

FARMAKOVIGJILENCA

Identifikimi, raportimi dhe rëndësia e saj

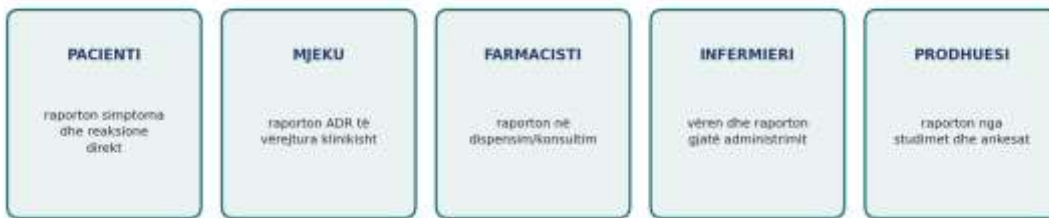
në sigurinë afatgjatë të pacientit

Farmakovigjilenca është shkenca dhe aktiviteti që merret me zbulimin, vlerësimin, kuptimin dhe parandalimin e efekteve anësore ose problemeve të tjera të lidhura me barnat. Ajo mundëson përmirësim të vazhdueshëm të sigurisë së barnave gjatë gjithë ciklit të tyre të jetës.

IDENTIFIKIMI I REAKSIONEVE ANËSORE (ADR)

- Çfarë është ADR:** çdo përgjigje e dëmshme dhe e paqëllimshme ndaj një bari, në doza normale përdorimi.
- Shenja për t'u vëzhguar:** reaksione alergjike, ndryshime të papritura në gjendjen klinike, rezultate laboratorike jonormale pas fillimit të një bari të ri.
- Rëndësi e veçantë:** reaksionet e reja, të rralla, ose serioze (hospitalizim, invaliditet, kërcënim jete) kanë prioritet të lartë raportimi.
- Kush mund ta identifikojë:** çdo anëtar i stafit shëndetësor, si dhe vetë pacienti ose familjarët e tij.

KUSH RAPORTON — TË GJITHË KANË ROL



Skemë: aktorët e sistemit të farmakovigjilencës

PROCESI I RAPORTIMIT — SKEMA E FARMAKOVIGJILENCËS



Cikli i vazhdueshëm i farmakovigjilencës për sigurinë afatgjatë të pacientit.

Skemë: cikli i identifikimit, raportimit dhe veprimit rregullator

SI TË RAPORTOHET NJË ADR

- Identifiko dhe dokumento reaksionin: bari, doza, koha e fillimit, simptomat.
- Plotëso formularin e raportimit të reaksioneve anësore (kombëtar ose institucional).
- Dërgo raportin te agjencia kombëtare e barnave brenda afatit të përcaktuar (raste serioze — sa më shpejt).
- Ruaj dokumentacion të plotë në kartelën e pacientit për referencë të mëvonshme.

RËNDËSIA NË SIGURINË AFATGJATË TË PACIENTIT

- **Zbulim i hershëm i rreziqeve:** raportimet e shumta mundësojnë identifikimin e "sinjaleve" të reja të sigurisë përpara se dëmi të përhapet gjerësisht.
- **Përditësim i informacionit:** të dhënat çojnë në ndryshim të fletëpalosjeve, kufizim indikacionesh, ose tërheqje barnash nga tregu.
- **Vendimmarrje klinike më e mirë:** mjekët dhe farmacistët përshtatin terapinë bazuar në profile të reja rreziku.
- **Besim i shtuar te pacienti:** sistemi i raportimit tregon përkushtim institucional ndaj sigurisë dhe transparencës.

Mbani mend: çdo raport, edhe ai i një reaksioni "të vogël" ose "të dyshimtë", kontribuon në një bazë të dhënash globale që mbron pacientët e ardhshëm. Nën-raportimi është pengesa më e madhe për sigurinë afatgjatë të barnave.