

[#MedSafetyWeek](#)

1-7 noiembrie 2021

Colegiul Farmaciștilor din România se alătură

Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

în campania de *social media* lansată în cadrul

#MedSafetyWeek 2021

Pe website-ul Centrului de monitorizare Uppsala (Uppsala Monitoring Centre - UMC)

[\(https://www.who-umc.org/global-pharmacovigilance/pharmacovigilance-communications/medsafetyweek/\)](https://www.who-umc.org/global-pharmacovigilance/pharmacovigilance-communications/medsafetyweek/)

se explică importanța [#MedSafetyWeek](#), care are ca scop creșterea gradului de conștientizare a farmacovigilenței pe rețelele de socializare:

În timpul săptămânii anuale #MedSafetyWeek, Centrul de monitorizare Uppsala face echipă cu autoritățile de reglementare în domeniul medicamentului și cu centrele naționale de farmacovigilență din întreaga lume, pentru a lansa o campanie pe rețelele sociale care crește gradul de conștientizare cu privire la reacțiile adverse la medicamente.

Autoritățile de reglementare se bazează pe raportarea reacțiilor adverse la medicamente (RA) pentru a se asigura că medicamentele de pe piață sunt acceptabil de sigure. Din păcate, toate sistemele de raportare suferă de raportare insuficientă. De aceea, UMC coordonează o campanie anuală de social media pentru a crește gradul de conștientizare a sistemelor de farmacovigilență în rândul pacienților și a publicului și pentru a promova recunoașterea și raportarea reacțiilor adverse suspectate.

Timp de o săptămână în fiecare an, autoritățile de reglementare în domeniul medicamentului din întreaga lume distribuie simultan materiale de campanie pe canalele lor de socializare, cu hashtag-ul #MedSafetyWeek. Campaniile din 2020 a cerut pacienților și profesioniștilor din domeniul sănătății să raporteze toate reacțiile adverse, în special cele asociate cu tratamente noi sau experimentale. Campaniile anterioare s-au ocupat de polifarmacie (2019), copii și sarcină (2018) și medicamente care se pot elibera fără prescripție medicală (2017).

Următoarea campanie se desfășoară în perioada 1-7 noiembrie 2021, iar tema este siguranța vaccinurilor.

Accesați site-ul campaniei: <https://www.who-umc.org/medsafetyweek/>

Colegiul Farmaciștilor din România (CFR) se alătură Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANM DMR) în demersul de aliniere la tema campaniei [#MedSafetyWeek 2021](#), de promovare a importanței raportării reacțiilor adverse suspectate la vaccinuri, inclusiv la vaccinurile COVID-19.

<https://www.anm.ro/medsafetyweek/>

<https://www.anm.ro/comunicat-de-presa-29-10-2021/>

De reținut, faptul că ANMDMR vine cu mai multe informații în sprijinul unei raportări sporite din partea publicului, prin publicarea pe website (https://www.anm.ro/FARMACOVIGILENTA/Ghid%20QA%20pentru%20pacien%C5%A3i%20privind%20raportarea%20RA%20vaccinuri%20COVID_V3_28.10.2021.pdf) a unui *Ghid cu întrebări și răspunsuri pentru pacienți privind reacțiile adverse apărute după administrarea vaccinurilor COVID-19 și modalitatea de raportare a acestora către ANMDMR.*

#MedSafetyWeek reprezintă și pentru CFR un prilej de a relansa apelul către membrii organizației, pe de o parte la raportarea reacțiilor adverse la vaccinuri (inclusiv vaccinuri COVID-19) și pe de altă parte, la îndrumarea pacienților în acest sens, prin accesarea sistemului propriu de raportare al ANMDMR - <https://covid19.anm.ro/>, specific vaccinurilor COVID-19 sau <https://adr.anm.ro/> specific medicamentelor (inclusiv vaccinurilor).

Ca profesioniști în domeniul sănătății avem obligația de a susține activitatea ANMDMR de colectare, de monitorizare a reacțiilor adverse la vaccinuri și de transmitere în baza de date EudraVigilance. Conștientizarea importanței raportării reacțiilor adverse suspectate la vaccinuri poate deveni astfel echivalentă cu aducerea unui aport semnificativ la cunoașterea mai aprofundată a acestor medicamente și implicit la îmbunătățirea calității și siguranței lor. De subliniat, în acest sens, este și faptul că, în cazul vaccinurilor COVID-19, acest demers este o dată în plus esențial, având în vedere că Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) a acordat, pentru acestea, autorizații condiționate de punere pe piață, în contextul pandemiei COVID-19, care reprezintă o urgență de sănătate publică.