

## Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

### Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina (deksametazon/levofloksacin)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina (deksametazon/levofloksacin). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina.

Sažetak opisa svojstava lijeka Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina (deksametazon/levofloksacin) treba primjenjivati.

#### I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina je odobren za sprječavanje i liječenje upala te za sprječavanje infekcije povezane s operacijom sive mrežnice u odraslih (vidjeti sažetak opisa svojstva lijeka za cjeloviti opis indikacije). Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina sadrži deksametazon i levofloksacin kao djelatne tvari i primjenjuje se za oko.

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

Važni rizici lijeka Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina 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 osiguralo 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, uključujući provođenje ocjene Periodičkog izvješća o neškodljivosti lijeka (engl. *Periodic Safety Update Report*, PSUR) kako bi se provele trenutne akcije ako je potrebno. Ove mjere sačinjavaju *rutinske farmakovigilancijske aktivnosti*.

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

Važni rizici lijeka Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina su rizici koje 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 Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina. 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).

<b>Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju</b>	
Važni identificirani rizici	Nema ih
Važni potencijalni rizici	Nema ih
Informacije koje nedostaju	Nema ih

## 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 za svaku djelatnu tvar sadržanu u lijeku Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina.

## 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 Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina.

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

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml, kapi za oko, otopina.