



G CONSELLERIA
O SALUT I CONSUM
I DIRECCIÓ GENERAL
B PRESTACIONS
/ I FARMÀCIA

Centre de Farmacovigilància de les Illes Balears
Direcció General Prestacions i Farmàcia
Conselleria de Salut i Consum
C/ de Jesús, 38 A 07010 Palma
T. 971 177 879
fax 971 177 320



fvigilan@dgfarmacia.caib.es



controldelmedicament.caib.es



@SalutGOIB



Conselleria de Salut i Consum



Conselleria de Salut i Consum

amb la col·laboració de:



GOBIERNO
DE ESPAÑA

MINISTERIO
DE SANIDAD, CONSUMO
Y BIENESTAR SOCIAL



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

Reaccions adverses

Nàusees

Mal de cap

Marejos

Diarrea

Erupcions

Pèrdua de
la gana

Insomni

Taquicàrdies

Agressivitat

Al·lucinacions

Nerviosisme



i si ha
estat el
medicament?



www.notificaram.es

www.notificaram.es



G CONSELLERIA
O SALUT I CONSUM
I DIRECCIÓ GENERAL
B PRESTACIONS
/ I FARMÀCIA

Notificació dels ciutadans de sospites de reaccions adverses als medicaments

I si ha estat el medicament?

Els ciutadans poden col·laborar notificant les reaccions adverses que els hagin 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 fàrmac o el consumeix per error. 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 farmacovigilància.

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 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 trameta automàticament al Centre de Farmacovigilància.
- ▶ 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 Farmacovigilància de les Illes Balears avalua i processa totes les notificacions que rep i les registren anònimament en la base de dades de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris (AEMPS), denominada FEDRA (Farmacovigilància Espanyola Dades de Reaccions Adverses).

El Sistema Espanyol de Farmacovigilància està integrat per desset centres autonòmics que col·laboren amb l'AEMPS, juntament amb els professionals sanitaris i els ciutadans, en la vigilància 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 es pugui notificar directament un efecte secundari o una reacció adversa no implica que no s'hagi de comunicar aquesta informació als professionals sanitaris.

www.notificaram.es