

Rezumatul planului de management al riscului pentru Inflanor Complex (ibuprofen)

Deoarece problemele de siguranță și gestionarea acestora sunt identice pentru toate produsele care fac obiectul prezentului PMR, informațiile din partea VI sunt prezentate o singură dată pentru toate produsele.

Acesta este rezumatul planului de management al riscului (PMR) pentru Inflanor Complex. PMR detaliază riscurile importante pentru Inflanor Complex și cum vor fi obținute mai multe informații despre riscurile și incertitudinile (informații lipsă) pentru Inflanor Complex.

Rezumatul caracteristicilor produsului (RCP) Inflanor Complex și prospectul acestuia oferă profesioniștilor din domeniul sănătății și pacienților informații esențiale cu privire la modul în care trebuie utilizat Inflanor Complex.

Noi probleme importante de siguranță sau modificări ale celor actuale vor fi incluse în actualizările PMR pentru Inflanor Complex.

I. Medicamentul și pentru ce se utilizează

Inflanor Complex este autorizat pentru :

- tratamentul simptomatic de scurtă durată al durerilor de intensitate ușoară până la moderată precum cefaleea (inclusiv migrena), durerile de spate, durerile dentare, dismenoreea, durerea de la nivelul mușchilor și articulațiilor și durerea de după intervențiile chirurgicale,
- reducerea febrei acute și ameliorarea durerii asociate cu răceala comună și gripa și inflamația acută a tractului respirator superior,

(a se vedea RCP pentru indicația completă). Conține ibuprofen ca substanță activă și este administrat pe cale orală.

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

Riscurile importante ale Inflanor Complex, împreună cu măsurile de reducere la minimum a acestor riscuri și studiile propuse pentru a afla cât mai multe informații despre riscurile Inflanor Complex 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 , inclusiv evaluarea rapoartele periodice referitoare la siguranța (RPAS)

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 Inflanor Complex 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 Inflanor Complex. 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 autorizăției de punere pe piață

Nu există studii care să fie condiții ale autorizăției de punere pe piață sau obligații specifice pentru Inflanor Complex.

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

Nu sunt necesare studii pentru Inflanor Complex.