

Резюме плану управління ризиками

Оセルтамівіру фосфат 30 мг тверді капсули*

Оセルтамівіру фосфат 45 мг тверді капсули*

Оセルтамівіру фосфат 75 мг тверді капсули*

Виробник: Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед

Дата: 05 Травня 2025

Частина VI: Резюме плану управління ризиками

Резюме плану управління ризиками для Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді*.

Це резюме плану управління ризиками (ПУР) для Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді*. ПУР деталізує важливі ризики Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді*, як ці ризики можна мінімізувати та як буде отримано більше інформації про Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді* та невизначеності (відсутні дані).

Коротка характеристика препарату (SmPC) та Листок-вкладиш з інформацією для пацієнів для Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді* містить важливу інформацію для медичних працівників та пацієнтів про те, як слід приймати Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді*. Важливі нові проблеми або зміни до поточних, будуть включені в оновлений ПУР до Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді*.

I. Лікарський засіб та для чого його використовують

Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді* призначають для лікування наступних показань:

Лікування грипу

Препарат показаний для дорослих та дітей віком від 1 року, у яких наявні симптоми грипу, під час циркуляції вірусу грипу. Ефективність була продемонстрована, коли лікування було розпочато протягом 2 днів після першої появи симптомів.

Профілактика грипу:

- профілактика грипу у дорослих та дітей віком від 1 року після контакту з особою з клінічно діагностованим грипом під час циркуляції вірусу грипу;
- відповідне застосування препарату з метою профілактики грипу необхідно визначати в кожному конкретному випадку, враховуючи обставини та зважаючи на групу пацієнтів, якій потрібен захист. У виняткових ситуаціях (наприклад, у разі розбіжностей між циркулюючим вірусом грипу та вірусом грипу, проти якого проводилася вакцинація, та під час пандемії) сезонну профілактику можна проводити в осіб віком від 1 року.

Застосування препарату не замінює вакцинацію проти грипу

Застосування противірусних засобів для лікування та профілактики грипу має базуватися на офіційних рекомендаціях. Рішення про застосування озельтамівіру для лікування та профілактики слід приймати з урахуванням характеристик циркулюючих вірусів грипу, доступної інформації щодо чутливості вірусів грипу до лікарських засобів у кожному сезоні, впливу захворювання у різних географічних регіонах та групи пацієнтів.

II. Ризики, пов'язані з лікарським засобом та діяльність з метою мінімізації або подальшої характеристики ризиків

Важливі ризики Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді* разом із заходами щодо мінімізації таких ризиків викладено нижче.

Заходами мінімізації ризиків, виявлених для лікарських засобів, можуть бути:

- Конкретна інформація, така як попередження, запобіжні заходи та поради щодо правильного використання в Листку-вкладиші з інформацією для пацієнтів та Короткій характеристиці лікарського засобу, адресовані пацієнтам та медичним працівникам;
- Важлива порада щодо упаковки лікарського засобу;
- Дозволений розмір упаковки - кількість лікарського засобу в упаковці підібрана таким чином, щоб гарантувати, що ліки застосовуються правильно;
- Юридичний статус ліків - спосіб відпуску ліків пацієнту (наприклад, з або без рецепта) може допомогти мінімізувати, ці ризики.

Разом ці заходи становлять рутинні заходи з мінімізації ризиків.

Якщо важлива інформація, яка може вплинути на безпечне використання Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді* ще не доступна, вона вказана в розділі «відсутня інформація» нижче.

І.А Перелік важливих ризиків та відсутньої інформації

Важливі ризики таблеток Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді* - це ризики, що потребують спеціального управління ризиками, діяльність щодо подальшого дослідження або мінімізації ризику, щоб лікарський засіб міг використовуватися безпечно. Важливі ризики можна розглядати як виявлені або потенційні. Виявлені ризики – це проблеми, стосовно яких є достатньо доказів пов'язаних із застосуванням таблеток Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді*. Потенційні ризики - це проблеми, щодо яких можливий зв'язок із застосуванням цього препарату на основі наявних даних, але це ще не підтверджено і потребує подальшої оцінки. Відсутня інформація стосується інформації про безпеку лікарського засобу, якої на сьогодні немає і потребує збору (наприклад, при тривалому застосуванні ліків).

Зведенна таблиця стосовно безпеки

Важливі виявлені ризики	<ul style="list-style-type: none">• Немає
Важливі потенційні ризики	<ul style="list-style-type: none">• Немає
Важлива інформація, що відсутня	<ul style="list-style-type: none">• Немає

І.В Короткий зміст важливих ризиків

Інформація про безпеку в запропонованій Інструкції для медичного застосування узгоджується з референтним лікарським засобом.

І.С Післяреєстраційний план розвитку

І.С.1 Дослідження, які є умовами дозволу для реєстрації

Не існує досліджень, які б становили умови дозволу на реєстрацію або конкретні зобов'язання стосовно Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді*.

І.С.2 Інші дослідження в післяреєстраційному плані розвитку

Немає необхідності в дослідженнях стосовно Осельтамівіру фосфат 30 мг/45 мг/75 мг капсули тверді*.

* Примітка: Торгова назва в Україні- Сельтавір, капсули тверді по 30 мг, по 45 мг, по 75 мг