



Poznań, 12 listopad 2015

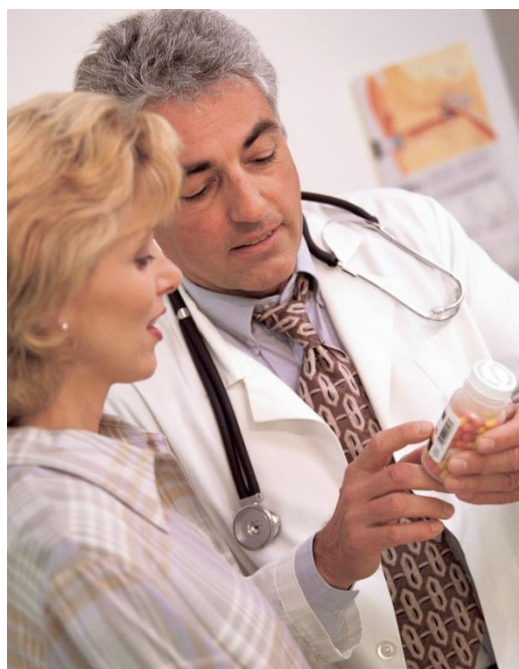
Korzystaj z technologii - niepożądane działanie leku zgłaszaj mobilnie

Od 12 listopada, każdy pacjent lub opiekun pacjenta może zgłaszać działania niepożądane leków zdalnie, za pomocą aplikacji mobilnej. To efekt projektu pilotażowego prowadzonego przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz Instytut Logistyki i Magazynowania – GS1 Polska.

Wiadomo, że skutki stosowania leku – obok tych pozytywnych i oczekiwanych mogą być niekorzystne. Każdy z leków może, choć nie musi, spowodować niepożądane, czyli szkodliwe i niezamierzone działanie np. ból brzucha, osłabienie lub reakcje skórne. Informacje o takich działaniach zbiera, analizuje oraz przekazuje m.in. do unijnej bazy danych Eudravigilance

Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (URPL). Do niedawna bazę wiedzy URPL o niepożądanych działaniach zasilali tylko pracownicy służby zdrowia. Od 2013 roku taką możliwość ma każdy pacjent lub opiekun pacjenta. Wystarczy wypełnić formularz dostępny na stronie urzędu i wysłać go na pocztę. Działanie to, choć nie jest trudne, wymaga jednak zaangażowania i czasu, i jak wynika z raportów nie zdarza się często.

Udział Polski w ogólnej liczbie przesyłanych zgłoszeń działań niepożądanych leków wciąż jest niewielki. Z raportu WHO wynika, że w 2013 roku z Wielkiej Brytanii pochodziło 7,3 proc. zgłoszeń, z Niemiec 6 proc., z Francji 3,1 proc., natomiast z Polski zaledwie 1 promil (ok. 11 tys. zgłoszeń), z czego tylko 30 przekazali sami pacjenci. Tymczasem, na co zwraca uwagę dr Jarosław Woron z Zakładu Farmakologii Klinicznej Katedry Farmakologii UJ CM, *pacjent zwykle o wiele dokładniej i niejednokrotnie precyzyjniej jest w stanie opisać*



niepożądane efekty stosowanej farmakoterapii. W związku z niską zgłaszalnością powikłań polekowych przez profesjonalistów, właśnie dzięki pacjentom możemy pozyskać informacje niezbędne do bezpiecznego leczenia.”

Ilość działań niepożądanych zgłaszanych przez pacjentów ma szansę wzrosnąć za sprawą aplikacji mobilnej Mobit Skaner, która znacznie ułatwi proces wypełniania oraz przesyłania zgłoszeń. Wystarczy pobrać i zainstalować Mobit Skaner, następnie zeskanować kod kreskowy leku. Wszystkie informacje o leku, niezbędne do zgłoszenia, zostaną wypełnione automatycznie, a zgłaszającemu pozostaną do uzupełnienia tylko dane dotyczące pacjenta oraz działania niepożądanego. Całość zajmuje kilka minut.

Aplikacja Mobit Skaner została stworzona w Instytucie Logistyki i Magazynowania, a projekt realizowany jest we współpracy z Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych pod honorowym patronatem Rzecznika Praw Pacjenta. Aplikacja Mobit Skaner jest dostępna w Google Play dla użytkowników telefonów z systemem Android. Zarówno twórcy rozwiązania jak również przedstawiciele urzędu z zainteresowaniem oczekują pierwszych wyników, licząc na znaczny wzrost zgłoszeń nadsyłanych przez samych pacjentów.

GS1

GS1 to organizacja o charakterze non-profit działająca w 150 krajach na świecie. Od ponad 40 lat rozwija i wdraża globalne standardy związane z identyfikacją, gromadzeniem i udostępnianiem informacji zapewniających przejrzystość łańcucha dostaw. Stosowanie standardów GS1 gwarantuje poprawę efektywności, bezpieczeństwa i równowagę we współpracy z dostawcami, klientami i konsumentami. GS1 jest najbardziej znane przez kod kreskowy umieszczany na produktach.

www.gs1pl.org

Instytut Logistyki i Magazynowania (ILiM), GS1 Polska

Realizuje prace badawczo-rozwojowe i usługi doradcze podnoszące efektywność funkcjonowania przedsiębiorstw i całych łańcuchów dostaw. Pełni rolę organizacji krajowej GS1 wdrażającej do praktyki gospodarczej globalne standardy GS1, obejmujące m.in. kody kreskowe i elektroniczną wymianę danych. ILiM jest wykonawcą projektów rządowych związanych z rozwojem handlu elektronicznego i e-administracji w Polsce. Aktywnie działa w europejskiej przestrzeni badawczej będąc koordynatorem i partnerem projektów z zakresu ICT i logistyki.

www.ilim.poznan.pl

Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Prezes Urzędu jest centralnym organem administracji rządowej, właściwym w sprawach związanych z dopuszczaniem do obrotu produktów leczniczych i biobójczych, z wyłączeniem produktów leczniczych dopuszczanych do obrotu bez konieczności uzyskania pozwolenia; wprowadzaniem do obrotu i do używania wyrobów medycznych; badaniami klinicznymi, w tym badaniami klinicznymi weterynaryjnymi, zgodnie z odpowiednimi przepisami prawa. Zasady i obszar działania Urzędu określa ustawa o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 18 marca 2011 r.

<http://www.urpl.gov.pl/>

Kontakt z prasą:

Ilona Kużaj-Aydar

Instytut Logistyki i Magazynowania

T +48 61 850 49 30

M +48 605 539 717

ilona.kuzaj-aydar@ilim.poznan.pl

Kinga Szewczyk – koordynator projektu

Instytut Logistyki i Magazynowania

M +48 601 839 929

kinga.szewczyk@gs1pl.org