

## Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

### Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Bronchipret sirup (tekući ekstrakt timijana (1:2-2,5) i tekući ekstrakt bršljanovog lista (1:1))

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Bronchipret sirup. Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Bronchipret sirup, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Bronchipret sirup.

Sažetak opisa svojstava lijeka Bronchipret sirup i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Bronchipret sirup treba primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih biti će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijek Bronchipret sirup.

#### I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Bronchipret sirup je odobren kao biljni lijek koji se koristi kao ekspektorans u slučaju produktivnog kašlja (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacije). Bronchipret sirup sadrži tekući ekstrakt timijana (1:2-2,5) i tekući ekstrakt bršljanovog lista (1:1) kao djelatne tvari i primjenjuje se kao oralna otopina (kroz usta).

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

Važni rizici lijeka Bronchipret sirup zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Bronchipret sirup 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 osigurala 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 Bronchipret sirup su rizici koji 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 Bronchipret sirup.

Potencijalni rizici su oni za koje je povezanost s primjenom ovog 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).

| <b>Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju</b> |      |
|---|------|
| Važni identificirani rizici                             | nema |
| Važni potencijalni rizici                               | nema |
| Informacije koje nedostaju                              | nema |

## **II.B Sažetak važnih rizika**

Nisu utvrđeni važni identificirani rizici, važni potencijalni rizici i informacije koje nedostaju.

## **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 Bronchipret sirup.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Bronchipret sirup.