

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Daforbis 5 mg i 10 mg filmom obložene tablete (dapagliflozin)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Daforbis 5 mg i 10 mg filmom obložene tablete (dapagliflozin). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Daforbis, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Daforbis.

Sažetak opisa svojstava lijeka Daforbis i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Daforbis (dapagliflozin) treba primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih bit će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijek Daforbis.

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Daforbis je odobren za (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacija):

Šećerna bolest tipa 2

Daforbis je indiciran u odraslih i djece u dobi od 10 i više godina za liječenje nedovoljno dobro regulirane šećerne bolesti tipa 2 kao dodatak dijeti i tjelovježbi

- kao monoterapija kada se primjena metformina ne smatra prikladnom zbog nepodnošenja
- kao dodatak drugim lijekovima za liječenje šećerne bolesti tipa 2.

Zatajenje srca

Daforbis je indiciran za liječenje simptomatskog kroničnog zatajenja srca u odraslih.

Kronična bubrežna bolest

Daforbis je indiciran za liječenje kronične bolesti bubrega u odraslih.

Daforbis sadrži dapagliflozin kao djelatnu tvar i primjenjuje se kroz usta.

II. Rizici povezani s lijekom i aktivnosti za njihovu minimizaciju i/ili daljnju karakterizaciju

Važni rizici lijeka Daforbis zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Daforbis opisani su u nastavku.

Mjere za minimizaciju identificiranih rizika lijeka mogu biti:

- Određene informacije poput upozorenja, mjera opreza i uputa za ispravnu primjenu u uputi o lijeku namijenjenoj za bolesnike i u sažetku opisa svojstava lijeka namijenjenom za zdravstvene radnike
- Određene informacije na pakiranju lijekova
- Odobrene veličine pakiranja lijeka (količina lijeka u pakiranju je određena kako bi se osigurala ispravna primjena lijeka)
- Način propisivanja lijeka (način kako se lijek propisuje i izdaje bolesnicima (na recept ili bez recepta) koristi se u minimizaciji rizika lijeka).

Prethodno opisane mjere se nazivaju *rutinskim mjerama minimizacije* rizika.

Osim prethodno navedenih mjera, informacije o nuspojavama se kontinuirano prikupljaju i redovito analiziraju kako bi se provele trenutne akcije ako je potrebno. Ove mjere sačinjavaju *rutinske farmakovigilancijske aktivnosti*.

Ako važna informacija koja može utjecati na sigurnu primjenu lijeka Daforbis još nije dostupna, navedena je u dijelu „informacije koje nedostaju“ u nastavku.

II.A Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju

Važni rizici lijeka Daforbis su rizici koji zahtijevaju posebne aktivnosti kako bi se minimizirali ili dodatno istražili s ciljem sigurne primjene lijeka. Važni rizici mogu biti identificirani ili potencijalni. Identificirani rizici su oni za koje postoji dovoljno dokaza da su povezani s primjenom lijeka Daforbis. Potencijalni rizici su oni za koje je povezanost s primjenom lijeka moguća temeljem dostupnih podataka, ali nije još potvrđena i zahtijeva daljnja istraživanja. Informacije koje nedostaju su informacije o sigurnoj primjeni lijeka koje je potrebno prikupiti jer trenutno nisu dostupne (npr. informacije o dugotrajnoj primjeni lijeka).

Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju	
Važni identificirani rizici	<ul style="list-style-type: none">• Dijabetička ketoacidoza, uključujući događaje atipičnog očitovanja stanja
Važni potencijalni rizici	<ul style="list-style-type: none">• Karcinom mokraćnog mjehura• Karcinom dojke• Karcinom prostate• Amputacije donjih ekstremiteta
Informacije koje nedostaju	<ul style="list-style-type: none">• Primjena u bolesnika pri NYHA stupnju IV• Sigurnost tijekom dugotrajnog liječenja u pedijatrijskoj populaciji (u dobi od 10 i više godina)

II.B Sažetak važnih rizika

Sigurnosne informacije u odobrenim informacijama o lijeku (sažetak opisa svojstava lijeka i uputa o lijeku) su jednake onima referentnog lijeka.

II.C Post-autorizacijski razvojni plan

II.C.1 Studije koje su uvjet odobrenja za stavljanje lijeka u promet

Nema studija koje su uvjet odobrenja za stavljanje lijeka u promet ili posebna obveza lijeka Daforbis.

II.C.2 Druge studije u post-autorizacijskom razvojnom planu

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Daforbis.