**ПАМЯТКА ПО НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫМ РЕАКЦИЯМ**

**ПРИ ПРИМЕНЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ**

**ЧТО ТАКОЕ НЕПРЕДВИДЕННАЯ НЕЖЕЛАТЕЛЬНАЯ РЕАКЦИЯ?**

Нежелательная реакция – непреднамеренная неблагоприятная реакция организма, связанная с применением лекарственного препарата и предполагающая наличие, как минимум, возможной взаимосвязи с применением подозреваемого лекарственного препарата.

Нежелательные реакции могут возникать при применении лекарственного препарата:

- в соответствии с одобренной инструкцией по медицинскому применению;

- с нарушением инструкции по медицинскому применению (применение вне инструкции, передозировку, злоупотребление, неправильное употребление и медицинские ошибки);

- в результате воздействия, связанного с родом занятий.

Нежелательные реакции могут быть связаны:

- с фармакологическими свойствами ЛП;

- с индивидуальными особенностями пациента и течения заболевания;

- с ошибками назначения, применения, хранения ЛП.

**Что делать, если Вы столкнулись с осложнениями при применении лекарственных препаратов (нежелательными реакциями и отсутствием лечебного эффекта):**

1. Обратиться к врачу (при необходимости вызвать скорую помощь);
2. Сообщить врачу о принимаемых лекарствах и возникших осложнениях (сообщить наименование, серию, производителя, форму выпуска ЛП, режим применения, условия хранения и описание нежелательной реакции), а так же информацию о препаратах, применяемых последние 3 месяца;
3. Врач обязан зафиксировать реакцию и направить извещение в Региональный Центр безопасности лекарственных средств;
4. Дополнительно: Сохраняйте первичную и вторичную упаковку ЛП, вызвавшего нежелательную реакцию, а так же кассовый чек. При сомнении в качестве ЛП обратитесь в БУ ВО «Воронежский центр контроля качества и сертификации лекарственных средств», а так же уведомить производителя препарата.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016г. № 87 «Об утверждении Правил надлежащей практики фармаконадзора Евразийского экономического союза»;
2. Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» от 12.04.2010г. № 61 – ФЗ (последняя версия);
3. Приказ Федеральной служба по надзору в сфере здравоохранения от 15.2.2017г. № 1071 «Об утверждении Порядка осуществления фармаконадзора);
4. Приказ департамента здравоохранения Воронежской области от 05.08.2015г. № 1567 (в ред. 12.10.2015г. № 2121) «О Региональном центре безопасности лекарственных средств».

РЕГИОНАЛЬНЫЙ ЦЕНТР БЕЗОПАСНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

БУЗ ВО «Воронежский ЦКК и СЛС»

г. Воронеж, П. Маршака, д.1

Тел: 8(800)550 – 46 – 82

8(473) 263 – 18 – 57

Факс: 8(473)278 – 63 – 28

Email: [ombls@ckksls.zdrav36.ru](mailto:ombls@ckksls.zdrav36.ru)

os@skksls.zdrav36.ru