



:: DESTAQUE

A Agência Europeia do Medicamento lançou no ano 2000 um projecto que visava a criação de uma base de dados que englobasse todos os medicamentos disponíveis na União Europeia (UE).

O objectivo era facilitar o acesso, de todos os cidadãos europeus, à informação sobre os medicamentos disponíveis na União Europeia, quer de uso humano quer de uso veterinário.

Neste momento, este projecto é uma realidade e a versão actual do EudraPharm está disponível em todas as línguas da UE e inclui informação sobre os medicamentos aprovados por procedimento centralizado, bem como todos os medicamentos de uso humano aprovados por outros procedimentos em Portugal.

Apesar de já estar disponível, este é um projecto ainda em implementação. Ao longo do tempo, actualizações regulares tendo vindo a conferir cada vez mais funcionalidades e características ao projecto.

Esta base de dados está disponível em www.eudrapharm.eu e o grupo de trabalho encarregue pela sua implementação é coordenado pelo Infarmed.



ACESSO À INFORMAÇÃO

Quando concluído, o EudraPharm será uma base de dados agregadora de toda a informação existente nos diferentes países europeus sobre medicamentos, tanto de uso humano como veterinário.

Este projecto tem como objectivo possibilitar o acesso de todos os cidadãos, via internet, à informação sobre os medicamentos, disponíveis na União Europeia não só no seu país como nos demais países.

Entre outras funcionalidades, qualquer utilizador do EudraPharm poderá consultar os Resumos das Características dos Medicamentos, os seus Folhetos Informativos ou ainda os esclarecimentos sobre a composição dos medicamentos. No futuro, o EudraPharm também irá disponibilizar informação sobre os preços dos medicamentos.

Para além dos aspectos da transparência e de partilha de conhecimento, a grande valência do EudraPharm é centralizar, num único sítio da Internet, diversos conteúdos sobre os medicamentos que poderão ser úteis aos pacientes, às associações de doentes, aos profissionais de saúde humana e veterinária e aos principais agentes de produção, comercialização e regulação de medicamentos na UE.

Neste momento o sítio da Internet do EudraPharm regista uma média de 9000 visitas por mês.

O desenvolvimento e implementação do projecto EudraPharm estão a cargo de um grupo de trabalho composto por todas as agências europeias e é coordenado pelo Infarmed.

O grupo de trabalho EudraPharm reúne especialistas informáticos e farmacêuticos de todas as agências do medicamento da UE e dos países da Área Económica Europeia (Islândia, Listenstain e Noruega), reunindo habitualmente quatro vezes por ano, em Londres.

Ao todo este grupo de trabalho, enquadra a participação de 27 países e cerca de 50 autoridades competentes de regulação de medicamentos de uso humano e uso veterinário.



FUNCIONALIDADES E CARACTERÍSTICAS

Funcionalidades Actuais

Actualmente o EudraPharm tem as seguintes funcionalidades:

- Informação sobre medicamentos aprovados por Procedimento Centralizado, bem como os medicamentos veterinários disponíveis em Inglaterra e os medicamentos de uso humano em Portugal.
- Documentos relativos aos medicamentos aprovados por Procedimento Centralizado. Desses documentos constam o:
 - Resumo das Características do Medicamento;
 - Folheto Informativo;
 - Informação sobre Rotulagem.
- Pesquisa - procurar um medicamento através de um conjunto específico de informação.
- Lista de medicamentos de A a Z - informação detalhada de medicamentos, ordenada alfabeticamente por Nome de Medicamento.
- Pesquisa Avançada - procurar medicamentos pesquisando categorias específicas de informação.

O EudraPharm está a ser implementado por etapas. Consequentemente, novas funcionalidades serão disponibilizadas no futuro.

Funcionalidades Futuras

No futuro, estarão disponíveis as seguintes funcionalidades:

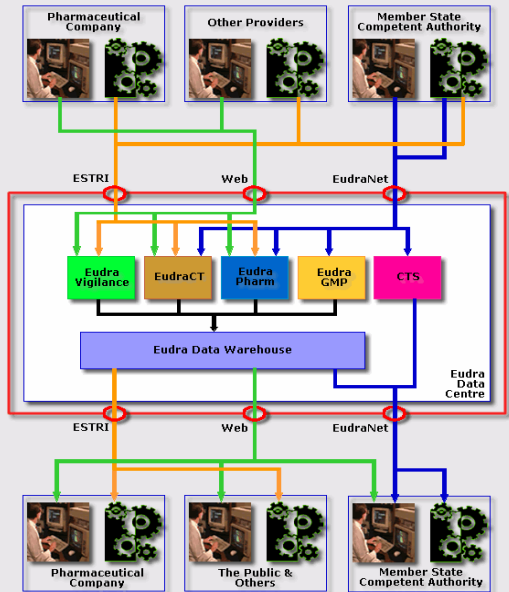
- Pesquisa por categorias de informação do medicamento.
- Registo no EudraPharm, de modo a especificar preferências e receber notificações por e-mail.
- Visualizar avisos e indicações diversas bem como informação referente a elementos da base de dados Europeia de Ensaio Clínico (EudraCT).
- Visualizar informação sobre medicamentos adaptada aos requisitos das entidades que disponibilizam os dados.
- Informação sobre o preço dos diferentes medicamentos.

Línguas

O EudraPharm está disponível nas seguintes línguas:

Búlgaro, Espanhol, Checo, Dinamarquês, Alemão, Estónio, Grego, Inglês, Francês, Islandês, Italiano, Letónio, Lituano, Húngaro, Maltês, Holandês, Norueguês, Polaco, Português, Romeno, Eslovaco, Esloveno, Finlandês, Sueco.

EU Telematics Projects



© EU Telematics Projects

A IMPORTÂNCIA DA TELEMÁTICA

A telemática pode ser definida como a área do conhecimento humano que reúne a adequada combinação das novas tecnologias (electrónica, informática e telecomunicações) tendo em vista uma melhor geração, tratamento e transmissão da informação.

Os projectos enquadrados pela estratégia de Telemática da EU, nascem da necessidade de se cumprir os objectivos estratégicos da Comissão Europeia (CE), da Agência Europeia do Medicamento (EMA) e das autoridades competentes de cada Estado membro (em Portugal, o Infarmed) visando a implementação de sistemas de partilha e de acesso à informação na área do medicamento.

Para além do EudraPharm, são já uma realidade os seguintes sistemas:

EudraVigilance

No âmbito da Farmacovigilância.

EudraCT

No âmbito dos Ensaio Clínicos

EudraGMP

No âmbito da Certificação de Boas Práticas de Fabrico

ESubmission

No âmbito das submissões electrónicas

INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I.P.
Parque de Saúde de Lisboa - Avenida do Brasil, 53
1749-004 Lisboa - Portugal
Telef: +351 217987100 / Fax: +351 217987316
E-mail: infarmed@infarmed.pt
www.infarmed.pt