370 5 2660550

Luxembourg/Luxemburg

AstraZeneca S.A./N.V.
Tél/Tel: +32 2 370 48 11

Magyarország

AstraZeneca Kft.
Tel.: +36 1 883 6500

Malta

Associated Drug Co. Ltd
Tel: +356 2277 8000

Nederland

AstraZeneca BV
Tel: +31 79 363 2222

Norge

AstraZeneca AS
Tlf: +47 21 00 64 00

Österreich

AstraZeneca A.E.
Τηλ: +30 2 106871500

AstraZeneca Österreich GmbH
Tel: +43 1 711 31 0

España
AstraZeneca Farmacéutica Spain, S.A.
Tel: +34 91 301 91 00

France
AstraZeneca
Tél: +33 1 41 29 40 00

Hrvatska
AstraZeneca d.o.o.
Tel: +385 1 4628 000

Ireland
AstraZeneca Pharmaceuticals (Ireland) DAC
Tel: +353 1609 7100

Ísland
Vistor hf.
Sími: +354 535 7000

Italia
AstraZeneca S.p.A.
Tel: +39 02 00704500

Κύπρος
Αλέκτωρ Φαρμακευτική Λτδ
Τηλ: +357 22490305

Latvija
SIA AstraZeneca Latvija
Tel: +371 67377100

Polska
AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 245 73 00

Portugal
AstraZeneca Produtos Farmacêuticos, Lda.
Tel: +351 21 434 61 00

România
AstraZeneca Pharma SRL
Tel: +40 21 317 60 41

Slovenija
AstraZeneca UK Limited
Tel: +386 1 51 35 600

Slovenská republika
AstraZeneca AB, o.z.
Tel: +421 2 5737 7777

Suomi/Finland
AstraZeneca Oy
Puh/Tel: +358 10 23 010

Sverige
AstraZeneca AB
Tel: +46 8 553 26 000

United Kingdom (Northern Ireland)
AstraZeneca UK Ltd
Tel: +44 1582 836 836

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Sorsi oħra ta' informazzjoni

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