

Kas teadsite?

Kõrvaltoimest
saate ise teatada

Teil on patsiendina õigus teatada ametiasutustele ravimi soovimatutest kõrvaltoimetest. Kõrvaltoimest võite teatada ka hooldatava, näiteks lapse või sugulase nimel.

Kui olete mures võimalike kõrvaltoimete pärast, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Miks kõrvaltoimest teatada?

Ravimite kohta saadakse pidevalt uut teavet.

Kuigi ravimeid uuritakse enne müügiloo andmist kliiniliste uuringute käigus põhjalikult, ei ole võimalik kõrvaltoimete kohta kõike teada enne, kui ravimit on paljud inimesed pika aja jooksul kasutanud.

Kõrvaltoimetest teatamisega aitate ravimite kohta rohkem teavet koguda, mis aitab neid ohutumaks muuta.

Kuidas kõrvaltoimest teatada?

Kui arvate, et ravim on põhjustanud kõrvaltoime, vaadake ravimiga kaasas olevalt pakendi infolehel, kuidas kõrvaltoimest teatada.

Tavaliselt saate selleks täita vormi veebis, arsti juures või kohalikus apteegis.

Kõrvaltoime teatise veebivormi saate Ravimiameti kodulehelt: www.ravimiamet.ee (kasutage linki, et olla kindel, et esitate teabe õigel veebilehel).

Mis teavet tuleb esitada?

Võimalusel tuleb kõrvaltoimest teatades esitada järgmine teave:

- isiku andmed, kellel kõrvaltoime esines (nt vanus ja sugu);
- kõrvaltoime kirjeldus;
- võimaliku kõrvaltoime põhjustanud ravimi annus ja nimi (kaubanduslik nimi ja toimeaine);
- ravimipartii number (leitav pakendilt);
- teised ravimid, mida samal ajal kasutati (sh käsimüügiravimid, taimsed ravimid ja rasestumisvastased preparaadid);
- andmed teiste haigusseisundite kohta isikul, kellel kõrvaltoime esines.



Korduvad küsimused

Kuidas ma tean, et mul tekis kõrvaltoime?

Kõrvaltoime (ka kõrvalnäht) on ravimi põhjustatud soovimatu sümptom või toime. Te ei saa alati kindel olla, et sümptomi põhjustas ravim, aga võimalikest kõrvaltoimetest teatamine aitab ametiasutusi uuringutes, mille eesmärk on tagada ohutumad ravimid.

Mis mu teatisega pärast saatmist juhtub?

Teie teatise ja kõik muud ravimi kohta esitatud teatised vaatavad üle ravimiohutuse eksperdid, et leida uut teavet (nn ohusignaale). Pärast ohusignaali ja muude asjakohaste andmete hindamist võivad ravimiametid välja anda uusi hoiatusi või nõuandeid, kuidas ravimit kasutada, ja isegi ravimi kasutamise peatada.

Kas keegi aitab mul kõrvaltoimetest teatada?

Arst või apteeker saab aidata teil vormi täita ja võite ka paluda, et nad selle teie nimel ära saadaksid. Abi võite saada ka oma riigi patsientide esindusühingult.

Ravimi pakendi infolehel on must kolmnurk. Mida see tähendab?

Must ümberpööratud kolmnurk ▼ on meeldetuletus teatada mis tahes võimalikust kõrvaltoimetest kas seetõttu, et ravim on uus või selle pikaajalise ohutuse uurimiseks on kindel vajadus. See sümbol ei tähenda, et ravim on ohtlik.

Kas mu isikuandmed on kaitstud?

Kõiki kõrvaltoimetest teatamisega seotud isikuandmeid töödeldakse Euroopa Liidu andmekaitseaduste kohaselt. Teie teatist kasutatakse ainult ravimi teaduslikuks hindamiseks.

Kust leian teavet juba teatatud kõrvaltoimete kohta?

Vaadake kindlasti ravimi pakendi infolehte. Lisaks võite teavet saada Euroopa andmebaasist (www.adrreports.eu) või küsida ravimiametilt.

Kui muretsete ravimi võimalike kõrvaltoimete pärast, küsige nõu oma arstilt või apteekrilt. Võtke nendega kohe ühendust, kui teil tekib kõrvaltoime, mis teie arvates on tõsine või mis on ravimi pakendi infolehel märgitud tõsiseks.