

## Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

# Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg filmom obložene tablete (rivaroksaban)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg filmom obložene tablete (rivaroksaban). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg filmom obložene tablete, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Bevimlar 2, mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg filmom obložene tablete.

Sažetak opisa svojstava lijeka Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg filmom obložene tablete i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg filmom obložene tablete (rivaroksaban) treba primjenjivati.

### I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Bevimlar 2,5 mg filmom obložene tablete je odobren primijenjen istodobno samo s acetilsalicilatnom kiselinom (ASK) ili s ASK-om uz klopidogrel ili tiklopidin, za prevenciju aterotrombotskih događaja u odraslih bolesnika nakon akutnog koronarnog sindroma s povišenim srčanim biomarkerima. Lijek Bevimlar 2,5 mg filmom obložene tablete primijenjen istodobno s acetilsalicilatnom kiselinom (ASK), indiciran je za prevenciju aterotrombotskih događaja u odraslih bolesnika koji imaju bolest koronarnih arterija (BKA) ili simptomatsku bolest perifernih arterija (BPA) s visokim rizikom od ishemijskih događaja (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacije(a)).

Lijek Bevimlar 10 mg filmom obložene tablete je odobren za prevenciju venske tromboembolije (VTE) u odraslih bolesnika koji se podvrgavaju elektivnom kirurškom zahvatu ugradnje umjetnog kuka ili koljena. Liječenje duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE) i prevencija ponavljajuće duboke venske tromboze i plućne embolije u odraslih bolesnika (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacije(a)).

Lijek Bevimlar 15 mg filmom obložene tablete je odobren za:

#### Odrasli

Prevenciju moždanog udara i sistemske embolije u odraslih bolesnika s nevalvularnom fibrilacijom atriya koji imaju jedan ili više čimbenika rizika poput kongestivnog zatajivanja srca, hipertenzije, dobi  $\geq 75$  godina, šećerne bolesti, pretrpljenog moždanog udara ili tranzitorne ishemijske atake. Liječenje duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE) i prevencija ponavljajuće duboke venske tromboze i plućne embolije u odraslih bolesnika (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacije(a)).

#### Pedijatrijska populacija

Liječenje venske tromboembolije (VTE) i prevencija ponavljajućeg VTE-a u djece i adolescenata u dobi manjoj od 18 godina i tjelesne težine od 30 kg do 50 kg nakon najmanje 5 dana početnog liječenja parenteralnim antikoagulansom (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacije(a)).

Lijek Bevimlar 20 mg filmom obložene tablete je odobren za:

### Odrasli

Prevenција moždanog udara i sistemske embolije u odraslih bolesnika s nevalvularnom fibrilacijom atriya koji imaju jedan ili više čimbenika rizika poput kongestivnog zatajivanja srca, hipertenzije, dobi  $\geq 75$  godina, šećerne bolesti, pretrpljenog moždanog udara ili tranzitorne ishemijske atake. Liječenje duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE) i prevencija ponavljajuće duboke venske tromboze i plućne embolije u odraslih bolesnika (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacije(a)).

### Pedijatrijska populacija

Liječenje venske tromboembolije (VTE) i prevencija ponavljajućeg VTE-a u djece i adolescenata u dobi manjoj od 18 godina i tjelesne težine veće od 50 kg nakon najmanje 5 dana početnog liječenja parenteralnim antikoagulansom (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacije(a)).

Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg filmom obložene tablete sadrže rivaroksaban kao djelatnu tvar i primjenjuju se oralno.

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

Važni rizici lijeka Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg filmom obložene tablete zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 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 Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg filmom obložene tablete 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 Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg filmom obložene tablete još nije dostupna, navedena je u dijelu „informacije koje nedostaju“ u nastavku.

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

Važni rizici lijeka Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 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 Bevimlar 2,5mg; 10 mg; 15 mg; 20 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>• Krvarenje</li> </ul>
Važni potencijalni rizici	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Embrio-fetalna toksičnost</li> </ul>
Informacije koje nedostaju	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Bolesnici sa teško oštećenom funkcijom bubrega (klirens kreatinina &lt; 30 mL/min)</li> <li>• Bolesnici koji istodobno primaju sistemske inhibitore CYP3A4 ili P gp izuzev azolnih antimikotika (npr. ketokonazol) te inhibitore HIV proteaza (npr. ritonavir)</li> <li>• Remedijalna pro-koagulantna terapija za prekomjerno krvarenje</li> <li>• Trudnice ili dojilje</li> <li>• Bolesnici sa atrijalnom fibrilacijom (AF) i prostetičkim srčanim zaliskom</li> <li>• Dugotrajna terapija rivaroksabanom u liječenju duboke venske tromboze (DVT), plućne embolije (PE) i sistemske embolije kod odraslih bolesnika sa nevalvularnom atrijskom fibrilacijom (SPAF) i akutnim koronarnim sindromom (ACS) u stvarnom životu</li> <li>• Bolesnici sa značajnim bolestima jetre (teško oštećenje jetre/Child Pugh stadij C)</li> <li>• Bolesnici mlađi od 18 godina</li> </ul>

## II.B Sažetak važnih rizika

<b>Važan identificirani rizik</b>	
<b>Krvarenje</b>	
<i>Mjere za minimizaciju rizika</i>	Rutinske mjere minimizacije rizika - Sažetak opisa svojstava lijeka, dio 4.3, 4.4. i 4.8. - Lijek se izdaje samo na recept  Dodatne mjere minimizacije rizika - Upute za propisivača - Kartice sa upozorenjima za bolesnika

## 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 Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg filmom obložene tablete.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Bevimlar 2,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg filmom obložene tablete.