

**Европейската агенция по лекарствата (ЕМА) публикува списък на лекарства под допълнително наблюдение**

Европейската агенция по лекарствата (ЕМА) на 25.04.2013 г. публикува информация относно лекарствата, които са обект на допълнително наблюдение.

При лекарствата, които са обект на допълнително наблюдение, в листовката за пациента и в информацията за медицинските специалисти, наричана кратка характеристика на продукта, има изобразен черен триъгълник, обърнат с върха надолу, както и кратко изречение, разясняващо значението на триъгълника: „Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение”.

Черният триъгълник ще се използва във всички държави членки на ЕС за обозначаване на лекарства, които са обект на допълнително наблюдение и този символ ще започне да се отпечатва в листовките на тези лекарства от есента на 2013г. Няма да се поставя върху външната опаковка или етикета на лекарствата.

За повече информация вижте следният линк:

[http://www.ema.europa.eu/docs/bg\\_BG/document\\_library/Other/2013/04/WC500142430.pdf](http://www.ema.europa.eu/docs/bg_BG/document_library/Other/2013/04/WC500142430.pdf)

Списък на лекарствата, обект на допълнително наблюдение можете да намерите на следния линк:

[http://www.ema.europa.eu/docs/en\\_GB/document\\_library/Other/2013/04/WC500142453.pdf](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Other/2013/04/WC500142453.pdf)

Списъкът ще се осъвременява ежемесечно и ще се публикува на уебсайта на ЕМА.

Пълната информация публикувана от ЕМА на 25.04.2013 г. относно лекарствата, които са обект на допълнително наблюдение можете да намерите на следния линк:

[http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/special\\_topics/document\\_listing/document\\_listing\\_000365.jsp&mid=WC0b01ac058067bfff](http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/special_topics/document_listing/document_listing_000365.jsp&mid=WC0b01ac058067bfff)

**Европейската агенция по лекарствата (ЕМА) публикува видео на всички официални езици на Европейския съюз, поясняващо концепцията за лекарствените продукти подлежащи на допълнително наблюдение**

Европейската агенция по лекарствата публикува видео и брошура на всички официални езици в Европейския съюз, изясняващи значението на черния триъгълник, който вече се отпечатва в продуктовата информация на определени лекарствени продукти, разрешени за употреба на територията на Европейския съюз.

**Видеото е налично на следния линк:**

<http://www.youtube.com/watch?v=qzM4NKPoovM>, при което е възможно да изберете субтитри на български език, като натиснете върху бутон „надписи” в десния ъгъл на прозореца на клипа.

**Брошурата „Какво означава черният триъгълник?” на български език е**

**налична на следния линк:**

[http://www.ema.europa.eu/docs/bg\\_BG/document\\_library/Other/2013/09/WC500150608.pdf](http://www.ema.europa.eu/docs/bg_BG/document_library/Other/2013/09/WC500150608.pdf)

Пълната информация публикувана от ЕМА на 01/10/2013 г. относно тази публикация можете да намерите на следния линк:

[http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/news\\_and\\_events/news/2013/09/news\\_detail\\_001900.jsp&mid=WC0b01ac058004d5c1](http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/news_and_events/news/2013/09/news_detail_001900.jsp&mid=WC0b01ac058004d5c1)

Безопасността на всички лекарствени продукти разрешени за употреба на територията на Европейския съюз се проследява изключително внимателно. Ако лекарственият продукт е обозначен с черен триъгълник това не означава че той не е безопасен; Целта на този символ е активно да насърчи медицинските специалисти и пациентите да съобщават всички подозирани нежелани лекарствени реакции наблюдавани при прилагането на лекарството, независимо дали продукта е нов за фармацевтичния пазар или за неговата безопасност има ограничени данни.