

Παράτημα I

Επιστημονικά πορίσματα και λόγοι για την τροποποίηση των όρων άδειας(-ών) κυκλοφορίας

Επιστημονικά πορίσματα

Λαμβάνοντας υπόψη την έκθεση αξιολόγησης της Επιτροπής Φαρμακοεπαγρύπνησης-Αξιολόγησης Κινδύνου (PRAC) σχετικά με την (τις) Έκθεση(-εις) Περιοδικής Παρακολούθησης της Ασφάλειας (ΕΠΠΑ) για την τεϊκοπλανίνη, τα επιστημονικά πορίσματα είναι τα εξής:

Λαμβάνοντας υπόψη τα διαθέσιμα δεδομένα για την πανκυτταροπενία από τη βιβλιογραφία και τις αυθόρυμητες αναφορές συμπεριλαμβανομένων 14 περιπτώσεων με στενή χρονική σχέση εκ των οποίων 1 περίπτωση είχε ενδεχόμενη αιτιότητα και 13 περιπτώσεις πανκυτταροπενίας πιθανή αιτιότητα, και συμπεριλαμβανομένης 1 περίπτωσης θετικής επαναπρόκλησης και 10 περιπτώσεις θετικής αποκλιμάκωσης και ενόψει της ήδη γνωστής αιτιολογικής συσχέτισης της τεϊκοπλανίνης με άλλες αιματολογικές διαταραχές, η PRAC θεωρεί ότι η αιτιώδης σχέση μεταξύ τεϊκοπλανίνης και πανκυτταροπενίας είναι τουλάχιστον μια λογική πιθανότητα. Η PRAC κατέληξε στο συμπέρασμα ότι οι πληροφορίες προϊόντος των προϊόντων που περιέχουν τεϊκοπλανίνη πρέπει να τροποποιηθούν αναλόγως.

Η CMDh συμφωνεί με τα επιστημονικά πορίσματα της PRAC.

Λόγοι για την τροποποίηση των όρων άδειας(-ών) κυκλοφορίας

Με βάση τα επιστημονικά πορίσματα για την τεϊκοπλανίνη, η CMDh έκρινε ότι η σχέση οφέλους-κινδύνου του (των) φαρμακευτικού(-ών) προϊόντος(-ων) που περιέχει(-ουν) τεϊκοπλανίνη παραμένει αμετάβλητη, υπό την επιφύλαξη των προτεινόμενων αλλαγών στις πληροφορίες του προϊόντος.

Η CMDh καταλήγει στο συμπέρασμα ότι η (οι) άδεια(-ες) κυκλοφορίας των προϊόντων που εμπίπτουν στο πλαίσιο εφαρμογής της παρούσας διαδικασίας αξιολόγησης της μόνης ΕΠΠΑ πρέπει να τροποποιηθούν. Στον βαθμό που υπάρχουν άλλα φαρμακευτικά προϊόντα που περιέχουν τεϊκοπλανίνη και διαθέτουν ήδη άδεια κυκλοφορίας στην ΕΕ ή υπόκεινται σε μελλοντικές διαδικασίες έκδοσης άδειας κυκλοφορίας στην ΕΕ, η CMDh συνιστά στα ενδιαφερόμενα Κράτη Μέλη και στους αιτούντες/κατόχους άδειών κυκλοφορίας να λάβουν σοβαρά υπόψη τους τη θέση αυτή της CMDh.

Παράτημα ΙΙ

**Τροποποιήσεις στις πληροφορίες του (των) εθνικά εγκεκριμένου(-ων) φαρμακευτικού(-ών)
προϊόντος(-ων)**

Τροποποίησεις που πρέπει να συμπεριληφθούν στις αντίστοιχες παραγράφους των πληροφοριών του προϊόντος (νέο κείμενο με υπογράμμιση και έντονη γραφή, διαγεγραμμένο κείμενο με διακριτή διεγραφή)

Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος

- Παράγραφος 4.8

Η ακόλουθη ανεπιθύμητη ενέργεια πρέπει να προστεθεί στην Κατηγορία/Οργανικό Σύστημα Διαταραχές του αιμοποιητικού και του λεμφικού συστήματος με συχνότητα μη γνωστές:

πανκυτταροπενία

Φύλλο Οδηγιών Χρήσης

- Παράγραφος 4

Η ακόλουθη ανεπιθύμητη ενέργεια πρέπει να προστεθεί με συχνότητα μη γνωστές:

Χαμηλά επίπεδα όλων των τύπων των κυττάρων του αίματος

Παράρτημα III

Χρονοδιάγραμμα εφαρμογής της παρούσας γνώμης

Χρονοδιάγραμμα εφαρμογής της παρούσας γνώμης

Έγκριση της γνώμης της CMDh:

Συνεδρίαση της CMDh Ιούνιος 2022

Διαβίβαση των μεταφράσεων των παραρτημάτων
της γνώμης της CMDh στις Εθνικές Αρμόδιες
Αρχές:

07 Αυγούστου 2022

Εφαρμογή της γνώμης από τα Κράτη Μέλη
(υποβολή της τροποποίησης από τον Κάτοχο της
Άδειας Κυκλοφορίας):

06 Οκτωβρίου 2022