

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Veinofytol želučanootporne tablete (suhi ekstrakt divljeg kestena, što odgovara 21 mg triterpenskih glikozida, izračunato kao protoescigenin)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Veinofytol želučanootporne tablete (suhi ekstrakt divljeg kestena, što odgovara 21 mg triterpenskih glikozida, izračunato kao protoescigenin). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Veinofytol želučanootporne tablete, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Veinofytol želučanootporne tablete.

Sažetak opisa svojstava lijeka Veinofytol želučanootporne tablete i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Veinofytol želučanootporne tablete (suhi ekstrakt divljeg kestena, što odgovara 21 mg triterpenskih glikozida, izračunato kao protoescigenin) treba primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih biti će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijek Veinofytol želučanootporne tablete.

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Veinofytol želučanootporne tablete je odobren za liječenje kronične venske insuficijencije (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacije). Veinofytol sadrži suhi ekstrakt divljeg kestena, što odgovara 21 mg triterpenskih glikozida, izračunato kao protoescigenin, kao djelatnu tvar i primjenjuje se kroz usta.

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

Važni rizici lijeka Veinofytol želučanootporne tablete zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Veinofytol želučanootporne 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 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 Veinofytol želučanootporne 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 lijeka Veinofytol želučanootporne tablete. 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 u EU monografiji za sjemenke divljeg kestena (*Aesculus hippocastanum* L. semen [EMA/HMPC/628242/2018]).

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 Veinofytol želučanootporne tablete.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Veinofytol želučanootporne tablete.