

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijekove Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka 5 mg/1,25 mg/5 mg tablete, Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka 10 mg/2,5 mg/5 mg tablete i Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka 10 mg/2,5 mg/10 mg tablete (perindoprilarginin/indapamid/amlodipin)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijekove Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka 5 mg/1,25 mg/5 mg tablete, Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka 10 mg/2,5 mg/5 mg tablete i Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka 10 mg/2,5 mg/10 mg tablete (perindoprilarginin/indapamid/amlodipin). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka.

Sažetak opisa svojstava lijeka Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka (perindoprilarginin/indapamid/amlodipin) treba primjenjivati.

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka je indiciran kao nadomjesna terapija za liječenje esencijalne hipertenzije u odraslih bolesnika čija je bolest već dobro kontrolirana s istodobnom primjenom fiksne kombinacije perindopрила/indapamida te amlodipina u istim dozama.

Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka sadrži perindoprilarginin, indapamid i amlodipin kao djelatne tvari i primjenjuje se peroralno.

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

Važni rizici lijeka Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka opisani su u nastavku.

Mjere za minimizaciju identificiranih rizika lijeka mogu biti:

- Određene informacije poput upozorenja, mjera opreza i uputa za ispravnu primjenu u uputu 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 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 Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka 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 Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka. 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	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 monokomponentnih.

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 Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Perindoprilarginin/indapamid/amlodipin Krka.