

**Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting**

**Generieke geneesmiddelen**

**Linezolid Polpharma 600 mg, filmomhulde tabletten  
(Linezolid)**

**NL/H/3124/001/DC**

**Datum: 26 mei 2016**

## Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

### Generieke geneesmiddelen

Linezolid Polpharma 600 mg, filmomhulde tabletten

Werkzaam bestanddeel: Linezolid

Dit is een samenvatting van het openbare beoordelingsrapport (PAR: Public Assessment Report) voor Linezolid Polpharma 600 mg, filmomhulde tabletten. Hierin wordt uitgelegd hoe dit middel beoordeeld is, waarom het is goedgekeurd en hoe het moet worden gebruikt. Deze samenvatting is niet bedoeld als gebruiksadvies voor Linezolid Polpharma

Voor praktische gebruiksinformatie over dit middel kunnen patiënten de bijsluiter raadplegen of contact opnemen met hun arts of apotheker.

#### **Wat is Linezolid Polpharma en waarvoor wordt dit middel gebruikt?**

Linezolid Polpharma is een 'generiek geneesmiddel'. Dit betekent dat het vergelijkbaar is met een zogenaamd 'referentiegeneesmiddel' dat al is goedgekeurd in de Europese Unie (EU), namelijk Zyvoxid 600 mg, filmomhulde tabletten.

Linezolid is een antibioticum. Het wordt voorgeschreven bij volwassenen voor de behandeling van longontsteking en bepaalde huidinfecties of onderhuidse infecties.

#### **Hoe werkt dit middel?**

Linezolid Polpharma is een antibioticum uit de oxazolidinonengroep; het stopt de groei van bepaalde bacteriën die infecties veroorzaken. Linezolid voorkomt dat de bacterie eiwitten aanmaakt. Een bacterie kan zonder eiwitten niet verder groeien.

#### **Hoe wordt dit middel gebruikt?**

De farmaceutische vorm van Linezolid Polpharma is een filmomhulde tablet, en de wijze van toediening is oraal. Dit geneesmiddel is alleen op recept verkrijgbaar. De gebruikelijke dosis is een tablet (600 mg), tweemaal per dag. De tablet kan in zijn geheel ingeslikt worden met een beetje water. Dit kan voor, tijdens of na een maaltijd. De duur van een behandeling is 10 tot 14 dagen maar kan tot maximaal 28 dagen duren.

In rubriek 3 van de bijsluiter zijn meer details te vinden over de aanbevolen dosis, de wijze van innemen en de duur van de behandeling.

#### **Hoe is dit middel beoordeeld?**

Omdat Linezolid Polpharma 600 mg een generiek geneesmiddel is, zijn de studies bij patiënten beperkt tot tests om vast te stellen of het biologisch gelijkwaardig is aan het referentiegeneesmiddel, Zyvoxid 600 mg. Twee middelen zijn biologisch gelijkwaardig als ze na toediening dezelfde hoeveelheid werkzame stof in het lichaam opleveren.

#### **Wat zijn de mogelijke bijwerkingen van dit middel?**

Omdat Linezolid Polpharma een generiek geneesmiddel is dat biologisch gelijkwaardig is aan het referentiegeneesmiddel, wordt aangenomen dat de baten en mogelijke bijwerkingen hetzelfde zijn als die van het referentiegeneesmiddel.

Raadpleeg rubriek 4 van de bijsluiter voor de volledige lijst van bijwerkingen die gemeld zijn voor dit medicijn.

#### **Waarom is dit middel goedgekeurd?**

In overeenstemming met de geldende EU-eisen is vastgesteld, dat voor dit middel is aangetoond dat het een vergelijkbare kwaliteit heeft als Zyvoxid 600 mg en dat het hier biologisch gelijkwaardig aan is.

Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen heeft daarom geoordeeld dat, evenals voor Zyvoxid 600 mg de baten opwegen tegen de risico's, en besloten een handelsvergunning te verlenen.

**Op welke manier wordt het veilige en effectieve gebruik van dit middel gegarandeerd?**

Er is een zogenaamd Risk Management Plan opgesteld om te garanderen dat dit middel zo veilig mogelijk wordt gebruikt. Op basis van dit plan is veiligheidsinformatie opgenomen in de samenvatting van de productkenmerken en de bijsluiter van Linezolid Polpharma, waaronder de benodigde voorzorgsmaatregelen voor zorgverleners en patiënten.

Bekende bijwerkingen worden continu bijgehouden. Daarnaast worden ook nieuwe veiligheidsmeldingen van patiënten en zorgverleners verzameld.

**Overige informatie over dit middel**

De handelsvergunning voor Linezolid Polpharma 600 mg, filmomhulde tabletten is verleend op 17 augustus 2015.

Het volledige openbare beoordelingsrapport voor dit middel (in het Engels) is te vinden op de website <http://mri.medagencies.org/Human>. Voor meer informatie over behandeling met Linezolid Polpharma kunt u de bijsluiter lezen [http://db.cbq-meb.nl/Bijsluiters/h114804\\_piluk.pdf](http://db.cbq-meb.nl/Bijsluiters/h114804_piluk.pdf) (in het Engels) of contact opnemen met uw arts of apotheker.

Deze samenvatting is voor het laatst aangepast in mei 2016.