

Circular Informativa

N.º 063/CD/100.20.200

Data: 20/04/2018

Assunto: **Audiência pública sobre medicamentos contendo quinolonas e fluoroquinolonas**

Para: Divulgação geral

Contacto: Centro de Informação do Medicamento e dos Produtos de Saúde (CIMI); Tel. 21 798 7373; Fax: 21 111 7552; E-mail: cimi@infarmed.pt; Linha do Medicamento: 800 222 444

Encontra-se a decorrer a revisão de segurança dos medicamentos contendo quinolonas e fluoroquinolonas¹ devido à ocorrência de casos de reações adversas graves e persistentes que maioritariamente afetam os músculos, articulações e o sistema nervoso.

Neste âmbito, o Comité de Avaliação do Risco em Farmacovigilância (PRAC) da Agência Europeia de Medicamentos (EMA) irá realizar uma audiência pública, a 13 de junho de 2018, nas instalações da EMA, em Londres.

Esta audiência pública permitirá, aos doentes, médicos, enfermeiros, farmacêuticos, investigadores e todos os interessados, partilhar as suas opiniões e experiências na utilização desta classe de antibióticos, muito prescrita na União Europeia.

Para que as intervenções públicas sejam mais objetivas, os intervenientes devem dar a sua opinião sobre as seguintes perguntas:

1. Qual o papel dos medicamentos contendo quinolonas e fluoroquinolonas no tratamento de infeções?
2. Qual o risco associado à utilização destes medicamentos?
3. Que medidas podem ser tomadas para otimizar a segurança da utilização destes medicamentos?

A inscrição é feita através do preenchimento e submissão do formulário de inscrição, disponível em <https://ec.europa.eu/eusurvey/runner/PublicHearingApplicationForm>, até 30 de abril.

¹ Os medicamentos comercializados abrangidos por esta Circular contêm ciprofloxacina, levofloxacina, moxifloxacina, norfloxacina, ofloxacina ou prulifloxacina. Os respetivos nomes podem ser pesquisados na base de dados [Infomed](#).

Sugere-se a consulta ao *site* da EMA, onde poderá ver um [vídeo](#) com aspetos práticos sobre esta iniciativa, o [guia para participantes](#) e o [resumo das questões de segurança](#) que levam à realização desta sessão.

O Conselho Diretivo