



Govern de les Illes Balears

Conselleria de Salut
Direcció General de Planificació,
Avaluació i Farmàcia

Centre de Farmacovigilància de les Illes Balears
Direcció General de Planificació,
Avaluació i Farmàcia
Conselleria de Salut
C/ Jesús, 38A 07010 Palma
Tel. 971 17 73 93 /83
Fax. 971 17 73 99



fvigilan@dgfarmacia.caib.es



controldelmedicament.caib.es



@IBConsum



MINISTERIO
DE SANIDAD, SERVICIOS SOCIALES
E IGUALDAD

agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

Reacciones adverses

Nàusees

Mal de cap

Marejos

Diarrea

Erupcions

Pèrdua de
la gana

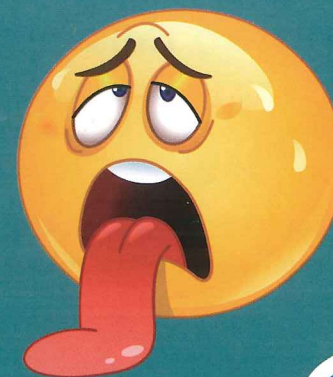
Insomni

Taquicàrdies

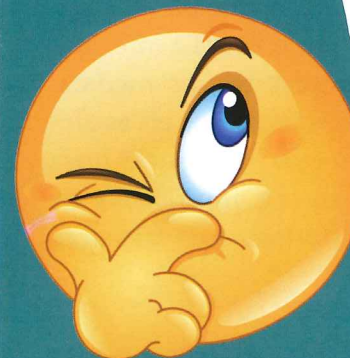
Agressivitat

Al·lucinacions

Nerviosisme



¿si ha estat el medicament?



Govern
de les Illes Balears

Conselleria de Salut
Direcció General de Planificació,
Avaluació i Farmàcia

www.notificaram.es

www.notificaram.es

Notificació dels ciutadans de sospites de reaccions adverses dels medicaments

I si ha estat el medicament?

Els ciutadans podem col·laborar notificant les reaccions adverses que ens poden haver causat els medicaments.

Què és una reacció adversa a un medicament (RAM)?

Qualsevol resposta nociva que es pot produir en un pacient quan s'administra un medicament. Aquesta pot ser greu o lleu. La informació sobre les reaccions adverses als medicaments es descriu en el prospecte que els acompanya, però s'actualitza amb informació nova procedent del programa de notificació de RAM i d'altres fonts d'informació en farmacovigil·lància.

Els ciutadans de les Illes Balears poden notificar directament les sospites de RAM? On ho poden fer?

Fins fa poc, només els professionals sanitaris podien notificar les reaccions adverses ocorregudes en els pacients; ara, els mateixos ciutadans també ho poden fer.

En tots els prospectes dels medicaments en l'apartat 4 de possibles efectes adversos s'informa sobre com s'han de notificar.
www.notificaram.es

Quines són les característiques del formulari electrònic per a la notificació de sospites de reaccions adverses?

- ▶ És un document en línia; per tant, una vegada emplenat, es tramet automàticament al centre de farmacovigil·lància.
- ▶ Conté enllaços a textos explicatius per facilitar-ne la comprensió i com s'ha d'emplenar.
- ▶ És accessible en les diferents llengües oficials.
- ▶ La tramesa de les notificacions es fa amb les condicions degudes de seguretat i confidencialitat.
- ▶ El formulari també pot servir per notificar danys que han estat conseqüència d'errors de medicació (per exemple, una reacció adversa conseqüència de prendre un medicament erròniament en confondre l'envàs).

La vostra col·laboració amb la notificació de sospites de reaccions adverses als medicaments és essencial per conèixer-los millor i poder-ne controlar els riscos.

Moltes gràcies per la vostra col·laboració

Què es fa amb els casos notificats?

El Centre de Farmacovigil·lància de les Illes Balears avalua i processa totes les notificacions que rep i es registren anònimament en la base de dades de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris (AEMPS), denominada FEDRA (Farmacovigil·lància Espanyola Dades de Reaccions Adverses).

El Sistema Espanyol de Farmacovigil·lància està integrat per desset centres autonòmics que col·laboren amb l'AEMPS, juntament amb els professionals sanitaris i els ciutadans, en la vigil·lància de la seguretat dels medicaments.

Per què és important notificar-les?

Els casos notificats a Espanya s'envien de forma electrònica a les bases de dades europea i mundial i es revisen per avaluar possibles riscos nous i adoptar les mesures necessàries per garantir l'ús segur dels medicaments.

Que pugueu notificar directament un efecte secundari o una reacció adversa no implica que no hàgiu de comunicar aquesta informació als professionals sanitaris que habitualment us tracten.

www.notificaram.es