



VALSTYBINĖ VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBA
PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS

Projektas VP2-3.1-IVPK-10-V-01-015 „Licencijų farmacinei veiklai išdavimo ir vaistinių preparatų informacijos teikimo viešosios elektroninės paslaugos“

„E. sveikata“ farmacijos sektoriuje

Naujos VVKT e-paslaugos – pranešimų apie NRV į vaistinį preparatą teikimas, informacijos apie vaistinius preparatus teikimas

VVKT Vaistų saugumo ir informacijos skyriaus vyr. specialistė
Simona Kudelienė

2015 m. birželio 29 d.
Vilnius



Nepageidaujama reakcija į vaistą (NRV)

Nenorimas neigiamas žmogaus organizmo atsakas į vaistinį preparatą.

Sąvoka apima:

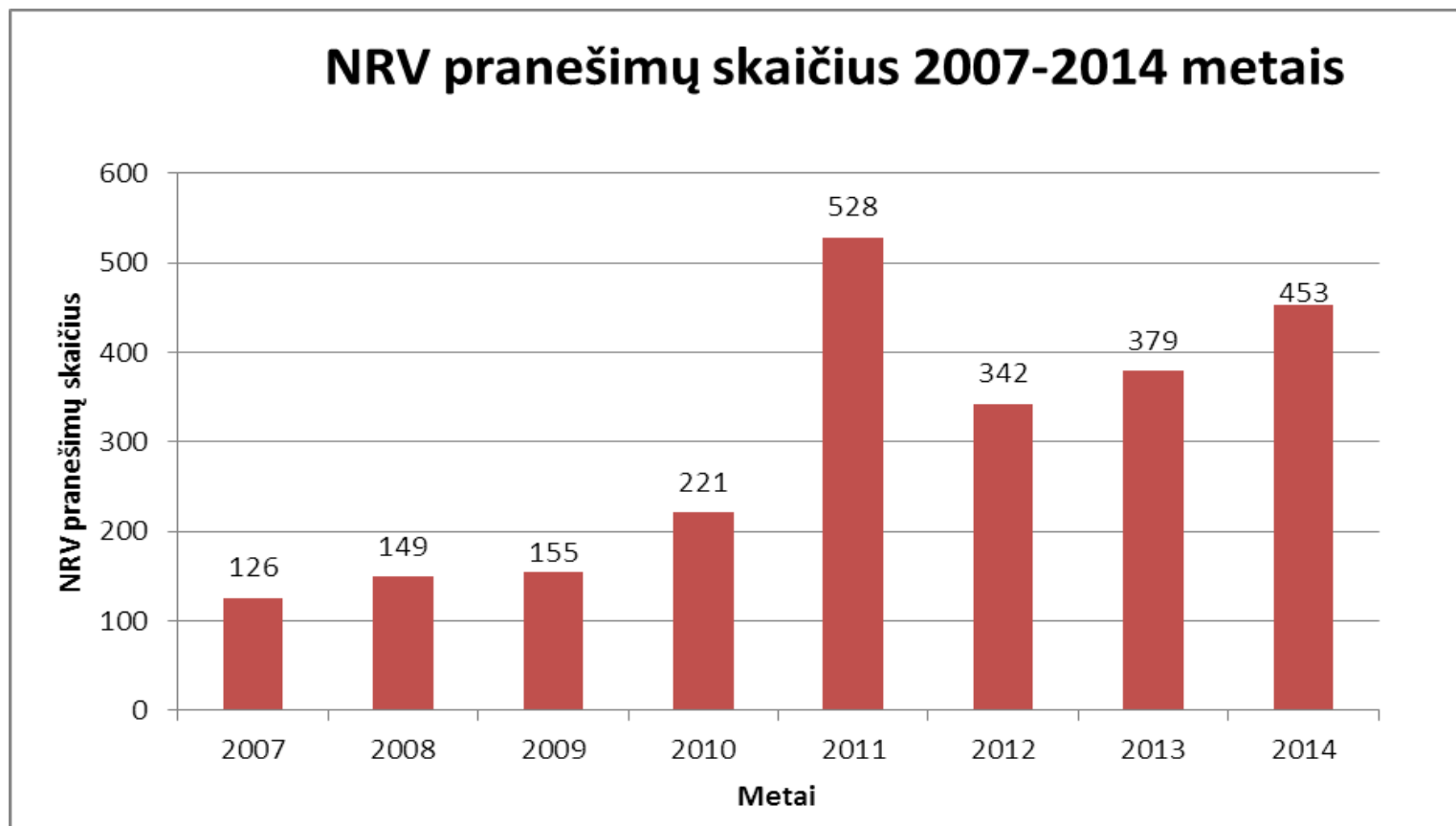
vaisto charakteristikų santraukoje nurodytomis indikacijomis bei dozėmis vartojamų vaistų sukeltus kenksmingus ir nenorimus poveikius;

Nepageidaujamus poveikius, kilusius dėl klaidingo vartojimo bei nesilaikant patvirtinimų vartojimo sąlygų, įskaitant piktnaudžiavimą.

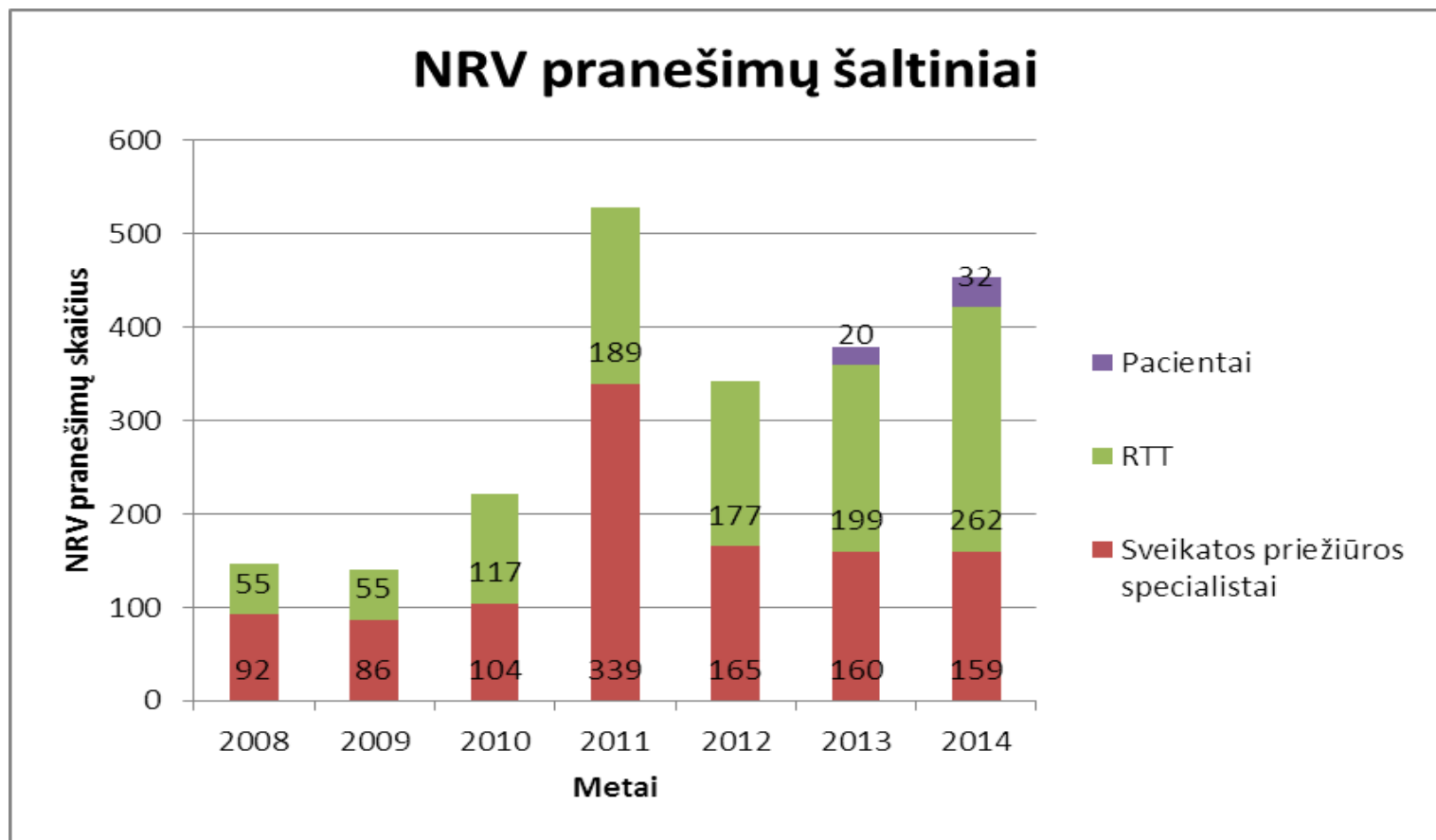
Kas praneša apie nepageidaujamas reakcijas?

- Sveikatos priežiūros specialistai;
- Vaistininkai;
- Vaisto rinkodaros teisės turėtojai;
- Pacientai, pacientų organizacijos.

NRV pranešimų statistika

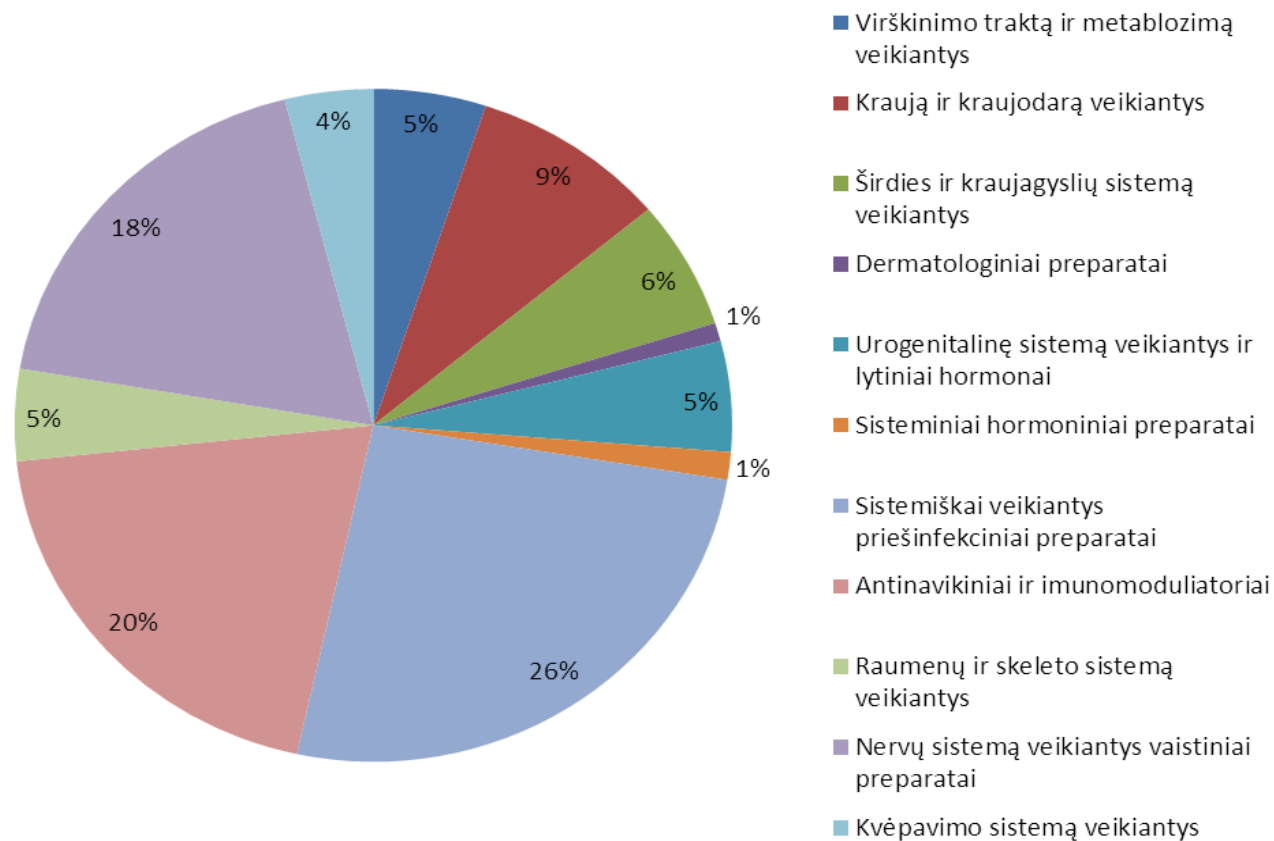


NRV pranešimų statistika (I)

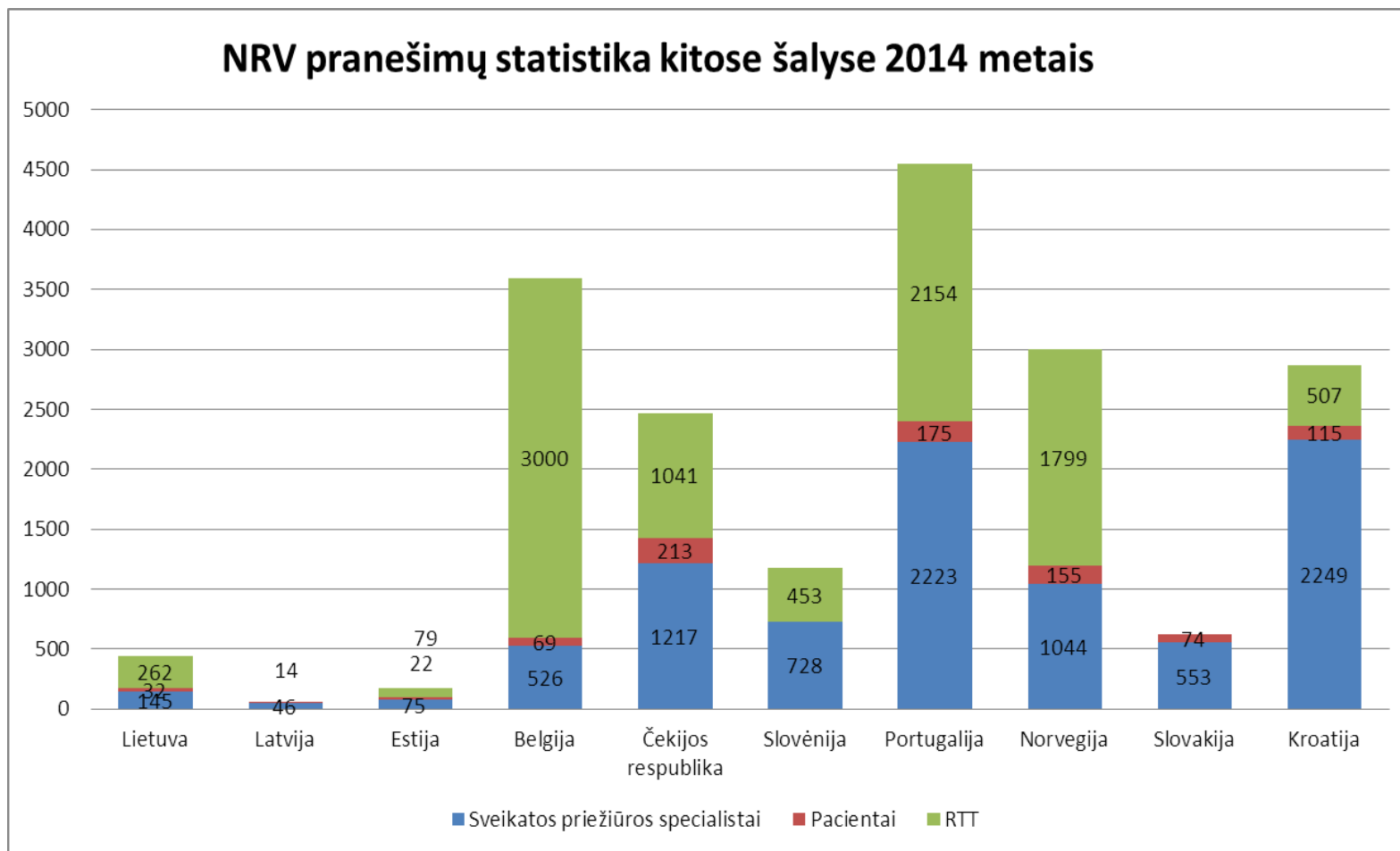


NRV pranešimų statistika (II)

Vaistų grupės sukėlusios NRV



NRV pranešimų statistika (III)



Informacijos pateikimo būdai

- Nemokamas telefonas: **8 800 735 68;**
- Elektroninio pašto adresas:
[NepageidaujamaR@vvkt.lt;](mailto:NepageidaujamaR@vvkt.lt)
- Paštu VVKT prie LR SAM, Žirmūnų g. 139A, LT-09120, Vilnius;



GYVENTOJAMS



GYDYTOJAMS IR
VAISTININKAMS



FARMACINĖMS
KOMPANIJOMS



VAISTINĖMS IR
DIDMEN. ĮMONĖMS



PRADŽIA

STRUKTŪRA IR KONTAKTAI

TEISINĖ INFORMACIJA

VEIKLA

PASLAUGOS

VAISTŲ REGISTRACIJA

KLINIKINIAI TYRIMAI

FARMAKOLOGINIS BUDRUMAS

VAISTŲ REKLAMOS KONTROLĖ

NARKOTINIŲ IR PSICHOTROPINIŲ
MEDŽIAGŲ KONTROLĖ

FARMACINĖ LICENCIJUOJAMA VEIKLA

FARMACINĖS VEIKLOS KONTROLĖ

FARMAKOPĖJA

TARPTAUTINIS BENDRADARBIAVIMAS

NUORODOS

NAUJENŲ PRENUMERATA

VVKT DARBUOTOJAMS

APKLAUSOS



VAISTŲ PAIEŠKA



PRANEŠKITE
APIE NEPAGEIDAUJAMAS
REAKCIJAS | VAISTŲ!



TURITE KLAUSIMŲ?
KLAUSKITE!

Svarbi informacija

VVKT 2013 metų veiklos ataskaita

Ką reiškia juodasis trikampis?

Trijų Baltijos šalių vaistų suvartojimo statistika

Nauja pranešimo apie nepageidaujamas reakcijas tvarka

Informacija apie centriniu būdu registruotus vaistinius preparatus

Konsultavimas telefonu

Nekompensuojamųjų vaistinių preparatų rinkos kainų struktūros, gamintojų kainių bei didmeninių ir mažmeninių antkainių lygio tyrimas

Temos, kuriomis Tarnybos darbuotojai teikia konsultacijas

Fizinio ir juridinio asmens skundo dėl Tarnybos veiklos pateikimo forma

Vaistų suvartojimo 2014 m. ataskaita

Parduotų vaistinių preparatų pakuočių kiekis

Naujienos

Dėl vaistinių preparatų tiekimo nutraukimo

2015-03-26

Informuojame, kad nuo 2016 m. gegužės mėn. numatomas laikinas vaistinių preparatų TANTUM LEMON (benzidaminas) 3mg kietosios pastilės ir TANTUM VERDE forte (benzidaminas) 3mg/ml burnos gleivinės purškalo tiekimo nutraukimas Lietuvos Respublikos rinkai.

Dėl vaistinio preparato tiekimo atnaujinimo

2015-03-26

Informuojame, kad nuo 2015 m. kovo 26 d. atnaujinamas vaistinio preparato Salofalk (mesalazinas) 1g žvakutės tiekimas Lietuvos Respublikos rinkai.

Dėl vaistinio preparato tiekimo atnaujinimo

2015-03-25

Informuojame, kad atnaujintas vaistinio preparato Rytmonorm (propafenonas) 150mg plėvelė dengtos tabletės tiekimas Lietuvos Respublikos rinkai.

Dėl vaistinių preparatų tiekimo sutrikimo

2015-03-23

Dėl vaistinių preparatų tiekimo sutrikimo

2015-03-26

Informuojame, kad tebėra sutrikęs vaistinio preparato Sertraline-Teva (sertralinas) 50mg plėvelė dengtos tabletės tiekimas Lietuvos Respublikos rinkai. Tiekimą planuojama atnaujinti 2015 m. birželio mėn.

Dėl kodeino saugumo

2015-03-25

Europos vaistų agentūros (toliau – EVA) Farmakologinio budrumo rizikos vertinimo komitetas (toliau – PRAC), pakartotinai įvertinęs vaistinius preparatus, kurių sudėtyje yra veikliosios medžiagos kodeino (vartojamas kosuliui bei peršalimo simptomams lengvinti), rekomenduoja apriboti šių preparatų vartojimą vaikams.

Dėl vaistinio preparato tiekimo atnaujinimo

2015-03-23

Informuojame, kad nuo 2015 m. kovo 19 d. atnaujintas vaistinio preparato Glifox (imatinitbas) 400mg kietosios kapsulės tiekimas Lietuvos Respublikos rinkai.

Dėl vaistinių preparatų tiekimo sutrikimo

2015-03-23



Vaistų paieška

Fizinių asmenų licencijų paieška

Juridinių asmenų licencijų paieška

Pateikti INR pranešimą



Vaistų pavadinimas



Išplėstinė paieška ▾


rašti informaciją apie dominantį vaistą?

- Paieškos laukelyje "Sugalvotas arba bendrinis pavadinimas" įveskite ieškomo vaisto pavadinimo bent tris raides. Kuo mažiau raidžių įrašysite, tuo daugiau susijusių rezultatų gausite. Tačiau įvedant daugiau raidžių, didėja klaidos tikimybė.
- Spauskite "Ieškoti"
- Peržiūrėkite gautą vaistų sąrašą. Sąraše neradus ieškomo vaisto, paiešką pakartokite, įvesdami kitokį vaisto pavadinimo fragmentą. Jei kelis kartus pakartojus paiešką ieškomo pavadinimo nerandate, tai šis vaistas Lietuvoje nėra įregistruotas.
- Parodytame vaistų sąraše paspauskite ieškomo vaisto pavadinimą. Atsidarys rūpimo vaisto paieškos lentelė.
- Eilutėje "Plačiau apie vaistą" spauskite žodžius "Parsisiųsti priedus lietuvių kalba" (jei yra). Atsisiųstą dokumentą atsidarykite arba išsisaugokite savo kompiuteryje. Atsida suraskite dalį "Pakuotės lapelis".



Paciento pranešimo forma

Įtariamos nepageidaujamos reakcijos pranešimas


 Pranešusio asmens informacija ←

Vardas Pavardė *

Adresas *

Telefonas *

El. paštas

 Paciento informacija ←

Įtariama nepageidautina reakcija pasireiškė: *
 Jums pačiam
 Jūsų vaikui
 Kitam asmeniui


Inicialai *

Amžius *

Lytis * Vyras
 Moteris

Svoris

Ūgis

 ĮNR aprašymas ←

ĮNR aprašymas	ĮNR pradžia	ĮNR pabaiga	Ar ĮNR buvo gydomas?	ĮNR taikytas gydymas	ĮNR patyrusio asmens būklė šiuo metu:
Pridėti					

Paciento pranešimo forma (I)

Įtariamoms nepageidaujamos reakcijos pranešimas

Pranešusio asmens informacija

Vardas Pa
Ad
Tele
El

Paciento informacija

Įtariama nepageidaujama pasireiškusi
In
At

ĮNR aprašymas

ĮNR aprašymas *

ĮNR pradžia
YYYY-MM-DD

ĮNR pabaiga
YYYY-MM-DD

Ar ĮNR buvo gydomas?
 Taip
 Ne

ĮNR taikytas gydymas


ĮNR patyrusio asmens būklė šiuo metu: *

- ĮNR pasibaigė, nebėra jokių simptomų
- ĮNR tebesitęsia
- ĮNR tebesitęsia, tačiau asmuo jau sveiksta
- dėl ĮNR teko gydytis ligoninėje
- dėl ĮNR asmuo mirė

Pridėti Atšaukti

ĮNR aprašymas ĮNR pradžia ĮNR pabaiga Ar ĮNR buvo gydomas? ĮNR taikytas gydymas ĮNR patyrusio asmens būklė šiuo metu:

Pridėti



Paciento pranešimo forma (II)

Tyrimų rezultatai

Tyrimų rezultatai

Vaistinis preparatas, kuris tikėtina sukėlė INR

Vaistinio preparato prekinis pavadinimas *

Farmacinė forma

Vaistinio preparato veikioji medžiaga

Biologinio vaistinio preparato serijos nr.

Stiprumas

Vartojimo priežastis

Pradėjo vartoti

Šis preparatas:

- Toliau vartojamas
 Vartojimas nutrauktas

Kiti kartu vartoti vaistai

Ar vartoti kiti vaistai?

- Taip
 Ne

Vaistinio preparato bendrinis pavadinimas

Paros dozė

Pradėjo vartoti

Baigė vartoti

Vartojimo priežastis

Pridėti

Paciento pranešimo forma (III)

Ar vartoti kiti vaistai? Taip
 Ne

Vaistinio preparato bendrinis pavadinimas	Paros dozė	Pradėjo vartoti	Baigė vartoti	Vartojimo priežastis
Pridėti				

Kita svarbi informacija <

Kita svarbi informacija (pvz. anksčiau pasireiškusias alergines reakcijas vaistiniams preparatams)

Gydytojas/vaistininkas <

Ar informavote savo gydytoją/vaistininką? Taip
 Ne

Ką informavote? Gydytoją
 Vaistininką
 Gydytoją ir vaistininką

Vardas Pavardė

Telefonas

El. paštas

Istaigos pavadinimas

Sveikatos priežiūros specialisto pranešimo forma

Specialistų NRV pranešimas

Pranešusio asmens informacija

Vardas Pavardė *	<input type="text"/>
Istaigos pavadinimas *	<input type="text"/>
Specialybė *	<input type="text"/>
Telefonas *	<input type="text"/>
El. paštas	<input type="text"/>

Paciento informacija

Inicialai *	<input type="text"/>
Amžius *	<input type="text"/>
Lytis *	<input type="radio"/> Vyras <input type="radio"/> Moteris
Svoris	<input type="text"/>
Ūgis	<input type="text"/>
Vaistinio preparato prekinis pavadinimas *	<input type="text"/>
Vaistinio preparato bendrinis pavadinimas	<input type="text"/>
Biologinio vaistinio preparato serijos nr.	<input type="text"/>
Vartojimo būdas	<input type="text"/>
Paros dozė	<input type="text"/>

Sveikatos priežiūros specialisto pranešimo forma (I)

Vartojimo būdas

Paros dozė

Pradėjo vartoti

Baigė vartoti

Indikacijos

INR aprašymas

INR aprašymas	INR pradžia	INR pabaiga	Ar manote, kad [tariamą] INR sukėlė sunkių padarinių?	Kita	INR baigtis	Kita	Vaistas, kuris tikėtina sukėlė INR buvo vartojamas	Kita
Pridėti								

Tyrimų rezultatai

Tyrimų rezultatai

Kiti kartu vartoti vaistai

Ar vartoti kiti vaistai? *

Taip

Ne

Vaistinio preparato bendrinis pavadinimas	Vartojimo būdas	Paros dozė	Pradėjo vartoti	Baigė vartoti	Indikacijos	Papildoma informacija
Pridėti						

Sveikatos priežiūros specialisto pranešimo forma (II)

Vartojimo...

Pradė...

Baig...

In...

INR aprašymas

INR aprašymas *

INR pradžia

YYYY-MM-DD

INR pabaiga

YYYY-MM-DD

Ar manote, kad [tariamą] INR sukėlė sunkių padarinių? *

Taip

Ne

Padariniai *

Mirtis

Pavojus gyvybei

Hospitalizavimas

Stacionarinio gydymo trukmės prailginimas

Ilgalaikis ar reikšmingas neigalumas

Nedarbingumas

Apsigimimas

Kita

INR baigtis *

Pacientas pasveiko

Sveiksta

INR tebesitęsia

Kita

Vaistas, kuris tikėtina sukėlė [NR buvo] vartojamas

Per klaidą vartotas ne tas vaistas

Neteisingas vaisto paruošimas

Neteisingas vartojimo būdas

Klaidinga dozė

Atsitiktinis ar sąmoningas vaisto perdozavimas

Piktnaudžiavimas vaistu

Kita

Pridėti **Atšaukti**

Kiti kartu vartoti vaistai

Ar vartoti kiti vaistai...

Vaistinio preparato bendrinis pavadinimas

INR sąsaja su tyrimais

Ar [NR susijęs su atliekamais tyrimais]...

Papildoma informacija

Papildoma informacija...

Ar manote, kad [tariamą] INR buvo vartojamas

Taip

Ne

Kita

Papildoma informacija

Děkoju už děmesj

