

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem (bupropionklorid)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem. Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem.

Sažetak opisa svojstava lijeka Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem treba primjenjivati.

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem je odobren za liječenje velikih depresivnih epizoda u odraslih (vidjeti sažetak opisa svojstva lijeka za cjeloviti opis indikacije(a)). Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem sadrži bupropionklorid 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 Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem 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*.

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*.

II.A Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju

Važni rizici lijeka Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem 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 Bupropion Genericon 150 mg tablete s

prilagođenim oslobađanjem. 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"> • Napadaji • Povišeni krvni tlak • Neprikladan način primjene
Važni potencijalni rizici	<ul style="list-style-type: none"> • Zloupotreba i kriva uporaba • Pancitopenija • Akutni glaukom zatvorenog kuta • Povišeni intraokularni tlak • Aritmija i poremećaji provodljivosti (potencijalno pri terapijskim dozama) • Smrtni slučajevi • Suicidalnost (suicidalno ponašanje i misli) • Sredstva za prestanak pušenja i neuropsihijatrijske nuspojave • Trudnoća – kongenitalne kardiovaskularne malformacije
Informacije koje nedostaju	<ul style="list-style-type: none"> • Nema

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 Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Bupropion Genericon 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem.