

## **La EMA ha publicado una guía de buenas prácticas sobre los errores de medicación**

El día 27 de noviembre la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) ha publicado una guía de buenas prácticas sobre los errores de medicación para mejorar la presentación de informes, evaluación y prevención de errores de medicación por las autoridades reguladoras y la industria farmacéutica en toda la UE. En paralelo, la EMA ha puesto en marcha una página web destacando medidas recomendadas por la Agencia para evitar errores de medicación para los medicamentos específicos; esta página incluirá información clara y fácil de entender a los pacientes y profesionales de la salud para promover aún más el uso seguro de los medicamentos.

Un error de medicación es un error en el uso de un medicamento que puede ser perjudicial para un paciente. Los errores de medicación pueden ocurrir por muchas razones en el momento de la prescripción, la dispensación, el almacenamiento, la preparación o la administración de un medicamento. Se estima que entre los pacientes hospitalizados 18,7% a 56% de los eventos adversos son causados por errores de medicación.

En la Unión Europea (UE), las autoridades nacionales competentes y EMA juegan un papel clave en la identificación y reducción del riesgo de errores de medicación antes y después de la autorización de un medicamento; sin embargo, en algunos casos, se necesitan medidas adicionales para asegurar que el medicamento se utiliza correctamente, por ejemplo mediante la introducción de programas educativos para los profesionales sanitarios y pacientes.

**Disponible en:**

[http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/news\\_and\\_events/news/2015/11/news\\_detail\\_002440.jsp&mid=WC0b01ac058004d5c1](http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/news_and_events/news/2015/11/news_detail_002440.jsp&mid=WC0b01ac058004d5c1)

***La Habana, 30 de noviembre del 2015.***