

## **Резюме плану управління ризиками для лікарського засобу НІФУРОКСАЗИД РІХТЕР, суспензія оральна, 220 мг/5 мл**

У плані управління ризиками (ПУР) визначені важливі ризики, пов'язані із застосуванням лікарського засобу Ніфуроксазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл, засоби їх мінімізації та отримання додаткової інформації про ризики та невизначеності щодо лікарського засобу (відсутня інформація).

У короткій характеристиці лікарського засобу (КХЛЗ) та інструкції для медичного застосування лікарського засобу (ІМЗ) Ніфуроксазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл представлено основну інформацію для медичних працівників і пацієнтів щодо належного застосування цього лікарського засобу.

Важливі нові проблеми безпеки та/або зміни до поточної інформації з безпеки буде включено до оновленого ПУР для лікарського засобу Ніфуроксазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл.

### **I. Лікарський засіб та його застосування**

Лікарський засіб Ніфуроксазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл зареєстрований для застосування за такими показаннями: гостра діарея інфекційної етіології (повний перелік показань див. у КХЛЗ та ІМЗ).

Лікарський засіб Ніфуроксазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл містить діючу речовину ніфуроксазид і призначений для перорального прийому.

### **II. Ризики, пов'язані з лікарським засобом, і діяльність щодо мінімізації або подальшої характеристики ризиків**

Важливі ризики, пов'язані із застосуванням лікарського засобу Ніфуроксазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл, заходи з мінімізації таких ризиків і пропонувані подальші дослідження ризиків, пов'язаних з лікарським засобом, наведено нижче.

Заходами з мінімізації ідентифікованих ризиків, пов'язаних із застосуванням лікарських засобів, можуть бути:

- Особлива інформація, така як застереження та рекомендації щодо належного застосування у ІМЗ та КХЛЗ, що призначені для пацієнтів, лікарів та фармацевтів;
- Важливі рекомендації щодо пакування лікарського засобу;
- Зареєстрована форма випуску — кількість дозованих одиниць упаковки розроблено таким чином, щоб забезпечити коректне застосування лікарського засобу;
- Категорія відпуску лікарського засобу — це спосіб надання лікарського засобу пацієнтові (за рецептом або без), може допомогти мінімізувати ризики.

Разом ці заходи становлять *рутинні заходи з мінімізації ризиків*.

Додатково до цих заходів, на постійній та регулярній основі збирається та аналізується інформація щодо побічних реакцій, включно з оцінкою регулярно оновлюваного звіту з безпеки (РОЗБ); таким чином, у разі необхідності буде вжито негайних заходів. Ці заходи є складовою *рутинної діяльності з фармаконагляду*.

## ***II.A Перелік важливих ризиків та відсутня інформація***

Важливі ризики, пов'язані з лікарським засобом Ніфуроксазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл — це ризики, які потребують спеціальних заходів із управління ними для подальшого дослідження або мінімізації ризику з метою безпечного застосування лікарського засобу. Важливі ризики можна вважати ідентифікованими або потенційними. Ідентифіковані ризики — це проблеми безпеки, для яких існує достатньо доказів зв'язку із застосуванням лікарського засобу Ніфуроксазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл. Потенційні ризики — це проблеми безпеки, для яких можливий зв'язок із використанням цього лікарського засобу на основі наявних даних, але цей зв'язок ще не був встановлений і потребує подальшої оцінки. Відсутня інформація стосується інформації з безпеки лікарського засобу, що відсутня на цей момент та яку необхідно зібрати (наприклад, тривале застосування лікарського засобу).

<b>Резюме проблем безпеки</b>	
Важливі ідентифіковані ризики	Відсутні
Важливі потенційні ризики	Відсутні
Відсутня інформація	Відсутні

## ***II.B Резюме важливих ризиків***

Не застосовується, оскільки жодних важливих ідентифікованих або потенційних ризиків, а також відсутньої інформації не було встановлено щодо Ніфуроксазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл на основі наявних даних.

## ***II.C План післяреєстраційного розвитку***

### ***II.C.1 Дослідження, що є умовою отримання реєстраційного посвідчення***

Немає спеціальних обов'язкових досліджень для лікарського засобу Ніфуроксазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл, або досліджень, проведення яких є умовою для отримання реєстраційного посвідчення.

### ***II.C.2 Інші дослідження, заплановані протягом післяреєстраційного періоду***

Лікарський засіб Ніфуроксазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл не потребує проведення жодних досліджень.