

Farmacovigilancia ^[1]

Programa de Farmacovigilancia en Novartis

En Novartis, nuestro propósito es descubrir nuevos caminos para mejorar y prolongar la vida de las personas. Por ello, estamos comprometidos con el desarrollo de medicamentos innovadores que nos permitan cubrir las necesidades de la sociedad, garantizando la eficacia y seguridad de nuestros productos mediante un estricto cumplimiento de los lineamientos de Investigación Clínica aprobados internacionalmente.

Adicionalmente contamos con sólidos programas de difusión y de educación médica continua con el objetivo de ofrecer información científica a los profesionales de la salud y al público general, que les permita conocer con mayor claridad las distintas enfermedades.

De manera permanente, Novartis Farmacéutica ha implementado en todo el mundo el programa de Farmacovigilancia, que le permite de manera sistematizada documentar el perfil de seguridad de nuestros productos usados en población abierta. De ser necesario esta información será útil para tomar acciones correctivas oportunas y enfocadas a privilegiar la integridad y bienestar.

¿Qué es la Farmacovigilancia?

La Farmacovigilancia es ante todo un compromiso social tanto de los fabricantes de medicamentos, como de los profesionales de la salud y de las autoridades sanitarias, mediante el cual se garantiza el reporte, registro y evaluación sistemática de los eventos adversos que se presentan durante el empleo de los medicamentos; y que tiene como objetivo central, cuidar la integridad y bienestar del público en general.

Es importante destacar que todo medicamento que entre en contacto con nuestro organismo, tiene la capacidad potencial de desencadenar un evento adverso, el cual se define como cualquier situación clínicamente desfavorable que ocurre en la persona durante el empleo de un medicamento y que dicho evento puede o no estar relacionado con dicho producto.

El programa de Farmacovigilancia de Novartis en México

Novartis México, ha desarrollado un sólido programa de Farmacovigilancia, el cual nos permite recibir de manera documentada reportes provenientes de las distintas audiencias como son los profesionales de la salud y público en general.

¿Qué información se requiere para reportar un evento adverso?

El reporte inicial es muy importante, y nos permite actuar de manera inmediata.

Para realizar un reporte se necesitan únicamente dos datos básicos.

1. Un evento adverso; es decir, que se describa qué le ocurrió a la persona que ingirió el medicamento (p.e. le dio tos) y muy importante el resultado del evento (permanece mal, se recuperó, empeoró)
2. Un medicamento, en este caso se tiene que estar tomando un medicamento de Novartis.

Si tiene un evento que reportar puede hacerlo [aquí](#) [2]

Si tiene alguna duda relacionada con eventos adversos, puede contactarnos vía correo electrónico en farmaco.vigilanciamx@novartis.com [3] o vía fax (55) 5628 6787

Source URL: <https://www.novartis.com.mx/publico-general/farmacovigilancia>

Links

[1] <https://www.novartis.com.mx/publico-general/farmacovigilancia>

[2] <https://psi.novartis.com/index.shtml.es>

[3] <mailto:farmaco.vigilanciamx@novartis.com>