

Lääkeinformaatiota verkossa

Katri Hämeen-Anttila



Suomen lääkeviranomainen Fimea ja Euroopan lääkevirasto EMA tuottavat ja välittävät sekä terveydenhuollon ammattilaisille että potilaille suunnattua lääkeinformaatiota. Näitä tietolähteitä kannattaa käyttää!

Taulukko 1. Fimean tuottama ja/tai välittämä lääke-informaatio (www.fimea.fi).

Terveydenhuollon ammattilaiset
Valmisteyhteenvedot ja pakkausselosteet, julkiset arviointilausunnot
Riskienhallintasuunnitelmat (RMP, Risk Management Plan) kansallisen myyntiluvan saaneille lääkkeille*
Lääketurvallisuustiedotteet
Lääkkeiden kulutustilastot
ATC-luokitus
Keskenään vaihtokelpoisten lääkevalmisteiden luettelo
lääkkäiden potilaiden lääkityksen tietokanta
Erytysluovallisten lääkevalmisteiden tietokanta
Lääkehaku
Onko tämä lääkeaine tai lääkevalmiste? -hakuohjelma
Lääkkeiden saantihäiriötiedotteet

Julkaisut
Sic! Lääketietoa Fimeasta -lehti (sic.fimea.fi)
Fimea kehittää, arvioi ja informoi (KAI) -julkaisusarja
Lääkkeiden hoidollisen ja taloudellisen arvon arviointi (HTA), arviointiraportit
Suomen lääketilasto (yhteistyössä Kelan kanssa)
Lääkkeiden luokitus (ATC) ja määritellyt vuorokausiannokset (DDD)

Väestö ja lääkkeiden käyttäjät
Pakkausselosteet ja valmisteyhteenvedot, julkiset arviointilausunnot
Lääkkeiden hoidollisen ja taloudellisen arvon arviointien (HTA) potilastiivistelmät
Lääkekasvatussivusto (suunnattu erityisesti opettajille, www.laakekasvatus.fi)

*Kesästä 2013 lähtien

Taulukko 2. EMA:n tuottama ja/tai välittämä lääke-
informaatio (www.ema.europa.eu).

Terveydenhuollon ammattilaiset

Valmisteyhteenvedot ja pakkausselosteet (keskitetyn myyntiluvan saaneet lääkkeet), myös suomeksi ja ruotsiksi

Eurooppalaiset julkiset arviointilausunnot (EPAR, European Public Assessment Report; keskitetyn myyntiluvan saaneet lääkkeet)

Riskienhallintasuunnitelmien (RMP, Risk Management Plan) yhteenvedot (keskitetyn myyntiluvan saaneet lääkkeet), myös suomeksi ja ruotsiksi*

Haittavaikutustietokanta (European Database of Suspected Adverse Drug Reaction Reports, www.adrreports.eu)

Lääketurvallisuustiedotteet

Viitemenettelyiden (referrals) arviointilausunnot ja suositukset, valmisteyhteenvedojen ja pakkausselosteiden tekstiharmonisaatiot sekä osittaiset tekstipäivitykset

Harvinaissairauksien lääkkeet (rare disease / orphan designations)

Tietoa lastenlääkkeistä, muun muassa:

- Lastenlääkeasetuksen mukaiset lausunnot uusien lääkkeiden tutkimussuunnitelmista lapsille (PIP, Paediatric Investigation Plan)
- Lastenlääkeasetuksen voimassaolon 5-vuotisaraportti (ec.europa.eu)

Yhteisön kasvimonografiat ja niihin liittyvät arviointilausunnot

Ohjeistot kliinisille tutkimuksille terapia-alueittain

Luettelo erityisseurannan kohteena olevista lääkkeistä*

Luettelo poisvedetyistä lääkkeistä*

Väestö ja lääkkeiden käyttäjät

Pakkausselosteet ja valmisteyhteenvedot (keskitetyn myyntiluvan saaneet lääkkeet)

Tiivistelmät potilaille: Euroopan julkinen arviointilausunto (EPAR)

Riskienhallintasuunnitelmien tiivistelmät potilaille, myös suomeksi ja ruotsiksi

*Kesästä 2013 lähtien



Katri Hämeen-Anttila

FaT, dosentti

Tutkimus- ja kehittämisspäälikkö, Fimea

LISÄÄ AIHEESTA

[Tiedolla järkevään lääkkeiden käyttöön](#)

[Järkevää lääkehoitoa koordinoimalla](#)

[Valmisteyhteenvedot ja pakkausseloste lääkeinformaation lähteinä](#)

