

Priloga I

**Znanstveni zaključki in podlaga za spremembo pogojev dovoljenja
(dovoljenj) za promet z zdravilom**

Znanstveni zaključki

Upoštevajoč poročilo Odbora za oceno tveganja na področju farmakovigilance (PRAC) o oceni redno posodobljenih poročil o varnosti zdravila (PSUR) za ibuprofen/psevdoefedrin so bili sprejeti naslednji znanstveni zaključki:

Na podlagi pregleda podatkov o varnosti in učinkovitosti v vodilni državi članici in upošteva je komentarje odbora PRAC odbor PRAC meni, da ostaja razmerje med koristjo in tveganjem zdravil, ki vsebujejo učinkovini ibuprofen/psevdoefedrin nespremenjeno, vendar priporoča naslednjo spremembo pogojev dovoljenj(a) za promet z zdravilom:

Posodobitev poglavij 4.4 in 4.8 povzetka glavnih značilnosti zdravila z opozorilom o ishemičnem kolitisu in vključitvijo neželenega učinka "ishemični kolitis" s pogostnostjo "neznana". Ustrezno je treba posodobiti tudi navodilo za uporabo.

Skupina CMDh se strinja z znanstvenimi zaključki odbora PRAC.

Podlaga za spremembo pogojev dovoljenja (dovoljenj) za promet z zdravilom

Na podlagi znanstvenih zaključkov za ibuprofen/psevdoefedrin skupina CMDh meni, da je razmerje med koristjo in tveganjem zdravil(-a), ki vsebuje(-jo) ibuprofen/psevdoefedrin nespremenjeno ob upoštevanju predlaganih sprememb v informacijah o zdravilu.

Skupina CMDh je sprejela stališče, da je potrebna sprememba dovoljenja (dovoljenj) za promet z zdravili, ki so zajeta v to enotno oceno PSUR. Če so dovoljenje za promet v EU pridobila tudi druga zdravila, ki vsebujejo ibuprofen/psevdoefedrin, ali če bodo taka zdravila v prihodnje predmet postopkov za pridobitev dovoljenja za promet v EU, skupina CMDh priporoča, da zadevne države članice in predlagatelji/imetniki dovoljenja za promet s temi zdravili ustrezno upoštevajo to stališče.

Priloga II

**Spremembe informacij o zdravilu za zdravila, ki so pridobila dovoljenje(-a)
za promet po nacionalnem postopku**

Spremembe, ki jih je treba vključiti v ustrezna poglavja informacij o zdravilu (novo besedilo je **podčrtano in označeno krepko**, izbrisano besedilo je ~~prečrtano~~)

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

- Poglavje 4.4

Dodati je treba naslednje opozorilo:

Ishemični kolitis

Med uporabo psevdoefedrina so poročali o nekaj primerih ishemičnega kolitisa. Psevdoefedrin je treba prenehati jemati in poiskati zdravniški nasvet, če se pojavijo nenadna bolečina v trebuhu, rektalna krvavitev ali drugi simptomi ishemičnega kolitisa.

- Poglavje 4.8

Naslednji neželeni učinek je treba dodatki pri organskem sistemu "Bolezni prebavil" s pogostnostjo "neznana":

- Ishemični kolitis

Navodilo za uporabo

- Poglavje 2

Opozorila in previdnostni ukrepi

Med uporabo zdravila <izmišljeno ime> se lahko zaradi vnetja debelega črevesa (ishemičnega kolitisa) pojavi nenadna bolečina v trebuhu ali krvavitev iz danke. Če se vam pojavijo ti prebavni simptomi, prenehajte jemati zdravilo <izmišljeno ime> in se nemudoma posvetujte z zdravnikom ali poiščite zdravniško pomoč. Glejte poglavje 4.

- Poglavje 4

Pogostnost "Neznana"

Vnetje debelega črevesa zaradi nezadostne preskrbe s krvjo (ishemični kolitis).

Priloga III

Časovnica za uveljavitev tega stališča

Časovnica za uveljavitev tega stališča

Sprejetje stališča skupine CMDh:	Zasedanje skupine CMDh februarja 2019
Posredovanje prevodov prilog k stališču pristojnim nacionalnim organom:	06. april 2019
Uveljavitev stališča v državah članicah (predložitev spremembe s strani imetnika dovoljenja za promet z zdravilom):	05. junij 2019