

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju (karpoblatin)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju (karpoblatin). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju.

Sažetak opisa svojstava lijeka Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju (karpoblatin) treba primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih biti će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijek Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju.

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju je odobren za liječenje uznapredovalog epitelnog karcinoma jajnika kao prva linija terapije, odnosno kao druga linija terapije u slučajevima kada druga terapija nije bila učinkovita, te za liječenje karcinoma pluća malih stanica (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacija). Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju sadrži karpoblatin kao djelatnu tvar i primjenjuje se intravenski.

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

Važni rizici lijeka Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju 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, uključujući provođenje ocjene Periodičkog izvješća o neškodljivosti lijeka (engl. *Periodic Safety Update Report*, PSUR) 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 Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju još nije dostupna, navedena je u dijelu „informacije koje nedostaju“ u nastavku.

II.A Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju

Važni rizici lijeka Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju 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 Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju. 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	<ul style="list-style-type: none">• Preosjetljivost i anafilaksija• Mijelosupresija• Primjena u bolesnika s već postojećim teškim oštećenjem funkcije bubrega i nefrotoksičnost• Istodobna primjena s nefrotoksičnim ili ototoksičnim lijekovima• Neurotoksičnost• Teško oštećenje jetrene funkcije uključujući akutnu nekrozu jetre i venookluzivnu bolest jetre• Ototoksičnost• Sindrom lize tumora• Hemolitička anemija
Važni potencijalni rizici	<ul style="list-style-type: none">• Sekundarni malignitet• Predoziranje
Informacije koje nedostaju	<ul style="list-style-type: none">• Primjena u pedijatrijskoj populaciji

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 Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju.

II.C.2 Druge studije u post-autorizacijskom razvojnom planu

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju.