

La AEMPS participa en la #MedSafetyWeek para sensibilizar sobre la notificación de sospechas de reacciones adversas a medicamentos

Fecha de publicación: 07 de noviembre de 2022
Categoría: medicamentos de uso humano, seguridad
Referencia: MUH(FV), xx/2022

- Desde hoy y hasta el 13 de noviembre, la AEMPS formará parte de la séptima edición de esta iniciativa, que pone el foco en los pacientes y los profesionales de la Sanidad, y en cómo contribuyen a la seguridad de los medicamentos las notificaciones que estos llevan a cabo
- Como complemento de las actividades de sensibilización, los promotores de la #MedSafetyWeek han lanzado una página web sobre el ciclo de vida de la de la farmacovigilancia
- La #MedSafetyWeek es un proyecto del Uppsala Monitoring Centre (UMC), centro colaborador con la OMS para la vigilancia internacional de la seguridad de los medicamentos
- Participarán autoridades reguladoras de medicamentos de 82 países, entre las que se encuentra la AEMPS

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) participará en la séptima edición de la [#MedSafetyWeek](#), una campaña anual de concienciación a nivel internacional que se celebrará del 7 al 13 de noviembre. Su propósito es fomentar la notificación de sospechas de reacciones adversas a medicamentos de uso humano (RAM) entre los pacientes y los profesionales de la Sanidad, además de la importancia que tienen estas notificaciones para conocer mejor los medicamentos y velar por su seguridad.

En España, la notificación se realiza al Sistema de Español de Farmacovigilancia de medicamentos de uso Humano (SEFV-H). Para ello, se encuentra disponible el portal [NotificaRAM](#) de la AEMPS, así como cualquier otro medio puesto a disposición de las personas interesadas por los [centros autonómicos de farmacovigilancia](#).

Las notificaciones recibidas son evaluadas por los técnicos del SEFV-H, que las registran en una base de datos común (FEDRA). La revisión de FEDRA permite comprobar si se acumulan casos similares de sospechas de reacciones adversas no descritas hasta el momento. Estos datos se complementan con otras fuentes. Una vez se evalúa la relación con el medicamento, se actualiza la información de su ficha técnica, así como del prospecto en caso de que sea necesario. Estos cambios se realizan en colaboración con el resto de países de la Unión Europea. Si los cambios son muy relevantes para profesionales y pacientes, se comunican también a través de las [notas de seguridad](#) que elabora la AEMPS.

La #MedSafetyWeek es una iniciativa del [Uppsala Monitoring Centre \(UMC\)](#) – centro colaborador con la Organización Mundial de la Salud (OMS) para la vigilancia internacional de la seguridad de los medicamentos. Asimismo, participarán de manera coordinada, las autoridades reguladoras de medicamentos de 82 países, entre las que se encuentra la AEMPS, así como comunidades autónomas, asociaciones de pacientes, sociedades científicas, centros sanitarios e instituciones públicas de toda España.

Como complemento a todas las acciones de concienciación que se están llevando a cabo, los promotores de esta actividad han lanzado, además, [una página web](#) en la que se muestra el ciclo de vida de la farmacovigilancia y cómo se asegura la seguridad de los medicamentos.

Esta campaña forma parte de una iniciativa global liderada por UMC en colaboración con la Coalición Internacional de Autoridades Reguladoras de Medicamentos (en inglés, ICMRA).