

## Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

### Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem (naproksen,esomeprazolmagnezij trihidrat)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem (naproksen,esomeprazolmagnezij trihidrat). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem.

Sažetak opisa svojstava lijeka Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem (naproksen,esomeprazolmagnezij trihidrat) treba primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih biti će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijek Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem.

#### I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem je odobren u odraslih osoba za simptomatsko liječenje osteoartritisa, reumatoidnog artritisa i ankilozantnog spondilitisa, u bolesnika koji su pod rizikom od razvoja želučanog i/ili duodenalnog ulkusa povezanog s nesteroidnim protuupalnim lijekovima (NSAIL) i kod kojih se liječenje nižim dozama naproksena ili drugim NSAIL ne smatra dostatnim (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacije(a)). Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem sadrži naproksen i esomeprazolmagnezij trihidrat kao djelatne tvari i primjenjuje se peroralno. Lijek Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem treba progutati cijele s vodom i ne smiju se lomiti, žvakati ili drobiti.

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

Važni rizici lijeka Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem 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 Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem 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 Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem. 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	Nema
Važni potencijalni rizici	Nema
Informacije koje nedostaju	Nema

## **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 Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Vamtexar 500 mg/20 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem.