

07 noiembrie 2022

## Comunicat de presă referitor la desfășurarea campaniei

**#MedSafetyWeek 2022**

**în perioada 07-13 noiembrie**

**Fiecare raport de reacție adversă transmis către Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România (ANM DMR) contribuie la utilizarea în siguranță a medicamentelor de către toți pacienții.**

*Populația este încurajată să raporteze reacțiile adverse suspectate ale medicamentelor, în cadrul campaniei globale #MedSafetyWeek desfășurată pe rețelele de socializare.*

Lansată astăzi de către ANM DMR, a șaptea ediție anuală a campaniei [#MedSafetyWeek](#) se desfășoară până la data 13 Noiembrie și încurajează populația să raporteze reacțiile adverse suspectate la medicamente. Campania, care se desfășoară la nivel global, implică autoritățile de reglementare a medicamentelor din 81 de țări și se concentrează pe rolul-cheie al fiecărui pacient, aparținător sau profesionist din domeniul sănătății, care raportează o reacție adversă suspectată și astfel, contribuie la utilizarea în siguranță a medicamentelor.

Având în vedere faptul că toate medicamentele pot provoca reacții adverse la unii pacienți, există etape implementate în vederea monitorizării continue a siguranței medicamentelor, după ce acestea au fost puse pe piață. Scopul monitorizării siguranței este colectarea mai multor informații despre reacțiile adverse cunoscute, precum și identificarea unor reacții adverse noi. Autoritățile de reglementare utilizează sisteme pentru detectarea și evaluarea acelor reacții adverse și pentru prevenirea efectelor nedorite la viitori pacienți.

Sistemul de raportare a reacțiilor adverse <https://www.anm.ro/medicamente-de-uz-uman/farmacovigilenta/raporteaza-o-reactie-adversa/> implementat de ANM DMR, colectează și analizează rapoartele de reacții adverse suspectate. Din momentul implementării, sistemul de raportare a ajutat la identificarea mai multor probleme de siguranță, care nu erau cunoscute anterior.

Prin raportarea reacțiilor adverse suspectate către ANM DMR, participați activ la identificarea unor probleme de siguranță noi, astfel încât să se poată lua măsuri atunci când este necesar și să vă protejeze pe dumneavoastră și alte persoane de potențialele efecte nedorite.

Răzvan Mihai Prisada, președintele Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România, a declarat:

„Fiecare raport de reacție adversă transmis de un pacient sau profesionist din domeniul sănătății joacă un rol-cheie în obținerea mai multor informații despre beneficiile și riscurile medicamentelor aflate în circuitul terapeutic și permite luarea de măsuri în vederea reducerii la minimum a riscurilor.

Raportarea reacțiilor adverse suspectate către Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România ajută la îmbunătățirea siguranței medicamentelor pentru toți pacienții și, în anumite situații, duce la oferirea unor informații de prescriere mai bine adaptate, ceea ce determină îmbunătățirea stării de sănătate a pacienților.

Dacă dumneavoastră sau un pacient al dvs. experimentați o reacție adversă urmare a administrării unui medicament, asigurați-vă că ne raportați reacția adversă suspectată cu promptitudine.”

Orice persoană poate raporta reacțiile adverse suspectate către Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România, astfel:

- Accesând pagina web a Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale **din România** - secțiunea **Raportează o reacție adversă** <https://www.anm.ro/medicamente-de-uz-uman/farmacovigilenta/raporteaza-o-reactie-adversa/>

#### ***Informații suplimentare:***

1. Autoritățile naționale de reglementare a medicamentelor din 81 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 (WHO). Campania este susținută de membrii Coaliției Internaționale a Autorităților de Reglementare din Domeniul Medicamentului (ICMRA). Echipa de proiect #MedSafetyWeek 2022 este alcătuită din reprezentanți ai următoarelor organizații colaboratoare: Agenția de Reglementare a Medicamentului și a Produselor de Îngrijire a Sănătății din Marea Britanie (MHRA), în calitate de coresponsabil, Autoritatea de reglementare a produselor pentru îngrijirea sănătății din Irlanda (HPRA), Centrul egiptean al Societății Internaționale de Farmacovigilență (ISO-P) și Asociația Columbiană de Farmacovigilență.
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 eficiente și sigure. Întreaga noastră activitate se sprijină pe raționamente riguroase, bazate pe fapte, care să asigure faptul că beneficiile medicamentelor justifică orice riscuri.
3. Pacienților li se recomandă să contacteze un profesionist din domeniul sănătății, dacă sunt îngrijorați în legătură cu starea lor de sănătate.