

Резюме плану управління ризиками для лікарського засобу

ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники

Міжнародна непатентована назва: амілметакрезол/2,4-дихлоробензиловий спирт

Це резюме Плану управління ризиками (ПУР) для лікарського засіб ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники. ПУР детально описує важливі ризики для лікарського засобу ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники, як можна звести до мінімуму ці ризики, і як отримати більше інформації про ризики та невизначеності лікарського засобу ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники (відсутня інформація).

В інструкції для медичного застосування (ІМЗ) та короткій характеристиці лікарського засобу (КХЛЗ) для ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники наведена необхідна інформація для медичних працівників та пацієнтів про те, як слід застосовувати лікарський засіб ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники.

Нові важливі проблеми або зміни до поточних проблем будуть включені до оновлень ПУР для лікарського засобу ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники.

I. Лікарський засіб та для чого він використовується

ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники схвалений для симптоматичного лікування інфекційно-запальних захворювань ротової порожнини та глотки. Цей лікарський засіб містить комбінацію амілметакрезолу та 2,4-дихлоробензилового спирту в ролі діючої речовини та застосовуються шляхом повільного розсмоктування льодяника у роті до повного розчинення.

II. Ризики, пов'язані з лікарським засобом та діями з метою мінімізувати або надалі характеризувати ризики

Важливі ризики лікарського засобу ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники, а також заходи щодо мінімізації таких ризиків та запропоновані дослідження для отримання додаткової інформації про ризики лікарського засобу ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники наведені нижче.

Заходи щодо мінімізації ризиків, виявлених для лікарських засобів, можуть бути:

- Конкретна інформація, наприклад, застереження, запобіжні заходи та рекомендації щодо правильного використання, в анотації до лікарського засобу та КХЛЗ, що адресовані пацієнтам та медичним працівникам;
- Важливі рекомендації щодо упаковки лікарського засобу;
- Розмір упаковки — кількість лікарського засобу в упаковці, що вибирається таким чином, щоб забезпечити правильне застосування лікарського засобу;

- Правовий статус лікарського засобу — спосіб, яким лікарський засіб поставляється пацієнту (наприклад, за рецептот або без рецепту), може допомогти мінімізувати його ризики.

Разом ці заходи становлять рутинні заходи з мінімізації ризиків.

Крім цих заходів, постійно здійснюється збір та регулярно аналізується інформація про небажані реакції, включаючи оцінку регулярно оновлюваного звіту з безпеки (РОЗБ) для ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники, щоб за необхідності негайно вжити заходів.

Ці заходи становлять *рутинну діяльність з фармаконагляду*.

Якщо важлива інформація, яка може вплинути на безпечне застосування ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники ще є недоступною, вона вказана в розділі «*відсутня інформація*» нижче.

II.A. Список важливих ризиків і відсутня інформація

Важливими ризиками лікарського засобу ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники є ризики, які потребують особливих заходів з управління ризиками для подальшого дослідження або мінімізації ризику, щоб безпечно приймати лікарський засіб.

Важливі ризики можна вважати виявленими або потенційними. Виявлені ризики є проблемами, для яких є достатньо доказів зв'язку з використанням лікарського засобу ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники. Потенційні ризики - це проблеми, для яких можлива асоціація з використанням цього лікарського засобу на основі наявних даних, але ця асоціація ще не була встановлена і потребує подальшої оцінки. Відсутня інформація стосується інформації про безпеку лікарського засобу, яка зараз відсутня, і повинна бути зібрана (наприклад, щодо тривалого використання лікарського засобу);

| Перелік важливих ризиків та відсутньої інформації | |
|---|--|
| Важливі ідентифіковані ризики | <ul style="list-style-type: none">Застосування дітям віком до 6 років |
| Важливі потенційні ризики | Відсутні |
| Відсутня інформація | <ul style="list-style-type: none">Застосування під час вагітності або годування груддю |

II.B. Резюме важливих ризиків

| Важливий виявлений ризик – Застосування дітям віком до 6 років | |
|--|---|
| Докази зв'язку ризику з лікарським засобом | Жодних клінічних досліджень щодо застосування АМК/ДХБС дітям віком до 6 років після вичерпного пошуку у літературі, а саме в базі даних OVID (Biosis, Derwent Drug File, Embase та Medline) та базі даних PubMed, виявлено не було. У дітей слід враховувати ризик задухи та аспірації при застосуванні пероральних препаратів через відсутність злагодженості та труднощі з координацією (Європейське агентство лікарських засобів, 2014; Lam та ін., 2014). Однак існує недостатньо літератури щодо застосування льодяніків дітям віком до 6 років для встановлення безпеки. У клініко-експериментальному дослідженні, проведенню Leksell і Mejare у 1994 році, перевіряли здатність дітей |

| | |
|--------------------------------|--|
| | 3-5 років застосовувати льодяники. Результати показали, що 62% дітей могли утримувати льодяник у роті принаймні протягом 10 хвилин. Дослідження не продемонструвало жодних побічних явищ. |
| Фактори ризику та групи ризику | Повідомляли, що обструкція дихальних шляхів або задуха, спричинена не продуктами харчування, найчастіше спостерігалася серед дітей у віці від 6 до 15 місяців (Agran та ін., 2003). Діти мають ризик обструкції дихальних шляхів внаслідок розміру дихальних шляхів та вікових факторів (Agran та ін., 2003). |
| Заходи з мінімізації ризиків | <p><u>Рутинні заходи з мінімізації ризику:</u></p> <ul style="list-style-type: none">• Див. розділ 4.2 (<i>Дозування та спосіб застосування</i>) і розділ 4.9 (<i>Передозування</i>) у ПОДЗ.• Див. розділ 6.4 (<i>Особливі запобіжні заходи при зберіганні</i>) у КХЛЗ.• Див. розділ «<i>Дозування та спосіб застосування</i>» у ІМЗ. <p><u>Додаткові заходи з мінімізації ризику:</u></p> <ul style="list-style-type: none">• Відсутні. |

Відсутня інформація - Застосування під час вагітності або годування груддю

| | |
|------------------------------|--|
| Заходи з мінімізації ризиків | <p><u>Рутинні заходи з мінімізації ризику:</u></p> <ul style="list-style-type: none">• Див. розділ 4.6 (<i>Вагітність і годування груддю</i>) у ПОДЗ.• Див. розділ 4.6 (<i>Вагітність і годування груддю</i>) у КХЛЗ.• Див. розділ «<i>Вагітність і годування груддю</i>» у ІМЗ. <p><u>Додаткові заходи з мінімізації ризиків:</u></p> <ul style="list-style-type: none">• Відсутні. |
|------------------------------|--|

Скорочення: АМК/ДХБС = амілметакрезол/2,4-дихлоробензиловий спирт; ПОДЗ = перелік основних даних заявитика; КХЛЗ = коротка характеристика лікарського засобу; ІМЗ = інструкція для медичного застосування.

II.C. План післяреєстраційного розвитку

II.C.1. Дослідження, які є умовами отримання реєстраційного посвідчення

Відсутні дослідження, які є умовами для отримання реєстраційного посвідчення або специфічним зобов'язанням лікарського засобу ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники.

II.C.2. Інші дослідження в плані післяреєстраційного розвитку

Дослідження для лікарського засобу ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА, льодяники не потрібні.