

Part VI Sažetak plana upravljanja rizikom

Sažetak plana upravljanja rizikom za lijek Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju (sugamadeksnatrij)

Ovo je sažetak plana upravljanja rizikom (engl. *Risk Management Plan*, RMP) za lijek Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju (sugamadeksnatrij). Plan upravljanja rizikom (RMP) opisuje važne rizike lijeka Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju, načine kako se oni mogu minimizirati te kako se mogu prikupiti dodatne informacije o rizicima i informacijama koje nedostaju lijeka Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju.

Sažetak opisa svojstava lijeka Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju i uputa o lijeku pružaju temeljne informacije zdravstvenim radnicima i bolesnicima o tome kako se lijek Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju (sugamadeksnatrij) treba primjenjivati.

Važni novi rizici ili promjene postojećih biti će uključeni putem ažuriranja Plana upravljanja rizikom (RMP) za lijek Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju.

I. Lijek i za što se primjenjuje

Lijek Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju je odobren za: reverziju neuromuskularne blokade izazvane rokuronijem ili vekuronijem u odraslih te kod pedijatrijske populacije: sugamadeks se u djece i adolescenata u dobi od 2 do 17 godina preporučuje samo za rutinsku reverziju blokade izazvane rokuronijem (vidjeti sažetak opisa svojstava lijeka za cjeloviti opis indikacija). Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju sadrži sugamadeks kao djelatnu tvar i primjenjuje se intravenski kao pojedinačna bolus injekcija.

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

Važni rizici lijeka Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju zajedno s mjerama za njihovu minimizaciju i predloženim studijama za daljnju karakterizaciju rizika lijeka Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju 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*.

II.A Popis važnih rizika i informacija koje nedostaju

Važni rizici lijeka Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju 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 Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju. 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	<ul style="list-style-type: none">• Odgođeno vrijeme nastupa ili nedostatna neuromuskularna blokada pri ponovnom liječenju s neuromuskularnim steroidnim agensom za blokadu.• Produljeni neuromuskularni blok (odgođeni oporavak).• Ponovna pojava neuromuskularne blokade.• Komplikacija anestezije/blaga anestezija.• Primjena kod pacijenata s oštećenjem bubrega.
Važni potencijalni rizici	<ul style="list-style-type: none">• Preosjetljivost na lijek• Interakcije vezanja• Interakcije istiskivanja
Informacije koje nedostaju	<ul style="list-style-type: none">• Učinak na vrijednost laboratorijskih parametara vremena zgrušavanja krvi (aPTT, PT(inr), PT)• Izloženost u dojenčadi i novorođenčadi• Izloženost tijekom trudnoće• Izlučivanje u majčino mlijeko

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 Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju.

II.C.2 Druge studije u post-autorizacijskom razvojnem planu

Nije zatraženo provođenje studija za lijek Sugamadeks Qilu 100 mg/ml otopina za injekciju.