

## Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

### Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Daptomicin Accordpharma 500 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju (daptomicin)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Daptomicin Accordpharma 500 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju (daptomicin). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Daptomicin Accordpharma 500 mg 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 lijeka Daptomicin Accordpharma 500 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju.

Sažetak opisa svojstava lijeka Daptomicin Accordpharma 500 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Daptomicin Accordpharma 500 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju (daptomicin) treba primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih biti će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijek Daptomicin Accordpharma 500 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju.

#### I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Daptomicin Accordpharma 500 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju je odobren za liječenje infekcija kod odraslih i pedijatrijskih bolesnika s kompliciranim infekcijama kože i mekih tkiva, kod odraslih bolesnika s desnostranim infektivnim endokarditisom izazvanim bakterijom *Staphylococcus aureus*, te kod odraslih i pedijatrijskih bolesnika sa *Staphylococcus aureus* bakterijemijom (vidjeti sažetak opisa svojstva lijeka za cjeloviti opis indikacije(a)). U odraslih se primjenjuje kada je bakterijemija udružena s desnostranim infektivnim endokarditisom ili s kompliciranom infekcijom kože i mekih tkiva, dok se u pedijatrijskih bolesnika primjenjuje kada je bakterijemija udružena s kompliciranom infekcijom kože i mekih tkiva. Daptomicin Accordpharma 500 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju sadrži daptomicin kao djelatnu tvar i primjenjuje se intravenoznim putem.

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

Važni rizici lijeka Daptomicin Accordpharma 500 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Daptomicin Accordpharma 500 mg 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.

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*.

Ako važna informacija koja može utjecati na sigurnu primjenu lijeka Daptomicin Accordpharma 500 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju još nije dostupna, navedena je u dijelu „informacije koje nedostaju“ u nastavku.

## II.A Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju

Važni rizici lijeka Daptomicin Accordpharma 500 mg 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 lijeka Daptomicin Accordpharma 500 mg 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 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).

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 Daptomicin Accordpharma 500 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Daptomicin Accordpharma 500 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju.