

Część VI: Streszczenie planu zarządzania ryzykiem

Streszczenie planu zarządzania ryzykiem dla produktu leczniczego Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań (Cefotaximum)

To jest streszczenie planu zarządzania ryzykiem dla produktu leczniczego Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań. Dokument opisuje w szczegółowy sposób istotne ryzyka związane ze stosowaniem produktu Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, w jaki sposób ryzyko można ograniczyć, i jak pozyskać więcej informacji o zagrożeniach i danych na temat brakujących informacji związanych z przyjmowaniem produktu leczniczego Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań.

Charakterystyka produktu leczniczego Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i ulotka dla pacjenta zawiera najważniejsze informacje dla osób wykonujących zawody medyczne i dla pacjentów, jak produkt leczniczy Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań powinien być stosowany.

Ważne nowe zagadnienia lub zmiany odnoszące się do już opisanych kwestii powinny zostać zawarte w aktualizacji RMP dla produktu leczniczego Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań.

I. Informacje o produkcie i wskazaniach do jego stosowania

Produkt leczniczy Cefotaxime Dali Pharma zarejestrowany do stosowania w następujących wskazaniach: leczenie ciężkich infekcji wywołanych przez patogeny wrażliwe na cefotaksym, takich jak: infekcje dróg oddechowych, infekcje gardła, nosa i uszu, infekcje nerek i dróg moczowych, infekcje skóry i tkanek miękkich, infekcje kości i stawów, infekcje narządów płciowych, w tym rzeżączka, infekcje jamy brzusznej, w tym zapalenie otrzewnej, zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych, borelioza (zwłaszcza stadium II i III), posocznica i zapalenie wsierdza. Cefotaxime Dali Pharma jest również wskazany do stosowania w profilaktyce okołooperacyjnej, gdy pacjent jest narażony na większe ryzyko infekcji (patrz Charakterystyka produktu leczniczego w celu uzyskania pełnych wskazań). Produkt leczniczy zawiera cefotaksym jako substancję czynną, podawany jest dożylnie lub domięśniowo.

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

Istotne ryzyka produktu leczniczego Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, łącznie z działaniami podejmowanymi w celu zmniejszenia tych ryzyk i propozycje badań umożliwiających lepsze poznanie zagrożeń związanych ze stosowaniem produktu leczniczego Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań wymieniono poniżej.

Działania podejmowane w celu zmniejszenia ryzyka to:

- Specjalne informacje, takie jak ostrzeżenia i specjalne środki ostrożności, zalecenia odnoszące się do prawidłowego sposobu stosowania, zamieszczone w ulotce dla pacjenta, w 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 działania to 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 Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 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 podawany. 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 Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań. 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

Informacja dotycząca bezpieczeństwa zawarta w proponowanej informacji o produkcie leczniczym jest zgodna z informacją dla leku referencyjnego.

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 produktu leczniczego do obrotu lub będących wynikiem specyficznych zobowiązań dotyczących produktu leczniczego Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań.

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

Brak badań, których przeprowadzenie jest wymagane w odniesieniu do produktu leczniczego Cefotaxime Dali Pharma, 0.5 g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań.