

İçindekiler

Giriş.....	9
Farmakovijilans Nedir?.....	11
İlaçtan Zarar Görme Başlıca Sağlık Problemleri Arasındadır	12
İlaçlar Piyasaya Nasıl Çıkar?	13
İlaçlar Piyasaya Çıktıktan Sonra Neden İzlenmelidir?	15
İlacı Nasıl Algılıyoruz?	17
Risk Kavramı.....	18
İlaca Ait Riskler Nasıl Ortaya Konulur?	19
Spontan Bildirim Sistemleri.....	21
Spontan Bildirim İlaç Trajedilerinin Gelişmesini Nasıl Önlemektedir?	22
Spontan Bildirim İlaç Prospektüsündeki Bilgileri Nasıl Etkiler?	24
Advers Etkiler Nasıl Ayırt Edilebilir?	25
Hangi Durumlarda Bildirimde Bulunulmalıdır?	27
Şüphelenilen Advers Etkiler Nasıl Bildirilmelidir?	28
Advers Etki Bildiriminde Eczacının Rolü.....	29
Neden Her Ülke Ulusal Farmakovijilans Merkezine İhtiyaç Duymaktadır?	31
Farmakovijilans Aktivitelerinde Konu İle İlgili Taraflar.....	33
Farmakovijilans Aktivitelerinde İletişim.....	35
Daha Önce Yaşanan Tecrübeler.....	36
Piyasadan Çekilen İlaçlarla İlgili Eczacıların Dikkatli Olması Gereken Konular.....	40
Eczacılık Hizmetlerinin Geleceği ve Farmakovijilans.....	42
Dünyada ve Türkiye'de Farmakovijilans Çalışmaları.....	45
Ek-1: Farmakovijilans İle İlgili Organizasyonlar.....	47
Ek-2: TÜFAM'a Ait Advers Etki Bildirim Formu.....	50
Terimler.....	51
Yararlanılan ve Önerilen Kaynaklar.....	54