

Rezumatul planului de management al riscului pentru Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă (piperacilină/tazobactam)

Acesta este rezumatul planului de management al riscului (PMR) pentru Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă. PMR detaliază riscurile importante ale medicamentului Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă, modul în care aceste riscuri pot fi reduse la minimum și modul în care vor fi obținute mai multe informații despre riscurile și incertitudinile referitoare la medicamentul Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă (informații lipsă).

Rezumatul caracteristicilor produsului (RCP) și Prospectul pentru Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă oferă profesioniștilor din domeniul sănătății și pacienților informații esențiale despre modul în care trebuie utilizat medicamentul Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă.

Noi probleme importante de siguranță sau modificări ale celor actuale vor fi incluse în actualizări ale PMR al medicamentului Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă.

I. Medicamentul și pentru ce se utilizează

Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă este un antibiotic beta-lactamic. Este indicat pentru tratamentul infecțiilor enumerate mai jos.

Adulți și adolescenți

- Pneumonie severă, incluzând pneumonie dobândită nozocomială și pneumonie asociată ventilației mecanice
- Infecții ale tractului urinar complicate (incluzând pielonefrită)
- Infecții intraabdominale complicate
- Infecții cutanate și ale țesuturilor moi complicate (incluzând infecțiile piciorului diabetic)

Tratamentul pacienților cu bacteriemie apărută în asociere sau presupusă a fi asociată cu oricare dintre infecțiile enumerate mai sus.

Poate fi utilizat pentru tratamentul pacienților cu neutropenie, însoțită de febră presupusă a fi datorată unei infecții bacteriene.

Utilizarea pentru bacteriemia cauzată de E. coli și K. pneumoniae producătoare de beta-lactamaze cu spectru extins (BLSE) (rezistente la ceftriaxonă), nu este recomandată la pacienții adulți

Copii cu vârsta cuprinsă între 2 și 12 ani

- Infecții intraabdominale complicate

Poate fi utilizat în cadrul abordării terapeutice la pacienții copii cu neutropenie, care prezintă febră presupusă a fi determinată de o infecție bacteriană.

Conține piperacilină și tazobactam ca substanțe active și se administrează pe cale intravenoasă.

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

Riscurile importante pentru Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă, împreună cu măsurile de reducere la minimum a acestor riscuri și studiile propuse pentru a afla mai multe informații despre riscurile asociate Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere 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 care se adresează pacienților și profesioniștilor din domeniul sănătății;
- Recomandări importante privind ambalajul medicamentului;
- Mărimile de ambalaj autorizate — cantitatea de medicament dintr-un ambalaj este stabilită astfel încât să se asigure că medicamentul este corect utilizat;
- Statutul legal al medicamentului — modul în care un medicament este furnizat către pacient (de exemplu, cu sau fără prescripție medicală) poate contribui la reducerea la minimum a riscurilor 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 în mod continuu și analizate regulat, astfel încât să se poată lua măsuri imediate, după caz. Aceste măsuri constituie *activități de farmacovigilență de rutină*.

II.A Lista riscurilor importante și a informațiilor lipsă

Riscurile importante ale medicamentului Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă sunt riscuri care necesită activități speciale de management al riscului 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 ca fiind riscuri identificate și riscuri potențiale. Riscurile identificate sunt probleme de siguranță pentru care există suficiente dovezi ale unei legături cu utilizarea medicamentului Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă. Riscurile potențiale sunt probleme de siguranță pentru care este posibilă o asociere 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 informațiile privind siguranța medicamentului care lipsesc în prezent și care trebuie colectate (de exemplu, utilizarea pe termen lung a medicamentului).

Lista riscurilor importante și informațiile absente	
Riscuri identificate importante	Niciunul
Riscuri potențiale importante	Niciunul
Informațiile lipsă	Niciuna

II.B Rezumatul riscurilor importante

Informațiile privind siguranța din Informațiile despre medicament propuse sunt armonizate cu cele ale medicamentului de referință.

II.C Planul de dezvoltare post-autorizare

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

Pentru medicamentul Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă nu există studii care să fie condiții ale autorizației de punere pe piață sau obligații specifice.

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

Nu sunt necesare studii pentru medicamentul Piperacilină/Tazobactam AptaPharma 2 g/0,25 g și 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă.