

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijekove Ceftriakson Swyssi 1 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju i Ceftriakson Swyssi 2 g prašak za otopinu za infuziju

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijekove Ceftriakson Swyssi 1 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju i Ceftriakson Swyssi 2 g prašak za otopinu za infuziju (ceftriakson). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijekova Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju.

Sažetak opisa svojstava lijeka Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijekovi Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju (ceftriakson) treba primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih biti će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijekove Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju.

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijekovi Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju su odobreni za liječenje sljedećih infekcija u odraslih i djece, uključujući terminsku novorođenčad (od rođenja):

- bakterijski meningitis;
- izvanbolnički stečena pneumonija;
- bolnički stečena pneumonija;
- intraabdominalne infekcije;
- komplikirane infekcije mokraćnog sustava (uključujući pijelonefritis);
- infekcije kostiju i zglobova;
- komplikirane infekcije kože i mekih tkiva;
- sifilis;
- bakterijski endokarditis (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacija).

Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za infuziju sadrži ceftriakson kao djelatnu tvar i primjenjuje se intravenski i intramuskularno.

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

Važni rizici lijekovi Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijekova Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju 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*.

II.A Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju

Važni rizici lijekova Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju 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 lijekova Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju. Potencijalni rizici su oni za koje je povezanost s primjenom lijeka moguća temeljem dostupnih podataka, ali nije još potvrđena i zahtjeva 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 Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijekove Ceftriakson Swyssi 1 g i 2 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju.