

Ir a <https://www.adrreports.eu/es/disclaimer.html> .Pulse Aceptar

Cláusula de exención de responsabilidad

Siempre que realice una búsqueda de un informe en la web se le mostrará una cláusula de exención de responsabilidad. Para visualizar los informes individuales, deberá confirmar que la ha leído y entendido.

La cláusula de exención de responsabilidad contiene la información siguiente:

- La información de esta web **no refleja confirmación alguna de un posible vínculo entre el medicamento y el efecto o efectos observados.**
- La información de esta web se refiere a posibles asociaciones que **reflejan las observaciones y opiniones de la persona que envía el informe.** Dentro de la vigilancia de los beneficios y riesgos de un medicamento se incluye una evaluación científica de una relación causa-efecto entre el medicamento y el efecto; esta evaluación tiene en cuenta muchos otros factores, como la enfermedad y el historial del paciente.
- La información puede incluir **efectos secundarios conocidos** ya indicados en la Ficha Técnica (FT) del producto y en el prospecto.
- El número de presuntos efectos secundarios incluidos en EudraVigilance **no deberá** servir como base para determinar la **probabilidad de que se produzca un efecto secundario.** Esto se debe a que las cifras deben ponerse en contexto con otros factores, como por ejemplo, cuántas personas toman el medicamento y cuánto tiempo lleva el medicamento comercializado.
- Cada caso individual de EudraVigilance hace referencia, **en general, a un solo paciente;** no obstante, en un informe se puede haber documentado más de un efecto secundario. Por tanto, el número de efectos secundarios no siempre será el mismo que el de casos individuales.
- Los informes de efectos secundarios incluidos en EudraVigilance no constituyen toda la información disponible sobre los beneficios y riesgos de un medicamento y **nunca deben utilizarse por separado** para tomar decisiones acerca del tratamiento de un paciente; primero se deben consultar otras fuentes de información, incluidas la información del producto/ficha técnica.
- **Ni los pacientes ni los consumidores deberán dejar de tomar ni cambiar de medicación sin consultarlo previamente con un profesional sanitario.**

Aceptar Cancelar

Pulse sobre Informes de presuntas reacciones adversas para sustancias
Pulse sobre la letra "C" y bajar a Covid (4 inyecciones) escoger una de ellas

Búsqueda

Para los medicamentos autorizados por el procedimiento centralizado se puede acceder a los informes con el nombre del medicamento o del principio activo.

Para los medicamentos no autorizados por el procedimiento centralizado, se puede acceder a los informes solamente con el nombre del principio activo.

Informes de presuntas reacciones
adversas para productos

Informes de presuntas reacciones
adversas para sustancias

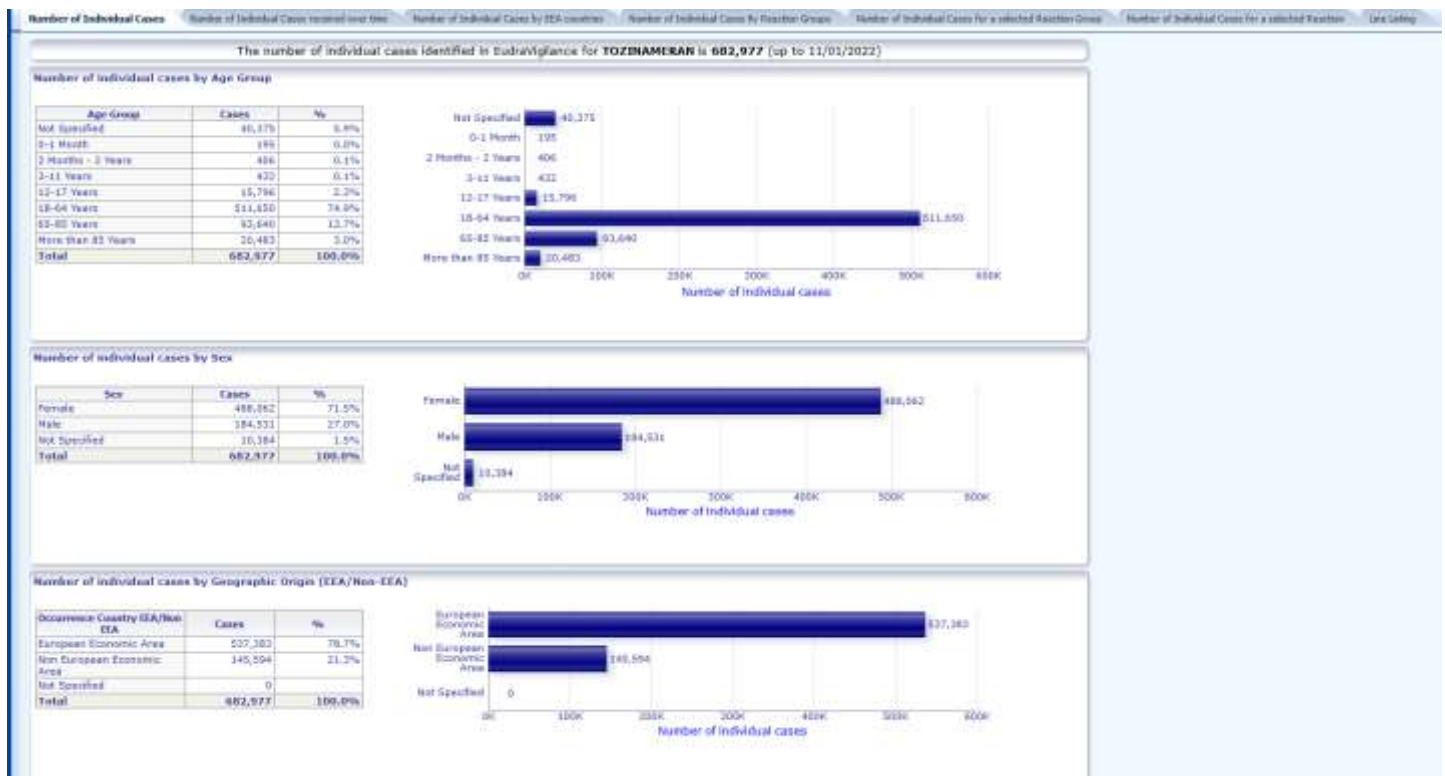
Búsqueda A-Z

A B C D E F G H I J K L M N O P Q R S T U V W X Y Z 0-9

[CABAZITAXEL](#)
[CABERGOLINE*](#)
[CABOTEGRAVIR](#)
[CABOZANTINIB](#)

Ejemplo: COVID-19 MRNA VACCINE PFIZER-BIONTECH (TOZINAMERAN)

Total efectos secundarios



Escoge “Number of Individual Cases for a selected Reaction”. Para cada “Reaction Group” tiene Fatal (decesos) , No Recuperados, Recuperados, en Vía de Recuperación y Desconocidos. Si suma todos los grupos y las diferentes inyecciones son más de 30.000 decesos en Europa al 11/01/2022.

