

Novas Publicações

World Health Organization. Safety monitoring of medical products: reporting system for the general public. Geneva: WHO, 2012

O sistema de notificação espontânea é o principal método para detecção de reações adversas a medicamentos (RAM) pós-registro. Médicos, farmacêuticos e enfermeiros são os principais notificadores. Contudo, a subnotificação de RAM é um problema conhecido.

O recebimento de notificações de RAM, diretamente dos consumidores, é fonte complementar (não alternativa) de informação sobre RAM, e pode ser especialmente útil para medicamentos de venda sem prescrição e fitoterápicos, por exemplo. Além disso, podem ajudar a entender como os medicamentos são realmente usados e também podem salientar questões relativas à falta de adesão.

Em países como Austrália, Canadá, Dinamarca, Holanda, Suécia, Inglaterra, Escócia, País de Gales, e EUA, os consumidores já notificam RAM; a Organização Mundial da Saúde e a Comissão Europeia já reconhecem a importância desse sistema.

Este guia tem como objetivo subsidiar a implantação de sistemas de notificação de RAM nacionais, voltados para os consumidores.

O manual está disponível para acesso livre em: http://www.who.int/medicines/areas/quality_safety/safety_efficacy/EMP_Consumer_Reporting_web_v2.pdf

FARMACOTERAPÊUTICA

Informativo do Centro Brasileiro de Informação sobre Medicamentos do Conselho Federal de Farmácia
SBS Qd. 01, Bl. K, Ed. Seguradoras, 8º andar
CEP: 70.093 - 900 - Brasília/DF
Fone: +55 (61) 3255-6550
Fax: (61) 3321-0819
e-mail: cebrim@cff.org.br
home page: <http://www.cff.org.br>



Conselho
Federal de
Farmácia