

РЕЗЮМЕ ПЛАНУ УПРАВЛІННЯ РИЗИКАМИ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

L-ЦЕТ®,
таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг

LEVOCECETIRIZINE
DIHYDROCHLORIDE

VII.2 ЕЛЕМЕНТИ РЕЗЮМЕ ДЛЯ ГРОМАДСЬКОСТІ

VI.2.1 Огляд епідеміології захворювання

Алергічний риніт (АлР) є глобальною проблемою для охорони здоров'я, оскільки захворювання має тенденцію до постійного зростання частоти виникнення. Зокрема, на сьогодні вважають, що на АлР страждає від 10 % до 40 % населення світу. Важливість проблеми АлР обумовлена ще й тим, що він тісно пов'язаний із такими досить поширеними захворюваннями, як гострий і хронічний риносинусит, алергічний кон'юнктивіт, середній отит, а також тим, що він є одним із предикторів розвитку бронхіальної астми.

Кропив'янка (Кр) являє собою важливу медико-соціальну проблему, оскільки надзвичайно часто зустрічається як серед дорослого, так і серед дитячого населення. Зокрема, згідно зі статистичними даними, хронічна Кр вражає до 1,8 % дорослого і 0,1–3 % дитячого населення. Поширеність гострої кропив'янки – 8–20 %. Дорослі хворіють частіше за дітей, жінки – частіше за чоловіків. Іншим негативним ефектом цього захворювання є його виражений вплив на якість життя пацієнтів. Зокрема, свербіж, який супроводжує шкірні висипання при Кр, призводить до погіршення самопочуття пацієнта, порушення його сну та значного зниження працевздатності чи успішності у навчальних закладах. Також Кр, як захворювання, небезпечна своїм швидким, за певних умов, прогресуванням в ангіоневротичний набряк, який, як відомо, може становити загрозу життю.

VI.2.2. Резюме результатів лікування

Терапевтична ефективність лікарського засобу (ЛЗ) **L-ЦЕТ®, таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг (L-ЦЕТ®)** щодо симптомів АлР та Кр обумовлена левоцетиризином, який впливає на ряд механізмів виникнення та прогресування симптомів АлР та Кр. Зокрема, при його застосуванні зменшується кількість виділень із носа, свербіж та ознаки запалення.

Результати клінічних досліджень (КД) показали, що застосування левоцетиризину сприяє суттєвому зменшенню проявів АлР (виділення з носу (ринорея), чхання, закладеність носа, свербіж носа і очей) у дорослих пацієнтів різного віку та дітей. Крім того, внаслідок зменшення симптомів АлР значно покращується якість життя таких пацієнтів. Аналогічно, за результатами КД встановлено, що застосування левоцетиризину у пацієнтів різного віку із хронічною Кр сприяло зменшенню свербежу та шкірних висипів.

VI.2.3. Невідомі дані щодо ефективності лікування

Немає даних щодо ефективності застосування левоцетиризину у вагітних жінок та жінок, які годують груддю.

VI.2.4 Резюме проблем безпеки**ВАЖЛИВІ ІДЕНТИФІКОВАНІ РИЗИКИ**

Ризик	Що відомо	Запобіжні заходи
Реакції підвищеної чутливості. <i>(Reакції гіперчутливості).</i>	При застосуванні левоцетиризину повідомляли про виникнення реакцій гіперчутливості (підвищеної чутливості), що супроводжувалися шкірними висипами, свербежем, набряком підшкірної клітковини, анафілаксією тощо.	Протипоказано застосовувати левоцетиризин особам із підвищеною чутливістю до левоцетиризину, цетиризину, гідроксизину, до будь-яких інших похідних піперазину чи інших компонентів препарату. Також у разі появи будь-яких проявів реакцій гіперчутливості при терапії ЛЗ слід припинити його застосування та звернутися до лікаря за отриманням консультації та медичної допомоги.
Застосування у пацієнтів із порушеннями функції нирок.	Левоцетиризин та його метаболіти виводяться з організму за участі нирок із сечею. За наявності порушень функції нирок виведення ЛЗ затримується, тому його кількість в організмі зростає.	Протипоказано застосовувати левоцетиризин особам із тяжкою формою хронічної ниркової недостатності (кліренс креатиніну < 10 мл/хв). Хворим із порушенням функцією нирок розрахунок дози необхідно проводити з урахуванням кліренсу креатиніну, відповідно до рекомендацій, що містяться в інструкції для медичного застосування ЛЗ. Також у разі появи будь-яких клінічних симптомів та/або лабораторних ознак погіршення функції нирок застосування ЛЗ необхідно припинити та звернутися за консультацією до лікаря.
Гепатит.	Повідомлялося, що при застосуванні левоцетиризину вкрай рідко може виникати гепатит.	При довготривалому застосуванні левоцетиризину слід контролювати функцію печінки. Також у разі появи клінічних симптомів гепатиту (наприклад, жовтяниці) застосування ЛЗ необхідно припинити та звернутися за консультацією до лікаря.

Суїциdalні думки.	Повідомляється, що при застосуванні левоцетиризину вкрай рідко можуть виникати суїциdalні думки.	При призначенні та застосуванні левоцетиризину слід враховувати фактори ризику виникнення суїциdalних думок (органічні захворювання ЦНС, психічні порушення). Також у разі迫不及иства суїциdalних думок при застосуванні ЛЗ слід припинити його прийом та звернутися за консультацією до лікаря.
Затримка сечі.	Застосування левоцетиризину, особливо у пацієнтів із травмами спинного мозку чи гіперплазією передміхурової залози, може призводити до затримки сечі (відсутності успіху при намаганні спорожнити сечовий міхур).	Слід з обережністю застосовувати левоцетиризин у разі наявності факторів ризику затримки сечі (таких як травма спинного мозку, гіперплазія передміхурової залози тощо). Також у разі迫不及иства ознак затримки сечі при застосуванні ЛЗ необхідним є припинення терапії, надання невідкладної допомоги та подальша консультація у лікаря.

ВАЖЛИВІ ПОТЕНЦІЙНІ РИЗИКИ

Ризик	Що відомо
Сумісне застосування із алкоголем або іншими депресантами центральної нервової системи (ЦНС).	Слід дотримуватися обережності при одночасному застосуванні левоцетиризину з алкоголем або іншими депресантами ЦНС, оскільки така комбінація, особливо у вразливих пацієнтів (особи літнього віку, пацієнти із захворюваннями ЦНС), може спричинити додаткове зниження пильності та здатності до виконання роботи.

ВІДСУТНЯ ІНФОРМАЦІЯ

Ризик	Що відомо
Безпека застосування у вагітних жінок	Протипоказано застосовувати левоцетиризин вагітними жінками, оскільки дані щодо безпеки терапії препаратом у зазначеній вище категорії пацієнток відсутні.
Безпека застосування у жінок, які годують грудьми.	Немає даних щодо безпеки застосування левоцетиризину жінками, які годують грудьми. З огляду на те, що цетиризин проникає у грудне молоко, годування грудьми слід припинити при необхідності.

терапії ЛЗ.

VI.2.5. Резюме заходів з мінімізації ризиків для кожної проблеми безпеки

ЛЗ L-ЦЕТ® має інструкцію для його медичного застосування, що містить інформацію про застосування ЛЗ, про ризики та рекомендації щодо їх мінімізації. Запобіжні заходи, що містяться в цьому документі, відомі як рутинні заходи з мінімізації ризиків.

ЛЗ L-ЦЕТ® не має додаткових заходів із мінімізації ризиків.

VI.2.6. План післяреєстраційного розвитку (заплановані заходи у післяреєстраційному періоді)

Заявник не має зобов'язань щодо проведення досліджень ефективності ЛЗ L-ЦЕТ® в післяреєстраційному періоді.

Також заявник не планує проводити досліджень ефективності ЛЗ L-ЦЕТ® за власною ініціативою.

VI.2.7. Зведенна таблиця змін до плану управління ризиками

Версія	Дата	Проблеми безпеки	Коментарі
1.0.	27.10.2017	<p>Важливі ідентифіковані ризики.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реакції гіперчутливості. 2. Застосування у пацієнтів з хронічною нирковою недостатністю. 3. Психічні розлади (суїциdalні думки). 4. Затримка сечі. <p>Важливі потенційні ризики.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Відсутні. <p>Відсутня інформація.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Застосування у вагітних жінок. 2. Застосування у жінок, що годують грудьми. 3. Застосування у дітей віком до 6 місяців. 4. Реакції клінічно значущих взаємодій. 	Перелік важливих ідентифікованих та потенційних ризиків, а також важливої відсутньої інформації для ЛЗ L-ЦЕТ® був сформований заявником у рамках процедури перереєстрації на підставі чинної на момент генерації ПУР інформації з безпеки застосування левоцетиризину.
1.1.	27.02.2018	<p>Важливі ідентифіковані ризики.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реакції гіперчутливості. 2. Застосування у пацієнтів із порушенням функції нирок. 3. Гепатит. 4. Суїциdalні думки. 5. Затримка сечі. 6. Судоми. 	Специфікація з безпеки (важливі ідентифіковані ризики та відсутня інформація) для ЛЗ L-ЦЕТ® була оновлена у рамках процедури перереєстрації на підставі отриманих рекомендацій експерта.

	<p>Важливі потенційні ризики.</p> <p>1. Сумісне застосування з алкоголем або іншими депресантами ЦНС.</p> <p>Відсутня інформація:</p> <p>1. Безпека застосування у дітей віком до 2 років.</p> <p>2. Безпека застосування у дітей із порушенням функцією нирок.</p> <p>3. Безпека застосування у вагітних жінок.</p> <p>4. Безпека застосування у жінок, які годують грудьми.</p>	<p>(Зміни виділені сірим кольором).</p> <p>Зміни внесені у відповідні частини та додатки ПУР.</p> <p>Версію ПУР схвалено Наказом МОЗ України № 942 від 16.05.2018.</p>
--	---	--