

| | | | |
|--------------------------|------------|------------|-----------------|
| ПЛАН УПРАВЛІННЯ РИЗИКАМИ | ЧАСТИНА VI | Версія 2.0 | DLP: 30/05/2024 |
| Domperidone | | | |

ЧАСТИНА VI: РЕЗЮМЕ ПЛАНУ УПРАВЛІННЯ РИЗИКАМИ

Резюме плану управління ризиками для лікарського засобу під торговою назвою **ДОМРИД® SR** (домперидон)

Це резюме плану управління ризиками (ПУР) для лікарського засобу (ЛЗ) **Домрид® SR**, таблетки пролонгованої дії, по 30 мг (Домрид® SR).

У ПУР міститься детальна інформація про важливі ризики ЛЗ та заходи щодо їх мінімізації. Також надано рекомендації щодо отримання більшої кількості інформації про ризики та відсутню інформацію з безпеки застосування ЛЗ **Домрид® SR**.

В інструкції для медичного застосування (ІМЗ) ЛЗ **Домрид® SR** міститься необхідна інформація для медичних працівників та пацієнтів щодо його застосування.

Важливі нові проблеми з безпеки або зміни до чинних будуть включені в нові версії ПУР ЛЗ **Домрид® SR**.

I. ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ ТА ДЛЯ ЧОГО ВІН ЗАСТОСОВУЄТЬСЯ.

ЛЗ **Домрид® SR** зареєстрований для застосування таким показанням (див. нижче):

«Для полегшення симптомів нудоти та блювання».

Більше інформації про ЛЗ **Домрид® SR** міститься в ІМЗ, яку можна знайти на сайті «Державного реєстру лікарських засобів України».

II. РИЗИКИ, ПОВ'ЯЗАНІ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯМ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ, ТА ЗАХОДИ З ЇХ МІНІМІЗАЦІЇ АБО ПОДАЛЬШОГО ВИВЧЕННЯ.

Нижче зазначені важливі ризики для ЛЗ **Домрид® SR** та заходи з їх мінімізації.

Заходи з мінімізації ризиків (ЗМР) для ЛЗ можуть бути такими:

- інформація в ІМЗ (застереження, запобіжні заходи, поради щодо правильного застосування тощо);
- інформація на упаковці ЛЗ;
- розмір упаковки, тобто кількість ЛЗ в упаковці;
- правовий статус відпуску ЛЗ: «За рецептом».

Разом ці заходи становлять *рутинні ЗМР*.

Додатково до цих рутинних ЗМР безперервно відбувається процес збору, обробки та аналізу інформації про випадки побічних реакцій (ПР) (в регулярно оновлюваних звітах з безпеки), що дає можливість здійснити відповідні негайні заходи. Ці заходи становлять *рутинну діяльність з фармаконагляду*.

| | | | |
|--------------------------|------------|------------|-----------------|
| ПЛАН УПРАВЛІННЯ РИЗИКАМИ | ЧАСТИНА VI | Версія 2.0 | DLP: 30/05/2024 |
| Domperidone | | | |

II.A. ПЕРЕЛІК ВАЖЛИВИХ РИЗИКІВ ТА ВІДСУТНЬОЇ ІНФОРМАЦІЇ.

Важливі ризики ЛЗ Домрид® SR – це ризики, для яких необхідні спеціальні заходи щодо їх управління з метою подальшого вивчення або мінімізації для безпечного застосування препарату. Важливі ризики можуть бути віднесені до категорії ідентифікованих або потенційних. *Ідентифіковані ризики* – це проблеми, для яких наявні достатні докази їх зв'язку із застосуванням домперидону, діючої речовини ЛЗ Домрид® SR. *Потенційні ризики* – це проблеми, для яких зв'язок із застосуванням домперидону є можливим (на основі наявних даних), однак він ще не є встановленим і потребує подальшої оцінки. *Відсутня інформація* – це інформація з безпеки ЛЗ, яка на сьогодні відсутня, але яку потрібно зібрати (наприклад, при довготривалому застосуванні ЛЗ).

Таблиця. Перелік важливих ризиків та відсутньої інформації.

| | |
|-------------------------------|-----------|
| Важливі ідентифіковані ризики | Відсутні. |
| Важливі потенційні ризики | Відсутні. |
| Відсутня інформація | Відсутня. |

II.B. РЕЗЮМЕ ВАЖЛИВИХ РИЗИКІВ.

Інформація з безпеки застосування домперидону в ІМЗ ЛЗ Домрид® SR повністю узгоджується з відповідними літературними даними.

II.V. ПЛАН ПІСЛЯРЕЄСТРАЦІЙНОГО РОЗВИТКУ.

II.V.1. Дослідження, які є зобов'язанням заявника.

Не застосовно.

Заявник не мав зобов'язань щодо проведення досліджень ЛЗ Домрид® SR у післяреєстраційному періоді та не планує їх проводити за власною ініціативою.

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

Не застосовно.

Немає необхідності проводити інші дослідження ЛЗ Домрид® SR.