



POLITICA ANMDMR PRIVIND ACTUALIZĂRILE PAGINII WEB

La Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România suntem dedicați menținerii transparenței în operațiunile noastre, în special în actualizarea paginii noastre web pentru a disemina publicului informații exacte și actuale. Această politică de transparență delimitază abordarea noastră privind actualizările paginii web, cuprinzând frecvența, responsabilitatea, nivelul de diseminare a informațiilor și orientări specifice pentru actualizarea documentelor esențiale, cum ar fi prospectele cu informații pentru pacienți (PIP), rezumatul caracteristicilor produsului (RCP) și rapoartele publice de evaluare (RPE).

1. Frecvența actualizărilor:

- Vom asigura actualizări regulate ale paginii noastre web pentru a menține actualitatea și precizia informațiilor furnizate.
- Actualizările de rutină vor avea loc cel puțin lunar, cu actualizări suplimentare făcute prompt pentru a reflecta schimbările sau evoluțiile semnificative.
- Secțiunile specifice, cum ar fi știrile de reglementare, liniile directoare sau informațiile privind siguranța, vor fi actualizate prompt după evenimente sau anunțuri relevante.

2. Responsabilitate:

- Responsabilitatea actualizării paginii web, asigurând alinierea la standardele de reglementare și la politicile interne se realizează în conformitate cu procedurile interne ale Serviciului Tehnologia Informației și Comunicațiilor din cadrul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România.
- Supravegherea de către reprezentanții fiecărei structuri pentru conținutul web specific activității sale va garanta conformitatea și acuratețea actualizărilor de conținut. Reprezentanții structurilor vor supraveghea și vor garanta conformitatea și acuratețea conținutului web precum și a actualizărilor permanente.
- Experții în domeniu vor fi consultați pentru a verifica exactitatea și relevanța informațiilor înainte de publicare.



3. Nivelul de informare a publicului:

- Ne angajăm să furnizăm informații cuprinzătoare și ușor de înțeles diverselor părți interesate, inclusiv profesioniștilor din domeniul sănătății, pacienților și autorităților de reglementare.
- Informațiile prezentate vor fi clare, concise și adaptate pentru a răspunde nevoilor diferitelor categorii de public.
- Prezentarea multilingvă a informațiilor va fi pusă în aplicare acolo unde este necesar pentru a spori accesibilitatea.

4. Orientări specifice pentru actualizările PIP, RCP și RPE:

- PIP, RCP și RPE vor fi actualizate imediat după acordarea unei noi autorizații de introducere pe piață (APP) pentru un medicament sau orice altă acțiune de reglementare conexasă relevantă.
- Actualizările vor reflecta cu exactitate orice modificări ale informațiilor autorizate despre produs, inclusiv indicații, doze, contraindicații, avertismente, precauții, reacții adverse și alte detalii relevante.
- Versiunile revizuite ale PIP, RCP și RPE vor fi puse la dispoziție pe website-ul nostru împreună cu versiunile anterioare pentru a asigura transparența și trasabilitatea.
- Părțile interesate vor fi notificate cu privire la PIP, RCP și RPE actualizate prin intermediul canalelor de comunicare adecvate.

Această politică de transparență urmărește să promoveze încrederea, responsabilitatea și luarea deciziilor în cunoștință de cauză în rândul părților interesate prin asigurarea accesului în timp util la informații exacte și actualizate pe website-ul nostru. Apreciem feedback-ul și sugestiile de îmbunătățire pentru a spori continuu eforturile noastre de transparență.