

AOO_1 - AOO Segreteria

Prot. 0001168/E del 03/03/2021 09:39 I.1 - Normativa e disposizioni attuative



DIREZIONE GENERALE ASL BT Via Fornaci, 201 76123 Andria tel. 0883.299.250

DIPARTIMENTO FARMACEUTICO U.O.C. FARMACEUTICA TERRITORIALE U.O.S. FARMACOVIGILANZA E MONITORAGGIO SPESA FARMACEUTICA Viale Padre Pio, snc - presso P.T.A. 76125 Trani tel. 0883.483436 farmacovigilanza@asibat.it monitoraggio.spesafarmaceutica@asibat.it

Prot. n. 0015566

Trani, 5-2 MM. 2021

Ai Dirigenti Scolastici Circoli Didattici Istituti Comprensivi Scuole Secondarie di primo grado Scuole Secondarie di secondo grado

Oggetto: Farmacovigilanza. Modalità di segnalazione di sospetta reazione a vaccini e farmaci

Con riferimento alla campagna vaccinale per l'immunizzazione da Covid-19, già avvenuta o in programma per il personale scolastico da lei diretto, si intende informare sulla possibilità e sulle relative modalità di segnalazione di sospetti eventi avversi (ADR), ovvero eventi clinici osservati in seguito all'uso di un medicinale, che tuttavia non sono necessariamente correlati o provocati dal medicinale.

L'immissione sul mercato (fase post-marketing) di un farmaco, così come dei vaccini anti Covid-19, e quindi il loro impiego nella popolazione, è conseguente all'autorizzazione da parte degli Enti Regolatori (Agenzia Europea dei Medicinali e/o Agenzia Italiana del Farmaco) di tutta la documentazione inerente le fasi di sperimentazione clinica, dalle quali deve evincere in modo chiaro e inequivocabile e statisticamente significativo, che il rapporto rischio/beneficio del farmaco sia favorevole, pena la non immissione sul mercato del farmaco.

L'attività di farmacovigilanza si occupa di monitorare costantemente la sicurezza d'uso dei medicinali durante il loro impiego nella pratica clinica e contribuisce a rendere più completo il profilo di informazioni relative al suddetto rapporto rischio/beneficio di un farmaco, anche per specifiche tipologie di pazienti e dopo anni dalla sua commercializzazione.

Le informazioni sulla sicurezza dei medicinali nel post-marketing possono derivare da diverse fonti (studi clinici, letteratura scientifica, rapporti di sicurezza delle aziende farmaceutiche su imposizione e controllo delle Autorità Regolatorie). La principale fonte è costituita dalle segnalazioni spontanee di sospetti eventi avversi (ADR) che possono essere effettuate sia da parte degli operatori sanitari che dei cittadini.

La raccolta di queste informazioni avviene mediante l'invio di una specifica modulistica (di seguito i dettagli) al Responsabile Locale di Farmacovigilanza della propria ASL di residenza, il quale inserisce la segnalazione all'Interno di uno specifico database. In Italia è attiva dal novembre 2001 la Rete Nazionale di Farmacovigilanza, database che permette la raccolta, la gestione e l'analisi delle segnalazioni spontanee di sospetti eventi avversi a farmaci e vaccini, che confluisce con precise tempistiche nei database europei e mondiali, condividendo tempestivamente tutte le informazioni ed eventuali segnali di sicurezza.

In considerazione di quanto premesso, si comunica che al link https://www.sanita.puglia.it/web/asl-barletta-andria-trani/farmacovigilanza del sito web aziendale, sono reperibili tutte le Informazioni necessarie per consentire ai cittadini la segnalazione spontanea di tutte i sospetti eventi avversi (ADR) a vaccini e farmaci da parte dei cittadini e del personale sanitario.

Ad ogni buon conto, si riporta di seguito quanto in oggetto, con l'indicazione di darne ampia diffusione a tutti gli interessati.

COSA SEGNALARE:	Qualsiasi sospetto di "Effetto nocivo e non voluto (grave e non grave atteso e inatteso) conseguente non solo all'uso di un medicinale entro termini dell'autorizzazione all'immissione in commercio (AIC), ma anche quello derivante dall'uso al di fuori del termini dell'AIC, inclusi l'abuso, i misuso, l'uso off-label, il sovradosaggio, gli errori terapeutici o quelli derivanti da esposizione professionale"
	Una sospetta reazione avversa a farmaci e vaccini va segnalata al Responsabile Locale di Farmacovigilanza dell'ASL di residenza, attraverso una delle seguenti modalità:
COME E A CHI SEGNALARE:	1) compilazione e trasmissione on-line della scheda di segnalazione, attraverso il portale VigiFarmaco collegandosi al sito https://www.vigifarmaco.it (MODALITÀ AUTOMATICA E PIÙ RAPIDA) 2) compilazione della "Scheda unica di segnalazione di sospetta reazione avversa" elettronica/cartacea scaricabile dal sito dell'AIFA al link https://www.aifa.gov.it/moduli-segnalazione-reazioni-avverse (Doc Scheda per cittadino) - in allegato- e trasmissione della scheda al Responsabile Locale di Farmacovigilanza dell'ASL BT via mail all'indirizzo farmacovigilanza@asibat.it
CONTATTI FARMACOVIGILANZA ASL BT	Responsabile Locale di Farmacovigilanza ASL BT: dott.ssa Francesca Vittoria Rizzi
	Sede: Dipartimento Farmaceutico -U.O.S Farmacovigilanza e Monitoraggio della Spesa Farmaceutica , presso PTA Viale Padre Pio, 76125 Trani BT, Tel.0883/48.34.36 Fax.0883/48.32.01 E-mail: farmacovigilanza@aslbat.it

Distinti saluti,

IL DIRIGENTE

U.O.S. FARMACOVIGILANZA

E MONITORAGGIO SPESA FARMACEUTICA

Pott.ssa Francescà Vittoria Rizzi

UULL ULL TOTAL

IL DIRECTORE SANITARIO
Dott. Vito Campanile

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO
FRANCEUTICO
Dott.ssa Domenica Ancona

ott.ssa Domenica Ancona

IL DIRETTORE GENERALE
Avv. Alessandro Delle Donne