



# UNIVERSIDAD DEL SURESTE

**LICENCIATURA**

**MEDICINA HUMANA**

**CATEDRÁTICO**

**DR. MIGUEL BASILIO ROBLEDO**

**TRABAJO:**

**CUADRO SINÓPTICO**

**ALUMNO:**

**JOSUÉ DE LEÓN LÓPEZ**

**GRADO**

**\*\*TERCER SEMESTRE**

**FECHA:**

**11/09/20**

**LUGAR**

**TAPACHULA CHIAPAS**

# FARMACOVIGILANCIA

es la actividad de salud pública que tiene por objetivo la identificación, cuantificación, evaluación y prevención de los riesgos del uso de los medicamentos una vez comercializados.

la farmacovigilancia se ocupa de

Detectar, estudiar y prevenir posibles efectos adversos de los medicamentos

- Generar señales o alertas sobre estas reacciones adversas sospechadas
- Investigar dichas señales y si es preciso poner en marcha estudios para cuantificar el riesgo/s asociado/s al medicamento
- Adoptar las medidas necesarias e informar a profesionales sanitarios y a pacientes sobre los posibles riesgos.

La responsabilidad de la farmacovigilancia es compartida por todos los que de alguna manera tratan con el medicamento: la industria farmacéutica, los visitadores médicos, las autoridades sanitarias, los profesionales sanitarios y el paciente

CUANDO SE SOSPECHA DE UNA REACCIÓN ADVERSA A UN MEDICAMENTO

Ante cualquier respuesta a un medicamento que sea nociva y no intencionada, y que tenga lugar a dosis que se apliquen normalmente en el ser humano para la profilaxis, el diagnóstico o el tratamiento de enfermedades, o para la restauración, corrección o modificación de funciones fisiológicas. También se sospecha ante la aparición de cualquier consecuencia clínica perjudicial que deriva de la dependencia, abuso y uso incorrecto de un medicamento, incluyendo las consecuencias causadas por errores de medicación y por su uso en condiciones no autorizadas

Cualquier medicamento tiene el potencial de desencadenar eventos adversos, aún aquellos en los que interviene un largo proceso de desarrollo, investigación y manufactura bajo rigurosas condiciones de calidad.

responsabilidad que comparten los médicos, la industria farmacéutica, las autoridades sanitarias y los pacientes.

Metodología

Sistema de notificaciones

se basa en la identificación y detección de las sospechas de reacciones adversas de medicamentos por parte de los profesionales de la salud en su práctica diaria y el envío de esta información a un organismo que la centraliza. Este es el utilizado por los centros de farmacovigilancia participantes del Programa Internacional de Farmacovigilancia de la OMS.

Sistemas de Farmacovigilancia Intensiva

sistemas centrados en el medicamento, sistemas centrados en el paciente.

Estudios epidemiológicos:

tienen la finalidad de comprobar una hipótesis, es decir, establecer una causalidad entre la presencia de reacciones adversas a los medicamentos y el uso de un medicamento, pueden ser: estudios de cohorte, estudios de casos

## BIBLIOGRAFÍA

### GUÍA DE BUENAS PRÁCTICAS DE FARMACOVIGILANCIA