

# Съобщаване на нежелани събития

Напомняме, че съгласно Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ), медицинските специалисти са задължени да съобщават незабавно на Притежателя на разрешението за употреба/негов упълномощен престапител или на Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ), за всяка подозирана сериозна нежелана лекарствена реакция и да предоставят при поискване допълнителна информация от проследяването на случая.

**Повече информация може да откриете на интернет страницата на Изпълнителната агенция по лекарствата към Министъра на здравеопазването на Република България: <http://bda.bg>**

Ако сте пациент и получите нежелана лекарствена реакция, уведомете Вашия лекар или фармацевт, или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в листовката на лекарствения продукт нежелани реакции.

При възникване на нежелано събитие, свързано с лекарствен продукт, разпространяван от МагнаФарм България ЕАД, може да попълните **ФОРМУЛЯР ЗА СЪОБЩАВАНЕ НА НЕЖЕЛНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ ОТ НЕМЕДИЦИНСКИ ЛИЦА** на интернет страницата на Изпълнителна агенция по лекарствата <https://bda.bg> или да се свържете с нас на:

**E-mail:** [Pharmacovigilance.Bulgaria@magnapharm.eu](mailto:Pharmacovigilance.Bulgaria@magnapharm.eu)

**Тел.:** 02/890 39 13; 0800 12400; 02/810 39 49