

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Brufen Effect Rapid 684 mg filmom obložene tablete (ibuprofenlizin)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Brufen Effect Rapid 684 mg filmom obložene tablete (ibuprofenlizin). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Brufen Effect Rapid, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Brufen Effect Rapid.

Sažetak opisa svojstava lijeka Brufen Effect Rapid i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Brufen Effect Rapid (ibuprofenlizin) treba primjenjivati.

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Brufen Effect Rapid je odobren za liječenje blage do umjerene boli u odraslih i adolescenata starijih od 12 godina tjelesne težine ≥ 40 kg (vidjeti sažetak opisa svojstva lijeka za cjeloviti opis indikacije).

Brufen Effect Rapid sadrži ibuprofenlizin kao djelatnu tvar i primjenjuje se kroz usta.

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

Važni rizici lijeka Brufen Effect Rapid zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Brufen Effect Rapid 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 Brufen Effect Rapid 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 Brufen Effect Rapid. 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	<ul style="list-style-type: none">• Gastrointestinalno krvarenje, ulceracije i perforacije (i povezane komplikacije) (čir na želucu, čir na dvanaesniku ili krvarenje)• Kardiovaskularni rizik (problemi povezani sa srcem i krvnim žilama)• Teške kožne reakcije• Poremećaju u bubrežnoj funkciji
Važni potencijalni rizici	Interakcija s niskom dozom aspirina (smanjenje kardioprotektivnog učinka niske doze aspirina)
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 Brufen Effect Rapid.

II.C.2 Druge studije u post-autorizacijskom razvojnom planu

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Brufen Effect Rapid.