

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Banxiol 2,5 mg filmom obložene tablete i Banxiol 5 mg filmom obložene tablete (apiksaban)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Banxiol 2,5 mg filmom obložene tablete i Banxiol 5 mg filmom obložene tablete (apiksaban). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Banxiol, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Banxiol.

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

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Banxiol 2,5 mg filmom obložene tablete je odobren za prevenciju venskih tromboembolijskih događaja (VTE) u odraslih bolesnika podvrgnutih elektivnom kirurškom zahvatu ugradnje endoproteze kuka ili koljena, prevenciju moždanog udara i sistemske embolije u odraslih bolesnika s nevalvularnom fibrilacijom atrijske (NVAF) koji imaju jedan ili više čimbenika rizika, liječenje duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE) te prevenciju ponavljajućih DVT i PE u odraslih (vidjeti sažetak opisa svojstva lijeka za cjeloviti opis indikacija).

Lijek Banxiol 5 mg filmom obložene tablete je odobren za prevenciju moždanog udara i sistemske embolije u odraslih bolesnika s NVAF koji imaju jedan ili više čimbenika rizika, liječenje DVT i PE te prevenciju ponavljajućih DVT i PE u odraslih (vidjeti sažetak opisa svojstva lijeka za cjeloviti opis indikacija).

Banxiol sadrži apiksaban kao djelatnu tvar i primjenjuje se peroralno.

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

Važni rizici lijeka Banxiol zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Banxiol 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 osiguralo 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.

U slučaju lijeka Banxiol, ove mjere su dopunjene s dodatnim mjerama minimizacije rizika opisanim niže u dijelu II. B.

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 Banxiol još nije dostupna, navedena je u dijelu „informacije koje nedostaju“ u nastavku.

II.A Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju

Važni rizici lijeka Banxiol su rizici koje 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 Banxiol. 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"> • Krvarenje
Važni potencijalni rizici	<ul style="list-style-type: none"> • Oštećenje jetre • Potencijalan rizik od krvarenja ili tromboze kao rezultat predoziranja ili poddoziranja
Informacije koje nedostaju	<ul style="list-style-type: none"> • Uporaba u bolesnika s teškim oštećenjem bubrežne funkcije

II.B Sažetak važnih rizika

Važan identificirani rizik: krvarenje	
Mjere minimizacije rizika	<u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> Sažetak opisa svojstava lijeka dio 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9, 5.1 i 5.3. Uputa o lijeku dio 2, 3 i 4. Lijek se izdaje na recept. <u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u> Vodič za propisivače Kartica za bolesnike

Važan potencijalan rizik: oštećenje jetre	
Mjere minimizacije rizika	<u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> Sažetak opisa svojstava lijeka dio 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8 i 5.2. Uputa o lijeku dio 2 i 4. Lijek se izdaje na recept. <u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u> Nema

Važan potencijalan rizik: potencijalan rizik od krvarenja ili tromboze kao rezultat predoziranja ili poddoziranja	
Mjere minimizacije rizika	<u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> Sažetak opisa svojstava lijeka dio 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9, 5.1 i 5.3. Uputa o lijeku dio 2, 3 i 4. Lijek se izdaje na recept. <u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u> Vodič za propisivače

Informacije koje nedostaju: uporaba u bolesnika s teškim oštećenjem bubrežne funkcije	
Mjere minimizacije rizika	<u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> Sažetak opisa svojstava lijeka dio 4.2, 4.4, 4.8, 4.9, 5.1 i 5.2. Uputa o lijeku dio 2 i 3. Lijek se izdaje na recept. <u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u> Nema

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 Banxiol.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Banxiol.