

## Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

### Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju (fenoksimetilpenicilinkalij)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju (fenoksimetilpenicilinkalij). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju.

Sažetak opisa svojstava lijeka Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju (fenoksimetilpenicilinkalij) treba primjenjivati.

#### I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju je odobren kod infekcija u djece do 12 godina starosti (i/ili do 40 kg tjelesne težine) uzrokovane bakterijama osjetljivim na penicilin. Potrebno je uzeti u obzir službene smjernice o pravilnom korištenju antibakterijskih lijekova (vidjeti sažetak opisa svojstva lijeka za cjeloviti opis indikacije). Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju sadrži fenoksimetilpenicilinkalija kao djelatnu tvar i primjenjuje samo za uporabu kroz usta (oralno).

#### II. Rizici povezani s lijekom i aktivnosti za njihovu minimizaciju i/ili daljnju karakterizaciju

Važni rizici lijeka Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju opisani su u nastavku.

Mjere za minimizaciju identificiranih rizika lijeka mogu biti:

- Određene informacije poput upozorenja, mjera opreza i uputa za ispravnu primjenu u uputi o lijeku namijenjenoj za bolesnike i u sažetku opisa svojstava lijeka namijenjenom za zdravstvene radnike
- Određene informacije na pakiranju lijekova
- Odobrene veličine pakiranja lijeka (količina lijeka u pakiranju je određena kako bi se osiguralo ispravna primjena lijeka)
- Način propisivanja lijeka (način kako se lijek propisuje i izdaje bolesnicima (na recept ili bez recepta) koristi se u minimizaciji rizika lijeka).

Prethodno opisane mjere se nazivaju *rutinskim mjerama minimizacije* rizika.

Osim prethodno navedenih mjera, informacije o nuspojavama se kontinuirano prikupljaju i redovito analiziraju kako bi se provele trenutne akcije ako je potrebno. Ove mjere sačinjavaju *rutinske farmakovigilancijske aktivnosti*.

#### II.A Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju

Važni rizici lijeka Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju su rizici koje zahtijevaju posebne aktivnosti kako bi se minimizirali ili dodatno istražili s ciljem sigurne primjene lijeka. Važni rizici mogu biti identificirani ili potencijalni. Identificirani rizici su oni za koje postoji dovoljno dokaza da

su povezani s primjenom lijeka Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju. Potencijalni rizici su oni za koje je povezanost s primjenom lijeka moguća temeljem dostupnih podataka, ali nije još potvrđena i zahtijeva daljnja istraživanja. Informacije koje nedostaju su informacije o sigurnoj primjeni lijeka koje je potrebno prikupiti jer trenutno nisu dostupne (npr. informacije o dugotrajnoj primjeni lijeka).

| Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju |      |
|--------------------------------------------------|------|
| Važni identificirani rizici                      | Nema |
| Važni potencijalni rizici                        | Nema |
| Informacije koje nedostaju                       | Nema |

## II.B Sažetak važnih rizika

Sigurnosne informacije u odobrenim informacijama o lijeku (sažetak opisa svojstava lijeka i uputa o lijeku) su jednake onima referentnog lijeka.

## II.C Post-autorizacijski razvojni plan

### II.C.1 Studije koje su uvjet odobrenja za stavljanje lijeka u promet

Nema studija koje su uvjet odobrenja za stavljanje lijeka u promet ili posebna obveza lijeka Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju.

### II.C.2 Druge studije u post-autorizacijskom razvojnem planu

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Penon 50 mg/ml prašak za oralnu suspenziju.