

## Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

### Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Runaplast 10 mg, 15 mg i 20 mg filmom obložene tablete (rivaroksaban)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Runaplast 10 mg, 15 mg, 20 mg filmom obložene tablete (rivaroksaban). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Runaplast 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 Runaplast 10 mg, 15 mg, 20 mg filmom obložene tablete.

Sažetak opisa svojstava lijeka Runaplast 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 Runaplast 10 mg, 15 mg, 20 mg filmom obložene tablete (rivaroksaban) treba primjenjivati.

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

#### I. Lijek i za što se primjenjuje

##### *Runaplast 10 mg filmom obložene tablete*

Runaplast 10 mg odobren je za prevenciju venske tromboembolije (VTE) u odraslih bolesnika koji se podvrgavaju elektivnom kirurškom zahvatu, ugradnje umjetnog kuka ili koljena; za liječenje duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE) i prevenciju ponavljajuće duboke venske tromboze i plućne embolije u odraslih bolesnika (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacija).

##### *Runaplast 15 mg filmom obložene tablete*

###### Odrasli

Runaplast 15 mg odobren je za prevenciju moždanog udara i sistemske embolije u odraslih bolesnika s nevalvularnom fibrilacijom atrijske 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; za liječenje duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE) i prevenciju ponavljajuće duboke venske tromboze i plućne embolije u odraslih bolesnika.

###### Pedijatrijska populacija

Runaplast 15 mg odobren je za liječenje venske tromboembolije (VTE) i prevenciju 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 indikacija).

##### *Runaplast 20 mg filmom obložene tablete*

###### Odrasli

Runaplast 20 mg odobren je za prevenciju moždanog udara i sistemske embolije u odraslih bolesnika s nevalvularnom fibrilacijom atrijske 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; za liječenje duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE) i prevenciju ponavljajuće duboke venske tromboze i plućne embolije u odraslih bolesnika.

### Pedijatrijska populacija

Runaplast 20 mg odobren je za liječenje venske tromboembolije (VTE) i prevenciju 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 antikoagulantom (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacija).

Runaplast 10 mg, 15 mg, 20 mg filmom obložene tablete sadrži rivaroksaban kao djelatnu tvar i primjenjuje se oralno.

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

Važni rizici lijeka Runaplast 10 mg, 15 mg, 20 mg filmom obložene tablete zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Runaplast 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 uputu 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 Runaplast 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 Runaplast 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 Runaplast 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 Runaplast 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	• Krvarenje
Važni potencijalni rizici	• Embrio-fetalna toksičnost
Informacije koje nedostaju	• Korektivna prokoagulantna terapija za prekomjerno krvarenje

<b>Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju</b>	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Bolesnici s AF i umjetnim srčanim zaliskom</li> </ul>

## II.B Sažetak važnih rizika

<b>Važan identificirani rizik: Krvarenje</b>	
Mjera minimizacije rizika	<p><u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> SmPC (odjeljci 4.3, 4.4, 4.5, 4.8 i 4.9) PIL (odjeljak 2. "Što morate znati prije nego počnete uzimati rivaroksaban", 3. „Kako uzimati rivaroxaban“, 4. "Moguće nuspojave").</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Lijek se izdaje samo na recept</li> </ul> <p><u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Edukacijski materijal za liječnike koji propisuju lijekove (Vodič za propisivače)</li> <li>Kartica za bolesnika</li> </ul>

<b>Važan potencijalni rizik: Embrio-fetalna toksičnost</b>	
Mjera minimizacije rizika	<p><u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> SmPC (odjeljci 4.3, 4.6 i 5.3) PIL (odjeljak 2.)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Lijek se izdaje samo na recept</li> </ul> <p><u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Nema</li> </ul>

<b>Informacije koje nedostaju: Korektivna prokoagulantna terapija za prekomjerno krvarenje</b>	
Mjera minimizacije rizika	<p><u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> SmPC (odjeljak 4.9)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Lijek se izdaje samo na recept</li> </ul> <p><u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Nema</li> </ul>

<b>Informacije koje nedostaju: Bolesnici s AF i umjetnim srčanim zaliskom</b>	
Mjera minimizacije rizika	<p><u>Rutinske mjere minimizacije rizika</u> SmPC (odjeljak 4.4) PIL (odjeljak 2.)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Lijek se izdaje samo na recept</li> </ul> <p><u>Dodatne mjere minimizacije rizika</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Nema</li> </ul>

## 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 Runaplast 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 Runaplast 10 mg, 15 mg, 20 mg filmom obložene tablete.