

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

### **Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek**

**Ramipril/amlodipin Sandoz 5 mg/5 mg tvrde kapsule**

**Ramipril/amlodipin Sandoz 10 mg/5 mg tvrde kapsule**

**Ramipril/amlodipin Sandoz 5 mg/10 mg tvrde kapsule**

**Ramipril/amlodipin Sandoz 10 mg/10 mg tvrde kapsule**

**(ramipril, amlodipinbesilat)**

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Ramipril/amlodipin Sandoz 5 mg/5 mg tvrde kapsule, Ramipril/amlodipin Sandoz 10 mg/5 mg tvrde kapsule, Ramipril/amlodipin Sandoz 5 mg/10 mg tvrde kapsule, Ramipril/amlodipin Sandoz 10 mg/10 mg tvrde kapsule (ramipril, amlodipinbesilat). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Ramipril/amlodipin Sandoz, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Ramipril/amlodipin Sandoz.

Sažetak opisa svojstava lijeka Ramipril/amlodipin Sandoz i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Ramipril/amlodipin Sandoz (ramipril, amlodipinbesilat) treba primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih biti će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijek Ramipril/amlodipin Sandoz.

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

Lijek Ramipril/amlodipin Sandoz je odobren za liječenje hipertenzije kao zamjenska terapija u odraslih bolesnika u kojih je postignuta kontrola bolesti istodobnom primjenom pojedinih komponenata, u istim dozama kao u kombinaciji, ali u zasebnim tabletama (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacije(a)). Ramipril/amlodipin Sandoz sadrži ramipril, amlodipinbesilat kao djelatne tvari i primjenjuje se kroz usta.

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

Važni rizici lijeka Ramipril/amlodipin Sandoz zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Ramipril/amlodipin Sandoz 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*.

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 Ramipril/amlodipin Sandoz 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 Ramipril/amlodipin Sandoz. Potencijalni rizici su oni za koje je povezanost s primjenom lijeka moguća temeljem dostupnih podataka, ali nije još potvrđena i zahtjeva 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>• Nema</li></ul>
Važni potencijalni rizici	<ul style="list-style-type: none"><li>• Nema</li></ul>
Informacije koje nedostaju	<ul style="list-style-type: none"><li>• Nema</li></ul>

## **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 Ramipril/amlodipin Sandoz.

### [II.C.2 Druge studije u post-autorizacijskom razvojnom planu](#)

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Ramipril/amlodipin Sandoz.