

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Rivastigmine 1 A Pharma 1.5 mg kapsuli ibsin
Rivastigmine 1 A Pharma 3 mg kapsuli ibsin
Rivastigmine 1 A Pharma 4.5 mg kapsuli ibsin
Rivastigmine 1 A Pharma 6 mg kapsuli ibsin

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull kapsula fiha rivastigmine hydrogen tartrate li jikkorrispondi għal 1.5 mg rivastigmine.
Kull kapsula fiha rivastigmine hydrogen tartrate li jikkorrispondi għal 3 mg rivastigmine.
Kull kapsula fiha rivastigmine hydrogen tartrate li jikkorrispondi għal 4.5 mg rivastigmine.
Kull kapsula fiha rivastigmine hydrogen tartrate li jikkorrispondi għal 6 mg rivastigmine.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula ibsin

Trab offwajt li jagħti ħarira fl-isfar, f'kapsula b'għatu isfar u korp isfar, u stampata bl-aħmar “RIV 1.5 mg” fuq il-korp.

Trab offwajt li jagħti ħarira fl-isfar f'kapsula b'għatu oranġjo u korp oranġjo, u stampata bl-aħmar “RIV 3 mg” fuq il-korp.

Trab offwajt li jagħti ħarira fl-isfar f'kapsula b'għatu aħmar u korp aħmar, u stampata bl-abjad “RIV 4.5 mg” fuq il-korp.

Trab offwajt li jagħti ħarira fl-isfar f'kapsula b'għatu aħmar u korp oranġjo, u stampata bl-aħmar “RIV 6 mg” fuq il-korp.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Trattament ta' sintomi ta' dimenzja ta' Alzheimer li jkunu ħfief għal severi b'mod moderat.

Trattament ta' sintomi ta' dimenzja li jkunu ħfief għal severi b'mod moderat f'pazjenti bil-marda ta' Parkinson idjopatika.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Il-kura għandha tinbeda u tkun segwita minn tabib li għandu esperjenza fid-dijanjozi u l-kura ta' dimenzja ta' Alzheimer jew dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson. Id-dijanjozi għandha tiġi magħmula skond il-linji gwida kurrenti. It-terapija b'rivastigmine għandha tinbeda biss jekk persuna li tista' tagħti l-kura tkun disponibbli biex timmonitorja regolarmen it-teħid tal-prodott medicinali mill-pazjent.

Pożologija

Rivastigmine għandu jingħata darbtejn kuljum, ma' l-ikliet ta' filghodu u ta' filghaxija. Il-kapsuli għandhom jinbelgħu sħaħ.

Doža tal-bidu

1.5 mg darbtejn kuljum.

Titration tad-doża

Id-doża tal-bidu hija ta' 1.5 mg darbtejn kuljum. Jekk din id-doża tiġi ttollerata sew wara minimu ta' ġimġħatejn ta' kura, id-doża tista' tiġi miżjudha għal 3 mg darbtejn kuljum. Żidiet sussegwenti għal 4.5 mg u imbagħad għal 6 mg darbtejn kuljum, għandhom jiġu bbażati fuq kemm wieħed jittollerera d-doża kurrenti. Dawn jistgħu jiġu kkunsidrati wara minimu ta' ġimġħatejn ta' kura b'dak il-livell ta' doża.

Jekk jiġu osservati reazzjonijiet avversi (eż. dardir, rimettar, uġiġ fl-addome jew nuqqas ta' aptit) jew tnaqqis fil-piż jew sintomi ekstrapiramidalji jmorrū għall-agħar (eż. tregħid) f'pazjenti b'dimenzja assoċċjata mal-marda ta' Parkinson waqt il-kura, dawn jistgħu jitnaqqsu billi tiġi maqbuża doża waħda jew aktar. Jekk ir-reazzjonijiet avversi jippersistu, id-doża ta' kuljum għandha tiġi mnaqqsa temporanjament għal dik id-doża preċċidenti li kienet ittollerata sew.

Doża ta' manteniment

Id-doża effettiva hija ta' bejn 3 u 6 mg darbtejn kuljum; biex jinkiseb il-benefiċċju massimu mill-kura, il-pazjenti għandhom jinżammu fuq l-aktar doża għolja li jittoleraw. Id-doża massima rrikkmandata ta' kuljum hija ta' 6 mg darbtejn kuljum.

Il-kura ta' manteniment tista' titkompla sakemm tkun ta' benefiċċju terapewtiku għall-pazjent. Għalhekk, il-benefiċċju kliniku ta' rivastigmire għandu jerġa' jiġi vvalutat fuq bażi regolari, specjalment għal dawk il-pazjenti li jkunu qed jiġi kkurati b'doži ta' anqas minn 3 mg darbtejn kuljum. Jekk wara 3 xhur ta' kura bid-doża ta' manteniment ir-rata li biha s-sintomi ta' dimenzja ma jurux bidla favorevoli, il-kura għandha titwaqqaf. Għandu jiġi kkunsidrat it-twaqqif jekk ikun jidher li l-effett terapewtiku jkun intilef.

Ir-rispons individwali għal rivastigmire ma jistax jiġi mbassar. Madankollu, effett akbar mill-kura deher f'pazjenti bil-Parkinson b'dimenzja moderata. B'mod simili, effett akbar deher f'pazjenti bil-marda ta' Parkinson li kellhom alluċinazzjonijiet viżiżvi (ara sezzjoni 5.1).

L-effett tal-kura ma ġiex studjat fi provi kkontrollati bi plaċebo għal aktar minn 6 xhur.

Meta terġa' tinbeda t-terapija

Jekk il-kura tiġi mwaqqfa għal aktar minn tlett ijiem, din għandha terġa' tinbeda b'doża ta' 1.5 mg darbtejn kuljum. Iż-żieda fid-doża mbagħad għandha tiġi magħmula hekk kif spjegat hawn fuq.

Indeboliment renali u epatiku

M'hemmx bżonn ta' aġġustar tad-doża għall-pazjenti b'indeboliment renali jew epatiku minn īnfif għal moderat. Madanakollu, minħabba żieda fl-esponenti f'dawn il-popolazzjonijiet ir-rakkomandazzjonijiet sabiex id-doża tkun miżjudha skond it-tolleranza ta' l-individwu għandhom jiġu segwiti bir-reqqa minħabba li pazjenti b'indeboliment renali jew epatiku klinikament sinifikanti jista' jkollhom aktar reazzjonijiet avversi li jiddependu fuq id-doża. Pazjenti b'indeboliment epatiku sever ma kinux studjati, madankollu, il-kapsuli ta' rivastigmire jistgħu jintużaw f'din il-popolazzjoni ta' pazjenti sakemm isir monitoraġġ mill-qrib (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemm l-ebda użu rilevanti ta' Rivastigmire fil-popolazzjoni pedjatrika fit-trattament tal-marda ta' Alzheimer.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

L-użu ta' dan il-prodott medċiċinali huwa kontraindikat għal pazjenti b'sensittività eċċessiva magħrufa għas-sustanza attiva rivastigmire, għal derivattivi tat-tip carbamate jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenka fis-sezzjoni 6.1.

Teżisti storja ta' reazzjonijiet fis-sit tal-applikazzjoni suġġestivi ta' dermatite minħabba kuntatt allerġiku għall-garża ta' rivastigmire (ara sezzjoni 4.4).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

L-inċidenza u s-severità tar-reazzjonijiet avversi ġeneralment jiżdiedu b'doži aktar għoljin. Jekk il-kura tiġi mwaqqfa għal aktar minn tlett ijiem, din għandha terġa' tiġi mibdija b'1.5 mg darbtejn kuljum, sabiex titnaqqas il-possibbiltà ta' reazzjonijiet avversi (eż. rimettar).

Jistgħu jseħħu reazzjonijiet fuq il-ġilda fis-sit tal-applikazzjoni b'roqgħa ta' rivastigmine u normalment dawn ikunu ħief jew moderati fl-intensità tagħhom. Dawn ir-reazzjonijiet huma fihom infuħom indikazzjoni ta' sensitizzazzjoni. Madankollu, l-użu ta' roqgħa ta' rivastigmine jista' jwassal għal dermatite ta' kuntatt allergiku.

Dermatite ta' kuntatt allergiku għandha tīgi suspettata jekk ir-reazzjonijiet għas-sit tal-applikazzjoni jinxterdu lil hinn mid-daqs tar-roqgħa, jekk ikun hemm evidenza ta' reazzjoni lokali aktar intensa (eż. żieda f'eritema, edema, papuli, infafet żgħar) u jekk is-sintomi ma jitjibux b'mod sinifikanti fi żmien 48 siegħa wara li titneħħha r-roqgħa. F'dawn il-każijiet, il-kura għandha titwaqqaf (ara sezzjoni 4.3).

Pazjenti li jiżviluppaw reazzjonijiet fis-sit tal-applikazzjoni suġġestivi ta' dermatite minħabba kuntatt allergiku għall-garża ta' rivastigmine u li xorta għad għandhom bżonn it-trattament b'rivastigmine għandhom jaqilbu biss għal rivastigmine mill-ħalq wara testijiet allergiċi negattivi u taħt kontroll mediku mill-qrib. Jista' jkun li xi pazjenti li spiċċaw sensitivi għal rivastigmine wara li kienu esposti għall-garża ta' rivastigmine ma jkunux jistgħu jieħdu rivastigmine taħt ebda forma.

Wara li l-prodott tqiegħed fis-suq, kien hemm rapporti rari minn pazjenti li esperjenzaw dermatite allergika (mifruxa) meta mogħtija rivastigmine irrispettivament mill-mod kif dan ingħata (mill-ħalq, mill-ġilda). F'dawn il-każijiet, it-trattament għandu jitwaqqaf (ara sezzjoni 4.3). Wieħed għandu jgħarraf kif jixraq lill-pazjenti u lil min jipprovd il-kura.

Żieda tad-doża: Ġew osservati reazzjonijiet avversi (eż. pressjoni għolja u alluċinazzjonijiet f'pazjenti b'dimenzja ta' Alzheimer u sintomi ekstrapiramidali marru għall-agħar, l-aktar tregħid, f'pazjenti b'dimenzja assoċċjata mal-marda ta' Parkinson) ffit wara li ġiet miżjudha d-doża. Dawn jistgħu jitnaqqis bi tnaqqis fid-doża. F'każijiet oħra, rivastigmine ġie mwaqqaf (ara sezzjoni 4.8).

Jista' jkun hemm problemi fis-sistema gastro-intestinali bħal dardir, rimettar u dijarea huma relatati mad-doża u, l-aktar meta tinbeda l-kura u/jew meta tiżdied id-doża (ara sezzjoni 4.8). Dawn ir-reazzjonijiet avversi jseħħu b'mod aktar komuni fin-nisa. Pazjenti li juru sinjalji jew sintomi ta' deidrazzjoni minħabba rimettar jew dijarea kontinwi jistgħu jiġu kkurati bl-ghoti ta' fluwid mill-vina u billi titnaqqas jew titwaqqaf id-doża kemm-il darba dak li jkun jinduna bihom u jittrattahom minnufih. Id-deidrazzjoni tista' tkun assoċċjata ma' episodji serji.

Pazjenti li jbatu bil-marda ta' Alzheimer jistgħu jonqsu fil-piż. Inhibituri tat-tip cholinesterase, inkluż rivastigmine, kienu assoċċjati ma' tnaqqis fil-piż f'dawn il-pazjenti. Waqt it-terapija, il-piż tal-pazjent għandu jiġi mmonitorjat.

F'każ li l-pazjent jibda' jirremetti ħafna meta jingħata kura b'rivastigmine, id-doża għandha tīgi aġġustata hekk kif irrikmandat f'sezzjoni 4.2. Xi każijiet ta' rimettar sever kienu assoċċjati ma' tiċċrit ta' l-esofagu (ara sezzjoni 4.8). Dawn il-każijiet deħru li jseħħu l-aktar wara żiediet fid-doži jew b'doži għoljin ta' rivostigmine.

Għandha tingħata attenzjoni meta jintuża rivastigmine f'pazjenti bis-sindrome tas-sinu marid jew b'difetti tal-konduttività fil-qalb (imblukkar sino-atrijali, imblukkar atrijo-ventrikulari) (ara sezzjoni 4.8).

Rivastigmine jista' jikkawża bradikardija li tikkostitwixxi fattur ta' riskju fl-okkorrenza ta' torsade de pointes, b'mod predominant f'pazjenti b'fatturi ta' riskju. Għandu jkun hemm kawtela f'pazjenti f'riskju oħla li jiżviluppaw torsade de pointes; pereżempju, dawk b'insuffiċjenza tal-qalb mhux ikkumpensata, infart mijokardiku riċenti, bradiarritmiji, predispożizzjoni għal ipokalemija jew ipomagnesemija, jew l-użu fl-istess ma' prodotti medicinali magħrufa li jindu ċu titwil tal-QT u/jew torsade de pointes (ara sezzjonijiet 4.5 u 4.8).

Rivastigmine jista' jikkawża żieda ta' aċċidu fl-istonku. Għandha tingħata attenzjoni meta jkunu qed jiġu kkurati pazjenti b'ulċeri attivi fl-istonku jew duwodenali, jew pazjenti predisposti għal dawn il-kondizzjoniet.

Għandha tingħata attenzjoni meta inibituri ta' cholinesterase jingħataw lill-pazjenti li fil-passat kellhom attakki tal-ażżma jew mard ostruttiv tal-pulmun.

Il-kolinomimetici jistgħu jikkagħunaw jew jaggravaw ostruzzjoni awrinarja, u aċċessjonijiet. L-attenzjoni hija rrikkmandata meta jkunu qed jiġu kkurati pazjenti predisposti għal dan il-mard.

L-użu ta' rivastigmine f'pazjenti li jbatu b'dimenzja severa ta' Alzheimer jew dik assoċjata mal-marda ta' Parkinson, b'tipi oħra ta' dimenzja jew b'tipi oħra ta' mard li jxekklu l-memorja (eż. tnaqqis fl-ġħarfien relataf ma' l-età) għadu ma ġiex investigat u għalhekk l-użu tiegħu f'dawn il-pazjenti m'hux rakkomandat.

Bħal kolinomimetici oħrajn, rivastigmine jista' jħarrax jew jikkagħuna sintomi ekstrapiramidali. Aggravar (inkluż bradikajniżja, diskajniżja, mixja mhux normali) u żieda fil-każijiet jew severità tat-tregħid deħru f'pazjenti li jbatu b'dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson (ara sezzjoni 4.8). Dawn il-każijiet wasslu għat-twaqqif ta' rivastigmine f'xi pazjenti (eż. twaqqif minħabba t-tregħid 1.7% fuq rivastigmine kontra 0% fuq plaċebo). Huwa rrikkmandat monitoraġġ kliniku għall-dawn ir-reazzjonijiet avversi.

Popolazzjonijiet specjali

Pazjenti b'indeboliment renali jew epatiku klinikament sinifikanti jista' jkollhom aktar reazzjonijiet avversi (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.2). Rakkomandazzjonijiet fuq id-doża biex issir titrazzjoni skont it-tollerabbiltà tal-individwu għandhom jiġu segwiti mill-qrib. Pazjenti b'indeboliment epatiku gravi ma ġewx studjati. Madankollu, rivastigmine jista' jintuża f'din il-popolazzjoni ta' pazjenti u hemm bżonn ta' monitoraġġ mill-qrib jekk meħtieġ.

Pazjenti li jkollhom piżi taħt il-50 kg jista' jkollhom aktar reazzjonijiet avversi u hemm aktar čans li jwaqqfu minħabba r-reazzjonijiet avversi.

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

Bħala sustanza li tinibixxi cholinesterase, rivastigmine jista' ježaġera l-effetti rilassanti tal-muskoli tat-tip succinylcholine waqt il-loppju. Hija rakkomandata attenzjoni fl-għażla ta' sustanzi tal-loppju. Tista' tīgi kkunsidrata l-possibbiltà ta' aġġustament tad-doża jew twaqqif temporanu tal-kura jekk meħtieġa.

Minħabba l-effetti farmakodinamiċi u l-effetti addittivi possibbi tiegħu, rivastigmine m'għandux jingħata fl-istess hin ma' sustanzi oħrajn tat-tip kolinomimetici. Rivastigmine jista' jfixkel l-attività ta' prodotti mediċinali tat-tip antikolinerġiċi (eż. oxybutynin, tolterodine).

Effetti addittivi li jwasslu għal bradikardija (li tista' tirriżulta f'sinkope) ġew irrapportati bl-użu kombinat ta' diversi imblokkaturi beta (li jinkludu atenolol) u rivastigmine. Imblokkaturi beta kardjavaskulari huma mistennija li jiġu assoċjati mal-ikbar riskju, iż-żda waslu rapporti wkoll f'pazjenti li kienu qed jużaw imblokkaturi beta oħrajn. Għalhekk, għandu jkun hemm kawtela meta rivastigmine jiġi kombinat ma' imblokkaturi beta u wkoll ma' mediċini oħrajn kontra l-bradikardija (eż. mediċini antiarritmiċi ta' klassi III, antagonisti tal-kanal tal-calcium, digitalis glycoside, pilocarpin).

Billi l-bradikardija tikkostitwixxi fattur ta' riskju f'każ ta' torsades de pointes, il-kombinazzjoni ta' rivastigmine ma' prodotti mediċinali li jindu ċeu torsades de pointes bħal antipsikotici, i.e., xi phenothiazines (chlorpromazine, levomepromazine), benzamides (sulpiride, sultopride, amisulpride, tiapride, verapamide), pimozide, haloperidol, droperidol, cisapride, citalopram, diphenoxylate, erythromycin IV, halofantrin, mizolastine, methadone, pentamidine u moxifloxacin, għandha tīgi osservata b'kawtela, u monitoraġġ kliniku (ECG) jista' wkoll ikun meħtieġ.

Fi studji fuq voluntiera b'saħħithom, ma dehret l-ebda interazzjoni farmakokinetika bejn rivastigmine u digoxin, warfarin, diazepam, jew fluoxetine. Iż-żieda fil-ħin tal-protrombin li hija kkaġunata minn warfarin mhix affettwata meta jingħata rivastigmine. Ma ġew osservati l-ebda effetti ħziena fuq il-konduttività kardjaka, meta ngħataw digoxin u rivastigmine fl-istess ħin.

Minħabba l-metabolizmu tiegħu, mhux mistenni li jkun hemm interazzjonijiet metabolici ma' prodotti mediciinali oħrajn, għalkemm rivastigmine jista' jinibixxi l-metabolizmu medjat minn butyrylcholinesterase ta' sustanzi oħrajn.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

F'annimali waqt it-tqala, rivastigmine u/jew il-metaboliti tiegħu qasmu l-plaċenta. Mhuwiex magħruf jekk dan isehħx fil-bnedmin. M'hemmx tagħrif kliniku dwar l-użu waqt it-tqala. Fi studji ta' madwar/wara t-tweliż li saru fuq il-firien, ġiet osservata żieda fiż-żmien ta' ġestazzjoni. Rivastigmine m'għandux jintuża waqt it-tqala jekk m'hemmx bżonn ċar.

Treddiġħ

Fl-annimali rivastigmine johroġ mal-ħalib. Mhux magħruf jekk rivastigmine johroġx mal-ħalib tas-sider tal-bniedem. Għalhekk, in-nisa li jkunu qed jieħdu rivastigmine m'għandhomx ireddgħu.

Fertilità

Ma ġew osservati ebda effetti avversi ta' rivastigmine fuq il-fertilità jew il-prestazzjoni tas-sistema riproduttiva fil-firien (ara sezzjoni 5.3). L-effetti ta' rivastigmine fuq il-fertilità tal-bniedem mhumiex magħrufin.

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Il-marda ta' Alzheimer tista' tikkawża tnaqqis gradwali fil-ħila tas-sewqan jew tikkomprometti l-ħila biex jitħaddem makkinarju. Barra dan, rivastigmine jista' jikkaġuna sturdament jew ngħas, l-aktar fil-bidu tal-kura jew meta tkun qed tiżdied id-doża. Bhala konsegwenza, rivastigmine għandu effett żgħir jew moderat fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Għalhekk, il-ħila li jkomplu jsuqu jew li jħaddmu magni kumplessi, ta' pazjenti li jbatu mill-marda ta' Alzheimer u li jkunu qed jieħdu rivastigmine, għandha tiġi evalwata bħala rutina mit-tabib li jkun qed jagħtihom il-kura.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Ir-reazzjonijiet avversi (ADRs) l-aktar komuni huma dawk fis-sistema gastro-intestinali, u dawn jikludu dardir (38 %) u rimettar (23 %), speċjalment waqt li tkun qed tiġi miżjudha d-doża. Waqt studji kliniči, il-pazjenti nisa kien aktar suxxettibbli mill-irġiel li jkollhom reazzjonijiet avversi fis-sistema gastro-intestinali, u tnaqqis fil-piż.

Lista tabulata tar-reazzjonijiet avversi

Ir-reazzjonijiet avversi pprezentati f'Tabella 1 u f'Tabella 2 huma kklassifikati skond is-sistema tal-klassi tas-sistema ta' l-organu (tal-MedDRA) u l-kategorija tal-frekwenza. Il-kategoriji tal-frekwenza huma definiti skond il-konvenzjoni li ġejja: Komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100, < 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000, < 1/100$); rari ($\geq 1/10,000, < 1/1,000$); rari ħafna ($< 1/10,000$) u mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin, elenkti hawn taħt f'Tabella 1, kieni miġbura minn pazjenti ikkurati b'rivastigmine għal dimenzja t'Alzheimer.

Tabella 1

Infekzjonijiet u infestazzjonijiet Rari ħafna	Infekzjoni fis-sistema ta' l-awrina
Disturbi fil-metabolizmu u nnutriżzjoni Komuni ħafna Komuni	Anoressija Tnaqqis fl-apptit

Mhux magħruf	Deidratazzjoni
Disturbi psikjatriċi	
Komuni	Aġitazzjoni
Komuni	Konfużjoni
Komuni	Ansjetà
Komuni	Ħmar il-lejl
Mhux komuni	Nuqqas ta' rqad
Mhux komuni	Dipressjoni
Rari ħafna	Alluċinazzjonijiet
Mhux magħruf	Aggressjoni, nuqqas ta' kwiet
Disturbi fis-sistema nervuża	
Komuni ħafna	Sturdament
Komuni	Uġiġħ ta' ras
Komuni	Ngħas
Komuni	Tregħid
Mhux komuni	Sinkope
Rari	Aċċessjonijiet
Rari ħafna	Sintomi ekstrapiramidali (li jinkludu aggravar tal-marda ta' Parkinson)
Disturbi fil-qalb	
Rari	Angina pectoris
Rari ħafna	Problemi fir-ritmu tat-thabbit tal-qalb (eż. bradikardja, imblukkar atrijo-ventrikulari, fibrillazzjoni ta' l-atrija u takikardija)
Mhux magħruf	Sindromu ta' sinus marid
Disturbi vaskulari	
Rari ħafna	Pressjoni għolja
Disturbi gastro-intestinali	
Komuni ħafna	Dardir
Komuni ħafna	Rimettar
Komuni ħafna	Dijarea
Komuni	Uġiġħ addominali u dispepsja
Rari	Ulċeri gastrici u duwodenali
Rari ħafna	Emorragiji gastro-intestinali
Rari ħafna	Pankreatite
Mhux magħruf	Xi każijiet ta' rimettar sever kienu assoċjati ma' tiċcrit ta' l-esofagu (ara sezzjoni 4.4).
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Mhux komuni	Livelli għoljin tat-testijiet tal-funzjoni tal-fwied
Mhux magħruf	Epatite
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħbi il-ġilda	
Komuni	Iperidroži
Rari	Raxx
Mhux magħruf	Prurite, dermatite allergika (mifruxa)
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Komuni	Gheja kbira u astenja
Komuni	Thossock ma tiflaħx
Mhux komuni	Waqqħat
Investigazzjonijiet	
Komuni	Tnaqqis fil-piż

L-effetti avversi addizzjonal li ġejjin deħru bil-garża li tipprovdī medicina li tgħaddi minn ġol-ġilda rivastigmine: thewdin, deni, nuqqas ta' aptit, inkontinenza tal-awrina (komuni), iperattività psikomotorja (mhux komuni), eritema, ħakk, infafet żgħar, dermatite allergika (mhux magħrufa).

Tabella 2 turi reazzjonijiet avversi rrappurtati matul studji klinici mwettqa f'pazjenti b'dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson ikkurati b'kapsuli ta' rivastigmine.

Tabella 2

Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	
Komuni	Tnaqqis fl-aptit
Komuni	Deidratazzjoni
Disturbi psikjatriċi	
Komuni	Nuqqas ta' rqad
Komuni	Ansjetà
Komuni	Nuqqas ta' kwiet
Komuni	Alluċinazzjoni, viživa
Komuni	Dipressjoni
Mhux magħruf	Aggressjoni
Disturbi fis-sistema nervuża	
Komuni hafna	Tregħid
Komuni	Sturdament
Komuni	Hedla tan-ngħas
Komuni	Uġiġħ ta' ras
Komuni	Marda ta' Parkinson (aggravar)
Komuni	Bradikajnejza
Komuni	Diskajnejza
Komuni	Ipokajnejza
Komuni	Rigidità tar-rota tal-ingranagg
Mhux komuni	Distonja
Disturbi fil-qalb	
Komuni	Bradikardija
Mhux komuni	Fibrillazzjoni ta' l-atriju
Mhux komuni	Blokk atrijo-ventrikulari
Mhux magħruf	Sindromu tas-sinus marid
Disturbi vaskulari	
Komuni	Pressjoni għolja
Mhux komuni	Pressjoni baxxa
Disturbi gastro-intestinali	
Komuni hafna	Dardir
Komuni hafna	Rimettar
Komuni	Dijarea
Komuni	Uġiġħ fl-addome u dispepsja
Komuni	Tnixxija ta' bżiq
Disturbi tal-fwied u tal-marrara	
Mhux magħruf	Epatite
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	
Komuni	Iperidroži
Mhux magħruf	Dermatite allergika (mifruxa)
Disturbi generali u kundizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Komuni hafna	Taq'a'
Komuni	Għeja kbira u astenja
Komuni	Disturbi fil-mixi
Komuni	Parkinson fil-mixi

Ir-reazzjoni mhux mixtieqa addizzjonali li ġejja ġiet osservata fi studju ta' pazjenti b'dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson ikkurati bil-garżi transdermali ta' rivastigmine: agitazzjoni (komuni).

Tabella 3 telenka n-numru u l-perċentwali ta' pazjenti b'kažijiet minn prova klinika specifika ta 24 gimħa kondotta b'rivastigmien f'pazjenti b'dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson b'avversi li kienu definiti minn qabel li jistgħu jirriflettu aggravar tas-sintomi ta' Parkinson.

Tabella 3

Kažijiet avversi definiti minn qabel li jistgħu jirriflettu aggravar tas-sintomi ta' Parkinson f'pazjenti b'dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson	Rivastigmien n (%)	Plaċebo n (%)
Total tal-pazjenti studjati	362 (100)	179 (100)
Total tal-pazjenti b'effetti avversi	99 (27.3)	28 (15.6)
Treghid	37 (10.2)	7 (3.9)
Waqa'	21 (5.8)	11 (6.1)
Marda ta' Parkinson (tmur ghall-agħar)	12 (3.3)	2 (1.1)
Sekrezzjoni eċċessiva ta' bżieq	5 (1.4)	0
Diskineżja	5 (1.4)	1 (0.6)
Sintomi tal-Parkinson	8 (2.2)	1 (0.6)
Ipokineżja	1 (0.3)	0
Disturbi fil-moviment	1 (0.3)	0
Bradikineżja	9 (2.5)	3 (1.7)
Distonja	3 (0.8)	1 (0.6)
Mixi mhux normali	5 (1.4)	0
Ebusija fil-muskoli	1 (0.3)	0
Disturbi fl-ekwilibriju	3 (0.8)	2 (1.1)
Rigidità muskolu-skeletrali	3 (0.8)	0
Treghid	1 (0.3)	0
Funzjoni motorja ħażina	1 (0.3)	0

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott medicinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott medicinali. Il-professionisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'Appendici V.

4.9 Doża eċċessiva

Sintomi

Il-maġgoranza tal-kažijiet aċċidentalni ta' doża eċċessiva ma kinux assoċjati ma' sinjalji jew sintomi kliniči, u kważi l-pazjenti kollha li kienu nvoluti komplew il-kura b'rivastigmien 24 siegħa wara d-doża eċċessiva.

Tossicità kolinerġika ġiet irrapportata b'sintomi muskariniċi li huma osservati b'avvelenamenti moderati bħal mijosi, fwawar, disturbi digestivi inkluż uġiġħ addominali, nawsja, rimettar u dijarea, bradikardja, bronkospażmu u żieda fit-tinixxijiet tal-bronki, iperidroži, awrina u/jew ippurgar b'mod involontarju, lakrimazzjoni, pressjoni baxxa u tinixxija eċċessiva tal-bżieq.

F'kažijiet aktar serji jistgħu jiżviluppaw effetti nikotiniċi bħal dgħufija muskolari, faxxikulazzjonijiet, aċċessjonijiet u arrest respiratorju b'possibbiltà ta' riżultat fatali.

Barra minn hekk kien hemm kažijiet wara t-tqegħid fis-suq ta' sturdament, roghda, uġiġħ ta' ras, ngħas, stat konfużjonali, pressjoni għolja, alluċinazzjonijiet u telqa.

Imma niġġi Minħabba li rivastigmien għandu half-life fil-plażma ta' xi siegħa, u l-inibizzjoni ta' acetylcholinesterase iddu xi 9 sīgħat, huwa rrikkmandat li fil-kažijiet ta' doża eċċessiva bla sintomi, m'għandu jingħata l-ebda doża oħra ta' rivastigmien ghall-24 siegħa wara. Fil-każ ta' doża eċċessiva li tkun akkumpanjata b'dardir sever u rimettar, l-użu ta' anti-emetic iġandu jiġi kkunsidrat. Kura sintomatika għal reazzjonijiet avversi oħrajn għandha tingħata hekk kif ikun hemm bżonn.

Fil-każ ta' doża eċċessiva massiva, tista' tintuża atropine. Fil-bidu huwa rrikkmandat li tintuża doża ta' 0.03 mg/kg atropine sulphate minn ġol-vina, bid-doži ta' wara din ibbażati fuq ir-rispons kliniku. L-użu ta' scopolamine bħala antidotu mhux irrikkmandat.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: psikoanalettiċi, anticholinesterases, Kodiċi ATC: N06DA03

Rivastigmine huwa inibitur ta' acetyl- u butyrylcholinesterase tat-tip *carbamate*, li hu maħsub li jiffaċilita t-trasmissjoni kolinergika fin-newroni, billi jnaqqas id-degradazzjoni ta' acetylcholine li jkun meħlus minn newroni kolinergici li jkollhom il-funzjoni intatta. B'dan il-mod, rivastigmine jista' jkollu effett li jtejjeb id-diffikultajiet ta' għarfien li jkunu medjati b'mod kolinergiku u li huma assoċjati mal-marda ta' Alzheimer u l-marda ta' Parkinson.

Rivastigmine jinteragixxi ma' l-enżimi spċifici tiegħu billi jiforma kumpless marbut b'mod kovalenti li temporanġament jagħmel l-enżimi inattivi. F'ġuvnotti b'sahħiethom, doża mill-ħalq ta' 3 mg tnaqqas l-attività tat-tip acetylcholinesterase (AChE) fis-CSF bejn wieħed u ieħor b'40 % fi żmien l-ewwel 1.5 siegħa wara li tkun ingħatat. L-attività ta' l-enżima tiġi lura għall-livelli tal-linjal bażi, madwar 9 sīghat wara li l-effett inibitorju massimu jkun intlaħaq. F'pazjenti li jbatu bil-marda ta' Alzheimer, l-inibizzjoni ta' AChE fis-CSF b'rivastigmine kienet tiddependi fuq id-doža, meta d-doža kienet sa 6 mg darbejn kuljum, li hija l-ogħla doża t-testjata. L-inibizzjoni attivitā tat-tip butyrylcholinesterase fis-CSF ta' 14-il pazjent bil-marda ta' Alzheimer li kienu kkurati b'rivastigmine kienet simili għal dik ta' AChE.

Studji Kliniči f'dimenzja ta' Alzheimer

L-effikaċja ta' rivastigmine kienet stabilita permezz ta' tliet għoddod ta' stima indipendenti u spċifici għad-dominju, u dawn kienu assesjati f'intervalli perjodiċi waqt perijodi ta' trattament ta' 6 xhur. Dawn jinkludu l-ADAS-Cog (Skala ta' Evalwazzjoni tal-Marda ta' Alzheimer – Sottoskala konjittiva, sistema ta' kejl tal-konjizzjoni bbażata fuq il-ħila), is-CIBIC-Plus (Intervista mit-Tabib Imsejsa fuq Impressjoni ta' Change-Plus, stima globali komprensiva tal-pazjent mit-tabib, li tinkorpora l-involviment ta' min ikun qed jieħu ħsieb il-kura tas-saħħha), u l-PDS (Skala ta' Deteriorazzjoni Progressiva, stima magħmula minn min ikun qed jieħu ħsieb il-kura tas-saħħha, ta' l-attivitàajiet tal-ħajja ta' kuljum li jinkludu l-iġene personali, kif jieklu, l-ilbies, il-faċċendi tad-dar bħax-xiri, iż-żamma tal-ħila li wieħed jorjenta ruħu fl-ambjent tal-madwar, kif ukoll l-involviment f'attivitàajiet relatati ma' finanzi eċċ.).

Il-pazjenti studjati kellhom puntegg MMSE (Eżami Żgħir ta' l-Istat Mentali) ta' 10-24.

Ir-riżultati ta' pazjenti li wrew titjib klinikament rilevanti, li kienu miġbura minn żewġ studji bid-doža flessibbli minn 3 studji multiċentriċi pivitali ta' 26 ġimġha fuq pazjenti li kienu jbatu minn dimenzja ta' Alzheimer ta' severità ħafifa għal moderatament severa, jinsabu f'Tabella 4 hawn taħt. F'dawn l-istudji, it-titjib klinikament rilevanti kien definit *a priori* bħala mill-anqas titjib b'4 punti fl-ADAS-Cog, bħala titjib fis-CIBIC-Plus, jew titjib b'ta' l-anqas 10 % fil-PDS.

Barra dan, definizzjoni *post-hoc* ta' reazzjoni hija mogħtija fl-istess tabella. Definizzjoni sekondarja ta' rispons kienet teħtieg titjib ta' 4 punti jew aktar fl-ADAS-Cog, li l-iskala tas-CIBIC-Plus u dik tal-PDS ma jmorrx għall-agħar. Id-doža medja attwali ta' kuljum għal dawk li wrew rispons fil-grupp ta' minn 6 mg sa 12-il mg li tikkorrispondi ma' din id-definizzjoni hija ta' 9.3 mg. Huwa importanti li wieħed jinnota li l-iskali użati f'din l-indikazzjoni jvarjaw, u li paraguni diretti tar-riżultati għal aġġenti terapewtiċi differenti mhumiekk validi.

Tabella 4

	Pazjenti b'Rispons Klinikament Sinifikanti (%)				
	Intenzjoni li tittratta		L-Aħħar Osservazzjoni Trasferita 'l Quddiem		
Kejl tar-Rispons	Rivastigmine 6–12 mg N=473	Plaċebo N=472	Rivastigmine 6–12 mg N=379	Plaċebo N=444	
ADAS-Cog: titjib ta' mill-anqas 4 punti	21***	12	25***	12	
CIBIC-Plus: titjib	29***	18	32***	19	
PDS: titjib ta' mill-anqas 10 %	26***	17	30***	18	
Titjib ta' mill-anqas 4 punti fl-ADAS-Cog u li ma jiħzienux is-CIBIC-Plus u l-PDS	10*	6	12**	6	

* p<0.05, ** p<0.01, *** p<0.001

Studji kliniči f'dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson

L-effikacjā ta' rivastigmine f'dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson intweriet fi studju centrali ta' 24-gimħa multiċentriku, double-blind, kontrollat bil-plaċebo u bil-faži ta' l-estenzjoni tiegħu ta' 24-gimħha open-label. Il-pazjenti involuti f'dan l-istudju kellhom puntegg ta' MMSE (Eżami Żgħir ta' l-Istat Mentali) ta' 10-24. L-effikacjā kienet stabbilita bl-użu ta' żewġ skali indipendenti li kienu evalwati f'intervalli regolari waqt is-6 xhur perijodu ta' kura hekk kif jidher f'Tabella 5 hawn taħt: l-ADAS-Cog, kejl ta' l-gharfien, u l-miżura globali ADCS-CGIC (Studju Ko-operattiv tal-Marda ta' Alzheimer – L-impressjoni Globali tat-Tabib fuq il-Bidla).

Tabella 5

Dimenzja assoċjata mal-Marda ta' Parkinson	ADAS-Cog Rivastigmine	ADAS-Cog Plaċebo	ADCS- CGIC Rivastigmine	ADCS-CGIC Plaċebo
Popolazzjoni ITT + RDO Medja tal-linja baži ± SD Medja tal-bidla ma' l-24 gimħa ± SD	(n=329) 23.8 ± 10.2 2.1 ± 8.2	(n=161) 24.3 ± 10.5 -0.7 ± 7.5	(n=329) n/a 3.8 ± 1.4	(n=165) n/a 4.3 ± 1.5
Differenza fil-kura aġġustata valur-p kontra l-plaċebo		2.88 ¹ <0.001 ¹		n/a 0.007 ²
Popolazzjoni ITT - LOCF Medja tal-linja baži ± SD Medja tal-bidla ma' l-24 gimħa ± SD	(n=287) 24.0 ± 10.3 2.5 ± 8.4	(n=154) 24.5 ± 10.6 -0.8 ± 7.5	(n=289) n/a 3.7 ± 1.4	(n=158) n/a 4.3 ± 1.5
Differenza fil-kura aġġustata valur-p kontra l-plaċebo		3.54 ¹ <0.001 ¹		n/a <0.001 ²

¹ Ibbażat fuq ANCOVA bil-kura u l-pajjiż bhala fatturi u linja baži ADAS-Cog bhala ko-varjant. Bidla pozittiva tindika titjib.

² Ghall-konvenjenza qed tintwera l-medja tad-dejta, l-analizi kategorika saret bit-test Elteren ITT: Intenzjoni li jingħata t-trattament; RDO: Dawk li waqfu u ġew lura; LOCF: L-aħħar osservazzjoni trasferita 'l quddiem

Għalkemm intwera effett tat-trattament fil-popolazzjoni globali kollha ta' l-istudju, id-dejta indikat li kien hemm effett tal-kura akbar meta mqabbel mal-plaċebo fis-sottogrupp ta' pazjenti b'dimenzja moderata assoċjata mal-marda ta' Parkinson. Bl-istess mod, effett tal-kura akbar deher f'dawk il-pazjenti b'alluċinazzjonijiet viżivi (ara Tabella 6).

Tabella 6

Dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson	ADAS-Cog Rivastigmine	ADAS-Cog Plaċebo	ADAS-Cog Rivastigmine	ADAS-Cog Plaċebo
	Pazjenti b'alluċinazzjonijiet viżwali		Pazjenti mingħajr alluċinazzjonijiet viżwali	
Popolazzjoni ITT + RDO Medja tal-linja baži ± SD Bidla medja ma' l-24 ġimħa ± SD	(n=107) 25.4 ± 9.9 1.0 ± 9.2	(n=60) 27.4 ± 10.4 -2.1 ± 8.3	(n=220) 23.1 ± 10.4 2.6 ± 7.6	(n=101) 22.5 ± 10.1 0.1 ± 6.9
Differenza tal-kura aġġustata valur-p kontra plaċebo		4.27 ¹ 0.002 ¹		2.09 ¹ 0.015 ¹
	Pazjenti b'dimenzja moderata (MMSE 10-17)		Pazjenti b'dimenzja ħafifa (MMSE 18-24)	
popolazzjoni ITT + RDO Medja tal-linja baži ± SD Bidla medja ma' l-24 ġimħa ± SD	(n=87) 32.6 ± 10.4 2.6 ± 9.4	(n=44) 33.7 ± 10.3 -1.8 ± 7.2	(n=237) 20.6 ± 7.9 1.9 ± 7.7	(n=115) 20.7 ± 7.9 -0.2 ± 7.5
Differenza tal-kura aġġustata valur-p kontra plaċebo		4.73 ¹ 0.002 ¹		2.14 ¹ 0.010 ¹

¹ Ibbażat fuq ANCOVA bil-kura u l-pajjiż bħala fatturi u linja baži ADAS-Cog bħala ko-varjant. Bidla pozittiva tindika titjib.

ITT: Intenżjoni li jingħata t-trattament; RDO: Dawk li waqfu u ġew lura

L-Aġenċija Ewropea għall-Mediċini irrinunzjat għall-obbligu li jiġu ppreżentati r-riżultati tal-istudji b'Rivastigmine f'kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika fil-kura tad-dimenzja ta' Alzheimer u fit-trattament tad-dimenzja f'pazjenti bil-marda idjopatika tal-Parkinson (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Rivastigmine huwa assorbit malajr u kompletament. Konċentrazzjonijiet fil-plažma l-aktar għolja jintlahqu bejn wieħed u ieħor fi żmien siegħa. Bħala konsegwenza ta' l-attività ta' rivastigmine ma l-enżima targit, iż-żieda ta' biodisponibilità hija ta' madwar darba u nofs aktar minn dik mistennija miż-żieda fid-doża. Iż-żieda assoluta fir-rata ta' biodisponibilità, wara doża ta' 3 mg, hija ta' madwar 36 %±13 %. Meta rivastigmine jingħata ma' l-ikel, l-assorbiment (t_{max}) jittardja b'90 minuta u s- C_{max} jonqos u l-AUC jiżdied b'bejn wieħed u ieħor 30 %.

Distribuzzjoni

Rivastigmine huwa marbut b'mod dghajnejf mal-proteini fil-plažma (bejn wieħed u ieħor 40 %). Huwa jaqsam malajr il-barriera ta' bejn il-mohħ u d-demm u għandu volum apparenti ta' distribuzzjoni b'firxa ta' bejn 1.8-2.7 l/kg.

Bijotrasformazzjoni

Rivastigmine huwa metabolizzat malajr u b'mod estensiv f'metabolu *decarbamylated (half-life* fil-plasma, madwar siegħa), l-aktar b'idrolizi immedjata minn cholinesterase. *In vitro* din is-sustanza li tifforma fil-metabolizmu turi inibizzjoni minima għal acetylcholinesterase (<10 %).

Abbaži ta' studji *in vitro*, l-ebda interazzjoni farmakokinetika mhi mistennija ma' prodotti medicinali metabolizzati mill-iżoenzimi taċ-ċitokromi li ġejjin: CYP1A2, CYP2D6, CYP3A4/5, CYP2E1, CYP2C9, CYP2C8, CYP2C19, jew CYP2B6. Ibbażat fuq l-evidenza ta' studji u fuq l-animali, l-iżoenzimi tas-cytochrome P 450 importanti huma minimament involuti fil-metabolizmu ta' rivastigmine. Wara doża minn ġol-vina ta' 0.2 mg, it-tnejħħija totali mill-plaźma ta' rivastigmine kienet ta' bejn wieħed u iehor 130 l/h, u din naqset għal 70 l/h wara doża minn ġol-vini ta' 2.7 mg.

Eliminazzjoni

Rivastigmine mhux mibdul ma jinstabx fl-awrina; it-tnejħħija renali, tas-sustanzi fformati fil-metabolizmu, hija l-mezz ewljeni ta' l-eliminazzjoni. Wara li nghata l-¹⁴C-rivastigmine, l-eliminazzjoni mill-kliewi kienet mgħaggla u kienet kważi kompleta (>90 %) fi żmien 24 siegħa. Anqas minn 1 % tad-doża mogħtija tnejħiet mill-ġisem ma' l-ippurgar. Ma jkun hemm l-ebda akkumulazzjoni ta' rivastigmine jew tal-metabolu *decarbamylated* li jifforma, f'pazjenti li jbatu mill-marda ta' Alzheimer.

Analizi farmakokinetika tal-popolazzjoni wriet li l-użu tan-nikotina jid id-it-tnejħħija orali ta' rivastigmine bi 23% f'pazjenti bil-marda ta' Alzheimer (n=75 persuna li jpejju u 549 persuna li ma jpejpu) wara doži orali sa 12 mg/jum f'kapsuli ta' rivastigmine.

Popolazzjoni anzjana

Filwaqt li l-bijodisponibilità ta' rivastigmine hija oħla fl-anzjani milli fil-voluntiera żgħażaq b'saħħithom, studji fuq pazjenti li jbatu mill-marda ta' Alzheimer li kellhom bejn 50 u 92 sena ma wrew l-ebda tibdil fil-biodisponibilità bl-età.

Indeboliment hepatiku

Is- C_{max} ta' rivastigmine kien bejn wieħed u iehor 60 % oħla u l-AUC ta' rivastigmine kien aktar minn darbejn oħla f'pazjenti li kellhom indeboliment hepatiku ħafif għal moderat, meta dawn kien mqabbla ma' individwi b'saħħithom.

Indeboliment renali

Is- C_{max} u l-AUC ta' rivastigmine kien aktar minn darbejn oħla f'pazjenti li kellhom indeboliment renali moderat meta dawn kien mqabbla ma' individwi b'saħħithom; madankollu ma kien hemm l-ebda tibdil fis- C_{max} u l-AUC ta' rivastigmine f'pazjenti li kellhom indeboliment renali serju.

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

Studji tat-tossicità bid-doża ripetuta li saru fuq firien, ġrienden u klieb, urew biss effetti assoċjati ma' azzjoni farmakoloġika eż-żagħira. Ma ġiet osservata l-ebda tossicità ta' organi targit. Ma ġew milħuqa l-ebda marġini ta' sigurtà bħall-espożizzjoni fil-bniedem waqt studji fuq l-animali minhabba s-sensittività ta' l-animali użati.

Rivastigmine ma kienx mutageniku f'ġabru ta' testijiet standard *in vitro* u *in vivo*, ħlief f'test ta' aberrazzjoni tal-kromosomi f'limfociti umani periferali meta nghatat doża ta' 10^4 darbiet oħla mill-esponent kliniku. It-test tal-mikronukleju *in vivo* kien negattiv. Il metabolit ewljeni NAP226-90 ma weriex potenzjal ġenotossiku wkoll.

Ma nstabet l-ebda evidenza ta' kanċeroġeniċità fi studji fuq ġrienden u firien meta nghatat id-doża massima tollerata, għalkemm il-livell ta' rivastigmine u l-metaboli tiegħu, li kienu esposti għalih, kienet anqas minn dawk fil-bniedem. Meta ġew imqabbla skond l-erja tas-superficje tal-ġisem, l-espożizzjoni għal rivastigmine u l-metaboli tiegħu kienet bejn wieħed u iehor ekwivalenti għad-dooxa massima rrikkmandata ta' 12 mg kuljum; madankollu, meta mqabbla mad-doża massima fil-bniedem, livelli ta' bejn wieħed u iehor 6 darbiet aktar kienet milħuqa fl-animali.

Fl-animali, rivastigmine jgħaddi mill-plaċenta u joħroġ mal-ħalib. Studji mill-ħalq fuq firien u fniekk tqal ma taw l-ebda indikazzjoni ta' potenzjal teratogeniku b'rivastigmine. Fi studji orali b'firien irġiel u nisa, l-ebda effett avvers ta' rivastigmine ma ġie osservat fuq il-fertilità jew il-prestazzjoni riproduttiva la tal-ġenerazzjoni tal-ġenituri jew il-wild tal-ġenituri.

Potenzjal ta' irritazzjoni ħafifa tal-ħajnejn/fil-mukoža ta' rivastigmine kien identifikat fi studju fuq il-fniek.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Rivastigmine 1 A Pharma 1.5 mg kapsuli ibsin

Qoxra tal-kapsula:

- Gelatin
- Titanium dioxide (E171)
- Yellow iron oxide (E172)

Mili tal-kapsula:

- Microcrystalline cellulose
- Magnesium stearate
- Hypromellose
- Silica, colloidal anhydrous

Inka tal-istampar:

- Shellac
- Red iron oxide (E172)

Rivastigmine 1 A Pharma 3 mg u 6 mg kapsuli ibsin

Qoxra tal-kapsula:

- Gelatin
- Titanium dioxide (E171)
- Yellow iron oxide (E172)
- Red iron oxide (E172)

Mili tal-kapsula:

- Microcrystalline cellulose
- Magnesium stearate
- Hypromellose
- Silica, colloidal anhydrous

Inka tal-istampar:

- Shellac
- Red iron oxide (E172)

Rivastigmine 1 A Pharma 4.5 mg kapsuli ibsin

Qoxra tal-kapsula:

- Gelatin
- Titanium dioxide (E171)
- Yellow iron oxide (E172)
- Red iron oxide (E172)

Mili tal-kapsula:

- Microcrystalline cellulose
- Magnesium stearate
- Hypromellose
- Silica, colloidal anhydrous

Inka tal-istampar:

- Shellac
- Titanium dioxide (E171)

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabgli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

5 snin

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna

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

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

- Folja bi trej čar tal-PVC bil-wiċċ tal-fojl blu b'14-il kapsula. Kull kaxxa jkun fiha 2, 4 jew 8 folji.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu għall-skop kummerċjali.

6.6 Prekawzjonijiet specjalisti għar-rimi u għal immaniġgar ieħor

L-ebda ħtiġiġiet specjalisti.

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

1 A Pharma GmbH
Industriestraße 18
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

Rivastigmine 1 A Pharma 1.5 mg kapsuli ibsin:

EU/1/09/585/001

EU/1/09/585/002

EU/1/09/585/003

EU/1/09/585/004

Rivastigmine 1 A Pharma 3 mg kapsuli ibsin:

EU/1/09/585/005

EU/1/09/585/006

EU/1/09/585/007

EU/1/09/585/008

Rivastigmine 1 A Pharma 4.5 mg kapsuli ibsin:

EU/1/09/585/009

EU/1/09/585/010

EU/1/09/585/011

EU/1/09/585/012

Rivastigmine 1 A Pharma 6 mg kapsuli ibsin:

EU/1/09/585/013

EU/1/09/585/014

EU/1/09/585/015

EU/1/09/585/016

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 11/12/2009

Data tal-ewwel tiġdid: 19/08/2014

10. DATA TA' REVIZJONI TAT-TEST

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Rivastigmine 1 A Pharma 2 mg/ml soluzzjoni orali

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull ml fih rivastigmine hydrogen tartrate li jikkorrispondi għal 2 mg rivastigmine.

Eċċipjent b'effett magħruf

Kull ml fih 1 mg ta' sodium benzoate.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Soluzzjoni orali

Soluzzjoni čara, safra.

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Trattament ta' sintomi ta' dimenzja ta' Alzheimer li jkunu ħfief għal severi b'mod moderat.

Trattament ta' sintomi ta' dimenzja li jkunu ħfief għal severi b'mod moderat f'pazjenti bil-marda ta' Parkinson idjopatika.

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

Il-kura għandha tinbeda u tkun segwita minn tabib li għandu esperjenza fid-dijanjozi u l-kura ta' dimenzja ta' Alzheimer jew dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson. Id-dijanjozi għandha tiġi magħmula skond il-linji gwida kurrenti. It-terapija b'rivastigmine għandha tinbeda biss jekk persuna li tista' tagħti l-kura tkun disponibbli biex timmonitorja regolarmen it-teħid tal-prodott medicinali mill-pazjent.

Pożoġi

Rivastigmine bħala soluzzjoni orali, għandu jingħata darbtejn kuljum, ma' l-ikliet ta' filgħaxija. L-ammont tas-soluzzjoni ordnat mit-tabib għandu jingħibed mill-kontenit bl-użu tas-siringa pprovduta. Is-soluzzjoni orali ta' rivastigmine tista' tinbela' direttament mis-siringa. Id-doża ta' Rivastigmine tista' tingħata bħala kapsuli jew-soluzzjoni orali f'ammonti ekwivalenti.

Doża tal-bidu

1.5 mg darbtejn kuljum.

Titration tad-doża

Id-doża tal-bidu hija ta' 1.5 mg darbtejn kuljum. Jekk din id-doża tiġi ttollerata sew wara minimu ta' ġimġħatejn ta' kura, id-doża tista' tiġi miżjudha għal 3 mg darbtejn kuljum. Żidiet sussegwenti għal 4.5 mg u imbagħad għal 6 mg darbtejn kuljum, għandhom jiġu bbażati fuq kemm wieħed jittollerha d-doża kurrenti. Dawn jistgħu jiġu kkunsidrati wara minimu ta' ġimġħatejn ta' kura b'dak il-livell ta' doża.

Jekk jiġi osservati reazzjonijiet avversi (eż. dardir, rimettar, uġiġ fl-addome jew nuqqas ta' aptit) jew tnaqqis fil-piż jew sintomi ekstrapiramidali jmorru għall-agħar (eż. tregħid) f'pazjenti b'dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson waqt il-kura, dawn jistgħu jitnaqqsu billi tista' maqbuża doża waħda jew aktar. Jekk ir-reazzjonijiet avversi jiġi jipperċi, id-doża ta' kuljum għandha tiġi mnaqqsa temporanjament għal dik id-doża preċċidenti li kienet ittollerata sew.

Doża ta' manteniment

Id-doża effettiva hija ta' bejn 3 u 6 mg darbtejn kuljum; biex jinkiseb il-benefiċċju massimu mill-kura, il-pazjenti għandhom jinżammu fuq l-aktar doża għolja li jittoleraw. Id-doża massima rrikkmandata ta' kuljum hija ta' 6 mg darbtejn kuljum.

Il-kura ta' manteniment tista' titkompla sakemm tkun ta' benefiċċju terapewtiku għall-pazjent. Għalhekk, il-benefiċċju kliniku ta' rivastigmine għandu jerġa' jiġi vvalutat fuq bażi regolari, speċjalment għal dawk il-pazjenti li jkunu qed jiġi kkurati b'doži ta' anqas minn 3 mg darbtejn kuljum. Jekk wara 3 xhur ta' kura bid-doża ta' manteniment ir-rata li biha s-sintomi ta' dimenzja ma jurux bidla favorevoli, il-kura għandha titwaqqaf. Għandu jiġi kkunsidrat it-twaqqif jekk ikun jidher li l-effett terapewtiku jkun intilef.

Ir-rispons individwali għal rivastigmine ma jistax jiġi mbassar. Madankollu, effett akbar mill-kura deher f'pazjenti bil-Parkinson b'dimenzja moderata. B'mod simili, effett akbar deher f'pazjenti bil-marda ta' Parkinson li kellhom alluċinazzjonijiet viżiv (ara sezzjoni 5.1).

L-effett tal-kura ma ġiex studjat fi provi kkontrollati bi plaċebo għal aktar minn 6 xhur.

Meta terġa' tinbeda t-terapija

Jekk il-kura tiġi mwaqqfa ghaltlett ijiem, din għandha terġa' tinbeda b'doža ta' 1.5 mg darbtejn kuljum. Iż-żieda fid-doża mbagħad għandha tiġi magħmula hekk kif spjegat hawn fuq.

Indeboliment renali u epatiku

M'hemmx bżonn ta' aġġustar tad-doża għall-pazjenti b'indeboliment renali jew epatiku minn ħafif għal moderat. Madanakollu, minħabba żieda fl-esponenti f'dawn il-popolazzjonijiet ir-rakkomandazzjonijiet sabiex id-doża tkun miżjud skond it-tolleranza ta' l-individwu għandhom jiġi segwiti bir-reqqa minħabba li pazjenti b'indeboliment renali jew epatiku klinikament sinifikanti jista' jkollhom aktar reazzjonijiet avversi li jiddependu fuq id-doża.

Pazjenti b'indeboliment epatiku sever ma kinux studjati, madankollu, is-soluzzjoni orali ta' rivastigmine tista' tintuża f'din il-popolazzjoni ta' pazjenti sakemm isir monitoraġġ mill-qrib (ara sezzjoni 4.4 u 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemm l-ebda użu rilevanti ta' Rivastigmine fil-popolazzjoni pedjatrika fit-trattament tal-marda tal-Alzheimer.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

L-użu ta' dan il-prodott mediciinali huwa kontra-indikat għal pazjenti b'sensittivitā eċċessiva magħrufa għas-sustanza attiva rivastigmine, għal derivattivi tat-tip carbamate jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenka fis-sezzjoni 6.1.

Teżisti storja ta' reazzjonijiet fis-sit tal-applikazzjoni suġġestivi ta' dermatite minħabba kuntatt allerġiku għall-garża ta' rivastigmine (ara sezzjoni 4.4).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

L-inċidenza u s-severità tar-reazzjonijiet avversi ġeneralment jiżdiedu b'doži aktar għoljin. Jekk il-kura tiġi mwaqqfa għal aktar minn tlett ijiem, din għandha terġa' tiġi mibdija b'1.5 mg darbtejn kuljum, sabiex titnaqqas il-possibbiltà ta' reazzjonijiet avversi (eż. rimettar).

Jistgħu jseħħu reazzjonijiet fuq il-ġilda fis-sit tal-applikazzjoni b'roqgħ ta' rivastigmine u normalment dawn ikunu īnfiekk jew moderati fl-intensità tagħhom. Dawn ir-reazzjonijiet huma fihom infushom indikazzjoni ta' sensitizzazzjoni. Madankollu, l-użu ta' roqgħ ta' rivastigmine jista' jwassal għal dermatite ta' kuntatt allerġiku.

Dermatite ta' kuntatt allergiku għandha tīgħi suspettata jekk ir-reazzjonijiet għas-sit tal-applikazzjoni jinxterdu lil hinn mid-daqs tar-roqgħa, jekk ikun hemm evidenza ta' reazzjoni lokali aktar intensa (eż. żieda f'eritema, edema, papuli, infafet zgħar) u jekk is-sintomi ma jitjibux b'mod sinifikanti fi żmien 48 siegħa wara li titneħha r-roqgħa. F'dawn il-każijiet, il-kura għandha titwaqqaf (ara sezzjoni 4.3).

Pazjenti li jiżviluppaw reazzjonijiet fis-sit tal-applikazzjoni sugġestivi ta' dermatite minħabba kuntatt allergiku ghall-garża ta' rivastigmien u li xorta għad għandhom bżonn it-trattament b'rivastigmien għandhom jaqilbu biss għal rivastigmien mill-ħalq wara testijiet allergiċi negattivi u taħt kontroll mediku mill-qrib. Jista' jkun li xi pazjenti li spicċaw sensittivi għal rivastigmien wara li kienu esposti għall-garża ta' rivastigmien ma jkunux jistgħu jieħdu rivastigmien taħt ebda forma.

Wara li l-prodott tqiegħed fis-suq, kien hemm rapporti rari minn pazjenti li esperenzaw dermatite allergika (mifruxa) meta mogħtija rivastigmien irrispettivament mill-mod kif dan ingħata (mill-ħalq, mill-ġilda). F'dawn il-każijiet, it-trattament għandu jitwaqqaf (ara sezzjoni 4.3).

Wieħed għandu jgħarraf kif jixraq lill-pazjenti u lil min jipprovd i-l-kura.

Żieda tad-doża: ġew osservati reazzjonijiet avversi (eż. pressjoni għolja u alluċinazzjonijiet f'pazjenti b'dimenzja ta' Alzheimer u sintomi ekstrapiramidali marru għall-agħar, l-aktar tregħid, f'pazjenti b'dimenzja assoċċjata mal-marda ta' Parkinson) ffit wara li ġiet miżjudha d-doża. Dawn jistgħu jitnaqqsu bi tnaqqis fid-doża. F'każijiet oħra, rivastigmien ġie mwaqqaf (ara sezzjoni 4.8).

Jista' jkun hemm problemi fis-sistema gastro-intestinali bħal dardir, rimettar u dijarea huma relatati mad-doża u, l-aktar meta tinbeda l-kura u/jew meta tiżdied id-doża (ara sezzjoni 4.8). Dawn ir-reazzjonijiet avversi jseħħu b'mod aktar komuni fin-nisa. Pazjenti li juru sinjalji jew sintomi ta' deidrazzjoni minħabba rimettar jew dijarea kontinwi jistgħu jiġu kkurati bl-ghoti ta' fluwidi mill-vina u billi titnaqqas jew titwaqqaf id-doża kemm-il darba dak li jkun jinduna bihom u jittrattahom minnufih. Id-deidrazzjoni tista' tkun assoċċjata ma' episodji serji.

Pazjenti li jbatu bil-marda ta' Alzheimer jistgħu jonqsu fil-piż. Inhibituri tat-tip cholinesterase, inkluż rivastigmien, kienu assoċċjati ma' tnaqqis fil-piż f'dawn il-pazjenti. Waqt it-terapija, il-piż tal-pazjent għandu jiġi mmonitorjat.

F'każ li l-pazjent jibda' jirremetti ħafna meta jingħata kura b'rivastigmien, id-doża għandha tīgħi aġġustata hekk kif irakkomandat f'sezjoni 4.2. Xi każijiet ta' rimettar sever kienu assoċċjati ma' tiċrit ta' l-esofagu (ara sezzjoni 4.8). Dawn il-każijiet deħru li jseħħu l-aktar wara żiediet fid-doži jew b'dozi għoljin ta' rivostigmien.

Għandha tingħata attenzjoni meta jintuża rivastigmien f'pazjenti bis-sindrom tas-sinu marid jew b'difetti tal-konduttività fil-qalb (imblukkar sino-atrijali, imblukkar atrijo-ventrikulari) (ara sezzjoni 4.8).

Rivastigmien jista' jikkawża bradikardija li tikkostitwixxi fattur ta' riskju fl-okkorrenza ta' torsade de pointes, b'mod predominant f'pazjenti b'fatturi ta' riskju. Għandu jkun hemm kawtela f'pazjenti f'riskju oħla li jiżviluppaw torsade de pointes; pereżempju, dawk b'insuffiċjenza tal-qalb mhux ikkumpensata, infart mijokardiku riċenti, bradiarritmiji, predispożizzjoni għal ipokalemija jew ipomagnesemija, jew l-użu fl-istess ma' prodotti medicinali magħrufa li jindu ċu titwil tal-QT u/jew torsade de pointes (ara sezzjonijiet 4.5 u 4.8).

Rivastigmien jista' jikkawża żieda ta' aċċidu fl-istonku. Għandha tingħata attenzjoni meta jkunu qed jiġu kkurati pazjenti b'ułċeri attivi fl-istonku jew duwodenali, jew pazjenti predisposti għal dawn il-kondizzjonijiet.

Għandha tingħata attenzjoni meta inhibituri ta' cholinesterase jingħataw lill-pazjenti li fil-passat kellhom attakki ta' l-ażżma jew mard ostruttiv tal-pulmun.

Il-kolinomimetici jistgħu jikkagħunaw jew jaggravaw ostruzzjoni awrinarja, u aċċessjonijiet. L-attenzjoni hija trikkmandata meta jkunu qed jiġu kkurati pazjenti predisposti għal dawn il-mard.

Waħda mis-sustanži mhux attivi ta' Rivastigmine 1 A Pharma soluzzjoni orali hija sodium benzoate. Benzoic acid jista' jikkawża irritazzjoni ħafifa tal-ġilda, għajnejn u fil-membrana mukuża.

L-użu ta' rivastigmine f'pazjenti li jbatu b'dimenzja severa ta' Alzheimer jew dik assoċjata mal-marda ta' Parkinson, b'tipi oħra ta' dimenzja jew b'tipi oħra ta' mard li jxekklu l-memorja (eż. tnaqqis fl-ħarfiem relatati ma' l-età) għadu ma ġiex investigat u għalhekk l-użu tiegħu f'dawn il-pazjenti m'huiw rakkomandat.

Bħal kolinomimetici oħrajn, rivastigmine jista' jħarrax jew jikkaġuna sintomi ekstrapiramidali. Aggravar (inkluż bradikajniżja, diskajniżja, mixja mhux normali) u żieda fil-każijiet jew severità tat-tregħid debru f'pazjenti li jbatu b'dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson (ara sezzjoni 4.8). Dawn il-każijiet wasslu għat-twaqqif ta' rivastigmine f'xi pazjenti (eż. twaqqif minħabba t-tregħid 1.7% fuq rivastigmine kontra 0% fuq placebo). Huwa rrakkomandat monitoraġġ kliniku għall-dawn ir-reazzjonijiet avversi.

Popolazzjonijiet specjali

Pazjenti b'indeboliment tal-kliwei jew tal-fwied klinikament sinifikanti jistgħu jesperjenzaw reazzjonijiet aktar avversi (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.2). Rakkomandazzjonijiet fuq id-doża biex issir titrazzjoni skont it-tollerabbiltà tal-individwu għandhom jiġi segwiti mill-qrib. Pazjenti b'indeboliment tal-fwied sever ma ġewx studjati. Madankollu, rivastigmine jista' jintuża f'din il-popolazzjoni ta' pazjenti u għandu jkun hemm monitoraġġ mill-qrib jekk meħtieg.

Pazjenti li jkollhom piż taħt il-50 kg jista' jkollhom aktar reazzjonijiet avversi u hemm aktar čans li jwaqqfu minħabba r-reazzjonijiet avversi.

Rivastigmine 1 A Pharma fih benzoate salt u sodium

Dan il-prodott mediciċinali fih 1 mg sodium benzoate f'kull ml ta' soluzzjoni orali.

Dan il-prodott mediciċinali fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull ml ta' soluzzjoni orali, jiġifieri essenzjalment ‘hieles mis-sodium’.

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

Bħala sustanza li tinibixxi cholinesterase, rivastigmine jista' jeżägera l-effetti rilassanti tal-muskoli tat-tip succinylcholine waqt il-loppju. Hija rakkomandata attenzjoni fl-ġhażla ta' sustanzi tal-loppju. Tista' tigi kkunsidrata l-possibbiltà ta' aġġustamenti tad-doża jew twaqqif temporanju tal-kura jekk meħtiega.

Minħabba l-effetti farmakodinamiċi u l-effetti addittivi possibbi tiegħu, rivastigmine m'għandux jingħata fl-istess hin ma' sustanzi oħrajn tat-tip kolinomimetici. Rivastigmine jista' jfixkel l-attività ta' prodotti mediciċinali tat-tip antikolinerġiċi (eż. oxybutynin, tolterodine).

Effetti addittivi li jwasslu għal bradikardija (li tista' tirriżulta f'sinkope) gew irrappurtati bl-użu kombinat ta' diversi imblokkaturi beta (li jinkludu atenolol) u rivastigmine. Imblokkaturi beta kardjavaskulari huma mistennija li jiġi assoċjati mal-ikbar riskju, iż-żda waslu rapporti wkoll f'pazjenti li kienu qed jużaw imblokkaturi beta oħrajn. Għalhekk, għandu jkun hemm kawtela meta rivastigmine jiġi kombinat ma' imblokkaturi beta u wkoll ma' mediciċini oħrajn kontra l-bradikardija (eż. mediciċini antiarritmiċi ta' klassi III, antagonisti tal-kanal tal-calcium, digitalis glycoside, pilocarpin).

Billi l-bradikardija tikkostitwixxi fattur ta' riskju f'każ ta' torsades de pointes, il-kombinazzjoni ta' rivastigmine ma' prodotti mediciċinali li jindu ċu torsades de pointes bħal antipsikotici, i.e., xi phenothiazines (chlorpromazine, levomepromazine), benzamides (sulpiride, sultopride, amisulpride, tiapride, veralipride), pimozide, haloperidol, droperidol, cisapride, citalopram, diphenanil, erythromycin IV, halofantrin, mizolastine, methadone, pentamidine u moxifloxacin, għandha tigi osservata b'kawtela, u monitoraġġ kliniku (ECG) jista' wkoll ikun meħtieg.

Fi studji fuq voluntiera b'saħħithom, ma dehret l-ebda interazzjoni farmakokinetika bejn rivastigmine u digoxin, warfarin, diazepam, jew fluoxetine. Iż-żieda fil-ħin tal-protrombin li hija kkaġunata minn warfarin mhix affettwata meta jingħata rivastigmine. Ma gew osservati l-ebda effetti ħxiena fuq il-konduttività kardijaka, meta nghataw digoxin u rivastigmine fl-istess ħin.

Minħabba l-metabolizmu tiegħu, mhux mistenni li jkun hemm interazzjonijiet metabolici ma' prodotti medicinali oħrajn, għalkemm rivastigmine jista' jinibixxi l-metabolizmu medjet minn butyrylcholinesterase ta' sustanzi oħrajn.

4.6 Fertility, tqala u treddiġħ

Tqala

F'annimali waqt it-tqala, rivastigmine u/jew il-metaboliti tiegħu qasmu l-plaċenta. Mhuwiex magħruf jekk dan isehħx fil-bnedmin. M'hemmx tagħrif kliniku dwar l-użu waqt it-tqala. Fi studji ta' madwar/wara t-twielid li saru fuq il-firien, ġiet osservata żieda fiż-żmien ta' gestazzjoni. Rivastigmine m'għandux jintuża waqt it-tqala jekk m'hemmx bżonn ċar.

Treddiġħ

Fl-annimali rivastigmine joħroġ mal-ħalib. Mhux magħruf jekk rivastigmine joħroġx mal-ħalib tas-sider tal-bniedem. Għalhekk, in-nisa li jkunu qed jieħdu rivastigmine m'għandhomx ireddgħu.

Fertility

Ma ġew osservati ebda effetti avversi fuq il-fertility jew is-sistema riproduttiva fil-firien (ara sejjoni 5.3). L-effetti ta' rivastigmine fuq il-fertility tal-bniedem mhumiex magħrufin.

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Il-marda ta' Alzheimer tista' tikkawża tnaqqis gradwali fil-ħila tas-sewqan jew tikkomprometti l-ħila biex jithaddem makkinarju. Barra dan, rivastigmine jista' jikkaġuna sturdament jew ngħas, l-aktar fil-bidu tal-kura jew meta tkun qed tiżdied id-doża. Bhala konsegwenza, rivastigmine għandu effett żgħir jew moderat fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Għalhekk, il-ħila li jkomplu jsuqu jew li jħaddmu magni kumplessi,, ta' pazjenti li jbatu mill-marda ta' Alzheimer u li jkunu qed jieħdu rivastigmine, għandha tīgi evalwata bħala rutina mit-tabib li jkun qed jagħtihom il-kura.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Ir-reazzjonijiet avversi (ADRs) l-aktar komuni huma dawk fis-sistema gastro-intestinali, u dawn jikludu dardir (38 %) u rimettar (23 %), specjalment waqt li tkun qed tīgi miżjudha d-doża. Waqt studji kliniči, il-pazjenti nisa kien aktar suxxettibbli mill-irġiel li jkollhom reazzjonijiet avversi fis-sistema gastro-intestinali, u tnaqqis fil-piż.

Lista tabulata tar-reazzjonijiet avversi

Ir-reazzjonijiet avversi ppreżentati f'Tabbera 1 u f'Tabbera 2 huma kklassifikati skond is-sistema tal-klassi tas-sistema ta' l-organu (tal-MedDRA) u l-kategorija tal-frekwenza. Il-kategoriji tal-frekwenza huma definiti skond il-konvenzjoni li ġejja: Komuni hafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100, < 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000, < 1/100$); rari ($\geq 1/10,000, < 1/1,000$); rari hafna ($< 1/10,000$) u mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin, elenkti hawn taħt f'Tabbera 1, kieni miġbura minn pazjenti ikkurati b'rivastigmine għal dimenja t'Alzheimer.

Tabbera 1

Infezzjonijiet u infestazzjonijiet Rari hafna	Infezzjoni fis-sistema ta' l-awrina
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżzjoni Komuni hafna Komuni Mhux magħruf	Anoressija Tnaqqis fl-apptit Deidratazzjoni
Disturbi psikjatriċi	

Komuni Komuni Komuni Komuni Mhux komuni Mhux komuni Rari ħafna Mhux magħruf	Aġitazzjoni Konfużjoni Ansjetà Hmar il-lejl Nuqqas ta' rqad Dipressjoni Alluċinazzjonijiet Aggressjoni, nuqqas ta' kwiet
Disturbi fis-sistema nervuża Komuni ħafna Komuni Komuni Komuni Mhux komuni Rari Rari ħafna	Sturdament Uġiġħ ta' ras Nghas Tregħid Sinkope Aċċessjonijiet Sintomi ekstrapiramidali (li jinkludu aggravar tal-marda ta' Parkinson)
Disturbi fil-qalb Rari Rari ħafna Mhux magħruf	Angina pectoris Problemi fir-ritmu tat-thabbit tal-qalb (eż. bradiķardja, imblukkar atrijo-ventrikulari, fibrillazzjoni ta' l-atrija u takikardija) Sindromu ta' sinus marid
Disturbi vaskulari Rari ħafna	Pressjoni għolja
Disturbi gastro-intestinali Komuni ħafna Komuni ħafna Komuni ħafna Komuni Rari Rari ħafna Rari ħafna Mhux magħruf	Dardir Rimettar Dijarea Uġiġħ addominali u dispepsja Ulċeri gastrici u duwodenali Emorragji gastro-intestinali Pankreatite Xi każijiet ta' rimettar sever kienu assoċjati ma' tiċcrit ta' l-esofagu (ara sezzjoni 4.4).
Disturbi fil-fwied u fil-marrara Mhux komuni Mhux magħruf	Livelli għoljin tat-testijiet tal-funzjoni tal-fwied Epatite
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħbi il-ġilda Komuni Rari Mhux magħruf	Iperidroži Raxx Prurite, dermatite allergika (mifruxa)
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata Komuni Komuni Mhux komuni	Għejja kbira u astenja Thossock ma tiflaħx Waqqħat
Investigazzjonijiet Komuni	Tnaqqis fil-piż

L-effetti avversi addizzjonali li ġejjin deħru bil-garża li tipprovdī medicina li tgħaddi minn ġol-ġilda rivastigmien: thewdin, deni, nuqqas ta' aptit, inkontinenza tal-awrina (komuni), iperattività psikomotorja (mhux komuni), eritema, ħakk, infafet żgħar, dermatite allergika (mhux magħrufa).

Tabella 2 turi reazzjonijiet avversi rrappurtati matul studji klinici mwettqa f'pazjenti b'dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson ikkurati b'kapsuli ta' rivastigmien.

Tabella 2

Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	
Komuni	Tnaqqis fl-aplitit
Komuni	Deidratazzjoni
Disturbi psikjatriċi	
Komuni	Nuqqas ta' rqad
Komuni	Ansjetà
Komuni	Nuqqas ta' kwiet
Komuni	Alluċinazzjoni, viżiva
Komuni	Dipressjoni
Mhux magħruf	Aggressjoni
Disturbi fis-sistema nervuża	
Komuni ħafna	Treħid
Komuni	Sturdament
Komuni	Hedla tan-ngħas
Komuni	Uġiġħ ta' ras
Komuni	Marda ta' Parkinson (aggravar)
Komuni	Bradikajnežja
Komuni	Diskajnežja
Komuni	Ipokajnežja
Komuni	Riġidità tar-rota tal-ingranagg
Mhux komuni	Distonja
Disturbi fil-qalb	
Komuni	Bradikardija
Mhux komuni	Fibrillazzjoni ta' l-atriju
Mhux komuni	Blokk atrijo-ventrikulari
Mhux magħruf	Sindromu tas-sinus marid
Disturbi vaskulari	
Komuni	Pressjoni għolja
Mhux komuni	Pressjoni baxxa
Disturbi gastro-intestinali	
Komuni ħafna	Dardir
Komuni ħafna	Rimettar
Komuni	Dijarea
Komuni	Uġiġħ fl-addome u dispepsja
Komuni	Tnixxi ja ta' bżiq
Disturbi tal-fwied u tal-marrara	
Mhux magħruf	Epatite
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	
Komuni	Iperidroži
Mhux magħruf	Dermatite allerġika (mifruxa)
Disturbi generali u kundizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Komuni ħafna	Taq'a'
Komuni	Għeja kbira u astenja
Komuni	Disturbi fil-mixi
Komuni	Parkinson fil-mixi

Ir-reazzjoni mhux mixtieqa addizzjonal li ġejja għiet osservata fi studju ta' pazjenti b'dimensja assoċjata mal-marda ta' Parkinson ikkurati bil-għażi transdermali ta' rivastigmine: agitazzjoni (komuni).

Tabella 3 telenka n-numru u l-perċentwali ta' pazjenti b'kažijiet minn prova klinika specifika ta 24-gimha kondotta b'rivastigmine f'pazjenti b'dimenzja assoċjata mal-marda ta Parkinson b'avversi li kienu definiti minn qabel li jistgħu jirriflettu aggravar tas-sintomi ta' Parkinson.

Tabella 3

Kažijiet avversi definiti minn qabel li jistgħu jirriflettu aggravar tas-sintomi ta' Parkinson f'pazjenti b'dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson	Rivastigmine n (%)	Plaċebo n (%)
Total tal-pazjenti studjati	362 (100)	179 (100)
Total tal-pazjenti b'effetti avversi	99 (27.3)	28 (15.6)
Tregħid	37 (10.2)	7 (3.9)
Waqa'	21 (5.8)	11 (6.1)
Marda ta' Parkinson (tmur għall-agħar)	12 (3.3)	2 (1.1)
Sekrezzjoni eċċessiva ta' bżieq	5 (1.4)	0
Diskineżja	5 (1.4)	1 (0.6)
Sintomi tal-Parkinson	8 (2.2)	1 (0.6)
Ipokineżja	1 (0.3)	0
Disturbi fil-moviment	1 (0.3)	0
Bradikineżja	9 (2.5)	3 (1.7)
Distonja	3 (0.8)	1 (0.6)
Mixi mhux normali	5 (1.4)	0
Ebusija fil-muskoli	1 (0.3)	0
Disturbi fl-ekwilibriju	3 (0.8)	2 (1.1)
Riġidità muskolu-skeletalni	3 (0.8)	0
Tregħid	1 (0.3)	0
Funzjoni motorja ħażina	1 (0.3)	0

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jigu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott medicinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott medicinali. Il-professionisti tal-kura tas-sahha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'Appendici V.

4.9 Doża eċċessiva

Sintomi

Il-maġġoranza tal-kažijiet aċċidentalni ta' doża eċċessiva ma kinux assoċjati ma' sinjalji jew sintomi kliniči, u kważi l-pazjenti kollha li kienu nvoluti komplew il-kura b'rivastigmine 24 siegħa wara d-doża eċċessiva.

Tossicità kolinergika għiet irrapportata b'sintomi muskariniċi li huma osservati b'avvelenamenti moderati bħal mijosi, fwawar, disturbi digestivi inkluż uġiġi addominali, nawsja, rimettar u dijarea, bradikardja, bronkospaźmu u żieda fit-tinixxijiet tal-bronki, iperidroži, awrina u/jew ippurgar b'mod involontarju, lakrimazzjoni, pressjoni baxxa u tnixxija eċċessiva tal-bżieq.

F'kažijiet aktar severi jistgħu jiżviluppaw effetti nikotiniċi bħal dghufija muskolari, faxxikulazzjonijiet, aċċessjonijiet u arrest respiratorju b'possibbiltà ta' riżultat fatali.

Barra minn hekk kien hemm kažijiet wara t-tqegħid fis-suq ta' sturdament, roghda, uġiġi ta' ras, ngħas, stat konfużjonali, pressjoni għolja, alluċinazzjonijiet u telqa.

Immaniġġjar

Minħabba li rivastigmine għandu half-life fil-plażma ta' xi siegħa, u l-inibizzjoni ta' acetylcholinesterase iddu xi 9 sigħat, huwa rrakkommandat li fil-kažijiet ta' doża eċċessiva bla sintomi, m'għandu jingħata l-ebda doża oħra ta' rivastigmine għall-24 siegħa wara. Fil-każ ta' doża eċċessiva li tkun akkumpanjata b'dardir sever

u rimettar, l-užu ta' anti-emetiċi għandu jiġi kkunsidrat. Kura sintomatika għal reazzjonijiet avversi oħrajn għandha tingħata hekk kif ikun hemm bżonn.

Fil-każ ta' doża eċċessiva massiva, tista' tintuża atropine. Fil-bidu huwa rrakkomandat li tintuża doża ta' 0.03 mg/kg atropine sulphate minn ġol-vina, bid-doži ta' wara din ibbażati fuq ir-rispons kliniku. L-užu ta' scopolamine bħala antidotu mhux irrakkomandat.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: psikoanalettiċi, anticholinesterases, Kodiċi ATC: N06DA03

Rivastigmine huwa inibitur ta' acetyl- u butyrylcholinesterase tat-tip *carbamate*, li hu maħsub li jiffacilita t-trasmissjoni kolinergika fin-newroni, billi jnaqqas id-degradazzjoni ta' acetylcholine li jkun meħlus minn newroni kolinergici li jkollhom il-funzjoni intatta. B'dan il-mod, rivastigmine jista' jkollu effett li jtejjeb id-diffikultajiet ta' għarfien li jkunu medjati b'mod kolinergiku u li huma assoċjati mal-marda ta' Alzheimer u l-mardau mal-marda ta' Parkinson.

Rivastigmine jinteraqixxi ma' l-enżimi specifiċi tiegħu billi jifforma kumpless marbut b'mod kovalenti li temporanjament jagħmel l-enżimi inattivi. F'għuvnotti b'sahħithom, doża mill-halq ta' 3 mg tnaqqas l-attività tat-tip acetylcholinesterase (AChE) fis-CSF bejn wieħed u ieħor b'40 % fi żmien l-ewwel 1.5 siegħa wara li tkun ingħatat. L-attività ta' l-enżima tīġi lura għall-livelli tal-linjal bażi, madwar 9 sīghat wara li l-effett inibitorju massimu jkun intlaħaq. F'pazjenti li jbatu bil-marda ta' Alzheimer, l-inibizzjoni ta' AChE fis-CSF b'rivastigmine kienet tiddeppi fuq id-doža, meta d-doža kienet sa 6 mg darbejn kuljum, li hija l-ogħla doża t-testjata. L-inibizzjoni ta' l-attività tat-tip butyrylcholinesterase fis-CSF ta' 14-il pazjent bil-marda ta' Alzheimer li kienu kkurati b'rivastigmine kienet simili għal dik ta' AChE.

Studji Kliniči f'dimenzja ta' Alzheimer

L-effikacċja ta' rivastigmine kienet stabbilita permezz ta' tliet ghoddod ta' stima indipendenti u specifiċi għad-dominju, u dawn kienu assesjati f'intervalli perjodiċi waqt perijodi ta' trattament ta' 6 xhur. Dawn jinkludu l-ADAS-Cog (Skala ta' Evalwazzjoni tal-Marda ta' Alzheimer – Sottoskala konjittiva, sistema ta' kejl tal-konjizzjoni bbażata fuq il-ħila), is-CIBIC-Plus (Intervista mit-Tabib Imsejsa fuq Impressjoni ta' Change-Plus, stima globali komprensiva tal-pazjent mit-tabib, li tinkorpora l-involviment ta' min ikun qed jieħu ħsieb il-kura tas-saħħha), u l-PDS (Skala ta' Deteriorazzjoni Progressiva, stima magħmula minn min ikun qed jieħu ħsieb il-kura tas-saħħha, ta' l-attivitàajiet tal-ħajja ta' kuljum li jinkludu l-iġene personali, kif jieklu, l-ilbies, il-faċċendi tad-dar bħax-xiri, iż-żamma tal-ħila li wieħed jorjenta ruħu fl-ambjent tal-madwar, kif ukoll l-involviment f'attivitàajiet relatati ma' finanzi eċċ.).

Il-pazjenti studjati kellhom puntegg MMSE (Eżami Żgħir ta' l-Istat Mentali) ta' 10-24.

Ir-riżultati ta' pazjenti li wrew titjib klinikament rilevanti, li kienu miġbura minn żewġ studji bid-doža flessibbli minn 3 studji multiċentriċi pivotali ta' 26 ġimgħa fuq pazjenti li kienu jbatu minn dimenzja ta' Alzheimer ta' severità ħafifa għal moderatament severa, jinsabu f'Tabella 4 hawn taħt. F'dawn l-istudji, it-titjib klinikament rilevanti kien definit *a priori* bħala mill-anqas titjib b'4 punti fl-ADAS-Cog, bħala titjib fis-CIBIC-Plus, jew titjib b'ta' l-anqas 10 % fil-PDS.

Barra dan, definizzjoni *post-hoc* ta' reazzjoni hija mogħtija fl-istess tabella. Definizzjoni sekondarja ta' rispons kienet teħtieg titjib ta' 4 punti jew aktar fl-ADAS-Cog, li l-iskala tas-CIBIC-Plus u dik tal-PDS ma jmorrx għall-agħar. Id-doža medja attwali ta' kuljum għal dawk li wrew rispons fil-grupp ta' minn 6 mg sa 12-il mg li tikkorrispondi ma' din id-definizzjoni hija ta' 9.3 mg. Huwa importanti li wieħed jinnota li l-iskali użati f'din l-indikazzjoni jvarjaw, u li paraguni diretti tar-riżultati għal aġġenti terapewtiċi differenti mhumiex validi.

Tabella 4

	Pazjenti b'Rispons Klinikament Sinifikanti (%)				
	Intenzjoni li tittratta		L-Aħħar Osservazzjoni Trasferita 'l Quddiem		
Kejl tar-Rispons	Rivastigmine 6–12 mg N=473	Plaċebo N=472	Rivastigmine 6–12 mg N=379	Plaċebo N=444	
ADAS-Cog: titjib ta' mill-anqas 4 punti	21***	12	25***	12	
CIBIC-Plus: titjib	29***	18	32***	19	
PDS: titjib ta' mill-anqas 10 %	26***	17	30***	18	
Titjib ta' mill-anqas 4 punti fl-ADAS-Cog u li ma jiħzienux is-CIBIC-Plus u l-PDS	10*	6	12**	6	

* p<0.05, ** p<0.01, *** p<0.001

Studji kliniči f'dimensja assoċjata mal-marda ta' Parkinson

L-effikacja ta' rivastigmine f'dimensja assoċjata mal-marda ta' Parkinson intweriet fi studju centrali ta' 24-gimħa multiċentriku, double-blind, kontrollat bil-plaċebo u bil-faži ta' l-estenzjoni tiegħu ta' 24-gimħha open-label. Il-pazjenti involuti f'dan l-istudju kellhom puntegg ta' MMSE (Eżami Żgħir ta' l-Istat Mentali) ta' 10-24. L-effikacja kienet stabbilita bl-użu ta' żewġ skali indipendenti li kienu evalwati f'intervalli regolari waqt is-6 xhur perijodu ta' kura hekk kif jidher f'Tabella 5 hawn taħt: l-ADAS-Cog, kejl ta' l-gharfien, u l-miżura globali ADCS-CGIC (Studju Ko-operattiv tal-Marda ta' Alzheimer – L-impressjoni Globali tat-Tabib fuq il-Bidla).

Tabella 5

Dimenzja assoċjata mal-Marda ta' Parkinson	ADAS-Cog Rivastigmine	ADAS-Cog Plaċebo	ADCS- CGIC Rivastigmine	ADCS-CGIC Plaċebo
Popolazzjoni ITT + RDO Medja tal-linja baži ± SD Medja tal-bidla ma' 1-24 ġimħa ± SD	(n=329) 23.8 ± 10.2 2.1 ± 8.2	(n=161) 24.3 ± 10.5 -0.7 ± 7.5	(n=329) n/a 3.8 ± 1.4	(n=165) n/a 4.3 ± 1.5
Differenza fil-kura aġġustata valur-p kontra l-plaċebo		2.88 ¹ <0.001 ¹		n/a 0.007 ²
Popolazzjoni ITT - LOCF Medja tal-linja baži ± SD Medja tal-bidla ma' 1-24 ġimħa ± SD	(n=287) 24.0 ± 10.3 2.5 ± 8.4	(n=154) 24.5 ± 10.6 -0.8 ± 7.5	(n=289) n/a 3.7 ± 1.4	(n=158) n/a 4.3 ± 1.5
Differenza fil-kura aġġustata valur-p kontra l-plaċebo		3.54 ¹ <0.001 ¹		n/a <0.001 ²

¹ Ibbażat fuq ANCOVA bil-kura u l-pajjiż bhala fatturi u linja baži ADAS-Cog bhala ko-varjant.

Bidla pozittiva tindika titjib.

² Ghall-konvenjenza qed tintwera l-medja tad-dejta, l-analizi kategorika saret bit-test Elteren ITT: Intenzjoni li jingħata t-trattament; RDO: Dawk li waqfu u ġew lura; LOCF: L-aħħar osservazzjoni trasferita 'l quddiem

Għalkemm intwera effett tat-trattament fil-popolazzjoni globali kollha ta' l-istudju, id-dejta indikat li kien hemm effett tal-kura akbar meta mqabbel mal-plaċebo fis-sottogrupp ta' pazjenti b'dimenzja moderata assoċjata mal-marda ta' Parkinson. Bl-istess mod, effett tal-kura akbar deher f'dawk il-pazjenti b'alluċinazzjonijiet viżivi (ara Tabella 6).

Tabella 6

Dimenzja assoċjata mal-marda ta' Parkinson	ADAS-Cog Rivastigmine	ADAS-Cog Plaċebo	ADAS-Cog Rivastigmine	ADAS-Cog Plaċebo
	Pazjenti b'alluċinazzjonijiet viżwali		Pazjenti mingħajr alluċinazzjonijiet viżwali	
Popolazzjoni ITT + RDO Medja tal-linja baži ± SD Bidla medja ma' l-24 ġimħa ± SD	(n=107) 25.4 ± 9.9 1.0 ± 9.2	(n=60) 27.4 ± 10.4 -2.1 ± 8.3	(n=220) 23.1 ± 10.4 2.6 ± 7.6	(n=101) 22.5 ± 10.1 0.1 ± 6.9
Differenza tal-kura aġġustata valur-p kontra plaċebo		4.27 ¹ 0.002 ¹		2.09 ¹ 0.015 ¹
	Pazjenti b'dimenzja moderata (MMSE 10-17)		Pazjenti b'dimenzja ħafifa (MMSE 18-24)	
popolazzjoni ITT + RDO Medja tal-linja baži ± SD Bidla medja ma' l-24 ġimħa ± SD	(n=87) 32.6 ± 10.4 2.6 ± 9.4	(n=44) 33.7 ± 10.3 -1.8 ± 7.2	(n=237) 20.6 ± 7.9 1.9 ± 7.7	(n=115) 20.7 ± 7.9 -0.2 ± 7.5
Differenza tal-kura aġġustata valur-p kontra plaċebo		4.73 ¹ 0.002 ¹		2.14 ¹ 0.010 ¹

¹ Ibbażat fuq ANCOVA bil-kura u l-pajjiż bħala fatturi u linja baži ADAS-Cog bħala ko-varjant. Bidla pozittiva tindika titjib.

ITT: Intenżjoni li jingħata t-trattament; RDO: Dawk li waqfu u ġew lura

L-Aġenċija Ewropea għall-Mediċini irrinunzjat għall-obbligu li jiġu ppreżentati r-riżultati tal-istudji b'Rivastigmine f'kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika fil-kura tad-dimenzja ta' Alzheimer u fit-trattament tad-dimenzja f'pazjenti bil-marda idjopatika tal-Parkinson (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Rivastigmine huwa assorbit malajr u kompletament. Konċentrazzjonijiet fil-plažma l-aktar għolja jintlahqu bejn wieħed u ieħor fi żmien siegħa. Bħala konsegwenza ta' l-attività ta' rivastigmine ma l-enżima targit, iż-żieda ta' biodisponibilità hija ta' madwar darba u nofs aktar minn dik mistennija miż-żieda fid-doża. Iż-żieda assoluta fir-rata ta' biodisponibilità, wara doża ta' 3 mg, hija ta' madwar 36 %±13 %. Meta rivastigmine bħala soluzzjoni orali jingħata ma' l-ikel, l-assorbiment (t_{max}) jittardja b'74 minuta u is-C_{max} jonqos b'43 % u l-AUC jiżdied b'bejn wieħed u ieħor 9 %.

Distribuzzjoni

Rivastigmine huwa marbut b'mod dghajnejf mal-proteini fil-plažma (bejn wieħed u ieħor 40 %). Huwa jaqsam malajr il-barriera ta' bejn il-mohħ u d-demm u għandu volum apparenti ta' distribuzzjoni b'firxa ta' bejn 1.8-2.7 l/kg.

Bijotrasformazzjoni

Rivastigmine huwa metabolizzat malajr u b'mod estensiv f'metabolu *decarbamylated (half-life fil-plasma, madwar siegħa)*, l-aktar b'idrolizi mmedjata minn cholinesterase. *In vitro* din is-sustanza li tifforma fil-metabolizmu turi inibizzjoni minima għal acetylcholinesterase (<10 %).

Abbaži ta' studji *in vitro*, l-ebda interazzjoni farmakokinetika mhi mistennija ma' prodotti medicinali metabolizzati mill-iżoenzimi taċ-ċitokromi li ġejjin: CYP1A2, CYP2D6, CYP3A4/5, CYP2E1, CYP2C9, CYP2C8, CYP2C19, jew CYP2B6. Ibbażat fuq l-evidenza ta' studji fuq l-annimali, l-iżoenzimi tas-cytochrome P 450 importanti huma minimament involuti fil-metabolizmu ta' rivastigmine. Wara doża minn ġol-vina ta' 0.2 mg it-tnejħħija totali mill-plažma ta' rivastigmine kienet ta' bejn wieħed u ieħor 130 l/h, u din naqset għal 70 l/h wara doża minn ġol-vini ta' 2.7 mg.

Eliminazzjoni

Rivastigmine mhux mibdul ma jinstabx fl-awrina; it-tnejħħija renali, tas-sustanzi fformati fil-metabolizmu, hija l-mezz ewljeni ta' l-eliminazzjoni. Wara li nghata l-¹⁴C-rivastigmine, l-eliminazzjoni mill-kliewi kienet mgħaggla u kienet kważi kompleta (>90 %) fi żmien 24 siegħa. Anqas minn 1 % tad-doża mogħtija tnejħiet mill-ġisem ma' l-ippurgar. Ma jkun hemm l-ebda akkulazzjoni ta' rivastigmine jew tal-metabolu *decarbamylated* li jifforma, f'pazjenti li jbatu mill-marda ta' Alzheimer.

Analizi farmakokinetika tal-popolazzjoni wriet li l-użu tan-nikotina jżid it-tnejħħija orali ta' rivastigmine bi 23% f'pazjenti bil-marda ta' Alzheimer (n=75 persuna li jpejju u 549 persuna li ma jpejpu) wara doži orali sa 12 mg/jum ta' kapsuli ta' rivastigmine.

Popolazzjoni anzjana

Filwaqt li l-biodisponibilità ta' rivastigmine hija ogħla fl-anzjani milli fil-voluntiera żgħażagh b'saħħithom, studji fuq pazjenti li jbatu mill-marda ta' Alzheimer li kellhom bejn 50 u 92 sena ma wrew l-ebda tibdil fil-biodisponibilità bl-età.

Indeboliment hepatiku

Is- C_{max} ta' rivastigmine kien bejn wieħed u ieħor 60 % ogħla u l-AUC ta' rivastigmine kien aktar minn darbejn ogħla f'pazjenti li kellhom indeboliment hepatiku ħafif għal moderat, meta dawn kien mqabbla ma' individwi b'saħħithom.

Indeboliment renali

Is- C_{max} u l-AUC ta' rivastigmine kien aktar minn darbejn ogħla f'pazjenti li kellhom indeboliment renali moderat meta dawn kien mqabbla ma' individwi b'saħħithom; madankollu ma kien hemm l-ebda tibdil fis- C_{max} u l-AUC ta' rivastigmine f'pazjenti li kellhom indeboliment renali serju.

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

Studji tat-tossicità bid-doża ripetuta li saru fuq firien, ġrienden u klieb, urew biss effetti assoċjati ma' azzjoni farmakoloġika eż-żagħira. Ma ġiet osservata l-ebda tossicità ta' organi targit. Ma ġew milħuqa l-ebda marġini ta' sigurtà bħall-espożizzjoni fil-bniedem waqt studji fuq l-annimali minhabba s-sensittività ta' l-annimali użati.

Rivastigmine ma kienx mutageniku f'ġabru ta' testijiet standard *in vitro* u *in vivo*, ħlief f'test ta' aberrazzjoni tal-kromosomi f'limfociti umani periferali meta nghatat doża ta' 10^4 darbiet ogħla mill-esponent kliniku. It-test tal-mikronukleju *in vivo* kien negattiv. Il-metabolit ewljeni NAP226-90 ma wriex potenzjal ġenotossiku wkoll.

Ma nstabet l-ebda evidenza ta' kanċeroġeniċità fi studji fuq ġrienden u firien meta nghatat id-doża massima tollerata, għalkemm il-livell ta' rivastigmine u l-metaboli tiegħu, li kienu esposti għaliex, kienet anqas minn dawk fil-bniedem. Meta ġew imqabbla skond l-erja tas-superficje tal-ġisem, l-espożizzjoni għal rivastigmine u l-metaboli tiegħu kienet bejn wieħed u ieħor ekwivalenti għad-doo ja massima rrakkomandata ta' 12 mg kuljum; madankollu, meta mqabbla mad-doża massima fil-bniedem, livelli ta' bejn wieħed u ieħor 6 darbiet aktar kienet milħuqa fl-annimali.

Fl-annimali, rivastigmine jgħaddi mill-plaċenta u joħroġ mal-ħalib. Studji mill-ħalq fuq firien u fniekk tqal ma taw l-ebda indikazzjoni ta' potenzjal teratogeniku b'rivastigmine.

Fi studji orali b'firien irġiel u nisa, l-ebda effett avvers ta' rivastigmine ma ġie osservat fuq il-fertilità jew il-prestazzjoni riproduttiva tal-ġenerazzjoni tal-ġenituri jew il-wild tal-ġenituri.

Potenzjal ta' irritazzjoni ħafifa tal-ghajnejn/fil-mukoži ta' rivastigmine kien identifikat fi studju fuq il-fniek.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Sodium benzoate
Citric acid
Sodium citrate
Quinoline yellow WS dye E104
Ilma purifikat

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbi.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

3 snin

Rivastigmine 1 A Pharma bħala soluzzjoni orali għandha tintuża fi żmien xahar minn meta jinfetaħ il-flixkun.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C. Tagħmlux fil-friġġ jew friża.

Aħzen f'pożizzjoni wieqfa.

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

Flixkun, magħmul minn ħgieg kannella tat-tip III, b'għatu li ma jinfetaħx mit-tfal, b'tubu biex tbill, u b'tapp li jipożizzjona lilu nnifsu. Flixkun ta' 50 ml jew 120 ml. Is-soluzzjoni orali hija ppakkjata flimkien ma' siringa orali, f'kontenit u forma ta' tubu tal-plastik.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġgar iehor

L-ammont tas-soluzzjoni ordnat mit-tabib għandu jingibed mill-flixkun bis-siringa orali pprovduta.

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

1 A Pharma GmbH
Industriestraße 18
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/09/585/017
EU/1/09/585/018

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 11/12/2009

Data tal-ewwel tiġidid: 19/08/2014

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

- A. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-MANIFATTURA
RESPONSABBLI GHALL-HRUġ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID
FIS-SUQ**
- C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-
AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD
TAL-UŽU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDICINALI**

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

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

Kapsuli iebsin tal-ġelatina

Novartis Farmacéutica, S.A.
Gran Via de les Corts Catalanes, 764
08013 Barcelona
Spanja

Novartis Pharma GmbH
Roonstrasse 25
90429 Nuremberg
Il-Ġermanja

Soluzzjoni orali

Novartis Pharma GmbH
Roonstrasse 25
D-90429 Nuremberg
Il-Ġermanja

Novartis Farmacéutica, S.A.
Gran Via de les Corts Catalanes 764,
08013 Barcelona
Spanja

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

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

Prodott mediciinali li jingħata b'riċetta “ristretta” tat-tabib, riservat għall-użu f’ċerta żona speċjalizzata (ara Anness I: Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott, sezzjoni 4.2).

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

Sistema ta' farmakovigilanza

Id-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-Suq għandu jiżgura li s-sistema ta' farmakovigilanza kif inkluża f'Modulu 1.8.1 tal-Applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq tkun fis-seħħu u tiffunzjona qabel u waqt li l-prodott ikun fuq is-suq.

Rapporti perjodici aġġornati dwar is-sigurtà (PSURs)

Iċ-ċiklu tal-PSUR ta' Rivastigmine 1A Pharma huwa allinjat mal-prodott ta' kross-referenza, Exelon, sakemm mhux specifikat mod iehor.

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

Mhux applikabbi.

Pjan tal-ġestjoni tar-riskju (RMP)

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

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

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

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

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA GHALL-FOLJA TAL-ALU/PVC****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Rivastigmine 1 A Pharma 1.5 mg kapsuli ibsin

rivastigmine (bħala hydrogen tartrate)

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

Kull kapsula fiha 1.5 mg ta' rivastigmine (bħala hydrogen tartrate).

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

28 kapsula iebsa

56 kapsula iebsa

112-il kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Għandhom jinbelgħu sħaħ mingħajr ma jitfarku jew jinfethu. Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

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

1 A Pharma GmbH
Industriestraße 18
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/09/585/001
EU/1/09/585/002
EU/1/09/585/003

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Rivastigmine 1 A Pharma 1.5 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 TAL-ALU/PVC

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Rivastigmine 1 A Pharma 1.5 mg kapsuli ibsin

rivastigmine (bħala hydrogen tartrate)

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

1 A Pharma GmbH

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

It-Tnejn

It-Tlieta

L-Erbgħa

Il-Hamis

Il-Ġimgħa

Is-Sibt

Il-Hadd

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA GHALL-FOLJA TAL-ALU/PVC****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Rivastigmine 1 A Pharma 3 mg kapsuli ibsin

rivastigmine (bħala hydrogen tartrate)

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

Kull kapsula fiha 3 mg ta' rivastigmine (bħala hydrogen tartrate).

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

28 kapsula iebsa

56 kapsula iebsa

112-il kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Għandhom jinbelgħu sħaħ mingħajr ma jitfarku jew jinfethu. Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu 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**

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

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

1 A Pharma GmbH
Industriestraße 18
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/09/585/005
EU/1/09/585/006
EU/1/09/585/007

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Rivastigmine 1 A Pharma 3 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 TAL-ALU/PVC

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Rivastigmine 1 A Pharma 3 mg kapsuli ibsin

rivastigmine (bhala hydrogen tartrate)

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

1 A Pharma GmbH

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

It-Tnejn

It-Tlieta

L-Erbgħa

Il-Hamis

Il-Ġimgħa

Is-Sibt

Il-Hadd

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA GHALL-FOLJA TAL-ALU/PVC****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Rivastigmine 1 A Pharma 4.5 mg kapsuli ibsin

rivastigmine (bħala hydrogen tartrate)

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

Kull kapsula fiha 4.5 mg ta' rivastigmine (bħala hydrogen tartrate).

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

28 kapsula iebsa

56 kapsula iebsa

112-il kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Għandhom jinbelgħu sħaħ mingħajr ma jitfarku jew jinfethu. Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

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

1 A Pharma GmbH
Industriestraße 18
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/09/585/009
EU/1/09/585/010
EU/1/09/585/011

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Rivastigmine 1 A Pharma 4.5 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 TAL-ALU/PVC

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Rivastigmine 1 A Pharma 4.5 mg kapsuli ibsin

rivastigmine (bhala hydrogen tartrate)

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

1 A Pharma GmbH

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

It-Tnejn
It-Tlieta
L-Erbgħa
Il-Hamis
Il-Ġimgħa
Is-Sibt
Il-Hadd

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA GHALL-FOLJA TAL-ALU/PVC****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Rivastigmine 1 A Pharma 6 mg kapsuli ibsin

rivastigmine (bħala hydrogen tartrate)

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

Kull kapsula fiha 6 mg ta' rivastigmine (bħala hydrogen tartrate).

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

28 kapsula iebsa

56 kapsula iebsa

112-il kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Għandhom jinbelgħu sħaħ mingħajr ma jitfarku jew jinfethu. Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu 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**

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

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

1 A Pharma GmbH
Industriestraße 18
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/09/585/013
EU/1/09/585/014
EU/1/09/585/015

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Rivastigmine 1 A Pharma 6 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 TAL-ALU/PVC

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Rivastigmine 1 A Pharma 6 mg kapsuli ibsin

rivastigmine (bhala hydrogen tartrate)

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

1 A Pharma GmbH

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

It-Tnejn

It-Tlieta

L-Erbgħa

Il-Hamis

Il-Ġimgħa

Is-Sibt

Il-Hadd

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA U L-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

**KARTUNA GHALL-FLIXKUN TAL-HDPE
TIKKETTA GHALL-FLIXKUN TAL-HDPE**

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Rivastigmine 1 A Pharma 2 mg/ml soluzzjoni orali

rivastigmine (bħala hydrogen tartrate)

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

Kull ml fih 2 mg ta' rivastigmine (bħala hydrogen tartrate).

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Fih sodium benzoate (E 211). Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTKA U KONTENUT

50 ml ta' soluzzjoni orali

120 ml ta' soluzzjoni orali

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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

Użu orali.

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

Għandu jinbela shiħ mingħajr ma jingidem jew jinfetaħ.

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

Wara li jinfetah: xahar

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C. Tagħmlux fil-friġġ jew friża. Aħżeen f'pożizzjoni wieqfa.

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

1 A Pharma GmbH
Industriestraße 18
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

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

EU/1/09/585/017
EU/1/09/585/018

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Għall-kaxxa tal-kartun biss:
Rivastigmine 1 A Pharma 2 mg/ml

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Għall-kaxxa tal-kartun biss:

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

Għall-kaxxa tal-kartun biss:

PC
SN
NN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni ghall-pazjent

**Rivastigmine 1 A Pharma 1.5 mg kapsuli ibsin
Rivastigmine 1 A Pharma 3 mg kapsuli ibsin
Rivastigmine 1 A Pharma 4.5 mg kapsuli ibsin
Rivastigmine 1 A Pharma 6 mg kapsuli ibsin
rivastigmine**

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

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

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu Rivastigmine 1 A Pharma u għalxiex jintuża

Is-sustanza attiva ta' Rivastigmine 1 A Pharma hija rivastigmine.

Rivastigmine jagħmel parti minn klassi ta' sustanzi li jissejħu impedituri ta' cholinesterase.

F'pazjenti b'dimenzja tal-Alzheimer jew dimenzja dovuta għall-marda tal-Parkinson, certi ċelloli tan-nervituri fil-moħħ imtu, u dan iwassal għal livelli baxxi ħafna tan-newrotrasmettura acetylcholine (sustanza li tippermetti li-ċċelloli tan-nervituri sabiex jikkomunikaw ma' xulxin). Rivastigmine jaħdem billi jimblokka l-enzimi li jkissru acetylcholine: acetylcholinesterase u butyrylcholinesterase. Billi jimblokka lil dawn l-enzimi, Rivastigmine 1 A Pharma jippermetti li l-livelli ta' acetylcholine fil-moħħ jiżdiedu, u dan jgħin biex inaqqa is-sintomi tal-marda tal-Alzheimer u dimenzja assoċjata mal-marda tal-Parkinson.

Rivastigmine 1A Pharma jintuża għall-kura ta' pazjenti adulti b'dimenzja tal-Alzheimer ħafifa għal moderatament severa, disturb progressiv tal-moħħ li gradwalment jaffettwa lill-memorja, l-abilità intellettuali u l-imġiba. Il-kapsuli u s-soluzzjoni orali jistgħu jintużaw ukoll għall-kura tad-dimenzja f'pazjenti adulti bil-marda tal-Parkinson.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Rivastigmine 1 A Pharma

Tiħux Rivastigmine 1 A Pharma

- jekk inti allerġiku għal rivastigmine (is-sustanza attiva ta' Rivastigmine 1 A Pharma) jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).
- jekk kellek reazzjoni preċedenti fuq il-ġilda suġġestiva ta' dermatite minħabba kuntatt allerġiku ma' rivastigmine.

Jekk dan jgħodd għalik, għid lit-tabib u teħux Rivastigmine 1 A Pharma.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tieħu Rivastigmine 1 A Pharma

- jekk int għandek, jew qatt kellek taħbit tal-qalb irregolari jew bil-mod.
- jekk int għandek, jew qatt kellek ulċera attiva fl-istonku.
- jekk int għandek, jew qatt kellek diffikultajiet biex tagħmel l-awrina.
- jekk int għandek, jew qatt kellek aċċessjonijiet.
- jekk int għandek, jew qatt kellek ażżma jew mard serju tan-nifs
- jekk int għandek, jew qatt kellek funzjoni indebolita tal-kliewi.
- jekk int għandek, jew qatt kellek funzjoni indebolita tal-fwied.
- jekk tbat minn tregħid.
- jekk għandek piż-tal-ġisem baxx.
- jekk għandek reazzjonijiet gastro-intestinali bħal thossok imqalla' (dardir), thossok ma tiflaħx (rimettar) u dijarra. Tista' tispicċa deidradat (titlef ħafna ilma) jekk ir-rimettar jew id-diarrea jidmu ħafna għaddejjin.

Jekk xi waħda minn dawn tapplika għalik, it-tabib tiegħek jista' jkollu bżonn josservak aktar mill-qrib waqt li tkun qed tieħu din il-mediċina.

Jekk ma tkunx ħadt Rivastigmine 1 A Pharma għal aktar minn tlett ijiem, tiħux id-doża li jmiss qabel ma titkellem mat-tabib tiegħek.

Tfal u adolexxenti

Ma hemm ebda użu relevanti ta' Rivastigmine 1 A Pharma fil-popolazzjoni pedjatrika fil-kura tal-marda tal-Alzheimer.

Mediċini oħra u Rivastigmine 1 A Pharma

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, ħadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċini oħra.

Rivastigmine 1 A Pharma m'għandux jingħata fl-istess hin li jkunu qed jittieħdu mediċini oħra jnejha b'effetti simili għal Rivastigmine 1 A Pharma. Rivastigmine 1 A Pharma jista' jtellef mill-ħidma ta' mediċini antikolinergiċi (mediċini użati biex isserrhu minn uġiġi tal-istonku jew spażmi, biex jikkuraw il-marda tal-Parkinson jew biex jevitaw dardir waqt l-ivvjaġġar).

Rivastigmine 1 A Pharma m'għandux jingħata fl-istess hin ma' metoclopramide (mediċina li tintuża biex ittaffu jew tipprevjeni d-dardir u r-rimettar). Li tieħu ż-żewġ mediċini flimkien jista' jikkawża problemi bħal ebusija fir-riglejn/dirghajn u roghħda fl-idejn.

Jekk ikollok bżonn ta' operazzjoni waqt li tkun qed tieħu Rivastigmine 1 A Pharma, għid lit-tabib qabel ma tingħata l-anestetiku, peress li Rivastigmine 1 A Pharma jista' ježaġera l-effetti ta' xi rilassanti tal-muskoli li jingħataw waqt l-anesteżja.

Għandu jkun hemm kawtela meta Rivastigmine 1 A Pharma jittieħed flimkien ma' imblokkaturi beta oħra jnejha (mediċini bħal atenol li jintużaw għal kura ta' pressjoni għolja, angina u kundizzjonijiet oħra tal-qalb). Li tieħu ż-żewġ mediċini flimkien jista' jikkawża problemi bħal tnaqqis fir-rata ta' taħbit tal-qalb (bradikardija) li jwassal għal hass hażin jew telf ta' koxjenza.

Tqala, treddiġ u fertilità

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

Jekk inti tqila, il-benefiċċju ta' li tuża Rivastigmine 1 A Pharma għandu jiġi vvalutat kontra l-effetti possibbi fuq il-wild mhux imwieleq tiegħek. Rivastigmine 1 A Pharma ma għandux jintuża matul tqala sakemm dan ma jkunx meħtieġ b'mod ċar.

M'għandekx tredda' matul kura b'Rivastigmine 1 A Pharma.

Sewqan u thaddim ta' magni

It-tabib tiegħek sejjer jgħidlek jekk il-marda tiegħek tippermettilekx li ssuq vetturi u li tuża makkinarju b'mod sikur. Rivastigmien 1 A Pharma jista' jikkäġuna sturdament u jraqdek, l-aktar fil-bidu tal-kura jew meta tkun qed iżżejj id-doża. Jekk thossok sturdut/a jew bin-nġħas, thaddimx u tużax makkinarju u ma għandekx twettaq kompiti li jeħtieg l-attenzjoni tiegħek.

3. Kif għandek tieħu Rivastigmien 1 A Pharma

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

Kif tibda l-kura

It-tabib tiegħek jgħidlek x'doża ta' Rivastigmien 1 A Pharma għandek tieħu.

- Il-kura s-soltu tibda b'doża baxxa.
- It-tabib tiegħek iżidilek bil-mod il-mod id-doża tiegħek skont kif tirrispondi għat-trattament.
- L-ogħla doża li tista' tittieħed hi ta' 6 mg darbtejn kuljum.

It-tabib tiegħek jiċċekkja regolarment jekk il-mediċina hijiex qed taħdem fuqek. It-tabib tiegħek sejjer jimmonitorja l-piż tiegħek waqt li inti tkun qed tieħu din il-mediċina.

Jekk ma tkunx ħad Rivastigmien 1 A Pharma għal aktar minn tlett ijiem, tiħux id-doża li jmiss qabel ma titkellem mat-tabib tiegħek.

Meta tieħu din il-mediċina

- Għid lil min ikun qed jikkurak li qed tieħu Rivastigmien 1 A Pharma.
- Biex tikseb beneficiju mill-mediċina għandek teħodha kuljum.
- Hu Rivastigmien 1 A Pharma darbtejn kuljum filgħodu u filgħaxija mal-ikel.
- Ibla' l-kapsuli shaħħ ma' xarba.
- M'għandekxifta jew tfarrak il-kapsuli.

Jekk tieħu Rivastigmien 1 A Pharma aktar milli suppost

Jekk bi żball tieħu aktar Rivastigmien 1 A Pharma milli jmissek, avża lit-tabib tiegħek. Jista' jkun li jkollok bżonn kura medika. Xi wħud li bi żball ħadu wisq Rivastigmien 1 A Pharma hassewhom imqallagħin (dardir), ma jifilħux (irremettew), dijarea, pressjoni għolja u allučinazzjonijiet. Il-qalb tista' tibda thabbat bil-mod u jista' wkoll itik ġassha.

Jekk tinsa tieħu Rivastigmien 1 A Pharma

Jekk tinsa tieħu d-doża tiegħek ta' Rivastigmien 1 A Pharma, stenna u ħu d-doża li jkun imiss fil-ħin normali. M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal kull 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 possibbi

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

Jista' jkollok effetti oħra aktar spissi meta tibda l-mediċina jew meta d-doża tiegħek tiżid. Normalment, l-effetti l-oħra jmorru bil-mod hekk kif ġismek jibda jidra l-mediċina.

Komuni hafna (jista' jaffettwa aktar minn pazjent wieħed minn kull 10)

- Sturdament
- Nuqqas ta' aptit
- Problemi fl-istonku fosthom thossox imqalla' (dardir) jew ma tiflaħx (rimettar), dijarea

Komuni (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 10)

- Anzjetà
- Gharaq
- Uġiġħ ta' ras
- Hruq ta' stonku
- Telf ta' piż
- Uġiġħ fl-istonku
- Thossox agħitat
- Thossox għajjen u dghajnejf
- Thossox ma tiflaħx b'mod ġenerali
- Tregħid jew ħossok imħawwad
- Tnaqqis fl-aplit
- Hmar il-lejl

Mhux komuni (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 100)

- Dipressjoni
- Diffikultà biex torqod
- Mejt jew waqgħat aċċidentalji
- Tibdil fit-testijiet li juru kemm qed jaħdem sew il-fwied

Rari (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 1,000)

- Uġiġħ fis-sider
- Raxx, ħakk
- Aċċessjonijiet
- Ulċeri fl-istonku tiegħek jew f'imsarnek

Rari hafna (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 10,000)

- Pressjoni għolja
- Infezzjoni fil-passaġġ tal-awrina
- Tara affarrijiet li mhumiex hemm (alluċinazzjonijiet)
- Problemi bit-taħbit tal-qalb bħal taħbit tal-qalb mgħaggel jew bil-mod
- Demm fil-gotta – jidher bħala demm mal-ippurgar jew meta tirremmetti
- Infjammazzjoni tal-frixa – is-sinjalji jinkludu uġiġħ serju fil-parti ta' fuq tal-istonku, spiss b'sensazzjoni ta' dardir (nawseja) jew tqalligh (rimettar)
- Is-sintomi tal-marda ta' Parkinson jaggravaw jew ikollok sintomi simili – eżempju ebusija tal-muskoli, tbatija biex tiċċaqlaq

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- Thossox imqalla' b'mod qawwi (rimettar) li jista' jikkawża tiċcrit tat-tubu li jgħaqqaqad ħalqek mal-istonku tiegħek (esofagu)
- Dehidrazzjoni (titlef ħafna ilma)
- Disturbi fil-fwied (ġilda safra, l-abjad tal-ġħajnejn jisfar, awrina skura b'mod mhux normali jew dardir bla ma taf ġħala, rimettar, għejja u nuqqas ta' aptit)
- Aggressjoni, thossox bla kwiet
- Taħbit tal-qalb irregolari

Pazjenti b'dimenzja u l-marda tal-Parkinson

Dawn il-pazjenti jkollhom effetti sekondarji aktar spiss. Dawn ikollhom ukoll xi effetti sekondarji oħrajn:

Komuni hafna (jista' jaffettwa sa pazjent wieħed minn kull 10)

- Tregħid
- Sturdament

- Taqa' b'mod aċċidentalni

Komuni (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 10)

- Ansjetà
- Irrikwitezza
- Taħbit tal-qalb bil-mod u bl-għażġla
- Diffikultà fl-irqad
- Wisq riq u deidazzjoni
- Movimenti bil-mod mhux tas-soltu jew movimenti li ma jistgħux jikkontrollawhom
- Is-sintomi tal-marda ta' Parkinson jaggravaw jew ikollok sintomi simili – eżempju ebusija tal-muskoli, tbatija biex tiċċaqlaq u muskoli dgħajfin

Mhux komuni (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 100)

- Taħbit tal-qalb irregolari u kontroll batut tal-movimenti

Effetti sekondarji oħrajn li dehru bil-garži li jipprovdu medicina li tgħaddi minn ġol-ġilda u li jistgħu jseħħu bil-kapsuli l-iebsa:

Komuni (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 10)

- Deni
- Konfużjoni qawwija
- Inkontinenza tal-awrina (inabilità biex iżżomm awrina adegwata)

Mhux komuni (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 100)

- Attività eċċessiva (livell għoli ta' attività, irrekitezza)

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

Reazzjoni allerġika fejn tintuża r-roqgħa, bħal infafet jew infjammazzjoni tal-ġilda.

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib tiegħek ghaliex jista' jkollok bżonn ta' ghajnuna medika.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħżeen Rivastigmien 1 A Pharma

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

Tużax Rivastigmien 1 A Pharma wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-folja, il-flixkun u l-kartuna wara "JIS". Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

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

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Rivastigmine 1 A Pharma

- Is-sustanza attiva hi rivastigmine.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma hypromellose, magnesium stearate, microcrystalline cellulose, colloidal anhydrous silica, gelatin, yellow iron oxide (E172), red iron oxide (E172), titanium dioxide (E171) u shellac.

Kull kapsula Rivastigmine 1 A Pharma ta' 1.5 mg fiha 1.5 mg rivastigmine.

Kull kapsula Rivastigmine 1 A Pharma ta' 3 mg fiha 3 mg rivastigmine.

Kull kapsula Rivastigmine 1 A Pharma ta' 4.5 mg fiha 4.5 mg rivastigmine.

Kull kapsula Rivastigmine 1 A Pharma ta' 6 mg fiha 6 mg rivastigmine.

Kif jidher Rivastigmine 1 A Pharma u l-kontenut tal-pakkett

- Rivastigmine 1 A Pharma 1.5 mg kapsuli iebsin, li fihom trab offwajt jagħti ħarira fl-isfar, għandhom għatu isfar u kappa safra, b'timbru ahmar "RIVASTIGMINE 1 A Pharma 1,5 mg" fuq il-kappa.
- Rivastigmine 1 A Pharma 3 mg kapsuli iebsin, li fihom trab offwajt jagħti ħarira fl-isfar, għandhom għatu oranġjo u kappa oranġjo, b'timbru ahmar "RIVASTIGMINE 1 A Pharma 3 mg" fuq il-kappa.
- Rivastigmine 1 A Pharma 4.5 mg kapsuli iebsin, li fihom trab offwajt jagħti ħarira fl-isfar, għandhom għatu ahmar u kappa ħamra, b'timbru ahmar "RIVASTIGMINE 1 A Pharma 4,5 mg" fuq il-kappa.
- Rivastigmine 1 A Pharma 6 mg kapsuli iebsin, li fihom trab offwajt jagħti ħarira fl-isfar, għandhom għatu ahmar u kappa oranġjo, b'timbru ahmar "RIVASTIGMINE 1 A Pharma 6 mg" fuq il-kappa.

Ippakkjati f'folji li jiġu fi'tliet daqsijiet tal-pakkett differenti (28, 56 jew 112-il kapsula), iżda jista' jkun li dawn ma ssibhomx f'pajjiżek.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

1 A Pharma GmbH

Industriestraße 18

83607 Holzkirchen

Il-Ġermanja

Manifattur

Novartis Farmacéutica, S.A.

Gran Via de les Corts Catalanes, 764

08013 Barcelona

Spanja

Novartis Pharma GmbH

Roonstrasse 25

90429 Nuremberg

Il-Ġermanja

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

België/Belgique/Belgien

Sandoz N.V.

Telecom Gardens, Mediaalaan 40

B-1800 Vilvoorde

Tél/Tel: + 32 (0)2 722 97 97

Luxembourg/Luxemburg

Sandoz N.V.

Telecom Gardens, Mediaalaan 40

B-1800 Vilvoorde

Tél/Tel: + 32 (0)2 722 97 97

Tel: +49 8024 908-3030

E-mail: medwiss@1apharma.com

България

България
Сандоз България КЧТ
Tel.: + 359 2 970 47 47
regaffairs.bg@sandoz.com

Magyarország

Sandoz Hungária Kft.
Bartók Béla út 43-47
H-1114 Budapest
Tel.: + 36 1 430 2890
E-mail: info.hungary@sandoz.com

Česká republika

Sandoz s.r.o.
Na Pankráci 1724/129
CZ-14000 Praha 4 - Nusle
E-mail: office.cz@sandoz.com
Tel: +420 225 775 111

Malta

Sandoz Pharmaceuticals d.d.
Tel: +35699644126

Danmark

Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 København S
Danmark
Tlf: + 45 6395 1000
info.danmark@sandoz.com

Nederland

Sandoz B.V.
Veluwezoom 22
NL-1327 AH Almere
Tel: + 31 36 5241600
E-mail: info.sandoz-nl@sandoz.com

Deutschland

Hexal AG
Industriestraße 25
D-83607 Holzkirchen
Tel: + 49 8024 908 0
E-mail: service@hexal.com

Norge

Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 København S
Danmark
Tlf: + 45 6395 1000
E-mail: info.danmark@sandoz.com

Eesti

Sandoz d.d. Eesti filiaal
Pärnu mnt 105
EE-11312 Tallinn
Tel: +372 6652400

Österreich

Hexal GmbH
Jakov-Lind-Straße 5, Top 3.05
A-1020 Wien
Austria
Tel: +43 (0)1 480 56 03

Ελλάδα

Novartis (Hellas) A.E.B.E.
Τηλ: +30 210 281 17 12

Polska

Sandoz Polska Sp.z o.o.
ul. Domaniewska 50 C
PL-02-672 Warszawa
Tel: + 48 22 549 15 00

España

Sandoz Farmacéutica, S.A
Centro Empresarial Parque Norte
Edificio Roble
C/ Serrano Galvache Nº 56
28033 Madrid
Tel: +34 900 456 856

Portugal

Sandoz Farmacêutica Lda.
Avenida Professor Doutor Cavaco Silva, n.º 10E
Taguspark
2740-255 Porto Salvo
Portugal
Tel: +351 211 964 000

France

Sandoz SAS
49, avenue Georges Pompidou
F-92593 Levallois-Perret Cedex
Tél: + 33 1 4964 4800

România

Sandoz S.R.L.
Str. Livezeni nr. 7A,
Târgu Mureş, 540472
România

Phone: +40 21 310 44 30

Ireland

Rowex Ltd.
Newtown
IE-Bantry Co. Cork
P75 V009
Tel: +353 27 50077

Ísland

Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 Kaupmannahöfn
Danmörk
Tlf: + 45 6369 1000
info.danmark@sandoz.com

Italia

Sandoz S.p.a
Largo Umberto Boccioni 1
I-21040 Origgio (VA)
Tel: + 39 02 96541

Κύπρος

Π.Τ.Χατζηεωργίου εταιρεία Ltd
Γιλντίζ31-3042 Λεμεσός
Τηλέφωνο: 00357 25372425
Φαξ: 00357 25376400
e-mail: hapanicos@cytanet.com.cy

Latvija

Sandoz d.d. Latvia filiāle
K.Valdemāra Str. 33 – 29
LV-1010 Riga
Tel: + 371 67892006

Lietuva

Sandoz Pharmaceuticals d.d., Branch Office
Lithuania
Seimyniskiu Str. 3A
LT-09312 Vilnius
Tel: + 370 5 2636037

Slovenija

Lek Pharmaceuticals d.d.
Verovškova 57
SI-1526 Ljubljana
Tel: + 386 1 5802111
E-mail: info.lek@sandoz.com

Slovenská republika

Sandoz d.d. - organizačná zložka
Žižkova 22B
SK-811 02 Bratislava
Tel: +421 2 48 200 600

Suomi/Finland

Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 Kööpenhamina S/Köpenhamn S
Danmark
Tel: + 45 6395 1000
info.suomi@sandoz.com

Sverige

Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 Köpenhamn S
E-mail: info.sverige@sandoz.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Sandoz GmbH
Biochemiestr. 10
A-6250 Kundl
Tel: +43 5338 2000

Hrvatska

Sandoz d.o.o.
Maksimirска 120
10 000 Zagreb
Tel: +38512353111
E-mail: upit.croatia@sandoz.com

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahhar f'

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

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni ghall-pazjent

Rivastigmine 1 A Pharma 2 mg/ml soluzzjoni orali rivastigmine

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

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina giet 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-ispiżjar tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu Rivastigmine 1 A Pharma u għalxiex jintuża

Is-sustanza attiva ta' Rivastigmine 1 A Pharma hija rivastigmine.

Rivastigmine jagħmel parti minn klassi ta' sustanzi li jissejħu impedituri ta' cholinesterase.

F'pazjenti b'dimenzja tal-Alzheimer jew dimenzja dovuta għall-marda tal-Parkinson, certi ċelloli tan-nervituri fil-moħħ imtu, u dan iwassal għal livelli baxxi ħafna tan-newrotrasmetitt acetylcholine (sustanza li tippermetti li-ċċelloli tan-nervituri sabiex jikkomunikaw ma' xulxin). Rivastigmine jaħdem billi jimbllokka l-enzimi li jkissru acetylcholine: acetylcholinesterase u butyrylcholinesterase. Billi jimbllokka lil dawn l-enzimi, Rivastigmine 1 A Pharma jippermetti li l-livelli ta' acetylcholine fil-moħħ jiżdiedu, u dan jgħin biex inaqqas is-sintomi tal-marda tal-Alzheimer u dimenzja assoċjata mal-marda tal-Parkinson.

Rivastigmine 1A Pharma jintuża għall-kura ta' pazjenti adulti b'dimenzja tal-Alzheimer ħafifa għal moderatament severa, disturb progressiv tal-moħħ li gradwalment jaffettwa lill-memorja, l-abilità intellettwali u l-imġiba. Il-kapsuli u s-soluzzjoni orali jistgħu jintużaw ukoll għall-kura tad-dimenzja f'pazjenti adulti bil-marda tal-Parkinson.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Rivastigmine 1 A Pharma

Tidux Rivastigmine 1 A Pharma

- jekk inti allergiku għal rivastigmine (is-sustanza attiva ta' Rivastigmine 1 A Pharma) jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).
- jekk kellek reazzjoni precedenti fuq il-ġilda suġġestiva ta' dermatite minħabba kuntatt allergiku ma' rivastigmine.

Jekk dan jgħodd għalik, għid lit-tabib u teħux Rivastigmine 1 A Pharma.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tieħu Rivastigmine 1 A Pharma

- jekk int għandek, jew qatt kellek taħbit tal-qalb irregolari jew bil-mod.jekk int għandek, jew qatt kellek ulċera attiva fl-istonku.
- jekk int għandek, jew qatt kellek diffikultajiet biex tagħmel l-awrina.
- jekk int għandek, jew qatt kellek aċċessjonijiet.
- jekk int għandek, jew qatt kellek ażżma jew mard serju tan-nifs
- jekk int għandek, jew qatt kellek funzjoni indebolita tal-kliewi.
- jekk int għandek, jew qatt kellek funzjoni indebolita tal-fwied.
- jekk tbat minn tregħid.
- jekk għandek piż tal-ġisem baxx.
- jekk għandek reazzjonijiet gastro-intestinali bħal thossox imqalla' (dardir), thossox ma tiflahx (rimettar) u dijarra. Tista' tispicċċa deidradat (titlef ħafna ilma) jekk ir-rimettar jew id-diarrea jidu ħafna għaddejjin.

Jekk xi waħda minn dawn tapplika għalik, it-tabib tiegħek jista' jkollu bżonn josservak aktar mill-qrib waqt li tkun qed tieħu din il-medicina.

Jekk ma tkunx ġad Rivastigmine 1 A Pharma għal aktar minn tlett ijiem, tiħux id-doża li jmiss qabel ma titkellem mat-tabib tiegħek.

Tfal u adolexxenti

Ma hemm ebda użu relevanti ta' Rivastigmine 1 A Pharma fil-popolazzjoni pedjatrika fil-kura tal-marda tal-Alzheimer.

Mediċini oħra u Rivastigmine 1 A Pharma

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, ġad Rivastigmine 1 A Pharma jista' tieħu xi mediċini oħra.

Rivastigmine 1 A Pharma m'għandux jingħata fl-istess hin li jkunu qed jittieħdu mediċini oħra jnejha b'effetti simili għal Rivastigmine 1 A Pharma. Rivastigmine 1 A Pharma jista' jtellef mill-ħidma ta' mediċini antikolinergiċi (mediċini użati biex isserrhu minn uġiġi tal-istonku jew spażmi, biex jikkuraw il-marda tal-Parkinson jew biex jevitaw dardir waqt l-ivvjaġġar).

Rivastigmine 1 A Pharma m'għandux jingħata fl-istess hin ma' metoclopramide (mediċina li tintuża biex ittaffu jew tipprevjeni d-dardir u r-rimettar). Li tieħu ż-żewġ mediċini flimkien jista' jikkawża problemi bħal ebusija fir-riglejn/dirghajn u roghħda fl-idejn.

Jekk ikollok bżonn ta' operazzjoni waqt li tkun qed tieħu Rivastigmine 1 A Pharma, għid lit-tabib qabel ma tingħata l-anestetiku, peress li Rivastigmine 1 A Pharma jista' ježaġera l-effetti ta' xi rilassanti tal-muskoli li jingħataw waqt l-anesteżja.

Għandu jkun hemm kawtela meta Rivastigmine 1 A Pharma jittieħed flimkien ma' imblokkaturi beta oħra jnejha (mediċini bħal atenol li jintużaw għal kura ta' pressjoni għolja, angina u kundizzjonijiet oħra tal-qalb). Li tieħu ż-żewġ mediċini flimkien jista' jikkawża problemi bħal tnaqqis fir-rata ta' taħbit tal-qalb (bradikardija) li jwassal għal hass hażin jew telf ta' koxjenza.

Tqala, treddiġ u fertilità

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

Jekk inti tqila, il-benefiċċji li tuża Rivastigmine 1 A Pharma għandu jiġi vvalutat kontra l-effetti possibbli fuq il-wild mhux imwieled tiegħek. Rivastigmine 1 A Pharma ma għandux jintuża matul tqala sakemm dan ma jkunx meħtieġ b'mod ċar.

M'għandekx tredda' matul kura b'Rivastigmine 1 A Pharma.

Sewqan u thaddim ta' magni

It-tabib tiegħek sejjer jgħidlek jekk il-marda tiegħek tippermettilekx li ssuq vetturi u li tuża makkinarju b'mod sikur. Rivastigmine 1 A Pharma jista' jikkäġuna sturdament u jraqdek, l-aktar fil-bidu tal-kura jew meta tkun qed iżżejj id-doża. Jekk thossox sturdut/a jew bin-nghas, thaddimx u tużax makkinarju u ma għandekx twettaq kompiti li jeħtiegu l-attenzjoni tiegħek.

Rivastigmine 1 A Pharma fih benzoate salt u sodium

Din il-mediċina fiha 1 mg sodium benzoate f'kull ml ta' soluzzjoni orali.

Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull ml ta' soluzzjoni orali, jiġifieri essenzjalment 'hielsa mis-sodium'.

3. Kif għandek tieħu Rivastigmine 1 A Pharma

Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir eż-żarr tat-tiegħek. Iċċekkja mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikkollok xi dubju.

Kif tibda l-kura

It-tabib tiegħek jgħidlek x'doża ta' Rivastigmine 1 A Pharma għandek tieħu.

- Normalment, il-kura tibda b'doża baxxa.
- It-tabib tiegħek iżidlek bil-mod il-mod id-doża tiegħek skont kif tirrispondi għat-trattament.
- L-ogħla doża li għandha tittieħed hija ta' 6 mg (li tikkorrispondi għal 3 ml) darbejn kuljum.

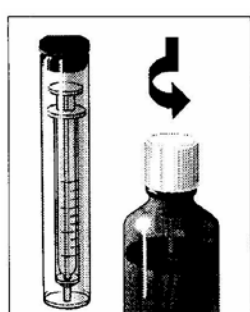
It-tabib tiegħek jiċċekkja regolarment jekk il-mediċina hijiex qed taħdem fuqek. It-tabib tiegħek sejjer jimmonitorja l-piż tiegħek waqt li inti tkun qed tieħu din il-mediċina.

Jekk ma ġadtx Rivastigmine 1 A Pharma għal aktar minn tlett ijiem, tiħux id-doża li jmiss qabel ma titkellem mat-tabib tiegħek.

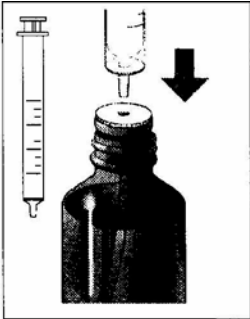
Meta tieħu din il-mediċina

- Ghid lil min ikun qed jikkurak li qed tieħu Rivastigmine 1 A Pharma.
- Biex tikseb beneficiċju mill-mediċina għandek teħodha kuljum.
- Hu Rivastigmine 1 A Pharma darbejn kuljum filgħaxi ja mal-ikel.

Kif tuża din il-mediċina



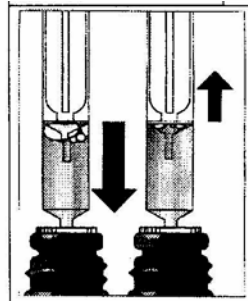
1. Hejji l-flixxun u s-siringa
 - Ohrog is-siringa mill-kontenitru protettiv.
 - Biex tiftah il-flixxun, aghħfas it-tapp protettiv 'l isfel u dawru.



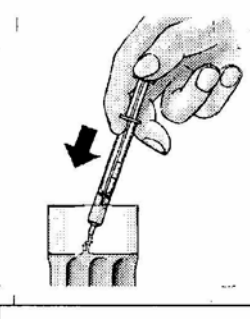
2. Kif twaħħal is-siringa mal-flixkun
 - Dahħal iż-żennuna tas-siringa fit-toqba li hemm fit-tapp l-abjad tal-lastku.



3. Kif timla s-siringa
 - Iġbed il-planger 'il fuq sakemm tasal sal-linja t-tajba skont id-doża li rrakkomandalek it-tabib tiegħek.



4. Kif tneħħi l-bziežaq
 - Oqgħod tella' u niżżejj il-planger għal fit waqtiet sabiex teħles mill-bziežaq il-kbar.
 - Mhx importanti jekk jibqgħu xi bziežaq żgħar u wara kollox mhux se jaffettaw id-doża tiegħek.
 - Iċċekkja li d-doża għadha xorta tajba.
 - Wara, oħrog is-siringa mill-flixkun



5. Kif tieħu l-mediċina tiegħek
 - Ibla' l-mediċina tiegħek direttament mis-siringa.
 - Tista' wkoll thallat il-mediċina tiegħek mal-ilma f'tazza żgħira. Hawwad it-taħlita u ixrobha.



6. Wara li tuża s-siringa
 - Imsah fuq barra tas-siringa b'biċċa nadifa.
 - Wara, erfa' s-siringa lura fil-kontenitur protettiv.
 - Erġa' poġġi t-tapp protettiv fuq il-flixkun u agħlqu.

Jekk tieħu Rivastigmine 1 A Pharma aktar milli suppost

Jekk bi żball tieħu aktar Rivastigmine 1 A Pharma milli jmissek, avża lit-tabib tiegħek. Jista' jkun li jkollok bżonn kura medika. Xi wħud li bi żball hadu wisq Rivastigmine 1 A Pharma hassewhom imqallagħin (dardir),

ma jifilħux (irremettew), dijarea, pressjoni għolja u alluċinazzjonijiet. Il-qalb tista' tibda tkabbat bil-mod u jista' wkoll itik ħass hażin.

Jekk tinsa tieħu Rivastigmine 1 A Pharma

Jekk tinsa tieħu d-doża tiegħek ta' Rivastigmine 1 A Pharma, stenna u ħu d-doża li jkun imiss fil-ħin normali. M'għandek tieħu doża doppja biex tpatti għal kull 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 possibbi

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

Jista' jkollok effetti oħra aktar spissi meta tibda l-mediċina jew meta d-doża tiegħek tiżdied. Normalment, l-effetti l-oħra jmorru bil-mod hekk kif ġismek jidra l-mediċina.

Komuni hafna (jista' jaffettwa aktar minn pazjent wieħed minn kull 10)

- Sturdament
- Nuqqas ta' aptit
- Problemi fl-istonku fosthom thossock imqalla' (dardir) jew ma tiflaħx (rimettar), dijarea

Komuni (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 10)

- Anzjetà
- Ĝħaraq
- Uġiġħ ta' ras
- Hruq ta' stonku
- Telf ta' piż
- Uġiġħ fl-istonku
- Thossock agħitat
- Thossock ghajjen u dghajjef
- Thossock ma tiflaħx b'mod ġenerali
- Tregħid jew ħossok imħawwad
- Tnaqqis fl-apptit
- Hħmar il-lejl

Mħux komuni (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 100)

- Dipressjoni
- Diffikultà biex torqod
- Mejt jew waqgħat aċċidentalni
- Tibdil fit-testijiet li juru kemm qed jaħdem sew il-fwied

Rari (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 1,000)

- Uġiġħ fis-sider
- Raxx, ħakk
- Aċċesjonijiet
- Ulċeri fl-istonku tiegħek jew f'imsarnek

Rari hafna (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 10,000)

- Pressjoni għolja
- Infezzjoni fil-passaġġ tal-awrina
- Tara affarrijiet li mhumiex hemm (alluċinazzjonijiet)
- Problemi bit-taħbit tal-qalb bħal taħbit tal-qalb mgħaqġġel jew bil-mod
- Demm fil-gotta – jidher bhala demm mal-ippurgar jew meta tirremmetti
- Infjammazzjoni tal-frixa – is-sinjalji jinkludu uġiġħ serju fil-parti ta' fuq tal-istonku, spiss b'sensazzjoni ta' dardir (nawseja) jew tqalligh (rimettar)

- Is-sintomi tal-marda ta' Parkinson jaggravaw jew ikollok sintomi simili – eżempju ebusija tal-muskoli, tbatija biex tiċċaqlaq

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- Thossox imqalla' b'mod qawwi (rimettar) li jista' jikkawża tiċcrit tat-tubu li jgħaqqa halqek mal-istonku tiegħek (esofagu)
- Dehidrazzjoni (titlef hafna ilma)
- Disturbi fil-fwied (ġilda safra, l-abjad tal-ghajnejn jisfar, awrina skura b'mod mhux normali jew dardir bla ma taf ġħala, rimettar, għejja u nuqqas ta' aptit)
- Aggressjoni, thossox bla kwiet
- Taħbit tal-qalb irregolari

Pazjenti b'dimenzja u l-marda tal-Parkinson

Dawn il-pazjenti jkollhom effetti sekondarji aktar spiss. Dawn ikollhom ukoll xi effetti sekondarji oħrajn:

Komuni hafna (jista' jaffettwa sa pazjent wieħed minn kull 10)

- Tregħid
- Sturdament
- Taqa' b'mod aċċidentalni

Komuni (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 10)

- Ansjetà
- Irrikwitezza
- T aħbit tal-qalb bil-mod u bl-ġhaġġla
- Diffikultà fl-irqad
- Wisq riq u deidrazzjoni
- Movimenti bil-mod mhux tas-soltu jew movimenti li ma jistgħux jikkontrollawhom
- Is-sintomi tal-marda ta' Parkinson jaggravaw jew ikollok sintomi simili – eżempju ebusija tal-muskoli, tbatija biex tiċċaqlaq u muskoli dgħajfin

Mhux komuni (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 100)

- Taħbit tal-qalb irregolari u kontroll batut tal-movimenti

Effetti sekondarji oħrajn li dehru bil-garži li jipprovdu mediciña li tgħaddi minn ġol-ġilda u li jistgħu jseħħu bil-kapsuli l-iebsa:

Komuni (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 10)

- Deni
- Konfużjoni qawwija
- Inkontinenza tal-awrina (inabilità biex iżżomm awrina adegwata)

Mhux komuni (jista' jaffettwa sa pazjent 1 minn kull 100)

- Attività eccessiva (livell għoli ta' attività, irrekitezza)

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- Reazzjoni allergika fejn tintuża r-roqgħa, bħal infafet jew infjammazzjoni tal-ġilda.

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib tiegħek għaliex jista' jkollok bżonn ta' għajnuna medika.

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 imnizzla f'Appendix V. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tigi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediciña.

5. Kif taħżeen Rivastigmine 1 A Pharma

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

Tużax Rivastigmine 1 A Pharma wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-flixkun u l-kartuna wara "JIS". Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-ahħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C. Tagħmlux fil-frigg jew fil-friża.

Aħżeen f'požizzjoni wieqfa.

Uża Rivastigmine 1 A Pharma soluzzjoni orali fi żmien xahar minn meta jinfetah il-flixkun.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Rivastigmine 1 A Pharma

- Is-sustanza attiva hi rivastigmine. Kull ml fih rivastigmine hydrogen tartrate li jikkorrispondi għal baži ta' rivastigmine ta' 2 mg.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma sodium benzoate, citric acid, sodium citrate, quinoline yellow WS dye (E104) u ilma purifikat.

Kif jidher Rivastigmine 1 A Pharma u l-kontenut tal-pakkett

Rivastigmine 1 A Pharma soluzzjoni orali jiġi bħala 50 ml jew 120 ml soluzzjoni čara, safra (baži ta' 2 mg/ml), fi flixkun magħmul minn ħġieg kannella, b'għatu li ma jinfetahx mit-tfal, b'kisja tal-fowm, b'tubu biex tbill, u b'tapp li jipożizzjona lilu nnifsu. Is-soluzzjoni orali hija ppakkjata flimkien ma' siringa orali, f'kontenituru f'forma ta' tubu tal-plastik.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

1 A Pharma GmbH
Industriestraße 18
83607 Holzkirchen
Il-Ġermanja

Manifattur

Novartis Pharma GmbH
Roonstrasse 25
D-90429 Nuremberg
Il-Ġermanja

Novartis Farmacéutica, S.A.
Gran Via de les Corts Catalanes 764,
08013 Barcelona
Spanja

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

België/Belgique/Belgien
Sandoz N.V.
Telecom Gardens, Mediaalaan 40

Luxembourg/Luxemburg
Sandoz N.V.
Telecom Gardens, Mediaalaan 40

B-1800 Vilvoorde
Tél/Tel: + 32 (0)2 722 97 97

B-1800 Vilvoorde
Tél/Tel: + 32 (0)2 722 97 97

Tel: +49 8024 908-3030
E-mail: medwiss@1apharma.com

България
България
Сандоз България КЧТ
Тел.: + 359 2 970 47 47
regaffairs.bg@sandoz.com

Magyarország
Sandoz Hungária Kft.
Bartók Béla út 43-47
H-1114 Budapest
Tel.: + 36 1 430 2890
E-mail: info.hungary@sandoz.com

Česká republika
Sandoz s.r.o.
Na Pankráci 1724/129
CZ-14000 Praha 4 - Nusle
E-mail: office.cz@sandoz.com
Tel: +420 225 775 111

Malta
Sandoz Pharmaceuticals d.d.
Tel: +35699644126

Danmark
Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 København S
Danmark
Tlf: + 45 6395 1000
info.danmark@sandoz.com

Nederland
Sandoz B.V.
Veluwezoom 22
NL-1327 AH Almere
Tel: + 31 36 5241600
E-mail: info.sandoz-nl@sandoz.com

Deutschland
Hexal AG
Industriestraße 25
D-83607 Holzkirchen
Tel: + 49 8024 908 0
E-mail: service@hexal.com

Norge
Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 København S
Danmark
Tlf: + 45 6395 1000
info.norge @sandoz.com

Eesti
Sandoz d.d. Eesti filiaal
Pärnu mnt 105
EE-11312 Tallinn
Tel: +372 6652400

Österreich
Österreich
Hexal GmbH
Jakov-Lind-Straße 5, Top 3.05
A-1020 Wien
Tel: +43 (0)1 480 56 03

Ελλάδα
Novartis (Hellas) A.E.B.E.
Τηλ: +30 210 281 17 12

Polska
Sandoz Polska Sp.z o.o.
ul. Domaniewska 50 C
PL-02-672 Warszawa
Tel: + 48 22 549 15 00

España
Sandoz Farmacéutica, S.A
Centro Empresarial Parque Norte
Edificio Roble
C/ Serrano Galvache Nº 56
28033 Madrid
Tel: +34 900 456 856

Portugal
Sandoz Farmacêutica Lda.
Avenida Professor Doutor Cavaco Silva, n.º 10E
Taguspark
2740-255 Porto Salvo
Portugal
Tel: +351 211 964 000

France

Sandoz SAS
49, avenue Georges Pompidou
F-92593 Levallois-Perret Cedex
Tél: + 33 1 4964 4800

Ireland

Rowex Ltd.
Newtown
IE-Bantry Co. Cork
P75 V009
Tel: +353 27 50077

Ísland

Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 Kaupmannahöfn S
Danmörk
Tlf+ 45 6395 1000
info.danmark@sandoz.com

Italia

Sandoz S.p.a
Largo Umberto Boccioni 1
I-21040 Origgio (VA)
Tel: + 39 02 96541

Κύπρος

Π.Τ.Χατζηεωργίου εταιρεία Ltd
Γιλντίζ31-3042 Λεμεσός
Τηλέφωνο: 00357 25372425
Φαξ: 00357 25376400
e-mail: hapanicos@cytanet.com.cy

Latvija

Sandoz d.d. Latvia filiāle
K.Valdemāra Str. 33 – 29
LV-1010 Riga
Tel: + 371 67892006

Lietuva

Sandoz Pharmaceuticals d.d., Branch Office
Lithuania
Seimyniskiu Str. 3A
LT-09312 Vilnius
Tel: + 370 5 2636037

România

SC Sandoz S.R.L.
Str Livezeni nr. 7A,
Târgu Mureş, 540472
Romania
Phone: +40 21 310 44 30

Slovenija

Lek Pharmaceuticals d.d.
Verovškova 57
SI-1526 Ljubljana
Tel: + 386 1 5802111
E-mail: info.lek@sandoz.com

Slovenská republika

Sandoz d.d. - organizačná zložka
Žižkova 22B
SK-811 02 Bratislava
Tel: +421 2 48 200 600

Suomi/Finland

Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 Kööpenhamina S/Köpenhamn S
Tanska/Danmark
Puh: + 358 010 6133 400
info.suomi@sandoz.com

Sverige

Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 Kööpenhamn S
Danmark
Tel: + 45 6395 1000
info.sverige@sandoz.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Sandoz GmbH
Biochemiestr. 10
A-6250 Kundl
Tel: +43 5338 2000

Hrvatska

Sandoz d.o.o.
Maksimirска 120
10 000 Zagreb
Tel: +38512353111
E-mail: upit.croatia@sandoz.com

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

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