

## **Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom**

### **Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete (teriflunomid)**

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete (teriflunomid). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete.

Sažetak opisa svojstava lijeka Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete (teriflunomid) treba primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih biti će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijek Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete.

#### **I. Lijek i za što se primjenjuje**

Lijek Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete je odobren za liječenje odraslih i pedijatrijskih bolesnika u dobi od 10 godina i starijih s relapsno-remitirajućim oblikom multiple skleroze (MS). Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete sadrži teriflunomid 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 Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete 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*.

U slučaju lijeka Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete ove mjere su dopunjene s dodatnim mjerama minimizacije rizika opisanim niže u dijelu II. B.

Osim prethodno navedenih mjeru, informacije o nuspojavama se kontinuirano prikupljaju i redovito analiziraju, uključujući provođenje ocjene Periodičkog izvješća o neškodljivosti lijeka (engl. *Periodic Safety Update Report*, PSUR) kako bi se provele trenutne akcije ako je potrebno. Ove mjeru sačinjavaju *rutinske farmakovigilancijske aktivnosti*.

## **II.A Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju**

Važni rizici lijeka Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete 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 Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete. 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).

<b>Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju</b>	
Važni identificirani rizici	<ul style="list-style-type: none"><li>• Učinci na jetru</li><li>• Hipertenzija</li><li>• Hematološki učinci</li><li>• Infekcije</li><li>• Akutni pankreatitis</li></ul>
Važni potencijalni rizici	<ul style="list-style-type: none"><li>• Teratogenost</li><li>• Ozbiljne oportunističke infekcije, uključujući progresivnu multifokalnu leukoencefalopatiju (PML)</li></ul>
Informacije koje nedostaju	<ul style="list-style-type: none"><li>• Nema</li></ul>

## **II.B Sažetak važnih rizika**

<b>Učinci na jetru</b>	
Mjere minimizacije rizika	<p><u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> Sažetak opisa svojstava lijeka dijelovi: 4.2, 4.3, 4.4 i 4.8. Uputa o lijeku dijelovi: 2. i 4. Pravni status: ograničeni liječnički recept u EU.</p> <p><u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u> Priručnik za zdravstvene djelatnike i bolesnika/njegovatelja</p>

<b>Hipertenzija</b>	
Mjere minimizacije rizika	<p><u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> Sažetak opisa svojstava lijeka dijelovi: 4.4 i 4.8. Uputa o lijeku dijelovi: 2. i 4. Pravni status: ograničeni liječnički recept u EU.</p> <p><u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u> Priručnik za zdravstvene djelatnike i bolesnika/njegovatelja</p>

<b>Hematološki učinci</b>	
Mjere minimizacije rizika	<p><u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> Sažetak opisa svojstava lijeka dijelovi: 4.3, 4.4 i 4.8. Uputa o lijeku dijelovi: 2. i 4. Pravni status: ograničeni liječnički recept u EU.</p> <p><u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u> Priručnik za zdravstvene djelatnike i bolesnika/njegovatelja</p>

<b>Infekcije</b>	
Mjere minimizacije rizika	<p><u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u>            Sažetak opisa svojstava lijeka dijelovi: 4.3, 4.4 i 4.8.            Uputa o lijeku dijelovi: 2. i 4.            Pravni status: ograničeni liječnički recept u EU.</p> <p><u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u>            Priručnik za zdravstvene djelatnike i bolesnika/njegovatelja</p>

<b>Akutni pankreatitis</b>	
Mjere minimizacije rizika	<p><u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u>            Sažetak opisa svojstava lijeka dijelovi: 4.4 i 4.8.            Uputa o lijeku dijelovi: 2. i 4.            Pravni status: ograničeni liječnički recept u EU.</p> <p><u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u>            Nema</p>

<b>Teratogenost</b>	
Mjere minimizacije rizika	<p><u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u>            Sažetak opisa svojstava lijeka dijelovi: 4.3 i 4.6.            Uputa o lijeku dio: 2.            Pravni status: ograničeni liječnički recept u EU.            Strukturirana analiza slučajeva koji prijavljuju izloženost u trudnoći dostavit će se na datume koji odgovaraju datumima podnošenja PSUR-a za referentni proizvod.</p> <p><u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u>            Priručnik za zdravstvene djelatnike i bolesnika/njegovatelja</p>

<b>Ozbiljne oportunističke infekcije, uključujući PML</b>	
Mjere minimizacije rizika	<p><u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u>            Sažetak opisa svojstava lijeka dijelovi: 4.3, 4.4 i 4.8.            Uputa o lijeku dijelovi: 2. i 4.            Pravni status: ograničeni liječnički recept u EU.</p> <p><u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u>            Priručnik za zdravstvene djelatnike i bolesnika/njegovatelja</p>

## 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 Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Teriflunomid Abdi 14 mg filmom obložene tablete.