

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule (sunitinib)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule (sunitinib). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju za lijek Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule.

Sažetak opisa svojstava lijeka Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule (sunitinib) treba primjenjivati.

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule je odobren za liječenje neoperabilnog i/ili metastatskog malignog gastrointestinalnog stromalnog tumora (GIST) u odraslih bolesnika, uznapredovalog/ metastatskog karcinoma bubrežnih stanica (MRCC-a) u odraslih bolesnika, neoperabilnih ili metastatskih, dobro diferenciranih neuroendokrinih tumora gušterića (pNET) u odraslih bolesnika u kojih je došlo do progresije bolesti (vidjeti sažetak opisa svojstva lijeka za cjeloviti opis indikacija).

Lijek Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule sadrži sunitinib kao djelatnu tvar i primjenjuje se peroralno.

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

Važni rizici lijeka Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule 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 osiguralo 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 mjeru, informacije o nuspojavama se kontinuirano prikupljaju i redovito analiziraju kako bi se provele trenutne akcije ako je potrebno. Ove mjeru sačinjavaju *rutinske farmakovigilancijske aktivnosti*.

Ako važna informacija koja može utjecati na sigurnu primjenu lijeka Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule još nije dostupna, navedena je u dijelu „informacije koje nedostaju“ u nastavku.

II.A Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju

Važni rizici lijeka Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule su rizici koje 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 Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule. 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	<p>Kardiotoksičnost</p> <ul style="list-style-type: none">• Torsade de pointes• Disfunkcija lijeve klijetke/zatajenje srca• Perikardni događaji• Srčani ishemijski događaji <p>Sindrom reverzibilne posteriorne leukoencefalopatije Zatajenje jetre Osteonekroza čeljusti Teške kožne reakcije Zatajenje bubrega</p>
Važni potencijalni rizici	Kancerogenost
Informacije koje nedostaju	Teško oštećenje jetre

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 Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Nibufar 12,5 mg, 25 mg i 50 mg tvrde kapsule.