

**Резюме плану управління ризиками для лікарського засобу
ПРОСПАН® КРАПЛІ ВІД КАШЛЮ**

краплі, 20 мг/мл по 20 або по 50, або по 100 мл у флаконі з пробкою крапельницею; по 1
флакону в картонній коробці
(Сухий екстракт листя плюща)

Розділ VI: Підсумок плану управління ризиками (ПУР)

Підсумок плану управління ризиками - це стислий виклад плану управління ризиками (ПУР) для препаратору Проспан® Краплі від кашлю. ПУР деталізує важливі ризики, що стосуються препаратору Проспан® Краплі від кашлю, те, яким чином ці ризики можна мінімізувати, і як буде отримана додаткова інформація про ризики і невизначеності, що стосуються препаратору Проспан® Краплі від кашлю (відсутня інформація).

Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Проспан® Краплі від кашлю надають важливу інформацію для медичних працівників і пацієнтів про те, як слід використовувати Проспан® Краплі від кашлю.

I. Лікарський засіб і в яких випадках він використовується

Проспан® Краплі від кашлю дозволений для використання з метою лікування симптоматики хронічних запальних захворювань бронхів, гострих запалень дихальних шляхів, що супроводжуються кашлем (повний перелік див. в Інструкції для медичного застосування). Він містить сухий екстракт листя плюща (5-7,5:1, екстрагент: етанол 30% (м/м)) в якості активної речовини і застосовується перорально.

II. Ризики, пов'язані з лікарським засобом і дії щодо мінімізації або подальшого опису характерних ознак ризиків

Важливі ризики, пов'язані з препаратором Проспан® Краплі від кашлю разом із заходами щодо мінімізації таких ризиків і пропонованими дослідженнями для отримання додаткової інформації про ризики, пов'язані з препаратором Проспан® Краплі від кашлю, викладені нижче.

Важливі ризики, пов'язані з препаратором Проспан® Краплі від кашлю, включають: Не застосовується.

Заходи щодо мінімізації ризиків, ідентифікованих для препаратору Проспан® Краплі від кашлю, охоплюють конкретну інформацію про попередження, запобіжні заходи і побічні реакції, яка приведена в Інструкції для медичного застосування лікарського засобу для пацієнтів і медичних працівників, а також на відповідній формі випуску:

- В Інструкції для медичного застосування пацієнту або медичному працівнику відповідно повідомляють про можливі побічні реакції й запобіжні заходи, щоб уникнути цих побічних реакцій:
 - Алергічні реакції, такі як задишка, набряк Квінке, екзантема або крапив'янка, можуть виникати дуже рідко.
 - Шлунково-кишкові розлади, такі як нудота, блювання або діарея, можуть виникати в рідкісних випадках.
 - Проспан® Краплі від кашлю не повинен використовуватися пацієнтами з відомою підвищеною чутливістю до діючої речовини, будь-яким допоміжним речовинам, що містяться в цьому лікарському засобі або будь-якій іншій рослині сімейства Арабієвих (плющі).
 - Рекомендована добова доза не повинна перевищуватися. Пероральний прийом значно більших кількостей препаратору (більше трьох добових доз) може привести до нудоти, блювання і діареї.

- Заходи та інформація щодо правильного дозування і тривалості використання для уникнення помилок при прийомі лікарського засобу:
 - Проспан® Краплі від кашлю не повинен використовуватися пацієнтами, яким суворо заборонено приймати навіть мінімальну кількість алкоголю. Проспан® Краплі від кашлю містить 47% (м/м) спирту.
 - Через вміст етанолу Проспан® Краплі від кашлю не можна призначати дітям молодше одного року.
 - Дозволений розмір упаковки (20 мл або 50 мл) обраний таким чином, щоб забезпечити правильне використання ліків;
 - Тривалість лікування залежить від типу та тяжкості симптомів, але Проспан® Краплі від кашлю слід використовувати протягом як мінімум одного тижня, щоб забезпечити терапевтичний успіх; Якщо симптоми зберігаються довше, ніж один тиждень під час використання лікарського засобу, слід проконсультуватися з лікарем або фармацевтом
 - При появі пропасници або гнійної мокроти слід проконсультуватися з лікарем / фармацевтом.

Разом ці заходи складають звичайні заходи щодо мінімізації ризиків.

ІІ.А Перелік важливих ризиків і відсутньої інформації

Важливими ризиками, що стосуються препарату Проспан® Краплі від кашлю є ризики, які вимагають спеціальних дій з управління ризиками для подальшого вивчення або мінімізації ризиків для безпечного прийому лікарського засобу.

Важливі ризики можуть розглядатися як ідентифіковані або потенційні. Ідентифіковані ризики – це небажані явища, для яких є достатнім доказ зв'язку з використанням препарату Проспан® Краплі від кашлю.

Потенційні ризики – це побоювання, за якими можливий зв'язок з використанням цього лікарського засобу на основі наявних даних, але цей зв'язок ще не встановлений і потребує подальшої оцінки.

Відсутня інформація відноситься до інформації про безпеку лікарського засобу, яка в даний час відсутня і має бути зібрана (наприклад, про довгострокове використання лікарського засобу);

Перелік важливих ризиків і відсутньої інформації	
Важливі ідентифіковані ризики	Відсутні.
Важливі потенційні ризики	Відсутні.
Відсутня інформація	Відсутня.

ІІ.В Підсумок важливих ризиків

Не застосовується.

ІІ.С Після реєстраційна програма оцінки

ІІ.С.1 Дослідження, які є умовами реєстраційного посвідчення

Дослідження, які є умовами реєстраційного посвідчення або конкретних зобов'язань щодо препарату Проспан® Краплі від кашлю відсутні.

ІІ.С.2 Інші дослідження у після реєстраційній програмі оцінки

Препарат Проспан® Краплі від кашлю не потребує ніяких досліджень.