

Streszczenie planu zarządzania ryzykiem dla produktu leczniczego APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie (Cholecalciferolum)

To jest streszczenie planu zarządzania ryzykiem (RMP) dla produktu leczniczego APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie. RMP opisuje w szczegółowy sposób istotne ryzyka związane ze stosowaniem produktu APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie, w jaki sposób ryzyko można ograniczyć i jak pozyskać więcej informacji o zagrożeniach i danych na temat brakujących informacji z przyjmowaniem produktu leczniczego APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie.

Charakterystyka Produktu Leczniczego (ChPL) APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie oraz ulotka dla pacjenta zawierają najważniejsze informacje dla osób wykonujących zawody medyczne i dla pacjentów na temat sposobu stosowania produktu leczniczego APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie.

Ważne nowe zagadnienia lub zmiany odnoszące się do już opisanych kwestii powinny zostać zawarte w aktualizacji RMP dla produktu leczniczego APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie.

I. Informacje o produkcie i wskazaniach do jego stosowania

Produkt leczniczy APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie jest zarejestrowany do stosowania w profilaktyce niedoboru witaminy D i stanów wynikających z niedoboru witaminy D (patrz ChPL w celu uzyskania pełnych wskazań). Produkt leczniczy zawiera cholekalcyferol jako substancję czynną, i podawany jest doustnie.

II. Ryzyko związane ze stosowaniem produktu leczniczego i aktywności jakie należy podjąć w celu zmniejszenia ryzyka lub dalszego jego scharakteryzowania

Istotne ryzyka produktu leczniczego APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie, łącznie z działaniami podejmowanymi w celu zmniejszenia tych ryzyk i propozycje badań umożliwiających lepsze poznanie zagrożeń związanych ze stosowaniem produktu leczniczego APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie wymieniono poniżej.

Działania podejmowane w celu zmniejszenia ryzyka to:

- Specjalne informacje, takie jak ostrzeżenia, specjalne środki ostrożności i zalecenia odnoszące się do prawidłowego sposobu stosowania, zamieszczone w ulotce dla pacjenta i Charakterystyce produktu leczniczego przeznaczonej dla osób wykonujących zawody medyczne;
- Ważne zalecenia zamieszczone na opakowaniu leku;
- Zatwierdzenie odpowiedniej wielkości opakowania leku, zapewniające jego właściwe stosowanie;
- Nadanie właściwej kategorii dostępności leku - sposób w jaki pacjent nabywa lek (np. z lub bez recepty) może zminimalizować ryzyko związane z jego stosowaniem.

Wszystkie te środki stanowią rutynowe środki minimalizacji ryzyka.

W uzupełnieniu do tych działań, regularnie gromadzi się i analizuje informacje o niepożądanych działaniach produktu leczniczego, aby w razie potrzeby niezwłocznie podjąć konieczne kroki. Działania te stanowią rutynowe aktywności nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii.

II.A Lista istotnych zagrożeń i brakujących informacji

Istotne ryzyka związane ze stosowaniem produktu leczniczego APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie to ryzyka, które wymagają specjalnych działań z zakresu zarządzania ryzykiem, w celu dalszego zbadania lub podjęcia kroków minimalizujących ryzyko, w taki sposób żeby produkt leczniczy mógł być bezpiecznie przyjmowany. Istotne ryzyka mogą odnosić się do ryzyka zidentyfikowanego lub potencjalnego. Zidentyfikowane ryzyka odnoszą się do sytuacji, w których w wystarczający sposób możemy udowodnić zależność ryzyka od stosowania produktu APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie. Potencjalne ryzyka odnoszą się do sytuacji, w których związek zagrożenia ze stosowaniem leku jest oceniany jako możliwy, po wzięciu pod uwagę dostępnych danych, ale ten związek nie jest dotychczas w pełni ustalony i wymaga dalszej oceny. Brakujące informacje odnoszą się do informacji dotyczących bezpieczeństwa stosowania leku, których obecnie brakuje i wymagają zgromadzenia niezbędnych danych (np. dotyczące bezpieczeństwa podczas długotrwałego stosowania leku).

Lista istotnych zagrożeń i brakujących informacji	
Istotne zidentyfikowane ryzyka	Brak
Istotne potencjalne ryzyka	Brak
Brakujące informacje	Brak

II.B Podsumowanie informacji o istotnych ryzykach

Nie dotyczy, ponieważ w RMP nie zidentyfikowano żadnych kwestii związanych z bezpieczeństwem.

II.C Plan przewidywanego rozwoju po dopuszczeniu produktu do obrotu

II.C.1 Badania, których przeprowadzenie stanowi warunek uzyskania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

Brak badań stanowiących warunek dopuszczenia do obrotu lub będących wynikiem szczególnych zobowiązań dotyczących produktu leczniczego APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie.

II.C.2 Inne badania porejestacyjne uwzględnione w planie rozwoju produktu leczniczego

Brak badań, których przeprowadzenie jest wymagane w odniesieniu do produktu leczniczego APOD3 Med, 4000 IU, kapsułki, miękkie.