

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijekove Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 20 mg filmom obložene tablete (rivaroksaban)

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

Sažetak opisa svojstava lijekova Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 20 mg filmom obložene tablete i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijekovi Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 20 mg filmom obložene tablete (rivaroksaban) trebaju primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih biti će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijekove Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 20 mg filmom obložene tablete.

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Aban 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 te za liječenje duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE) i prevencija ponavljajuće duboke venske tromboze i plućne embolije u odraslih.

Lijekovi Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 20 mg filmom obložene tablete su odobreni u odraslih za prevenciju moždanog udara i sistemske embolije u odraslih bolesnika s nevalvularnom fibrilacijom atrija koji imaju jedan ili više čimbenika rizika poput kongestivnog zatajivanja srca, hipertenzije, dobi ≥ 75 godina, šećerne bolesti, pretrpljenog moždanog udara ili tranzitorne ishemijske atake i liječenje duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE) i prevencija ponavljajuće duboke venske tromboze i plućne embolije u odraslih.

Lijek Aban 15 mg filmom obložene tablete je odobren u pedijatrijskoj populaciji za 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.

Lijek Aban 20 mg filmom obložene tablete je odobren u pedijatrijskoj populaciji za 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.

Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 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 lijekova Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 20 mg filmom obložene tablete zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijekova Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 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 lijekova Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 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 lijekova Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 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 lijekova Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 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 lijekova Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 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).

Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju	
Važni identificirani rizici	• Krvarenje
Važni potencijalni rizici	• Embrio-fetalna toksičnost
Informacije koje nedostaju	• Remedijalna pro-koagulantna terapija za prekomjerno krvarenje
	• Bolesnici sa atrijskom fibrilacijom (AF) i prostetičkim srčanim zaliskom

II.B Sažetak važnih rizika

Važan identificirani rizik: Krvarenje	
Mjera minimizacije rizika	<u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> - SPC: dio 4.3, 4.4., 4.5, 4.8., 4.9 - PIL: dio 2, 3 i 4 - Lijek se izdaje samo na recept - Ograničena veličina pakiranja <u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u> - Edukacijski materijali za propisivače - Kartice sa upozorenjima za bolesnika
Važan potencijalni rizik: Embrio-fetalna toksičnost	
Mjera minimizacije rizika	<u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> - SPC: dio 4.3, 4.6 i 5.3 - PIL: dio 2 - Lijek se izdaje samo na recept - Ograničena veličina pakiranja <u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u> Nema.
Informacije koje nedostaju: Remedijalna pro-koagulantna terapija za prekomjerno krvarenje	
Mjera minimizacije rizika	<u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> - SPC: dio 4.9 - PIL: dio 3 - Lijek se izdaje samo na recept - Ograničena veličina pakiranja <u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u> Nema.
Informacije koje nedostaju: Bolesnici sa atrijskom fibrilacijom (AF) i prostetičkim srčanim zaliskom	
Mjera minimizacije rizika	<u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> - SPC: dio 4.4 - PIL: dio 2 - Lijek se izdaje samo na recept - Ograničena veličina pakiranja <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 lijekova u promet ili posebna obveza lijekova Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 20 mg filmom obložene tablete.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijekove Aban 10 mg filmom obložene tablete, Aban 15 mg filmom obložene tablete i Aban 20 mg filmom obložene tablete.