

## **Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom**

### **Sažetak plana upravljanja rizikom za lijekove Paroksetin PharmaS 20mg filmom obložene tablete i Paroksetin PharmaS 30 mg filmom obložene tablete (paroksetin)**

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijekove Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 mg filmom obložene tablete (paroksetin). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijekova Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 mg filmom obložene tablete, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju.

Sažetak opisa svojstava lijekova Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 mg filmom obložene tablete i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 mg filmom obložene tablete (paroksetin) trebaju primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih biti će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijekove Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 mg filmom obložene tablete.

#### **I. Lijek i za što se primjenjuje**

Lijekovi Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 mg filmom obložene tablete primjenjuju se u liječenju velikih depresivnih epizoda, opsessivno-kompulzivnog poremećaja, paničnog poremećaja s ili bez agorafobije, socijanog anksioznog poremećaja/socijalne fobije, generaliziranog anksioznog poremećaja, te posttraumatskog stresnog poremećaja. Lijekovi Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 mg filmom obložene tablete sadrže paroksetin kao djelatnu tvar i primjenjuju se oralno.

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

Važni rizici lijekova Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 mg filmom obložene tablete zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijekova Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 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 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 mjeru, 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 lijekova Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 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 lijekova Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 mg filmom obložene tablete. 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).

<b>Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju</b>	
Važni identificirani rizici	<ul style="list-style-type: none"><li>• Nema</li></ul>
Važni potencijalni rizici	<ul style="list-style-type: none"><li>• Nema</li></ul>
Informacije koje nedostaju	<ul style="list-style-type: none"><li>• Nema</li></ul>

## **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-autoracijski 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 lijekova Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 mg filmom obložene tablete.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijekove Paroksetin PharmaS 20mg i Paroksetin PharmaS 30 mg filmom obložene tablete.