

MALESTARES OCASIONADOS POR LOS MEDICAMENTOS

La **Farmacovigilancia** se considera como una más de las actividades de la salud pública, destinada a la **detección, identificación, cuantificación evaluación y prevención** de los posibles riesgos derivados del uso de los **medicamentos y vacunas** en seres humanos.

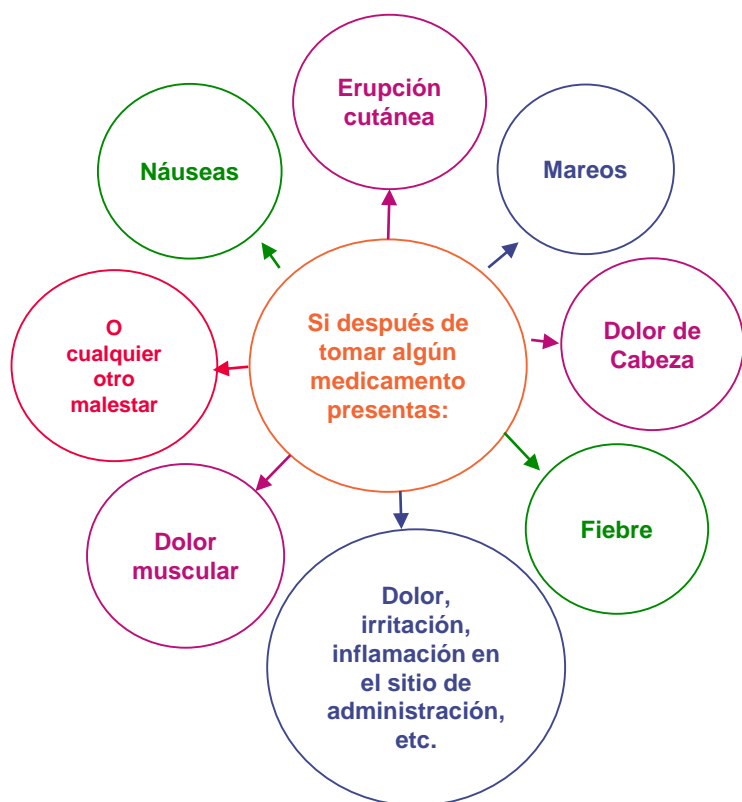


Un **medicamento** es administrado con el propósito de tener un efecto terapéutico, preventivo o rehabilitatorio, sin embargo, tiene la posibilidad de producir **efectos no deseados**, estos malestares son conocidos como **reacciones adversas**.



Una **Sospecha de Reacción Adversa a Medicamento (SRAM)**, se define como **cualquier manifestación clínica o de laboratorio no deseada** que ocurre después de la administración de uno o más medicamentos.

Las SRAM varían en cada paciente y dependen en gran medida de su salud general, el estado de su enfermedad, edad, peso y sexo.



Si alguno de los productos de **GlaxoSmithKline (GSK)** provocó alguna SRAM en tu paciente

¿Qué debes hacer?

Reporta a la Unidad de Farmacovigilancia de **GSK**



farmacovigilancia.mx@gsk.com



(800) APOYAME opción 2
(800) 2 7 6 9 2 6 3

Solo necesitas los datos del:

- ✓ **Paciente/Consumidor**
- ✓ **Reportante**
- ✓ **Evento y**
- ✓ **Producto**

También puedes hacer el reporte directamente al Centro Nacional de Farmacovigilancia de la COFEPRIS, a través del correo farmacovigilancia@cofepris.gob.mx o en el teléfono (800) 033 5050

Consulta el Aviso de Privacidad en el Portal de GSK Pro: https://gskpro.com/content/dam/global/hcpportal/es_MX/pdfs/homepage/AVISO_DE_PRIVACIDAD.pdf

Bibliografía:

- NORMA Oficial Mexicana NOM-220-SSA1-2016, Instalación y Operación de la Farmacovigilancia.
- Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS), CEMAR, Farmacovigilancia en México, disponible en: <https://www.gob.mx/cofepris/acciones-y-programas/comision-de-evidencia-y-manejo-de-riesgos?state=published>