

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Dimetilfumarat Teva GmbH 120 mg i 240 mg tvrde želučanootporne kapsule (dimetilfumarat)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Dimetilfumarat Teva GmbH (dimetilfumarat). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Dimetilfumarat Teva GmbH, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Dimetilfumarat Teva GmbH.

Sažetak opisa svojstava lijeka Dimetilfumarat Teva GmbH i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Dimetilfumarat Teva GmbH (dimetilfumarat) treba primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih biti će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijek Dimetilfumarat Teva GmbH.

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Dimetilfumarat Teva GmbH je odobren za liječenje odraslih i pedijatrijskih bolesnika u dobi od 13 i više godina s relapsno-remitirajućom multiplom sklerozom (RRMS) (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacije). Dimetilfumarat Teva GmbH sadrži dimetilfumarat kao djelatnu tvar i primjenjuje se peroralno.

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

Važni rizici lijeka Dimetilfumarat Teva GmbH zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Dimetilfumarat Teva GmbH 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 mjeri, informacije o nuspojavama se kontinuirano prikupljaju i redovito analiziraju kako bi se provele trenutne akcije ako je potrebno. Ove mjeru sačinjavaju *rutinske farmakovigilancijske aktivnosti*.

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

II.A Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju

Važni rizici lijeka Dimetilfumarat Teva GmbH 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 Dimetilfumarat Teva GmbH. Potencijalni rizici su oni za koje je povezanost s primjenom lijekova moguća temeljem dostupnih podataka, ali nije još potvrđena i zahtjeva 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">• Progresivna multifokalna leukoencefalopatija (PML)• Smanjenje broja leukocita i limfocita• Oštećenje jetre izazvano lijekom
Važni potencijalni rizici	<ul style="list-style-type: none">• Ozbiljne i oportunističke infekcije (osim PML-a i herpes zoster)• Zločudne bolesti• Učinci na ishod trudnoće• Interakcija s nefrotoksičnim lijekovima koja može dovesti do renalne toksičnosti
Informacije koje nedostaju	<ul style="list-style-type: none">• Dugotrajna učinkovitost i sigurnost• Sigurnosni profil u bolesnika starijih od 55 godina• Sigurnosni profil u bolesnika s umjerenim do teškim oštećenjem bubrega• Sigurnosni profil u bolesnika s oštećenjem jetre• Sigurnosni profil u bolesnika s teškom aktivnom gastrointestinalnom (GI) bolešću• Povećan rizik od infekcije u bolesnika koji istodobno uzimaju antineoplastike ili imunosupresivnu terapiju

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 Dimetilfumarat Teva GmbH.

[II.C.2 Druge studije u post-autorizacijskom razvojnog planu](#)

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Dimetilfumarat Teva GmbH.