

Številka: 1472-0043/2010
Datum: 26.11.2010

Ptujska ulica 21
SI – 1000 Ljubljana
t + 386 (0)8 2000 500
f + 386 (0)8 2000 510
www.jazmp.si

VSEM IMETNIKOM DOVOLJENJ ZA PROMET Z ZDRAVILI, ki vsebujejo naslednje učinkovine: enalapril, fluoksetin, hidrotalcit, klaritromicin, lamotrigin, paroksetin, risedronat, tizanidin, valaciklovir ali venlafaksin

Zadeva: Predložitev spremembe tipa IB - dopolnitev povzetkov glavnih značilnosti zdravil in navodil za uporabo za zdravila, ki vsebujejo enalapril, fluoksetin, hidrotalcit, klaritromicin, lamotrigin, paroksetin, risedronat, tizanidin, valaciklovir ali venlafaksin

Spoštovani,

V okviru postopka delitve dela («work sharing») pri ocenjevanju rednih posodobljenih poročil o varnosti zdravila (PSUR) je zaključen postopek za zgoraj navedene učinkovine. V okviru postopka je za učinkovino odobren dokument Ključna informacija o varnosti (CSP - Core Safety Profile). CSP predstavlja minimalne informacije, ki jih mora vsebovati SmPC za zdravilno učinkovino v vseh državah članicah. Postopek je obvezen za imetnike dovoljenj za promet z originalnimi zdravili, ki morajo po končanem postopku uskladiti povzetke glavnih značilnosti zdravil z odobrenim CSP in posledično navodil za uporabo zdravil. Podrobne informacije o postopku in seznam učinkovin, ki so vključene v postopek, so objavljene na spletni strani vodij agencij za zdravila <http://www.hma.eu/80.html>.

Da bi uskladili informacije o zdravilih na slovenskem trgu, prosimo imetnike dovoljenj za promet z zadevnimi generičnimi zdravili, da Javni agenciji RS za zdravila in medicinske pripomočke predložijo vlogo za spremembo tipa IB za uskladitev povzetkov glavnih značilnosti zdravil z odobrenim CSP in posledično navodil za uporabo zdravil.


Vlogo je treba predložiti v skladu s Pravilnikom o dovoljenju za promet z zdravilom za uporabo v humani medicini (Uradni list RS, št. 59/06) in obvestilom JAZMP glede Nove Uredbe Komisije (ES) št. 1234/2008 z dne 24. 11. 2008 o pregledu sprememb pogojev dovoljenj za promet z zdravili za uporabo v humani medicini in zdravili za uporabo v veterinarski medicini v čim krajšem času, oziroma najkasneje v dveh mesecih od objave tega obvestila.

Originalna besedila CSP za posamezne učinkovine so objavljena na spletni strani JAZMP. JAZMP bo na spletni strani sproti objavljala v postopku ocene PSUR odobrene dokumente CSP za učinkovine, ki so na trgu v RS.

S spoštovanjem,

pripravila:
Polona Golmajer, mag. farm., spec.
Oddelek za farmakovigilanco




dr. Martina Cvelbar, mag. farm., spec.
Direktorica