

Rezumatul planului de management al riscului pentru Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă (caspofungină)

Acesta este rezumatul planului de management al riscului (PMR) pentru Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă. PMR detaliază riscurile importante pentru Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și cum vor fi obținute mai multe informații despre riscurile și incertitudinile (informații lipsă) pentru Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă.

Rezumatul caracteristicilor produsului (RCP) Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și prospectul acestuia oferă profesioniștilor din domeniul sănătății și pacienților informații esențiale cu privire la modul în care trebuie utilizat Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă.

Noi probleme importante de siguranță sau modificări ale celor actuale vor fi incluse în actualizările PMR pentru Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă.

I. Medicamentul și pentru ce se utilizează

Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă sunt autorizate pentru tratamentul candidozei invazive la pacienții adulți sau copii și adolescenți, tratamentul aspergilozei invazive la pacienții adulți sau copii și adolescenți care nu răspund sau au intoleranță la amfotericină B, la formulări lipidice ale amfotericinei B și/sau la itraconazol și pentru tratamentul empiric al infecțiilor fungice suspectate (cu specii cum ar fi Candida or Aspergillus) la pacienții adulți sau copii și adolescenți neutropenici febrili (a se vedea RCP pentru indicația completă). Conține caspofungină ca substanță activă și se administrează prin perfuzie intravenoasă.

II. Riscuri asociate medicamentului și activități pentru reducerea la minimum sau caracterizarea suplimentară a riscurilor

Riscurile importante ale Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă, împreună cu măsurile de reducere la minimum a acestor riscuri și studiile propuse pentru a afla cât mai multe informații despre riscurile Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă sunt prezentate mai jos.

Măsurile de reducere la minimum a riscurilor identificate pentru medicamente pot fi:

- Informații specifice, cum ar fi atenționări, precauții și recomandări privind utilizarea corectă, din prospect și RCP adresate pacienților și profesioniștilor din domeniul sănătății;
- Recomandări importante privind ambalajul medicamentului;
- Mărimea autorizată a ambalajului – cantitatea de medicament dintr-un ambalaj este aleasă astfel încât să se asigure utilizarea corectă a medicamentului;

- Statutul legal al medicamentului – modul în care un medicament este eliberat către pacient (de exemplu, cu sau fără prescripție medicală) poate contribui la reducerea la minimum a riscurilor asociate acestuia.

Împreună, aceste măsuri constituie măsuri *de rutină de reducere la minimum a riscurilor*.

În plus față de aceste măsuri, informațiile despre reacțiile adverse sunt colectate continuu și analizate în mod regulat, astfel încât să poată fi luate măsuri imediate, după caz. Aceste măsuri constituie *activități de farmacovigilență de rutină*.

II.A Lista riscurilor importante și a informațiilor lipsă

Riscurile importante ale Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă sunt riscuri care necesită activități speciale de gestionare a riscurilor pentru a investiga în continuare sau pentru a reduce la minimum riscul, astfel încât medicamentul să poată fi administrat în condiții de siguranță. Riscurile importante pot fi considerate identificate sau potențiale. Riscurile identificate sunt probleme de siguranță pentru care există suficiente dovezi ale unei legături cu utilizarea Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă. Riscurile potențiale sunt probleme de siguranță pentru care este posibilă asocierea cu utilizarea acestui medicament pe baza datelor disponibile, dar această asociere nu a fost încă stabilită și necesită o evaluare suplimentară. Informațiile lipsă se referă la informații privind siguranța medicamentului care lipsesc în prezent și care trebuie colectate (de exemplu, cu privire la utilizarea pe termen lung a medicamentului).

Lista riscurilor importante și a informațiilor lipsă	
Riscuri importante identificate	Niciunul
Riscuri importante potențiale	Niciunul
Informații lipsă	Niciuna

II.B Rezumatul riscurilor importante

Informațiile privind siguranța din Informațiile despre produs propuse sunt aliniate cu medicamentul de referință.

II.C Planul de dezvoltare post-autorizare

II.C.1 Studii care sunt condiții ale autorizației de punere pe piață

Nu există studii care să fie condiții ale autorizației de punere pe piață sau obligații specifice pentru Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă.

II.C.2 Alte studii din planul de dezvoltare post-autorizare

Nu sunt necesare studii pentru Caspofungină Zentiva 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă și Caspofungină Zentiva 70 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă.