

FARMACOVIGILANCIA

En Qualis Pharma la farmacovigilancia es una parte importante de nuestras operaciones y tiene como objetivos detectar, evaluar y prevenir posibles efectos adversos o problemas relacionados con la seguridad de nuestros medicamentos.

Las responsabilidades en el contexto de la farmacovigilancia son:

1. Recopilación de datos: Recopilar información sobre los efectos adversos o problemas de seguridad reportados por profesionales de la salud, pacientes o cualquier otra vía de comunicación
2. Evaluación de la seguridad: Se debe evaluar la información recopilada para determinar la posible relación entre los eventos adversos y el uso de los productos farmacéuticos.
3. Informe a las autoridades: Informar a las agencias reguladoras de salud sobre los efectos adversos leves, moderados o graves o inesperados que se han reportado.
4. Comunicación: Comunicar de manera proactiva y transparente los riesgos conocidos o emergentes asociados con sus productos a profesionales de la salud, pacientes y otros

Sospecha de reacción adversa

De acuerdo a la normatividad peruana vigente, se debe reportar cualquier manifestación clínica no deseada que de indicio o apariencia de tener una relación causal con uno o más productos farmacéuticos. La autoridad peruana pide reportar todas las sospechas de reacciones adversas

Quienes notifican:

Todos los profesionales de la salud: Médicos, químicos farmacéuticos, enfermeros, odontólogos, nutricionistas, obstetras, entre otros.

Los directores técnicos o responsables de Farmacovigilancia de establecimientos farmacéuticos públicos y privados

Los titulares de registro sanitario y titulares de certificado de registro sanitario de productos farmacéuticos a través

Los pacientes o usuarios que experimenten un efecto no deseado y que en su opinión haya sido provocado o agravado por el uso de un producto farmacéutico, deben informar a su médico, químico farmacéutico u otro profesional de la salud para que éste lo reporte.

Que datos se debe considerar en un reporte de efecto adverso

1. Paciente: Nombres o iniciales, sexo y edad (si se conocen)
2. Producto Farmacéutico: Nombre comercial y genérico, dosis, vía de administración y fecha de inicio y final de su administración
3. Datos de la Sospecha del evento adverso
4. Datos de quien notifica: Nombres, teléfono y correo electrónico

Contacto Farmacovigilancia Qualis Pharma
Teléfono: +51 913 704 830
Correo: FarmacoVigilancia@qualispharma.pe