

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Aprepitant Alpha-Medical 125 mg + 80 mg tvrde kapsule (aprepitant)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Aprepitant Alpha-Medical 125 mg + 80 mg tvrde kapsule (aprepitant). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Aprepitant Alpha-Medical, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Aprepitant Alpha-Medical.

Sažetak opisava svojstava lijeka Aprepitant Alpha-Medical i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Aprepitant Alpha-Medical 125 mg + 80 mg tvrde kapsule (aprepitant) treba primjenjivati.

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Aprepitant Alpha-Medical 125 mg + 80 mg tvrde kapsule je odobren za prevenciju mučnine i povraćanja povezanih s jako i umjereno emetogenom kemoterapijom raka u odraslih i adolescenata starijih od 12 godina. Aprepitant Alpha-Medical primjenjuje se kao dio kombiniranog liječenja (vidjeti sažetak opisa svojstva lijeka za cjeloviti opis indikacije(a)). Aprepitant Alpha-Medical sadrži aprepitant kao djelatnu tvar i primjenjuje se oralno. Tvrdu kapsulu treba progutati cijelu. Aprepitant Alpha-Medical može se uzimati s hranom ili bez nje.

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

Važni rizici lijeka Aprepitant Alpha-Medical 125 mg + 80 mg tvrde kapsule zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Aprepitant Alpha-Medical 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 sažetu 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 Aprepitant Alpha-Medical još nije dostupna, navedena je u dijelu „informacije koje nedostaju“ u nastavku.

II.A Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju

Važni rizici lijeka Aprepitant Alpha-Medical 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 Aprepitant Alpha-Medical. 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).

Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju	
Važni identificirani rizici	Nema
Važni potencijalni rizici	Nema
Informacije koje nedostaju	Primjena lijeka u trudnoći

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 Aprepitant Alpha-Medical.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Aprepitant Alpha-Medical.