

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

▼ Dan il-prodott medicijnali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħha huma mitluba jirrapprtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġu rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIÑALI

QUVIVIQ 25 mg pilloli miksija b'rita
QUVIVIQ 50 mg pilloli miksija b'rita

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

QUVIVIQ 25 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha daridorexant hydrochloride ekwivalenti għal 25 mg ta' daridorexant.

QUVIVIQ 50 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha daridorexant hydrochloride ekwivalenti għal 50 mg ta' daridorexant.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTKA

Pillola miksija b'rita (pillola).

QUVIVIQ 25 mg pilloli miksija b'rita

Pilloli miksija b'rita vjola ċari forma ta' ark-triangolu, ibbuzzati b'“25” fuq naħha waħda, u “i” fuq in-naħha l-oħra.

QUVIVIQ 50 mg pilloli miksija b'rita

Pilloli miksija b'rita orangjo ċari forma ta' ark-triangolu, ibbuzzati b'“50” fuq naħha waħda, u “i” fuq in-naħha l-oħra.

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

QUVIVIQ huwa indikat fit-trattament ta' pazjenti adulti b'insomnja kkaratterizzata minn sintomi preżenti għal tal-inqas 3 xħur u impatt konsiderevoli fuq il-funzjonament matul il-ġurnata.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Id-doża rakkomandata hija ta' pillola waħda ta' 50 mg darba kull filgħaxija, meħuda oralement filgħaxija 30 minuti qabel il-ħin tal-irqad. Abbaži tal-ġudizzju kliniku, xi pazjenti jistgħu jiġu ttrattati b'25 mg darba kull filgħaxija (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.5).

Id-doża massima ta' kuljum hija ta' 50 mg.

Id-dewmien tat-trattament għandu jkun qasir kemm jista' jkun. L-adegwatezza tat-trattament kontinwu għandha tigi evalwata fi żmien 3 xhur u perjodikament wara dan. *Data* klinika hija disponibbli għal sa 12-il xahar ta' trattament kontinwu.

It-trattament jista' jitwaqqaf mingħajr tnaqqis gradwali tat-titrazzjoni.

Doża maqbuża

Jekk pazjent jinsa jieħu QUVIVIQ qabel il-ħin tal-irqad, dik id-doża m'għandhiex tittieħed matul il-lejl.

Indeboliment epatiku

F'pazjenti b'indeboliment epatiku ħafif, mhu meħtieġ l-ebda aġġustament fid-doża. F'pazjenti b'indeboliment epatiku moderat, id-doża rakkomandata hija ta' pillola waħda ta' 25 mg darba kull filghaxija (ara sezzjoni 5.2). F'pazjenti b'indeboliment epatiku sever, daridorexant ma ġiex studjat u mhuwiex rakkomandat (ara sezzjoni 4.4).

Indeboliment renali

F'pazjenti b'indeboliment renali ħafif, mhu meħtieġ l-ebda aġġustament fid-doża (ara sezzjoni 5.2).

Għoti flimkien ma' inibituri moderati ta' CYP3A4

Id-doża rakkomandata meta użat ma' inibituri moderati ta' CYP3A4 hija ta' pillola waħda ta' 25 mg darba kull filghaxija (ara sezzjoni 4.5).

Il-konsum ta' grapefruit jew meraq tal-grapefruit filghaxja għandu jiġi evitat.

Għoti flimkien ma' dipressanti tas-sistema nervuża centrali (CNS, central nervous system)

Fil-każ ta' għoti flimkien ma' prodotti mediciċinali li huma dipressanti tas-CNS, jistgħu jkunu meħtieġa aġġustamenti fid-doża ta' QUVIVIQ u/jew il-prodotti mediciċinali l-oħra, fuq il-baži ta' evalwazzjoni klinika, minħabba l-effetti addittivi potenzjali (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.5).

Anzjani

Ebda aġġustament fid-doża mhu meħtieġ f'pazjenti anzjani (> 65 sena). Hemm *data* limitata disponibbli f'pazjenti ikbar minn 75 sena. M'hemm l-ebda *data* disponibbli f'pazjenti ikbar minn 85 sena.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċċja ta' daridorexant f'pazjenti pedjatriċi għadhom ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda *data* disponibbli.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Għal użu orali.

QUVIVIQ jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt. Madankollu, jekk tieħu QUVIVIQ ftit wara ikla kbira dan jista' jnaqqas l-effett li jinduči l-irqad (ara sezzjoni 5.2).

4.3 Kontraindikazzjonijiet

- Sensitività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.
- Narkolessija.
- Użu fl-istess ħin ma' inibituri qawwijin ta' CYP3A4 (ara sezzjoni 4.5).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Anzjani

Minħabba r-riskju ġeneral ta' waqgħat fl-anzjani, daridorexant għandu jintuża b'kawtela f'din il-popolazzjoni, ghalkemm studji klinici ma wrewx żieda fil-inċidenza ta' waqgħat fuq daridorexant mqabbel ma' plaċebo.

QUVIVIQ għandu jingħata b'kawtela f'pazjenti ikbar minn 75 sena billi d-data dwar l-effikaċja u s-sigurtà f'din il-popolazzjoni hija limitata.

Effetti ta' dipressant tas-CNS

Minħabba li daridorexant jaġixxi billi jnaqqas l-istat imqajjem, pazjenti għandhom jiġu avżati biex jevitaw jagħmlu attivitajiet potenzjalment perikoluži, isuqu, jew ihaddmu makkinarju tqil sakemm ma jħossuhomx kompletament vigilanti, b'mod speċjali fl-ewwel jiem ta' trattament (ara sezzjoni 4.7).

Għandha tintuża kawtela meta QUVIVIQ jiġi preskritt flimkien ma' prodotti mediciinati li huma dipressanti tas-CNS minħabba l-effetti addittivi potenziali, u għandu jiġi kkunsidrat aġġustament fid-doża ta' QUVIVIQ jew tad-dipressanti tas-CNS mogħtija fl-istess hin.

Pazjenti għandhom jiġu avżati biex jevitaw li jixorbu alkohol waqt it-trattament b'QUVIVIQ (ara sezzjoni 4.5).

Paraliżi tal-irqad, alluċinazzjonijiet, u sintomi jixbhu l-kataplessija

Paraliżi tal-irqad, l-inabilità li wieħed jiċċaqlaq jew jitkellem għal sa diversi minuti waqt it-tranzizzjonijiet bejn l-irqad u l-istat imqajjem, u alluċinazzjonijiet ipnagoġiċi/iphopompici, inkluži perċeazzjonijiet vividi u disturbanti, jistgħu jseħħu b'daridorexant, l-aktar waqt l-ewwel ġimgħat ta' trattament (ara sezzjoni 4.8).

Sintomi simili għal kataplessija ħafifa kienu rrappurtati b'antagonisti doppji tar-riċettur orexin.

Dawk li jagħtu r-riċetta għandhom jispiegaw in-natura ta' dawn l-avvenimenti lill-pazjenti meta jippreskrivu QUVIVIQ. Jekk iseħħu avvenimenti bħal dawn, il-pazjenti jeħtiegu jiġi evalwati ulterjorament u, skont in-natura u s-severità tal-avvenimenti, għandu jiġi kkunsidrat it-twaqqif tat-trattament.

Aggravar ta' dipressjoni u ideat ta' suwiċidju

F'pazjenti primarjament depressi ttrattati b'ipnotiċi, kien irrapportat aggravar tad-dipressjoni u hsibijiet u azzjonijiet ta' suwiċidju. Bħal b'ipnotiċi oħra, QUVIVIQ għandu jingħata b'kawtela f'pazjenti li juru sintomi ta' dipressjoni.

Kažijiet iżolati ta' ideat ta' suwiċidju kienu rrappurtati fi studji klinici tal-Fażi 3, f'individwi b'kundizzjonijiet psikjatriċi eżistenti minn qabel u/jew kundizzjonijiet ta' għajxien stressanti, fil-gruppi kollha ta' trattament, inkluż tal-plaċebo. Tendenzi suwiċidali jistgħu jkunu preżenti f'pazjenti b'dipressjoni u jistgħu jkunu meħtieġa miżuri ta' protezzjoni.

Pazjenti b'komorbiditajiet psikjatriċi

QUVIVIQ għandu jingħata b'kawtela f'pazjenti b'komorbiditajiet psikjatriċi billi d-data dwar l-effikaċja u s-sigurtà f'din il-popolazzjoni ta' pazjenti hija limitata.

Pazjenti bil-funzjoni respiratoria kompromessa

Daridorexant ma żiedx il-frekwenza ta' avveniment ta' apnea/ipopneja u ma kkawżax desaturazzjoni tal-ossigenu f'pazjenti b'apnea ostruttiva tal-irqad (OSA, *obstructive sleep apnea*) hafifa jew moderata, u lanqas ma kkawża desaturazzjoni tal-ossigenu f'pazjenti b'mard kroniku ostruttiv tal-pulmun (COPD, *chronic obstructive pulmonary disease*) moderat. Daridorexant ma ġiex studjat f'pazjenti b'OSA severa (indici ta' apnea-ipopneja ≥ 30 avveniment fis-siegha) jew b'COPD sever ($FEV_1 < 40\%$ ta' dak previst).

Għandha tintuża kawtela meta QUVIVIQ jiġi preskritt lil pazjenti b'OSA severa u COPD sever.

Il-potenzjal għal abbuż u dipendenza

Ma kien hemm l-ebda evidenza ta' abbuż jew sintomi ta' rtirar li jindikaw dipendenza fizika mat-twaqqif tat-trattament fi studji kliniči b'daridorexant f'individwi b'insomnja.

Fi studju dwar il-possibbiltà għal abbuż ta' daridorexant (50, 100 u 150 mg) li twettaq f'utenti ta' droga għal rikreazzjoni li ma jbagħtux bl-insomnja (n = 72), daridorexant (100 u 150 mg) ipproduċa klassifikazzjonijiet ta' "pjacir mill-mediċina" simili għal zolpidem (30 mg). Billi individwi bi storja ta' abbuż jew vizzju ta' alkohol jew sustanzi oħra jistgħu jkunu f'riskju miżjud ta' abbuż ta' QUVIVIQ, dawn il-pazjenti għandhom jiġu segwiti b'attenzjoni.

Indeboliment epatiku

L-użu mhuwiex rakkomandat f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.2).

Eċċipjenti

Sodium

Dan il-prodott mediċinali fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jigħiġi essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

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

Effett ta' prodotti mediċinali oħra fuq il-farmakokinetika ta' daridorexant

Inhibituri ta' CYP3A4

F'individwi f'saħħithom, l-ghoti flimkien ta' daridorexant 25 mg mal-inhibitur moderat ta' CYP3A4 diltiazem (240 mg darba kuljum) żied il-parametri tal-esponent AUC u C_{max} ta' daridorexant bi 2.4 darbiet u 1.4 darbiet, rispettivament. F'pazjenti li jieħdu inhibituri moderati ta' CYP3A4 (eż., erythromycin, ciprofloxacin, cyclosporine), id-doża rakkomandata ta' QUVIVIQ hija ta' 25 mg.

Ebda studju kliniku ma twettaq b'inhibitur qawwi ta' CYP3A4. L-użu fl-istess hin ta' QUVIVIQ ma' inhibituri qawwija ta' CYP3A4 (eż., itraconazole, clarithromycin, ritonavir) huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3).

Il-konsum ta' grapefruit jew meraq tal-grapefruit filgħaxija għandu jiġi evitat.

Indutturi ta' CYP3A4

F'individwi f'saħħithom, l-ghoti flimkien ma' efaviren (600 mg darba kuljum), induttur moderat ta' CYP3A4, naqqas il-parametri tal-esponent AUC u C_{max} ta' daridorexant b'61% u 35%, rispettivament.

Abbaži ta' dawn ir-riżultati, l-użu fl-istess hin ma' induttur moderat jew qawwi ta' CYP3A4 inaqqas b'mod sostanzjali l-esponent għal daridorexant, li jista' jnaqqas l-effikaċċja.

Modifikaturi tal-pH gastriku

Is-solubbiltà ta' daridorexant tiddependi fuq il-pH. F'individwi f'sahħithom, l-ghoti flimkien ma' famotidine (40 mg), inibitur tas-sekrezzjoni tal-aċidu gastriku, naqqas is-C_{max} ta' daridorexant b'39% filwaqt li l-AUC baqgħet l-istess.

Mhu meħtieġ l-ebda aġġustament fid-doża meta QUVIVIQ jintuża fl-istess hin ma' trattamenti li jnaqqsu l-aċidità gastrika.

Citalopram

F'individwi f'sahħithom, l-ghoti flimkien ta' 20 mg citalopram, inibitur selettiv tat-teħid mill-ġdid ta' serotonin (SSRI, *selective serotonin re-uptake inhibitor*), ma kellux kwalunkwe effett klinikament rilevanti fuq il-PK ta' 50 mg daridorexant.

Effett ta' daridorexant fuq il-farmakokinetika ta' prodotti medicinali oħra

Substrati ta' CYP3A4

Fi studju kliniku mwettaq f'individwi f'sahħithom li kienu qed jirċievu daridorexant u midazolam, substrat sensittiv ta' CYP3A4, daridorexant f'doża ta' 25 mg ma kellux effett fuq il-PK ta' midazolam, li jindika nuqqas ta' induzzjoni jew inibizzjoni ta' CYP3A4 f'din id-doża. Fi studju kliniku mwettaq f'individwi f'sahħithom li kienu qed jirċievu 50 mg daridorexant u midazolam, l-esponiment (AUC) għal midazolam żdied bi 42%, li jindika inibizzjoni ħafifa ta' CYP3A4. L-ghoti fl-istess hin ta' 50 mg QUVIVIQ ma' substrati sensittivi ta' CYP3A4 b'indiċi terapewtiku dejjaq (eż., doża għolja ta' simvastatin, tacrolimus) għandhom jiġu mmaniġġati b'kawtela. Fl-istess studju, daridorexant 50 mg mogħti għal 7 ijiem ma induċiex CYP3A4, għalhekk il-kontraċettivi jistgħu jingħataw flimkien ma' QUVIVIQ.

Substrati ta' CYP2C9

Fi studju kliniku mwettaq f'individwi f'sahħithom li kienu qed jirċievu daridorexant u warfarin, substrat sensittiv ta' CYP2C9, daridorexant f'doża ta' 50 mg ma affettwax il-PK u l-PD ta' warfarin, li jindika nuqqas ta' effett fuq CYP2C9. Substrati ta' CYP2C9 jistgħu jingħataw ma' QUVIVIQ mingħajr aġġustament tad-doża.

Substrati ta' BCRP jew trasportaturi ta' P-gp

Fi studji klinici mwettaq f'individwi f'sahħithom li kienu qed jirċievu 25 mg u 50 mg daridorexant u rosuvastatin, substrat ta' BCRP, daridorexant ma kellux effett fuq il-PK ta' rosuvastatin, li jindika nuqqas ta' inibizzjoni ta' BCRP. Substrati ta' BCRP jistgħu jingħataw ma' QUVIVIQ mingħajr aġġustament tad-doża.

Fi studju kliniku mwettaq f'individwi f'sahħithom li kienu qed jirċievu daridorexant 50 mg u dabigatran etexilate, substrat sensittiv ta' P-gp, l-AUC and C_{max} ta' dabigatran żdiedu bi 42% u 29%, rispettivament, li jindika inibizzjoni ħafifa ta' P-gp. L-ghoti fl-istess hin ta' QUVIVIQ ma' substrati ta' P-gp b'indiċi terapewtiku dejjaq (eż., digoxin) għandu jiġi mmaniġġat b'kawtela.

Alkoħol

F'individwi f'sahħithom, it-teħid fl-istess hin mal-alkoħol wassal għal assorbiment aktar fit-tul ta' daridorexant (zieda fit- t_{max} b'1.25 siegħa). L-esponiment għal daridorexant (C_{max} u AUC) u t_½ baqgħu mhux mibdula.

Citalopram

F'individwi f'sahħithom, il-PK ta' citalopram fl-istat fiss ma kinitx affettwata mill-ghoti flimkien ta' 50 mg daridorexant.

Interazzjonijiet farmakodinamiċi

Alkoħol

L-ghoti flimkien ta' 50 mg daridorexant mal-alkoħol wassal għal effetti addittivi fuq il-prestazzjoni psikomotorja.

Citalopram

Ebda interazzjoni rilevanti fuq il-prestazzjoni psikomotorja ma kienet osservata meta 50 mg daridorexant ingħata flimkien ma' 20 mg citalopram f'individwi f'saħħithom fl-istat fiss.

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

M'hemmx *data* dwar l-użu ta' daridorexant f'nisa tqal. Studji f'annimali ma urewx effetti tossici fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3).

Bħala konsegwenza, QUVIVIQ m'għandux jintuża waqt it-tqala ħlief meta jkun hemm bżonn speċifiku tat-trattament b'daridorexant minħabba l-kundizzjoni klinika tal-mara.

Treddiġħ

Mħux magħruf jekk daridorexant jew il-metaboliti tiegħu jiġux eliminati mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. *Data* disponibbli f'annimali uriet li kien hemm eliminazzjoni ta' daridorexant u l-metaboliti tiegħu fil-ħalib tas-sider (ara sezzjoni 5.3).

Riskju ta' ngħas eċċessiv għat-tarbija li qed titredda' ma jistax jiġi eskluż. Għandha tittieħed deċiżjoni jekk il-mara twaqqaqfx it-treddiġ jew jekk twaqqaqfx/tastjenix minn terapija b'QUVIVIQ, wara li jiġi kkunsidrat il-benefiċċju tat-treddiġħ għat-tarbija u l-benefiċċju tat-terapija ghall-mara.

Fertilità

M'hemm l-ebda *data* dwar l-effett tal-esponenti għal daridorexant fuq il-fertilità tal-bniedem. Studji f'annimali ma juru l-ebda impatt fuq il-fertilità tal-irġiel jew tan-nisa (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

L-ipnotiċi għandhom effett kbir fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni.

Studju li fih il-pazjenti ngħataw sekwenza ta' trattamenti differenti, *randomised, double-blind*, ikkontrollat bil-plaċebo u attivament, evalwa l-effetti tal-ghoti matul il-lejl ta' daridorexant fuq il-prestazzjoni fis-sewqan l-ġħada filgħodu, bl-użu ta' simulatur tas-sewqan, 9 sigħat wara d-dożagg f'individwi f'saħħithom li ma jbatux bl-insomnja f'età minn 50 sa 79 sena. L-itteżżejjar twettaq wara lejl wieħed (dożagg tal-bidu) u wara 4 il-jieli konsekutivi ta' trattament b'daridorexant 50 mg. Zopiclone 7.5 mg intuża bħala komparatur attiv.

L-ġħada filgħodu wara l-ġħoti tal-ewwel doža, daridorexant kellu effett hażin fuq il-prestazzjoni tas-sewqan simulata kif imkejjel bid-Devjazzjoni Standard tal-Pożizzjoni Laterali (SDLP, *Standard Deviation of the Lateral Position*). L-ebda effett fuq il-prestazzjoni tas-suq ma kien osservat wara 4 il-jieli konsekutivi ta' għoti. Zopiclone effettwa hażin b'mod sinifikanti l-prestazzjoni tas-sewqan fiż-żewġ punti ta' hin.

Pazjenti għandhom jiġu avżati biex jevitaw jagħmlu attivitajiet potenzjalment perikoluži, isuqu, jew iħaddmu makkinarju tqil sakemm ma jħossuhomx kompletament vigilanti, b'mod speċjali fl-ewwel jaġi tat-trattament (ara sezzjoni 4.4). Sabiex jitnaqqas dan ir-riskju, perjodu ta' madwar 9 sigħat huwa rakkommandat bejn it-tehid ta' QUVIVIQ u s-sewqan jew thaddim ta' magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil ta' sigurtà

Ir-reazzjonijiet avversi rrappurtati l-aktar frekwentement kienu uġiġħ ta' ras u ngħas.

Il-biċċa l-kbira tar-reazzjonijiet avversi kienu ħief għal moderati fl-intensità tagħhom. Ma kienet osservata ebda evidenza ta' relazzjoni mad-doża ghall-frekwenza jew is-severità tar-reazzjonijiet avversi. Il-profil tar-reazzjonijiet avversi fl-anzjani kien konsistenti ma' dak f'individwi iżgħar fl-ġiet.

Lista ta' reazzjonijiet avversi f'tabella

Tabella 1 turi r-reazzjonijiet avversi li seħħew fi Studju 1 u Studju 2.

Il-frekwenza tar-reazzjonijiet avversi hija definita bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa < $1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa < $1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa < $1/1,000$); rari ħafna (< $1/10,000$); mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli). F'kull grupp ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma pprezentati bl-iktar serji mniżżlin l-ewwel.

Is-sigurtà ta' daridorexant kienet evalwata fi tliet studji klinici tal-Faži 3 kkontrollati bi plačebo. Ghadd totali ta' 1847 individwu (li kienu jinkludu madwar 40% anzjani [≥ 65 sena]) ingħataw daridorexant 50 mg (N = 308); 25 mg (N = 618); jew 10 mg (N = 306), jew plačebo (N = 615). Ghadd totali ta' 576 individwu kienu trattati b'daridorexant għal tal-inqas 6 xħur u 331 għal tal-inqas 12-il xahar.

Tabella 1: Reazzjonijiet avversi

Sistema tal-klassifika tal-organi	Reazzjoni avversa	Frekwenza
Disturbi psikjatriċi	Alluċinazzjonijiet	Mhux komuni
Disturbi fis-sistema nervuża	Uġiġħ ta' ras	Komuni
	Nghas	Komuni
	Sturdament	Komuni
	Paraliżi tal-irqad	Mhux komuni
Disturbi gastro-intestinali	Nawsja	Komuni
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Għeja	Komuni

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Ngħas

Ngħas kien irrappurtat fi 3% u 2% tal-individwi trattati b'daridorexant 25 mg u 50 mg, rispettivament, imqabbla ma' 2% tal-individwi fuq plačebo.

Paraliżi tal-irqad u alluċinazzjonijiet

Paraliżi tal-irqad kienet irrappurtata f'0.5% u 0.3% tal-individwi li ngħataw daridorexant 25 mg u 50 mg, rispettivament, imqabbla ma' ebda rapport għall-plačebo. Alluċinazzjonijiet ipnagogiċi u ipnopompici kienu rrappurtati f'0.6% tal-individwi li ngħataw 25 mg imqabbla ma' ebda każ b'daridorexant 50 mg jew plačebo. Paraliżi tal-irqad u alluċinazzjonijiet iseħħu l-aktar fl-ewwel ġimġħat tat-trattament.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doža eċċessiva

Fi studji farmakologiċi kliniči, individwi f'saħħithom ingħataw doži uniċi ta' sa 200 mg daridorexant (4 darbiet id-doža rakkomandata). F'doži supraterapewtiċi, kienu osservati r-reazzjonijiet avversi ta' nghas, dghufija fil-muskoli, disturb fl-attenzjoni, għeja, u ġiġi ta' ras, u stitikezza.

Ma hemm l-ebda antidotu specifiku għal doža eċċessiva ta' daridorexant. Fil-każ ta' doža eċċessiva, għandha tiġi pprovdu kura medika ġenerali għas-sintomi u ta' appoġġ u l-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati b'attenzjoni. Huwa improbabli li d-djalisi tkun effettiva billi daridorexant huwa marbut hafna mal-proteini.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprjetajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Psikolettiċi, Antagonisti tar-riċettur ta' orexin, Kodiċi ATC: N05CJ03

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Daridorexant huwa antagonist dopju tar-riċetturi ta' orexin, li jaġixxi kemm fuq riċetturi ta' orexin 1 u ta' orexin 2 u huwa ekwipotenti fuq it-tnejn. In-newropeptidi ta' orexin (orexin A u orexin B) jaġixxu fuq ir-riċetturi ta' orexin biex jippromwovu l-istat imqajjem. Daridorexant jantagonizza l-attività tar-riċetturi ta' orexin permezz tan-newropeptidi ta' orexin u bħala konsegwenza jnaqqas l-istat qajjem, u jippermetti li jseħħ l-irqad, mingħajr ma jbiddel il-proporzjon ta' stadji tal-irqad (kif evalwat permezz tar-registrazzjoni elettroenċefalografika f'annimali gerriema jew tal-polisomnografija f'pazjenti b'insomnja).

Effikaċċja klinika u sigurtà

L-effikaċċja ta' daridorexant kienet evalwata f'żewġ studji tal-Faži 3 multiċentriċi, *randomised, double-blind*, ikkontrollati bi plaċebo, b'perjodu ta' trattament tal-grupp ta' paragun, Studju 1 u Studju 2, li kellhom disinn identiku.

Għadd totali ta' 1854 individwu b'disturb tal-insomnja (dissodisfazzjon bil-kwantità jew il-kwalità tal-irqad, għal tal-inqas 3 xhur, b'distress klinikament sinifikanti jew indeboliment fil-funzjonament matul il-ġurnata) kienu *randomised* biex jirċievu daridorexant jew plaċebo darba kuljum, filgħaxxa, għal 3 xhur. Studju 1 kellu 930 individwi *randomised* għal daridorexant 50 mg (N = 310), 25 mg (N = 310), jew plaċebo (N = 310). Studju 2 kellu 924 individwu *randomised* għal daridorexant 25 mg (N = 309), 10 mg (N = 307), jew plaċebo (N = 308). Fil-linjal bażi, il-proporzjon ta' individwi b'puntegg tal-Indiċi tas-Severità tal-Insomnja (ISI, *Insomnia Severity Index*) bejn 8–14, 15–21, u 22–28, kien 12%, 58%, u 30%, rispettivament.

Fl-aħħar tal-perjodu ta' 3 xhur, iż-żewġ studji konfermatorji inkludew perjodu ta' rtirar ta' 7 ijiem bil-plaċebo, li warajh l-individwi setgħu jidħlu fi studju ta' estensjoni ta' 9 xhur *double-blind*, ikkontrollat bi plaċebo (Studju 3). Għadd totali ta' 576 individwu kienu ttrattati b'daridorexant għal tal-inqas 6 xhur ta' trattament kumulattiv, li kienu jinkludu 331 ittrattati għal tal-inqas 12-il xhar.

Fi Studju 1, l-individwi kellhom età medja ta' 55.4 sena (medda ta' 18 sa 88 sena), b'39.1% tal-individwi f'età ≥ 65 sena, li kienu jinkludu 5.8% f'età ≥ 75 sena. Il-biċċa l-kbira kienu nisa (67.1%).

Fi Studju 2, l-individwi kellhom età medja ta' 56.7 sena (medda ta' 19 sa 85 sena), b'39.3% tal-individwi f'età ≥ 65 sena, li kienu jinkludu 6.1% f'età ≥ 75 sena. Il-biċċa l-kbira kienu nisa (69.0%).

Il-punti aħħar primarji tal-effikaċċja għaż-żewġ studji kienu l-bidla mil-linjal bażi sa Xahar 1 u Xahar 3 fil-Latenza għal Irqad Persistenti (LPS, *Latency to Persistent Sleep*) u fil-Qawmien Wara l-Bidu tal-Irqad (WASO, *Wake After Sleep Onset*), imkejla oggettivament permezz ta' polisomnografija

f'laboratorju tal-irqad. L-LPS huwa l-kejl ta' kemm iddum biex torqod u l-WASO huwa l-kejl ta' kemm jirnexxielek tibqa' rieqed.

Il-punti aħħarin sekondarji inkluži fil-ġerarkija tal-ittestjar statistiku b'kontroll tal-iżbalji tat-Tip 1 kienu l-Hin Totali tal-Irqad (sTS, *Total Sleep Time*) irrappurtat mill-pazjent, evalwat kull filgħodu d-dar bl-użu tal-Kwestjonarju dwar id-Djarju tal-Irqad (SDQ, *Sleep Diary Questionnaire*), u l-funzjonament matul il-ġurnata rrappurtat mill-pazjent, ivvalutat bl-użu tad-dominju ta' ngħas tal-Kwestjonarju dwar is-Sintomi u l-Impatti Matul il-Ġurnata tal-Insomnja (IDSIQ, *Insomnia Daytime Symptoms and Impacts Questionnaire*), kull filgħaxija d-dar. Il-punteggħ totali tal-IDSIQ, il-punteggħi tad-dominju ta' Viġilanza/konjizzjoni, u tad-dominju tal-Burdata ġew evalwati wkoll biex tiġi kkompletata l-valutazzjoni tal-funzjonament matul il-ġurnata.

Effett ta' daridorexant fuq l-irqad u l-funzjonament matul il-ġurnata

Fiż-żewġ studji, l-effikaċċja ta' daridorexant żiedet b'żieda fid-doża fuq il-varjabbli tal-irqad oġgettivi (LPS, WASO) u suġġettivi (sTST) kif ukoll fuq il-funzjonament matul il-ġurnata kif ivvalutat mill-punteggħi tal-IDSIQ, kemm f'Xahar 1 u Xahar 3.

Fi Studju 1, id-doża ta' 50 mg uriet titjib statistikament sinifikanti ($p < 0.001$) imqabbla ma' plaċebo fuq il-punti aħħarin kollha primarji u sekondarji. Ghad-doża ta' 25 mg, sinifikanza statistika nkisbet b'mod konsistenti fuq il-WASO u l-sTST fiż-żewġ studji, u fuq l-LPS fi Studju 1. Id-doża ta' 10 mg ma kinitx effettiva.

L-effikaċċja ta' daridorexant kienet simili fis-sottogruppi kollha bbażati fuq l-età, is-sess, ir-razza u r-reġjun.

Tabella 2: L-effikaċċja fuq il-varjabbli tal-irqad u l-funzjonament matul il-ġurnata – Studju 1

		50 mg N = 310	25 mg N = 310	Plaċebo N = 310
WASO (qawmien wara l-bidu tal-irqad, min): żamma tal-irqad, ivvalutat b'mod oġgettiv permezz tal-PSG				
Linja baži	Medja (SD)	95 (38)	98 (39)	103 (41)
Xahar 1	Medja (SD)	65 (35)	77 (42)	92 (42)
	Bidla mil-linja baži LSM (CL ta' 95%)	-29 [-33, -25]	-18 [-22, -15]	-6 [-10, -2]
	Differenza mill-plaċebo LSM (CL ta' 95%)	-23 [-28, -18]	-12 [-17, -7]	
Xahar 3	Medja (SD)	65 (39)	73 (40)	87 (43)
	Bidla mil-linja baži LSM (CL ta' 95%)	-29 [-33, -25]	-23 [-27, -19]	-11 [-15, -7]
	Differenza mill-plaċebo LSM (CL ta' 95%)	-18 [-24, -13]	-12 [-17, -6]	
LPS (latenza sal-irqad persistenti, min): bidu tal-irqad, ivvalutat b'mod oġgettiv permezz tal-PSG				
Linja baži	Medja (SD)	64 (37)	67 (39)	67 (40)
Xahar 1	Medja (SD)	34 (27)	38 (32)	46 (36)
	Bidla mil-linja baži LSM (CL ta' 95%)	-31 [-35, -28]	-28 [-32, -25]	-20 [-23, -17]
	Differenza mill-plaċebo LSM (CL ta' 95%)	-11 [-16, -7]	-8 [-13, -4]	
Xahar 3	Medja (SD)	30 (23)	36 (34)	43 (34)
	Bidla mil-linja baži LSM (CL ta' 95%)	-35 [-38, -31]	-31 [-34, -27]	-23 [-26, -20]
	Differenza mill-plaċebo LSM (CL ta' 95%)	-12 [-16, -7]	-8 [-12, -3]	
sTST (hin tal-irqad totali soġġettiv, min): irrappurtat mill-pazjent				
Linja baži	Medja (SD)	313 (58)	310 (60)	316 (53)

Xahar 1	Medja (SD)	358 (74)	345 (66)	338 (65)
	Bidla mil-linja baži	44	34	22
	LSM (CL ta' 95%)	[38, 49]	[29, 40]	[16, 27]
	Differenza mill-plačebo	22	13	
Xahar 3	LSM (CL ta' 95%)	[14, 30]	[5, 20]	
	Medja (SD)	372 (79)	358 (72)	354 (73)
	Bidla mil-linja baži	58	48	38
	LSM (CL ta' 95%)	[51, 64]	[41, 54]	[31, 44]
	Differenza mill-plačebo	20	10	
	LSM (CL ta' 95%)	[11, 29]	[1, 19]	
Punteggiaj tad-dominju tan-ngħas tal-IDSIQ (funzjonament matul il-ġurnata): irrappurtat mill-pazjent				
Linja baži	Medja (SD)	22.5 (7.2)	22.1 (6.9)	
Xahar 1	Medja (SD)	18.6 (7.8)	19.4 (7.1)	20.3 (6.9)
	Bidla mil-linja baži	-3.8	-2.8	-2.0
	LSM (CL ta' 95%)	[-4.3, -3.2]	[-3.3, -2.2]	[-2.6, -1.5]
	Differenza mill-plačebo	-1.8	-0.8	
Xahar 3	LSM (CL ta' 95%)	[-2.5, -1.0]	[-1.5, 0.0]	
	Medja (SD)	16.5 (8.1)	17.3 (7.6)	18.5 (7.8)
	Bidla mil-linja baži	-5.7	-4.8	-3.8
	LSM (CL ta' 95%)	[-6.4, -5.0]	[-5.5, -4.1]	[-4.5, -3.1]
	Differenza mill-plačebo	-1.9	-1.0	
	LSM (CL ta' 95%)	[-2.9, -0.9]	[-2.0, 0.0]	

CL = limiti ta' kunfidenza (*confidence limits*); IDSIQ = Kwestjonarju dwar is-Sintomi u l-Impatti Matul il-Ġurnata tal-Insomnja (*Insomnia Daytime Symptoms and Impacts Questionnaire*); LSM = medja tal-anqas kwadri (*least squares mean*); PSG = polisomnografija (*polysomnography*); SD = devjazzjoni standard (*standard deviation*).

Tabella 3: L-effikaċja fuq il-varjablli tal-irqad u l-funzjonament matul il-ġurnata – Studju 2

		25 mg N = 309	Plačebo N = 308
WASO (qawmien wara l-bidu tal-irqad, min): żamma tal-irqad, ivvalutat b'mod oġgettiv permezz tal-PSG			
Linja baži	Medja (SD)	106 (49)	108 (49)
Xahar 1	Medja (SD)	80 (44)	93 (50)
	Bidla mil-linja baži	-24	-13
	LSM (CL ta' 95%)	[-28, -20]	[-17, -8]
	Differenza mill-plačebo	-12	
Xahar 3	LSM (CL ta' 95%)	[-18, -6]	
	Medja (SD)	80 (49)	91 (47)
	Bidla mil-linja baži	-24	-14
	LSM (CL ta' 95%)	[-29, -19]	[-19, -9]
	Differenza mill-plačebo	-10	
	LSM (CL ta' 95%)	[-17, -4]	
LPS (latenza sal-irqad persistenti, min): bidu tal-irqad, ivvalutat b'mod oġgettiv permezz tal-PSG			
Linja baži	Medja (SD)	69 (41)	72 (46)
Xahar 1	Medja (SD)	42 (39)	50 (40)
	Bidla mil-linja baži	-26	-20
	LSM (CL ta' 95%)	[-31, -22]	[-24, -16]
	Differenza mill-plačebo	-6	
Xahar 3	LSM (CL ta' 95%)	[-12, -1]	
	Medja (SD)	39 (37)	49 (46)
	Bidla mil-linja baži	-29	-20
	LSM (CL ta' 95%)	[-33, -24]	[-24, -15]

	Differenza mill-plačebo LSM (CL ta' 95%)	-9 [-15, -3]	
sTST (ħin tal-irqad totali soggettiv, min): irrappurtat mill-pazjent			
Linja baži	Medja (SD)	308 (53)	308 (52)
Xahar 1	Medja (SD)	353 (67)	336 (63)
	Bidla mil-linja baži LSM (CL ta' 95%)	44 [38, 49]	28 [22, 33]
	Differenza mill-plačebo LSM (CL ta' 95%)	16 [8, 24]	
Xahar 3	Medja (SD)	365 (70)	347 (65)
	Bidla mil-linja baži LSM (CL ta' 95%)	56 [50, 63]	37 [31, 43]
	Differenza mill-plačebo LSM (CL ta' 95%)	19 [10, 28]	
Punteggħ tad-dominju tan-nghas tal-IDSIQ (funzjonament matul il-ġurnata): irrappurtat mill-pazjent			
Linja baži	Medja (SD)	22.2 (6.2)	22.6 (5.8)
Xahar 1	Medja (SD)	18.7 (6.5)	19.8 (6.3)
	Bidla mil-linja baži LSM (CL ta' 95%)	-3,5 [-4.1, -2.9]	-2.8 [-3.3, -2.2]
	Differenza mill-plačebo LSM (CL ta' 95%)	-0.8 [-1.6, 0.1]	
Xahar 3	Medja (SD)	17.0 (7.0)	18.4 (6.6)
	Bidla mil-linja baži LSM (CL ta' 95%)	-5.3 [-6.0, -4.6]	-4.0 [-4.7, -3.3]
	Differenza mill-plačebo LSM (CL ta' 95%)	-1.3 [-2.2, -0.3]	

CL = limiti ta' kunfidenza (*confidence limits*); IDSIQ = Kwestjonarju dwar is-Sintomi u l-Impatti Matul il-Ġurnata tal-Insomnja (*Insomnia Daytime Symptoms and Impacts Questionnaire*); LSM = medja tal-anqas kwadri (*least squares mean*); PSG = polisomnografija (*polysomnography*); SD = devjazzjoni standard (*standard deviation*).

Insomnja li terga' tfeġġ

Il-potenzjal li l-insomnja terga' tfeġġ kien ivvalutat waqt il-perjodu ta' rtirar bil-plačebo wara 3 xhur ta' trattament b'daridorexant fi Studju 1 u Studju 2, fejn kienet osservata l-bidla mil-linja baži għall-perjodu ta' rtirar fl-LPS, WASO u sTST. Bid-doża rakkomandata ta' 50 mg, għat-tliet punti aħħarın kollha, il-valuri medji mal-irtirar kienu mtejba mqabbla mal-linja baži (-15, -3 u 43 min għal LPS, WASO u sTST, rispettivament), li jindika li l-ebda sinjal ta' insomnja li terga' tfeġġ ma kien osservat mal-waqfien tat-trattament.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini ddiferiet l-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji b'daridorexant f'wieħed jew iktar kategoriji tal-popolazzjoni pedjatrika fl-insomnja (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Daridorexant jiġi assorbit malajr wara l-għoti orali u jilħaq il-konċentrazzjonijiet massimi fil-plażma fi żmien 1–2 sigħat. F'doża orali ta' 100 mg, daridorexant għandu bijodisponibbiltà assoluta ta' 62%.

L-esponent fil-plażma għal daridorexant huwa proporzjonali għad-doża bejn 25 u 50 mg.

Effett fuq l-ikel

F'individwi f'saħħithom, l-ikel ma jaffettwax l-esponenti totali. It-t_{max} ta' 50 mg daridorexant kien imdewwem b'1.3 sigħat u s-C_{max} naqqset b'16% wara l-ghoti ta' ikla b'ammont għoli ta' xaħam u kaloriji.

Distribuzzjoni

Daridorexant għandu volum ta' distribuzzjoni ta' 31 L. Daridorexant huwa marbut b'mod estensiv (99.7%) mal-proteini fil-plażma, l-aktar mal-albumina u sa livell inqas mal- α -acid glycoprotein. Il-proporzjon ta' demm għall-plażma huwa 0.64.

Bijotrasformazzjoni

Daridorexant jiġi metabolizzat b'mod estensiv u huwa metabolizzat primarjament minn CYP3A4 (89%). Enzimi ta' CYP oħra mhumiex ta' rilevanza klinika u jikkontribwixxu b'mod individwali għal inqas minn 3% tat-tnejħija metabolika. L-ebda mill-metaboliti tal-bniedem magħġuri (M1, M3 u M10) ma jikkontribwixxu għall-effett farmakologiku tal-prodott medicinali.

Daridorexant jinibixxi diversi enzimi ta' CYP *in vitro*. L-inibizzjoni l-iktar qawwija kienet osservata fuq CYP3A4 b' K_i ta' 4.6–4.8 μM. (ara sezzjoni 4.5). L-inibizzjoni ta' CYP2C8, CYP2C9, u CYP2C19 kienet inqas pronunzjata, b'valuri ta' IC₅₀ fil-medda ta' 8.2–19 μM. Daridorexant jinduċi l-espressjoni tal-mRNA ta' CYP3A4 fl-epatociti tal-bniedem b'EC₅₀ ta' 2.3 μM u, sa livell inqas, ta' CYP2C9 u CYP2B6. Ir-regolazzjoni 'i fuq tal-enzimi kollha ta' CYP hija medjata permezz tal-attivazzjoni tar-riċettur ta' PXR b'EC₅₀ ta' 3 μM. Daridorexant ma jinduċix CYP1A2.

Daridorexant jinibixxi diversi trasportaturi *in vitro* u kllu l-effett inibitorju l-iktar qawwi fuq BCRP b'IC₅₀ ta' 3.0 μM (ara sezzjoni 4.5). L-inibizzjoni ta' trasportaturi oħra li jinkludu OATP, OAT3, OCT1, MATE-2K, MATE1, u P-gp/MDR1 kienet inqas pronunzjata, b'valuri ta' IC₅₀ fil-medda ta' 8.4–71 μM.

Eliminazzjoni

Ir-rotta primarja ta' eliminazzjoni hija permezz tal-feċi (madwar 57%), segwita mill-awrina (madwar 28%). Nstabu biss traċċi tal-kompost ewlieni fl-awrina u l-feċi.

Il-*half-life* terminali ta' daridorexant kienet madwar 8 sigħat.

Il-profil tal-PK ta' daridorexant wara l-ghoti ta' doži multipli were parametri tal-PK simili għal dawk osservati wara l-ghoti ta' doża waħda. Ebda akkumulazzjoni ma kienet osservata.

Il-farmakokinetika f'popolazzjonijiet speċjali

Ebda differenza klinikament sinifikanti fil-PK ta' daridorexant ma nstabet fuq il-baži tal-età, sess, razza, jew daqs tal-ġisem. Hemm *data* limitata dwar il-PK f'pazjenti ikbar minn 75 sena.

Indeboliment epatiku

Wara l-ghoti ta' doża waħda ta' 25 mg daridorexant, individwi b'indeboliment epatiku ħafif (punteggia' ta' Child-Pugh 5–6) kellhom esponenti simili għal daridorexant mhux marbut imqabbla ma' individwi f'saħħithom. F'individwi b'indeboliment epatiku moderat (punteggia' ta' Child-Pugh 7–9), l-esponenti għal daridorexant mhux marbut (AUC) u l-*half-life* żiddu b'1.6 darbiet u 2.1 darbiet, rispettivament, imqabbla ma' individwi f'saħħithom.

Abbażi ta' dawn ir-riżultati, huwa rakkmandat aġġustament fid-doża f'pazjenti b'indeboliment epatiku moderat (ara sezzjoni 4.2).

F'pazjenti b'indeboliment epatiku sever (punteggia' ta' Child-Pugh ≥ 10), daridorexant ma ġiex studjat u mhuwiex rakkmandat.

Indeboliment renali

Wara l-ghoti ta' doża waħda ta' 25 mg, il-parametri tal-PK ta' daridorexant kienu simili f'individwi b'indeboliment renali sever imqabbla ma' individwi f'saħħithom.

Abbaži ta' dawn ir-riżultati, daridorexant jista' jingħata lil pazjenti bi kwalunkwe livell ta' indeboliment tal-funzjoni renali mingħajr il-ħtiega għal aġġustament fid-doża.

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

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' sigurtà farmakoloġika, effett tossiku minn doži ripetuti, effett tossiku fuq il-ġeni, riskju ta' kanċer, effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin. Daridorexant ma juri wkoll l-ebda sinjal li jindika l-potenzjal ta' abbuż jew dipendenza fiżika.

Ebda effett avvers ma kien osservat fi studji dwar l-effett tossiku minn doži ripetuti fil-firien u l-klieb f'esponenti li kienu 72 darba u 14-il darba, rispettivament, l-esponenti tal-bniedem fid-doża massima rakkodata ta' 50 mg/jum.

Fil-klieb taħt simulazzjoni pozittiva ta' logħob, episodji ta' għeja għal għarrieda fil-muskoli, reminixxenti ta' kataplessija, kienu osservati bhala effetti farmakoloġici esaġerati ta' daridorexant minn Ġimġha 7 'l quddiem u ma seħħewx wara li twaqqaqaf it-trattament. Livell globali ta' ebda effett osservat kien stabbilit f'esponenti li huma 45 darba (nisa) u 78 darba (rgiel) l-esponenti tal-bniedem f'50 mg/jum għall-frazzjoni ħielsa.

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Qalba tal-pillola

Mannitol (E421)
Microcrystalline cellulose (E460)
Povidone
Croscarmellose sodium
Silicon dioxide
Magnesium stearate

Kisja tar-rita

Hypromellose (E464)
Microcrystalline cellulose (E460)
Glycerol
Talc (E553)
Titanium dioxide (E171)
Iron oxide isfar (E172; pilloli ta' 50 mg)
Iron oxide aħħmar (E172; pilloli ta' 25 mg u 50 mg)
Iron oxide iswed (E172; pilloli ta' 25 mg u 50 mg)

6.2 Inkompatibiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

36 xahar.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Dan il-prodott medicinali ma jeħtiegx kwalunkwe kundizzjoni speċjali għall-ħażna.

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

Polyvinyl chloride (PVC) miksi b'polyvinylidene chloride (PVdC) u laminat b'folja ta' film tal-PVC issigillata b'folja tal-fojl tal-aluminju, ippakkjat f'kaxxa tal-kartun.

Daqs tal-pakkett ta' 10, 20 jew 30 pillola miksija b'rita.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

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

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

Idorsia Pharmaceuticals Deutschland GmbH
Marie-Curie-Strasse 8
79539 Lörrach
Il-Ġermanja

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

EU/1/22/1638/001
EU/1/22/1638/002
EU/1/22/1638/003
EU/1/22/1638/004
EU/1/22/1638/005
EU/1/22/1638/006

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 29 ta' April 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

ANNESS ii

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

A. MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifattur responsabbl li għall-hruġ tal-lott

Idorsia Pharmaceuticals Deutschland GmbH
Marie-Curie-Strasse 8
79539 Lörrach
Il-Ġermanja

PharmaKorell GmbH
Georges-Koehler-Str. 2
79539 Lörrach
Il-Ġermanja

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

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

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

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

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

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq (MAH) għandu jippreżenta l-ewwel PSUR għal dan il-prodott fi żmien 6 xhur mill-awtorizzazzjoni.

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

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

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

RMP aġġornat għandu jiġi pprezentat:

- 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 ġidha 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).

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

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

QUVIVIQ 25 mg pilloli miksija b'rita
daridorexant

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

Kull pillola fiha 25 mg daridorexant (bħala hydrochloride)

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

Pillola miksija b'rita

10 pilloli miksija b'rita
20 pilloli miksija b'rita
30 pilloli miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

Idorsia Pharmaceuticals Deutschland GmbH
Marie-Curie-Strasse 8
79539 Lörrach
Il-Germanja

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

EU/1/22/1638/001

EU/1/22/1638/005

EU/1/22/1638/002

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

QUVIVIQ 25 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC

SN

NN

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

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

QUVIVIQ 25 mg pilloli
daridorexant

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

Idorsia

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

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

QUVIVIQ 50 mg pilloli miksija b'rita
daridorexant

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

Kull pillola fiha 50 mg daridorexant (bħala hydrochloride)

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

Pillola miksija b'rita

10 pilloli miksija b'rita
20 pilloli miksija b'rita
30 pilloli miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

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**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

Idorsia Pharmaceuticals Deutschland GmbH
Marie-Curie-Strasse 8
79539 Lörrach
Il-Germanja

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

EU/1/22/1638/003

EU/1/22/1638/006

EU/1/22/1638/004

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

QUVIVIQ 50 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC

SN

NN

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

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

QUVIVIQ 50 mg pilloli
daridorexant

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

Idorsia

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

QUVIVIQ 25 mg pilloli mikṣija b'rīta QUVIVIQ 50 mg pilloli mikṣija b'rīta daridorexant

▼ Dan il-prodott mediciinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonali. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollok. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

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' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'ghandekx 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 possibbi li muhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu QUVIVIQ u għalxiex jintuża

QUVIVIQ fih is-sustanza attiva daridorexant, li tappartjeni għall-klassi ta' mediċini jsejhulhom “antagonisti tar-riċetturi ta' orexin”.

QUVIVIQ huwa użat biex jittratta l-insomnja fl-adulti.

Kif jaħdem QUVIVIQ

Orexin hija sustanza prodotta mill-mohħi li tghinek tibqa' imqajjem. Billi jimblokka l-azzjoni ta' orexin, QUVIVIQ iħallik torqod aktar malajr u tibqa' rieqed aktar fit-tul, u jtejjeb l-abilità tiegħek li tiffunzjona normalment matul il-ġurnata.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu QUVIVIQ

Tihux QUVIVIQ

- jekk inti allergiku għal daridorexant jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).
- jekk għandek narkolessija, kundizzjoni li twasslek biex torqod għal għarrieda u mingħajr ma tkun taf fi kwalunkwe hin.
- jekk qed tieħu mediċini li jistgħu jżidu l-livell ta' QUVIVIQ fid-demm tiegħek bħal:
 - mediċini orali li jittrattaw infel-żonijiet fungali bħal ketoconazole, posaconazole, voriconazole, itraconazole.
 - certi mediċini li jittrattaw infel-żonijiet batterici bħall-antibijotici clarithromycin, josamycin, telithromycin, troleandomycin.
 - certi mediċini li jittrattaw l-infezzjoni tal-HIV bħal ritonavir, elvitegravir, indinavir, saquinavir, telprevir, danoprevir, lopinavir, nelfinavir, boceprevir.

- certi medicini li jittrattaw il-kancer bhal ceritinib, idelalisib, ribociclib, tucatinib. Staqsi lit-tabib tiegħek jekk il-mediċina li qed tieħu timpedik milli tieħu QUVIVIQ.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tieħu QUVIVIQ jekk inti:

- għandek dipressjoni jew għandek jew qatt kellek ħsibijiet ta' suwiċidju
- għandek disturb psikjatriku
- attwalment qed tieħu prodotti mediciinali li jaffettwaw il-moħħ bħal trattament għall-anġjetà jew dipressjoni
- hadt regolarmen drogi (minbarra mediciċini) jew kellek dipendenza fuq drogi jew alkoħol
- kellek problemi tal-fwied: skont is-severità tagħhom, QUVIVIQ jista' ma jkunx rakkommandat, jew tista' tkun meħtieġa doża aktar baxxa.
- għandek problemi bin-nifs (bħal apnea ostruttiva tal-irqad severa jew mard ostruttiv kroniku sever tal-pulmuni)
- għandek storja ta' waqgħat u għandek iktar minn 65 sena (għaliex ġeneralment hemm riskju oħla ta' waqgħat f'pazjenti > 65 sena).

It-tabib tiegħek jista' jkun irid jimmonitorja kif il-mediċina taffettwak.

Għid lit-tabib tiegħek jekk ikollok xi wieħed mill-effetti sekondarji li ġejjin waqt li qed tieħu QUVIVIQ:

- paraliżi tal-irqad: inabilità temporanja li tiċċaqlaq jew titkellem għal sa diversi minuti kif tkun għadek qed tqum jew qed torqod
- alluċinazzjonijiet: tara jew tisma' affarijiet b'mod ċar jew disturbanti li mhumiex reali meta tkun għadek qed tqum jew torqod

Jekk ikollok dipressjoni u jekk thoss aggravar jew ikollok ħsibijiet li tweġġa' lilek innifsek, kellem lit-tabib tiegħek minnufih.

Tfal u adolexxenti

Din il-mediċina mhijiex għal tfal u adolexxenti li għandhom inqas minn 18-il sena għaliex QUVIVIQ ma ġiex ittestjat f'dan il-grupp ta' etajiet.

Medicini oħra u QUVIVIQ

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

- certi antibijotiċi (erythromycin, ciprofloxacin, clarithromycin, rifampicin), immunosoppressanti (cyclosporine), aġġenti antifungali (itraconazole), trattamenti tal-kancer (ceritinib), jew trattamenti għall-HIV (ritonavir, efavirenz) jistgħu jżidu jew inaqqsu l-livell ta' QUVIVIQ fid-demm. Xi wħud minn dawn il-mediċini jistgħu jkunu kontraindikati ma' QUVIVIQ (ara sessjoni "Tiħux QUVIVIQ"). It-tabib tiegħek se jagħtik parir dwar dan.
- certi medicini li jaħdmu fuq il-moħħ (eż., diazepam, alprazolam) jistgħu jinteraġixxu ma' QUVIVIQ. It-tabib tiegħek se jagħtik parir dwar dan.
- certi medicini li jittrattaw disturb tal-koagulazzjoni tad-demm bħal dabigatran jistgħu jinteraġixxu ma' QUVIVIQ, li tkun teħtieġ xi prekawzjoni. It-tabib tiegħek se jagħtik parir dwar dan.
- certi medicini li jittrattaw impediment kardijaku bħal digoxin jistgħu jinteraġixxu ma' QUVIVIQ, li tkun teħtieġ xi prekawzjoni. It-tabib tiegħek se jagħtik parir dwar dan.

QUVIVIQ ma' ikel, xorb u alkoħol

Jekk tixrob alkoħol ma' QUVIVIQ dan iżid ir-riskju ta' problemi bil-bilanc u l-koordinazzjoni.

Evita l-grapefruit u l-meraq tal-grapefruit filghaxxija għaliex dawn jistgħu jżidu l-livell ta' QUVIVIQ fid-demm.

Tqala, treddiġ h u fertilità

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

Mhux magħruf jekk QUVIVIQ jistax jagħmel ħsara lit-tarbija li għadha ma twelditx.

Mhux magħruf jekk QUVIVIQ jiġix eliminat mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. Kellem lit-tabib tiegħek dwar l-aħjar mod kif titma' lit-tarbija tiegħek waqt it-trattament bi QUVIVIQ.

Mhux magħruf jekk QUVIVIQ jaffettwax il-fertilità tal-bniedem.

Sewqan u thaddim ta' magni

Huwa rakkomandat perjodu ta' madwar 9 sigħat bejn meta tieħu QUVIVIQ u ssuq jew thaddem magni. Oqghod attent qabel issuq jew thaddem magni filgħodu wara li tieħu QUVIVIQ. Tagħmilx attivitat jiet potenzjalment perikoluži jekk m'intix ċert li thossok kompletament vigilanti, b'mod speċjali ffit hin wara li tkun qomt fl-ewwel jiem ta' trattament.

QUVIVIQ fiħ is-sodium

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

3. Kif għandek tieħu QUVIVIQ

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

Kemm għandek tieħu QUVIVIQ

It-tabib tiegħek se jaġħtki parir dwar id-doża ta' QUVIVIQ li għandek tieħu.

Id-doża rakkodata hija ta' pillola waħda ta' 50 mg ta' QUVIVIQ kull filgħaxija.

Jekk għandek problemi tal-fwied jew qed tieħu ċertu mediciċini oħra, it-tabib tiegħek jista' jipprekskrivi doża iktar baxxa ta' pillola waħda ta' 25 mg ta' QUVIVIQ kull filgħaxija.

Id-dewmien tat-trattament għandu jkun mill-iktar qasir possibbli. It-tabib tiegħek għandu jevalwa jekk għandekx tkompli bit-trattament fi żmien 3 xħur u perjodikament wara dan..

- Hu QUVIVIQ, darba kull filgħaxija, mill-ħalq, nofs siegħa qabel tidħol torqod.
- Tista' tieħu QUVIVIQ mal-ikel jew mingħajru, madankollu jista' jdum iktar biex jaħdem jekk tieħdu ma' ikla kbira jew immedjatamente wara.

Jekk tieħu QUVIVIQ aktar milli suppost

Jekk tieħu QUVIVIQ aktar milli suppost, jista' jkollok ngħas eċċess u dgħufija fil-muskoli. Ikkuntattja lit-tabib tiegħek minnufih.

Jekk tinsa tieħu QUVIVIQ

Jekk tinsa tieħu QUVIVIQ qabel torqod, m'għandekx teħodha aktar tard matul il-lejl, għaliex tista' thossok sturdut filgħodu. M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal kull pillola li tkun insejt tieħu.

Jekk tieqaf tieħu QUVIVIQ

It-trattament bi QUVIVIQ jista' jitwaqqaf mingħajr il-ħtieġa li d-doża titnaqqas gradwalment, u mingħajr effetti ta' ħsara.

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

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull mediciċina oħra, din il-mediciċina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulhadd. Jistgħu jseħħu l-effetti sekondarji li ġejjin b'din il-mediciċina:

Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10):

- uġiġħ ta' ras
- ngħas eċċessiv
- sturdament
- għeja
- thossock ma tiflaħx (nawsja)

Mħux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100):

- inabilità temporanja biex tiċċaqlaq jew titkellem (paraliżi tal-irqad) għal sa diversi minuti meta tkun se torqod jew tqum (ara sezzjoni 2).
- tara jew tisma' affarijiet vividi jew disturbanti li mhumiex reali (alluċinazzjonijiet; ara sezzjoni 2)

Kellem lit-tabib tiegħek jekk jiġrilek xi haġa minn dawn.

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 mniżzla f'[Appendiċi V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tigi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediciċina.

5. Kif taħżeen QUVIVIQ

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

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

Din il-mediciċina ma teħtiegx kwalunkwe kundizzjoni speċjali għall-ħażna.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih QUVIVIQ

Is-sustanza attiva hi daridorexant.

QUVIVIQ 25 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola fiha daridorexant hydrochloride, ekwivalenti għal 25 mg ta' daridorexant.

QUVIVIQ 50 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola fiha daridorexant hydrochloride, ekwivalenti għal 50 mg ta' daridorexant.

Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:

Qalba tal-pillola: Mannitol (E421), microcrystalline cellulose (E460), povidone, croscarmellose sodium (ara sezzjoni 2 “QUVIVIQ fihi is-sodium”), silicon dioxide, magnesium stearate.

Kisja tar-rita: Hypromellose (E464), microcrystalline cellulose (E460), glycerol, talc (E553), titanium dioxide (E171), iron oxide aħmar (E172), iron oxide iswed (E172), iron oxide isfar (E172; pilloli ta' 50 mg biss).

Kif jidher QUVIVIQ u l-kontenut tal-pakkett

Pillola miksijsa b'rita (pillola)

QUVIVIQ 25 mg pilloli miksijsa b'rita

Pillola vjola čara, forma ta' trijangolu b"“25” fuq naħha waħda, u “i” (logo ta' Idorsia) fuq in-naħha l-oħra.

QUVIVIQ 50 mg pilloli miksijsa b'rita

Pillola oranġo čara, forma ta' trijangolu b"“50” fuq naħha waħda, u “i” (logo ta' Idorsia) fuq in-naħha l-oħra.

QUVIVIQ huwa disponibbli f'pakketti bil-folji ta' 10, 20 jew 30 pillola miksijsa b'rita.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqeħid fis-Suq

Idorsia Pharmaceuticals Deutschland GmbH
Marie-Curie-Strasse 8
79539 Lörrach
Il-Ġermanja

Manifattur

Idorsia Pharmaceuticals Deutschland GmbH
Marie-Curie-Strasse 8
79539 Lörrach
Il-Ġermanja

PharmaKorell GmbH
Georges-Koehler-Str. 2
79539 Lörrach
Il-Ġermanja

Dan il-fuljett kien rivedut l-aħħar fi

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