

SIS RECOMANACIONS CLAU PER ABORDAR ELS ERRORS DE MEDICACIÓ EMESES PER L'AGÈNCIA EUROPEA DE MEDICAMENTS (EMA)

Durant el mes de març de 2013 va tenir lloc un taller organitzat per la xarxa de regulació de la Unió Europea amb l'objectiu de conscienciar sobre la repercussió dels errors de medicació en la salut pública, els nous requisits legals per a la notificació d'errors de medicació i el desenvolupament de les millors pràctiques entre les parts interessades.

D'aquesta trobada, en la que van participar representants de diversos grups d'interès, l'EMA va proposar sis recomanacions per tal de millorar en aquest camp. Les recomanacions emeses es presenten tot seguit:

1. Cal harmonitzar i desenvolupar una terminologia i unes definicions comunes en el camp dels errors de medicació a escala internacional i de la UE.
2. Cal establir relacions de col·laboració entre les autoritats nacionals de seguretat dels pacients, els organismes reguladors nacionals, l'EMA i la Comissió Europea.
3. Cal desenvolupar nous mètodes per identificar errors de medicació, tant des de la perspectiva de la seguretat del pacient com des de la de farmacovigilància mitjançant l'anàlisi comú de les dades.
4. Cal fer l'avaluació sistemàtica i la prevenció del risc d'errors de medicació durant tot el cicle vital del medicament a la UE, incloent el moment anterior a la concessió de l'autorització de la comercialització per mitjà del procés de planificació de la gestió de riscos.
5. Cal fomentar un compromís actiu i enfortir les capacitats de col·laboració entre els grups de pacients i consumidors i els professionals sanitaris per millorar les pràctiques en seguretat en la medicació.
6. Cal potenciar i donar suport a la recerca sobre pràctiques en seguretat en l'ús de medicaments.

Podeu trobar més informació accedint a l'enllaç:

http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/news_and_events/news/2013/05/news_detail_001796.jsp&mid=WC0b01ac058004d5c1