

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 Ніфуросазид 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) Ніфуросазид 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 Ніфуросазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл.

I. Лікарський засіб та його застосування

Лікарський засіб Ніфуросазид 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 Ніфуросазид Ріхтер, суспензія оральна, 220 мг/5 мл містить діючу речовину ніфуросазид 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 Ніфуросазид 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).

Резюме проблем безпеки	
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.