

**Comunicat de presă referitor la desfășurarea
campaniei #MedSafetyWeek 2020**

**“Fiecare raport de reacție adversă contează” – apel către publicul larg și
profesioniștii din domeniul sănătății în vederea raportării reacțiilor
adverse, în campania #MedSafetyWeek: 2-8 Noiembrie 2020**

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDDMR) participă la cea de-a cincea campanie social media, numită #MedSafetyWeek, pentru promovarea conștientizării importanței raportării reacțiilor adverse suspectate la medicamente.

Tema campaniei este “Fiecare raport de reacție adversă contează și îi poate ajuta pe alții”. În cadrul acestei campanii numită #MedSafetyWeek, se face apel la pacienți, aparținători, persoanele care asigură îngrijirea pacienților și la profesioniștii din domeniul sănătății, precum și la organizațiile acestora, în vederea raportării reacțiilor adverse suspectate la medicamente, aceștia fiind sfătuiți să nu aștepte ca altcineva să raporteze propriile suspiciuni privind reacțiile adverse la medicamente.

Deși medicamentele sunt sigure și eficiente iar specialiștii ANMDDMR fac eforturi susținute, pot apărea efecte adverse, cunoscute drept reacții adverse. Este dificil de prevăzut cine va avea o reacție adversă, însă este necesar ca orice risc potențial, inclusiv referitor la modul de utilizare a unui medicament, să fie înțeles și comunicat.

Raportarea ajută la identificarea unor reacții adverse noi sau a unor probleme neașteptate sau grave referitoare la siguranță, precum și la colectarea mai multor informații despre reacțiile adverse cunoscute. Prin intermediul raportării, puteți ajuta să facem medicamentele mai sigure pentru toți și puteți sprijini Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România în vederea protejării sănătății publice prin reglementări eficiente.

Doamna Cristina Racoceanu, președinte ANMDDMR, a declarat:

“Siguranța pacienților a fost dintotdeauna prioritatea noastră. Eu, alături de echipa ANMDDMR vom face tot ceea ce ține de noi pentru ca pacientul să fie pus pe primul loc. Ne dorim ca prin această campanie să îi încurajăm pe toți pacienții care suspectează apariția de reacții adverse la medicamente, să ni le transmită. Fiecare raport de reacție adversă contează și contribuie la îmbunătățirea siguranței medicamentelor.”

Informații suplimentare:

1. Autoritățile naționale de reglementare în domeniul medicamentului din 76 de țări și părțile interesate vor participa la această campanie internațională condusă de Centrul de Monitorizare din Uppsala (UMC), Centrul Organizației Mondiale a Sănătății de Colaborare pentru Monitorizarea Internațională a Medicamentului. Campania este susținută de către membrii Șefilor Agențiilor Medicamentului (HMA) și Coaliției Internaționale a Autorităților de Reglementare din Domeniul Medicamentului (ICMRA). Echipa proiectului #MedSafetyWeek 2020 este alcătuită din reprezentanți ai următoarelor autorități de reglementare în domeniul medicamentului, care lucrează împreună: Agenția din Marea Britanie (Medicines and Healthcare products Regulatory Agency, UK), Autoritatea din Ghana (Food and Drugs Authority), Autoritatea din Kenya (Pharmacy and Poisons Board), Autoritatea din Singapore (Health Sciences Authority) și Institutul de Stat pentru Controlul Medicamentelor din Slovacia.

2. ANMDMR este responsabilă, zi de zi, pentru protejarea și îmbunătățirea sănătății a milioane de persoane, prin reglementarea eficientă a tuturor medicamentelor și a dispozitivelor medicale în România, asigurându-se că acestea sunt eficace și că prezintă un grad acceptabil de siguranță în utilizare. Întreaga noastră activitate se sprijină pe raționamente riguroase, bazate pe fapte, care să asigure faptul că beneficiile medicamentelor justifică orice riscuri.

3. Orice pacient, persoană care asigură îngrijirea pacientului, părinte, reprezentant legal sau profesionist în domeniul sănătății poate raporta o reacție adversă suspectată la medicamente sau vaccinuri.

Puteți raporta o reacție adversă suspectată la un medicament în următoarele moduri:

- raportare online (<https://adr.anm.ro/>)

sau

- utilizând fișa de raportare Fișa pacientului/profesionistului pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente disponibile pe pagina web a ANMDMR la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adverse (www.anm.ro). Fișa respectivă se tiparește, se completează cu informații cât mai exacte și se transmite către ANMDMR prin posta/fax/ e-mail utilizând următoarele date de contact:

adresa poștala: Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Av. Sanatescu nr. 48, sector 1, 011478 – București;

fax: +40 21 316 34 97

e-mail: adr@anm.ro

www.anm.ro

4. Pacienții sunt sfătuiți să contacteze un profesionist din domeniul sănătății, dacă sunt îngrijorați cu privire la sănătatea lor.