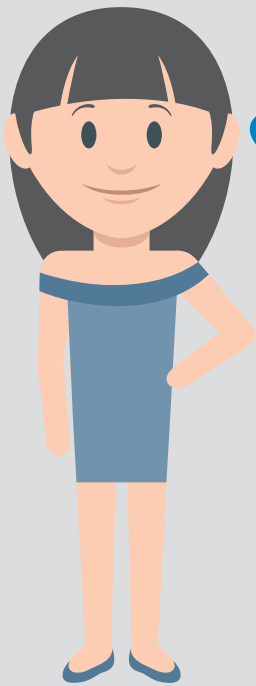


Comunicar a su médico, farmacéutico u otro profesional de la salud acerca de las reacciones adversas o incidentes adversos, hará que el uso de medicamentos y dispositivos médicos sea más seguro para toda la población.



¿Por qué debo comunicar al médico, farmacéutico u otro profesional de salud?

Porque ellos reportan a la autoridad de salud donde se realiza una evaluación completa y objetiva para identificar posibles riesgos que se puedan presentar con el uso de los medicamentos y/o dispositivos médicos, a fin de adoptar las medidas necesarias como: restringir su uso, modificar inserto e incluso retirarlo del mercado.

Visítanos en:

 /minsaperu  @Minsa_Peru  www.gob.pe/minsa

Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID
Av. Parque de las Leyendas 240 - San Miguel
farmacovigilancia@digemid.minsa.gob.pe

**Medicamentos
y dispositivos médicos
seguros**

RESPONSABILIDAD DE TODOS



Para más información llama gratis al  113

¿Qué es Farmacovigilancia?

La Farmacovigilancia es la actividad destinada a la detección, evaluación, comprensión y prevención de las reacciones adversas de los medicamentos o cualquier otro posible problema relacionado con ellos.



¿Qué es la Tecnovigilancia?

Son los procedimientos que permiten prevenir, detectar, investigar, evaluar y difundir la información sobre incidentes adversos a dispositivos médicos durante su uso, y que puedan generar algún daño al paciente, usuario, operario o al ambiente que lo rodea.



¿Qué es una reacción adversa a los medicamentos?

Es cualquier efecto no deseado (ejemplos: náuseas, mareos, erupción, comezón, dolor de cabeza, vómito o cualquier otro malestar) que se presenta después de que se toma un medicamento.



¿Qué hacer cuando se presenta una reacción adversa?

El paciente debe comunicar al médico, farmacéutico u otro profesional de la salud las molestias que sienta luego de la administración o aplicación de cualquier medicamento.

¿Qué es un incidente adverso?

Es cualquier evento no deseado que causa un daño al paciente, usuario, operario u otros, o que supone un riesgo de daño, por el uso de un dispositivo médico.

¿Qué debo notificar?

Cuerpos extraños dentro de material estéril como por ejemplo jeringas, agujas, guantes, gasa, algodón, equipo de venoclisis, entre otros. También del mal funcionamiento de los dispositivos médicos como termómetros, equipo de venoclisis que gotean, entre otros.



Recuerda

Un dispositivo médico es cualquier instrumento, aparato, máquina, reactivo, para ser empleado en seres humanos en el diagnóstico, prevención, monitoreo, tratamiento o alivio de una enfermedad, soporte o mantenimiento de la vida.

