



UFALBA
Unidade de
Farmacovigilância do
Algarve e Baixo Alentejo



Relatório **Anual** de Atividades 2024

Ficha técnica

Título:

Relatório de Atividades 2024

Entidade:

Unidade de Farmacovigilância do Algarve e Baixo Alentejo

Contactos:

Morada: Universidade do Algarve, Faculdade de Medicina e Ciências Biomédicas, campus de Gambelas, Edifício 2, Ala Norte, Gab. 2.52, 8005-139, Gambelas, Faro

Telemóvel: +351 912 926

E-mail: ufalba@abcmedicalg.pt

Página Web:

www.ufalba.pt

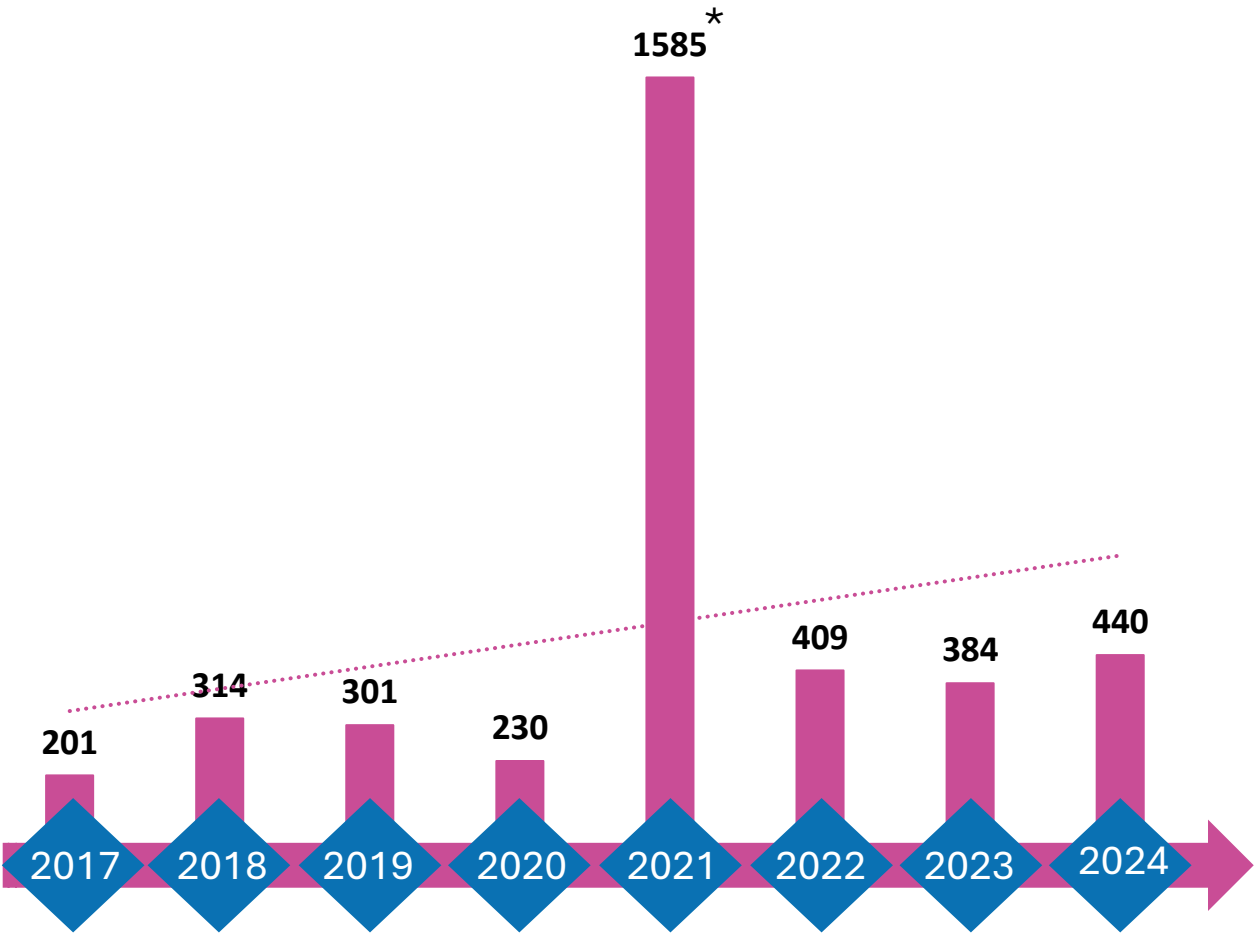
Introdução

A Unidade de Farmacovigilância do Algarve e Baixo Alentejo (UFALBA), integra o Sistema Nacional de Farmacovigilância (SNF) em conjunto com as restantes Unidades Regionais de Farmacovigilância (URF) e a Direção de Gestão do Risco de Medicamentos (DGRM) do INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I.P., que o coordena. Para além disso, a UFALBA é uma das unidades integrantes do *Algarve Biomedical Centre* (ABC).

A UFALBA é responsável pela gestão, processamento, análise e avaliação de todas as notificações de suspeitas de reações adversas a medicamentos (RAM) ocorridas nas áreas geográficas do Algarve e Baixo Alentejo, bem como pela promoção e divulgação da importância da Farmacovigilância para aumentar o conhecimento do perfil de segurança dos medicamentos com autorização de introdução no mercado (AIM).

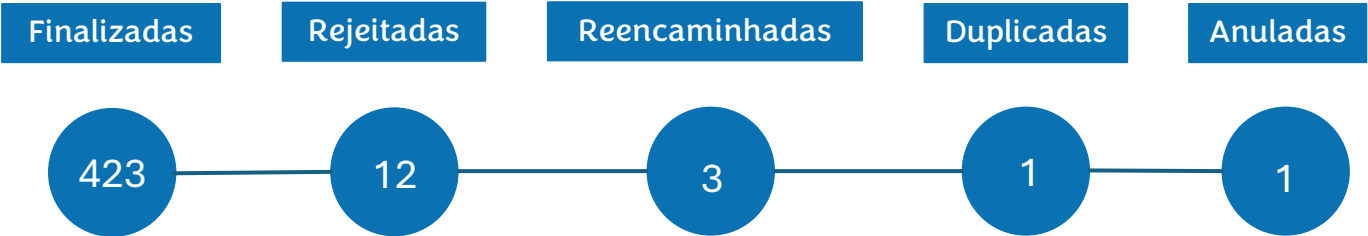
A informação recolhida através das notificações de suspeitas de RAM permite a monitorização contínua da segurança dos medicamentos autorizados no mercado. Através desta informação é possível identificar potenciais efeitos indesejáveis desconhecidos, quantificar e/ou melhor caracterizar efeitos indesejáveis previamente identificados e implementar medidas para minimizar os riscos identificados.

Evolução das notificações recebidas pela UFALBA: 2017 - 2024



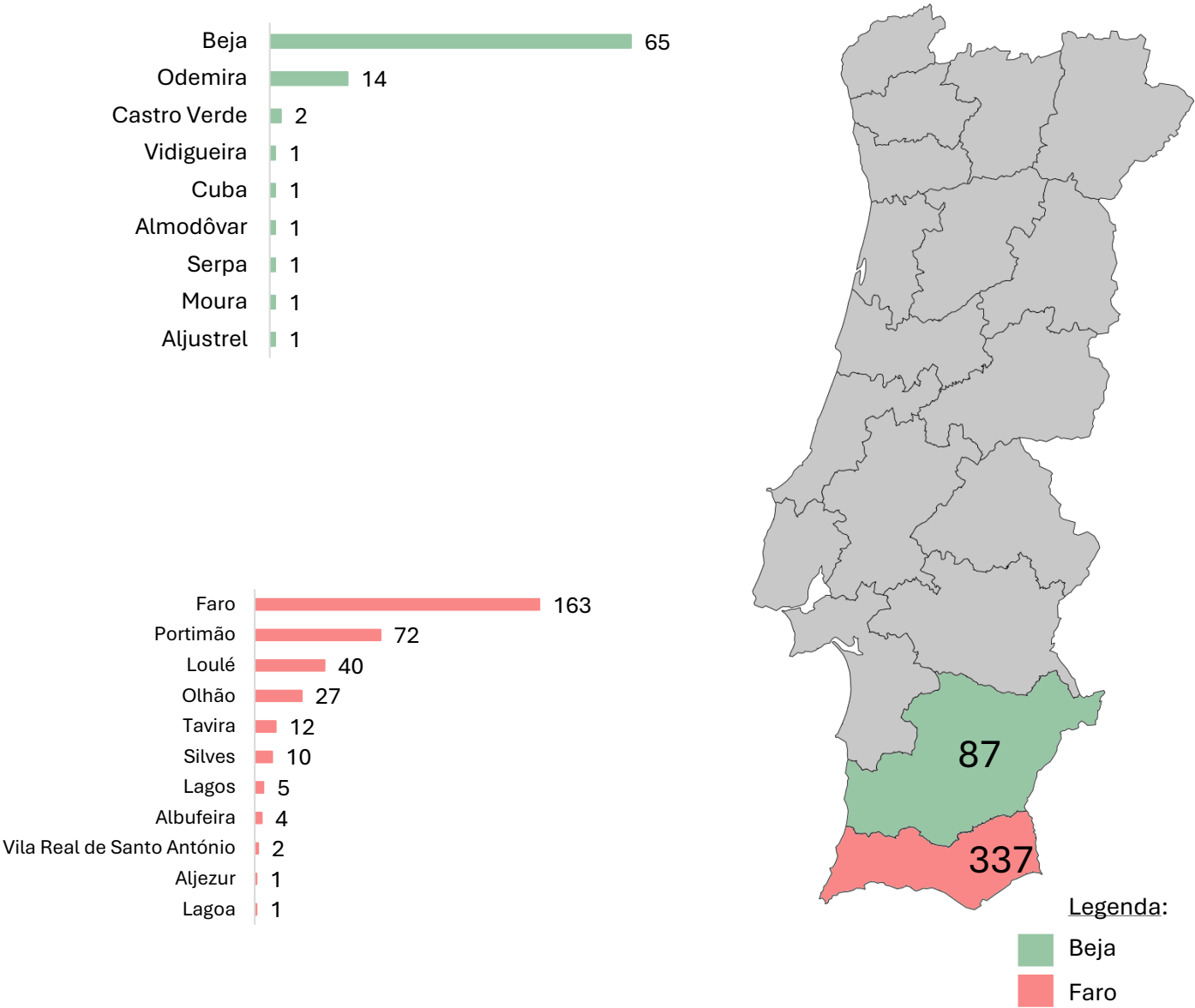
* Ano influenciado pelo início da vacinação com as vacinas contra a COVID-19

2024

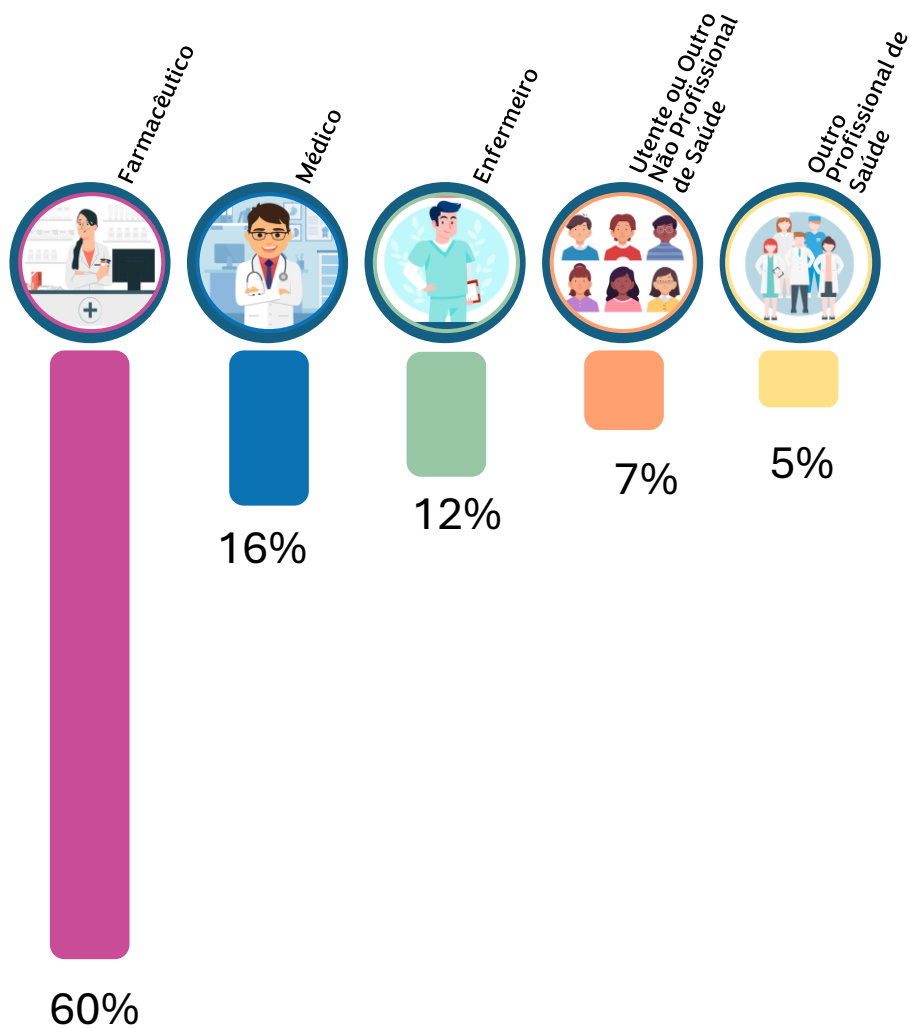


Distribuição geográfica das notificações submetidas à UFALBA

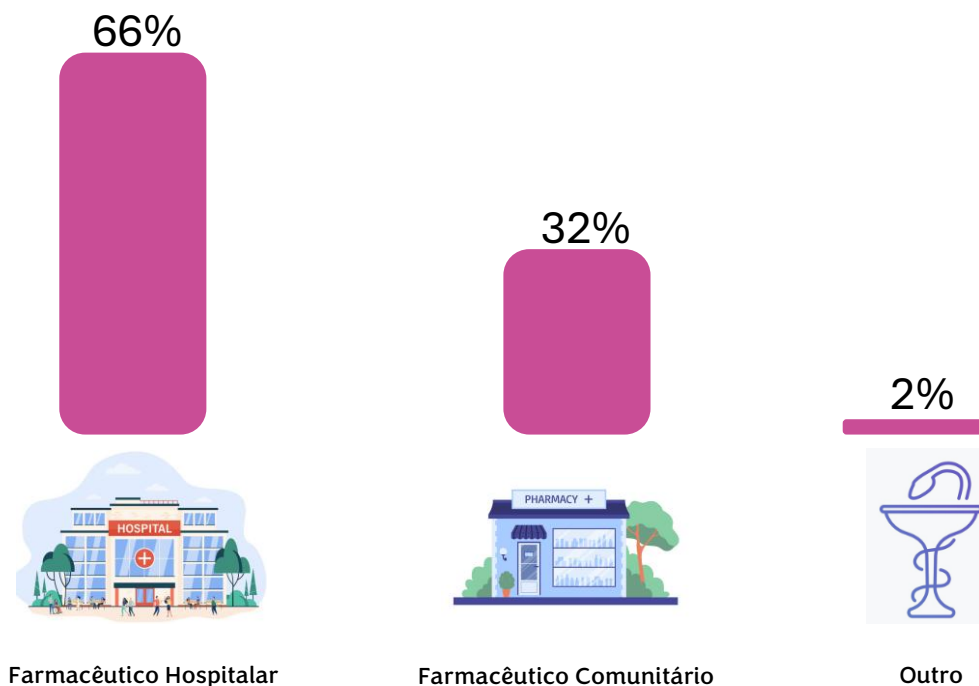
Do total de notificações finalizadas e duplicadas, 79% (n=337) foram submetidas no distrito de Faro e 21% (n=87) no distrito de Beja.



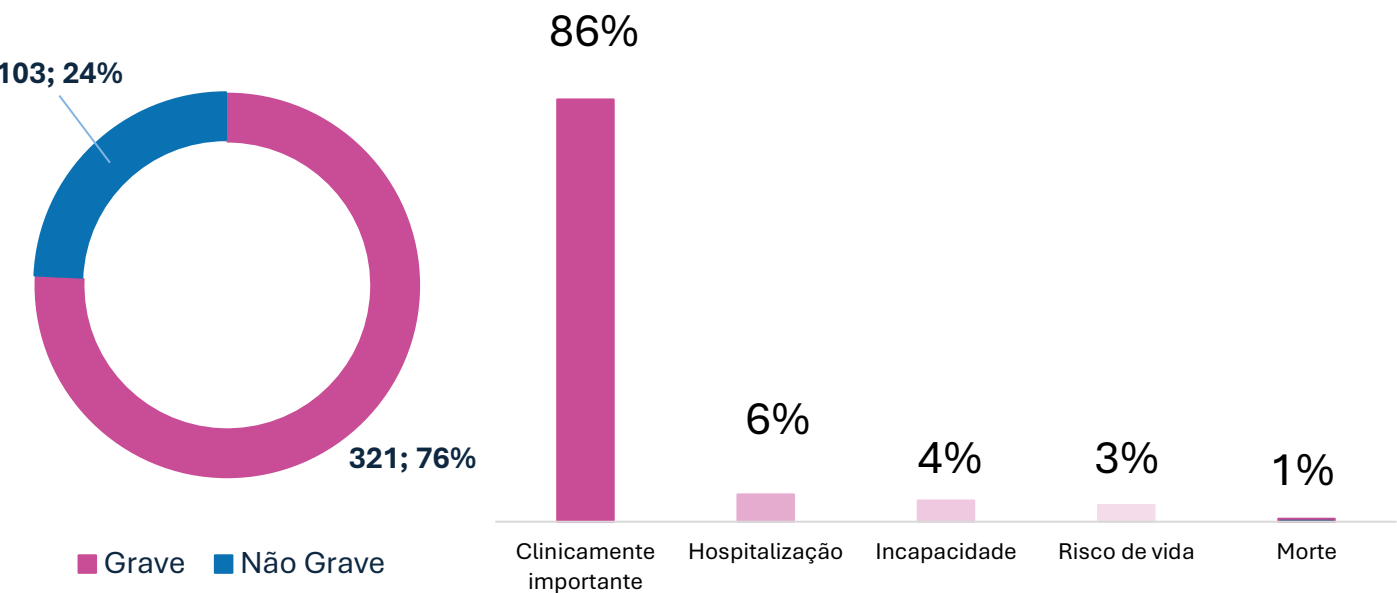
Distribuição das notificações por tipo de notificador



Distribuição das notificações por especialidade farmacêutica



Distribuição das notificações de acordo com a gravidade



Distribuição dos Casos por órgão e sistema

Classificação MedDRA

Órgão e Sistema	Número de casos
Perturbações gerais e alterações no local de administração	211
Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos	175
Doenças gastrointestinais	140
Doenças do sistema nervoso	118
Afeções musculoesqueléticas e dos tecidos conjuntivos	52
Problemas de produtos	49
Vasculopatias	40
Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino	36
Perturbações do foro psiquiátrico	28
Afeções oculares	23
Exames complementares de diagnóstico	18
Doenças do sangue e do sistema linfático	16
Doenças renais e urinárias	14
Doenças dos órgãos genitais e da mama	14
Infeções e infestações	11
Complicações de intervenções relacionadas com lesões e intoxicações	11
Doenças do metabolismo e da nutrição	11
Doenças cardíacas	10
Doenças do sistema imunitário	9
Afeções do ouvido e do labirinto	4
Afeções hepatobiliares	4
Neoplasias benignas, malignas e não específicas	3
Doenças endócrinas	2
Circunstâncias sociais	1
Procedimentos cirúrgicos e médicos	1

Distrito	N.º total de formações	N.º total de formandos
Faro	7	111
Beja	34	158

“Challenges in minimizing risks with oral retinoids: an analysis of pharmacists’ adherence to educational materials”, submissão de *abstrat* no Congresso Nacional dos Farmacêuticos 2024

“Exploring Adverse Drug Reactions in Psychotropic Medications: A Retrospective Analysis of Portuguese Pharmacovigilance Data”, *Healthcare* 2024, 12(8), 808;

<https://doi.org/10.3390/healthcare12080808>

[illegible]

Exploring Adverse Drug Reactions in Psychotropic Medications: A Retrospective Analysis of Portuguese Pharmacovigilance Data

by Ana Bandarra ¹✉, César Costa ²✉, Kristina Angelova ²✉, Lília Leonardo ²✉ and Margarida Espírito-Santo ^{2,3,4,*}✉

- ¹ Faculty of Sciences and Technology, University of Algarve, 8005-139 Faro, Portugal

Healthcare 2024, 12(8), 808; <https://doi.org/10.3390/healthcare12080808>

Submission received: 29 February 2024 / Revised: 28 March 2024 / Accepted: 28 March 2024 /
Published: 9 April 2024

(This article belongs to the Section Healthcare Quality and Patient Safety)

❖ Tratamento das notificações

- Finalizadas: notificações consideradas válidas segundo os critérios definidos no SNF.
- Rejeitadas: notificações sem os critérios mínimos necessários para a validação.
- Reencaminhadas: notificações de problemas relacionados com outros produtos de saúde que não medicamentos de uso humano.
- Duplicadas: notificações relativas a um mesmo caso enviado por outro notificador e/ou outra via
- Anuladas: notificações inicialmente finalizadas que, após receção de nova informação ou nova análise da informação inicialmente recebida, não possuem critérios para serem consideradas válidas.
- **MedDRA**: Dicionário Médico para Atividades Regulatórias (Medical Dictionary for Regulatory Activities, MedDRA)

Fonte de imagens: Feepik®

Notifique todas as suspeitas de RAM no



Portal **RAM**
Notificação de Reações Adversas
a Medicamentos



MAIS INFORMAÇÕES



Infarmed

Autoridade Nacional do Medicamento
e Produtos de Saúde, I.P.



ENTIDADES



FARMACOVIGILÂNCIA