

[Print version](#)

Questionnaire

1 Screen 1 - Welcome

Dobrodošli

Komunikacija o sigurnosti primjene lijekova i učinkovitost komunikacije

Anketa o stavovima zdravstvenih radnika

U ovoj anketi postavit ćemo Vam pitanja o tri specifične vrste komunikacije o sigurnosti primjene lijekova koje koriste nacionalna regulatorna tijela:

- Pisma zdravstvenim radnicima;
- komuniciranje od strane nacionalnog regulatornog tijela;
- edukacijski materijali.

Dodatno, pitat ćemo Vas i o načinu komuniciranja o sigurnosti primjene lijekova koji Vam općenito odgovara te kako postupate vezano uz takve informacije.

2 Screen 2 - Safety communications and their effectiveness

Pisma zdravstvenim radnicima

'Pismo zdravstvenim radnicima' (DHPC, od engl. Direct Healthcare Professional Communication) također je poznato kao 'Pismo liječnicima' ili 'Pismo ljekarnicima'.

Pisma zdravstvenim radnicima upućuje farmaceutska tvrtka nakon usuglašavanja sadržaja s Agencijom za lijekove i medicinske proizvode (HALMED). Ta se Pisma šalju svakom zdravstvenom radniku pojedinačno. U Pismu je naznačeno da je poslano uz suglasnost Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED).

Dva primjera novijih Pisama zdravstvenim radnicima:



Zagreb, 15. 11. 2013.

Pismo zdravstvenim radnicima o uvodenju novih kontraindikacija i upozorenja
nakon ocjene kardiovaskularne sigurnosti difiklofenaka provedene u Europi

Poštovani,

Farmal d.d., Fresenius Kabi d.o.o., Krka - Farma d.o.o., PharmaSwiss d.o.o., Pliva Hrvatska d.o.o. i Sandoz d.o.o., mostiči odobrenja za stavljanje u promet u Republici Hrvatskoj sistemskih formulacija lijekova koji sadrže difiklofenak, u suradnji s Evropskom agencijom za lijekove (EMA) i Agencijom za lijekove i medicinske proizvode Republike Hrvatske (HALMED) jele Vas informirati o važnim ograničenjima uporabe lijekova koji sadržavaju difiklofenak (sistemske formulacije), a nakon završetka ocjene kardiovaskularne sigurnosti provedene u Europi.

Sažetak

- Korist primjene difiklofenaka veća je od rizika, međutim, trenutačno dostupni podaci upućuju na povezanost primjene difiklofenaka i povećanog rizika arterijske tromboembolije, usporjedivo s rizikom selektivnih COX-2 inhibitora.
- Difiklofenak je od sada kontraindiciran u bolesnika s utvrđenim kongestivnim zatajenjem srca (New York Heart Association, NYHA, klasa II-IV), ishemijskom

Kliknite ovdje kako biste vidjeli veću verziju



Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o.
Radnička 40c
10 000 Zagreb
Tel: 00 385 1 2444 600
Fax: 00 385 1 2444 619

Zagreb, 09.01.2013.

Pismo zdravstvenim radnicima o novoj kontraindikaciji za lijek Pradaxa (dabigatraneteksilat) kod bolesnika s umjetnim srčanim zalistkom koji trebaju antikoagulacijsko liječenje

Poštovani,

Tvrđka Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., nositelj odobrenja za stavljanje u promet lijeka Pradaxa u suradnji s Agencijom za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) Vas želi obavijestiti da primjena Pradaxe ima novu kontraindikaciju kod bolesnika s umjetnim srčanim zalisticima koji trebaju antikoagulacijsko liječenje. Ova je kontraindikacija uvedena na temelju rezultata interims analiza kliničke studije u bolesnika s nedavnim kirurškim zahvatom ugradnje mehaničkog srčanog zaliska, gdje je u odnosu na varfarin uočen povećan rizik od tromboembolijske i krvarenje.

Preporuke za zdravstvene radnike

- Pradaxa se ne smije koristiti u bolesnika s mehaničkim srčanim zalisticima.
- Svakom bolesniku s mehaničkim srčanim zalistkom koji prima Pradaxu terapija se mora odmah promijeniti prema važećim smjernicama o izboru odgovarajućeg antitrombotika u prevenciji tromboembolijskih komplikacija kod bolesnika s umjetnim srčanim zalisticima.
- Pacijenti koji primaju Pradaxu, a u kojih se razvije disfuzija srčanih zalistaka koja

Kliknite ovdje kako biste vidjeli veću verziju

1. Jeste li upoznati s ovom vrstom sigurnosnih informacija?

Da

Ne, čuo/la sam za Pisma zdravstvenim radnicima, ali nikada ih nisam vido/vidjela

Ne, nikada nisam čuo/la za Pisma zdravstvenim radnicima

2. Čitate li Pisma zdravstvenim radnicima koja prime?

Moguće je više odgovora

Da, ako sadrži sigurnosne informacije koje su mi važne

Da, samo kada je na omotnici naznačeno da sadrži važnu sigurnosnu obavijest odobrenu od strane HALMED-a

Da, čitam sva pisma koja šalje farmaceutska industrija

Ne, ne čitam nikakva pisma koja šalje farmaceutska industrija

Nije primjenjivo

Ako imate kakav komentar, molimo navedite ga.

Nije obavezno

3.1 Screen 3 - DHPC filter

Korisnost Pisama zdravstvenim radnicima

3. Općenito, koliko korisnim smatraste Pisma zdravstvenim radnicima?

Uopće nisu korisna

- Nisu korisna
- Niti ih smatram niti ih ne smatram korisnima
- Korisna
- Vrlo su korisna

Molimo navedite zašto mislite da su Pisma zdravstvenim radnicima korisna, odnosno da nisu korisna.

Nije obavezno

4. Koliko često poduzimate aktivnosti preporučene ovom vrstom informiranja?

Kliknite i postavite klizač između dviju mogućnosti kako biste iznijeli svoj stav

Molimo navedite zašto poduzimate ili ne poduzimate preporučene aktivnosti.

Nije obavezno

5. Bi li Vam bila dovoljna samo elektronička verzija Pisma zdravstvenim radnicima koju biste dobili umjesto papirnate?

- Da
- Ne
- Nešto drugo, molimo navedite:

Ako imate kakav komentar, molimo navedite ga.

Nije obavezno

4 Screen 4 - National regulatory agency communications

Komuniciranje od strane nacionalnog regulatornog tijela

Nacionalna regulatorna tijela poput Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) ocjenjuju i nadziru djelotvornost, sigurnost i kakvoću lijekova: www.halmed.hr. Informiranje o nacionalnog regulatornog tijela uključuje priopćenja na HALMED-ovim internetskim stranicama i Newsletter koji se korisnicima upućuje svaki dan.

Dva primjera komuniciranja od strane nacionalnog regulatornog tijela:



13.03.2015.
PRAC prepričao strožu ograničenje primjene kodeina u liječenju prehlade i kašila u djece

Povjerenstvo za ocjenu rizika na području farmakovigilancije (PRAC) Evropske agencije za lijekove (EMA) prepričalo je ograničenje primjene lijekova koji sadrže kodein u liječenju prehlade i kašila u djece zbog rizika od ozbiljnog sedativnog učinka na dječju moć i razvoj. PRAC prepričao je da se primjena kodine u djece:

- primjena kodeina bude kontraindikirana u djece ispod 12 godina, što znači da se lijek ne smije primjenjivati u vovoj skupini pacijenata • se primjena kodeina na prepunu u djece u dobi od 12 do 18 godina koja imaju problem s disanjem i svi tekući oblici lijekova koji sadrže kodein trebaju biti dostupni u spremnicima sigurnim u dječju ruku bi se rezultiralo slatko gurtanje lijeka. Dodatne informacije dostupne su u nastavku obavijesti.

[opširnije]

Ako u budućnosti ne želite primati newsletter, molimo Vas da kliknete na sljedeći link: [odjava](#)

Agencija za lijekove i medicinske proizvode
Ksaverska cesta 4, 10000 Zagreb, Telefon: +385 1 4884 100, e-pošta: halmed@halmed.hr
url: www.halmed.hr

14.10.2014.
PRAC prepričao strožu ograničenje primjene valproata u žena i djevojaka

PRAC je prepričao strožu ograničenje primjene valproata zbog rizika od urođenih anomalija i problema u razvoju u djece koja su valproatu bila izložena u materiničkom trudnoće majke. PRAC prepričuje da se valproat ne primjenjuje u liječenju epilepsije i bipolarnog poremećaja u djevojaka ili Žena koje bi mogle ostati u trudnoći. Valproat je u dječju dobu dobro primjenjiv u liječenju epilepsije i bipolarnog poremećaja, ali u odraslu dobu, posebice u ženskim dobitnikima, valproat je u dječju dobu dobro primjenjiv u liječenju epilepsije i bipolarnog poremećaja. U nekoliko zemalja EU, u koje se ne ubraja Republika Hrvatska, valproat se primjenjuje i za sprečavanje migrene. Detaljne informacije dostupne su u nastavku obavijesti.

[opširnije]

Ako u budućnosti ne želite primati newsletter, molimo Vas da kliknete na sljedeći link: [odjava](#)

Agencija za lijekove i medicinske proizvode
Ksaverska cesta 4, 10000 Zagreb, Telefon: +385 1 4884 100, e-pošta: halmed@halmed.hr
url: www.halmed.hr

Kliknite ovdje kako biste vidjeli veću verziju.

6. Jeste li upoznati s ovom vrstom sigurnosnih informacija?

- Da, dobio/la sam tu vrstu sigurnosnih informacija i (donekle) sam upoznat/a s njihovim sadržajem
- Da, dobio/la sam tu vrstu sigurnosnih informacija ali ih nikada nisam pročitao/la
- Ne

Ako imate kakav komentar, molimo navedite ga.

Nije obavezno

5.1 Screen 5 - NCA communication filter

Korisnost komuniciranja od strane nacionalnog regulatornog tijela

7. Općenito, koliko korisnim smatraste komuniciranje od strane nacionalnog regulatornog tijela?

- Uopće nije korisno
- Nije korisno
- Niti ga smatram niti ga ne smatram korisnim
- Korisno
- Vrlo je korisno

Molimo navedite zašto mislite da je komuniciranje od strane nacionalnog regulatornog tijela korisno odnosno da nije korisno.

Nije obavezno

8. Koliko često poduzimate aktivnosti preporučene ovom vrstom informiranja?

Kliknite i pomaknite klizač na jednu od dvije mogućnosti kako biste iznijeli svoj stav.

Molimo navedite zašto poduzimate ili ne poduzimate preporučene aktivnosti.

Nije obavezno

Ako imate kakav komentar, molimo navedite ga.

Nije obavezno

6 Screen 6 - Educational material

Edukacijski materijali

Edukacijski materijali uključuju liste za provjeru za propisivače i knjižice za zdravstvene radnike s informacijama o određenim rizicima. Edukacijski materijali mogu također sadržavati k brošure koje se daju bolesnicima kao pomoć u pojašnjenu nuspojava određenog lijeka. Materijale distribuiraju odgovarajuće farmaceutske tvrtke nakon usuglašavanja sadržaja s Agencijekove i medicinske proizvode (HALMED).

Dva primjera ove vrste komuniciranja:

Bolesnici liječeni MULTAQom (dronedaronom)

Molimo Vas savjetujete Vašeg bolesnika o sljedećem:

- da se posavjetuje s liječnikom ako mu se ponovo pojavne znaci AF poput palpitacija, osjećaja brzog ili neprativog rada srca
- da se posavjetuje s liječnikom ako se pojave ili pogubni simptomi srčanog udara, poput povičanja, teškoće u deštanju, povećana slijepina, povećani slijepinski odgovor, paljenje u nogama, umor, hrtica, bolest u ruci ili svrđi
- da se posavjetuje s liječnikom ako se pojave znaci toksičnog učinka na pluća poput otezanog dišanja ili neprodruktivnog kašlja
- kod posjećenja drugom liječniku da ga obavijesti o liječenju MULTAQom

Molimo Vas da obratite pozornost na slijedeća upozorenja prije uvođenja MULTAQa i za vrijeme liječenja:

Preporučuje se pažljivi nadzor i klinička evaluacija:

- Serijska provjera EKG-a, najmanje svaki 6 mjeseci. Ako se u bolesnika razvije permanentna AF, liječenje mora prestati.
- Za simptomatski i nefarmakogeni zatajenje srca ili navratak stolicaste disfunkcije lijeve klijektike. Ako se razvije zatajenje srca ili stolicasta disfunkcija lijeve klijektike liječenje MULTAQom treba prekinuti.
- Ispitanje jetreni funkcije i uvođenje terapije prije početka liječenja disfunkcije, uvođenje terapije i uklanjanje prethodnih mjeseca liječenja te ponoviti jednom mješevi tijekom sljedećih 6 mjeseci, u 9 i 12. mjesecu te periodički nakon toga. Ako su površine površine razine ALT-a > 3 x GGN, mora se prestati s terapijom MULTAQom.
- Reaktivacija kreatinilne kiseline u bolesnika nakon uvođenja dronedarona. Ako se primijeti povećana kreatininemija, potrebno je ponovno odrediti serumski kreatinininalni dodatnih 7 dana. Ako serumска koncentracija kreatininsastavlja rast, treba užeti u obzir daljnje pretrage i predrije terapije.
- Pulmonalna toksitnost. Ako je potvrđena, liječenje treba prekiniti. (vidjeti SPC odjeljak 4.4)

MULTAQ® (dronedaron) je indiciran za održavanje sinusnog ritma nakon uspješne kardioverzije u odraslim, klinički stabilnim bolesnicima koji imaju paroksizmalni ili perzistentni fibrilacija atrija (AF). Zbog svog profila sigurnosti primjene (vidjeti SPC odjeljek 4.3 i 4.4) MULTAQ se smije propisati tek nakon što se razmotre alternativne metode liječenja.

Dronedaron nije zamjena za amiodaron. Prije propisivanja dronedarona potrebno je napraviti potpunu procjenu stanja bolesnika uvezući u obzir sve nizne navedene sigurnosne informacije.

MULTAQ se ne smije davati bolesnicima sa stolicastim disfunkcijom lijevog ventrikula kao ni bolesnicima koji boluju ili su bolevali od srčanog zatajenja (vidjeti SPC odjeljak 4.1).

Uvođenje liječenja MULTAQom i praćenje njegova djelovanja smije se odvijati samo pod nadzorom specijalista. Liječenje MULTAQom može se započeti u ambulantnim uvjetima. (vidjeti SmPC dio 4.2)

Upozorenje

Ova kartica ne sadrži sva upozorenja i kontraindikacije. Molimo Vas pročitate priloženi SPC prije uvođenja MULTAQom (dronedarona) u liječenje i za vrijeme liječenja.

SANOFI

Kliknite ovdje kako biste vidjeli veću verziju.

9. Jeste li upoznati s ovom vrstom sigurnosnih informacija?

- Da, dobio/la sam tu vrstu sigurnosnih informacija i (donekle) sam upoznat/a s njihovim sadržajem
- Da, dobio/la sam tu vrstu sigurnosnih informacija, ali ih nikada nisam pročitao/la
- Ne

Ako imate kakav komentar, molimo navedite ga.

Nije obavezno

7.1 Screen 7 - Educational material filter

Korisnost edukacijskih materijala

10. Općenito, koliko korisnim smatraste edukacijske materijale?

- Uopće nisu korisni
- Nisu korisni
- Niti ih smatram niti ih ne smatram korisnima
- Korisni
- Vrlo su korisni

Molimo navedite zašto mislite da su edukacijski materijali korisni odnosno da nisu korisni.

Nije obavezno

http://www.unipark.de/www/print_survey.php?syid=664633&__menu_node=print

3/8

11. Kako ocjenjujete sljedeće metode dostave edukacijskih materijala za bolesnike (ako materijali postoje), bilo za pojašnjenje tijekom savjetoza čitanje kod kuće?

	Vrlo negativno	Negativno	Niti negativno niti pozitivno	Pozitivno	Vrlo pozitivno
Papirnata verzija	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Na mreži (On-line) ili web-alati	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

12. Molimo označite svaki od sljedećih sadržaja koje bi po Vašem mišljenju trebalo uključiti u edukacijske materijale za bolesnike:

Upozorenja o ozbiljnim nuspojavama i načini kako se rizik može umanjiti

Informacije o pravilnoj primjeni/uzimanju lijeka

Sažetak koristi i rizika primjene lijeka

Nešto drugo, molimo navedite:

Ništa od gore navedenog

13. Jeste li ikada koristili edukacijski materijal u razgovoru s bolesnikom o lijeku?

Moguće je više odgovora

Da

Ne, obično ne propisujem/izdajem lijekove za koje je dostupan edukacijski materijal

Ne, nije mi poznato je li dostupan edukacijski materijal za lijekove koje propisujem/izdajem

Ne, ne smatram te materijale korisnim za bolesnike

Ne, mislim da su bolesniku dovoljne informacije u Uputi o lijeku

Ne, zato što...

Ako imate kakav komentar, molimo navedite ga.

Nije obavezno

8 Screen 8 - General preferences and behaviour towards medicines safety information

Općenita očekivanja i sklonosti te ponašanje vezano uz sigurnosne informacije o lijekovima

Kao zdravstveni radnik možete primiti sigurnosne informacije o lijekovima kao što su Pisma zdravstvenim radnicima, komunikacija od strane nacionalnog regulatornog tijela ili edukacijskim materijali. Ove se informacije šalju na različite načine i iz različitih izvora. Poznato je da različiti čimbenici mogu utjecati na to hoće li zdravstveni radnik tijekom svojeg svakodnevног rada poduzeti posljedične aktivnosti. U ovom odjeljku željeli bismo Vam postaviti pitanja o načinima i izvorima [pošiljateljima informacije] koji Vam odgovaraju te o čimbenicima koji mogu utjecati na to kako postupate vezano uz sigurnosne informacije koje ste primili.



Pismo zdravstvenim radnicima

Komuniciranje od strane nacionalnog regulatornog tijela

Edukacijski materijal

14. Kako ocjenjujete sljedeće izvore kao pošiljatelje sigurnosnih informacija?

	Vrlo negativno	Negativno	Niti negativno niti pozitivno	Pozitivno	Vrlo pozitivno
--	----------------	-----------	-------------------------------	-----------	----------------

Agencija za lijekove i medicinske proizvode (HALMED)

Europska agencija za lijekove (EMA)

Stručna tijela (npr. Hrvatsko društvo obiteljskih doktora (HDOD), Hrvatsko kardiološko društvo (HKD) ili Hrvatsko farmaceutsko društvo (HFD))

Farmaceutske tvrtke

Kolege

Javni mediji (npr. članci u lokalnom tisku ili vijesti na televiziji)

Neovisni istraživači (npr. članci u medicinskim časopisima)

Nešto drugo, molimo navedite:

15. Općenito, odgovara li Vam primati sigurnosne informacije pismeno ili električkim putem?

- Pismeno
- Električkim putem
- Nije mi važan način primanja

16. U nastavku ćete pronaći neke distribucijske kanale koji mogu biti i u pismenom i u električkom obliku. Neovisno o obliku, kako ocjenjujete s navedenih distribucijskih kanala za pružanje novih sigurnosnih informacija o lijekovima?

	Vrlo negativno	Negativno	Niti negativno niti pozitivno	Pozitivno	Vrlo pozitivno
Personalizirano pismo	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Medicinski časopis	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Sažetak opisa svojstava lijeka / Uputa o lijeku	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Referentni priručnici o lijekovima (npr. Farmakoterapijski priručnik)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Novine	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Nacionalne kliničke smjernice (npr. Smjernice Europskog kardiološkog društva za liječenje atrijske fibrilacije)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

17. Kako ocjenjujete sljedeće alternativne distribucijske kanale za pružanje novih sigurnosnih informacija o lijekovima?

	Vrlo negativno	Negativno	Niti negativno niti pozitivno	Pozitivno	Vrlo pozitivno
E-pošta	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Društveni mediji (npr. Twitter)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Poruke preko mobilnog telefona (npr. SMS)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Upozorenja u zdravstvenim informacijskim sustavima (npr. skočna obavijest u vremenu propisivanja ili izdavanja lijekova)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Internetske stranice	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Televizija ili radio	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Mobilna aplikacija	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Osobno (npr. sastanak, tečaj, medicinski kongres ili seminar)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Telefonski poziv	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Nešto drugo, molimo navedite:	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

18. Općenito, koliko Vam često odgovara primati sigurnosne informacije?

- Trenutačno** informiranje o hitnim sigurnosnim pitanjima
- Tjedno** informiranje o svim sigurnosnim pitanjima
- Mjesečno** informiranje o svim sigurnosnim pitanjima
- Kvartalno** informiranje o svim sigurnosnim pitanjima

19. Mislite li da je sigurnosnu informaciju korisno ponovno primiti nakon određenog vremena?

- Da
- Ne
- Nešto drugo, molimo navedite:

20. Općenito, koliko se slažete sa sljedećim tvrdnjama? Sigurnosne informacije čitam samo ako...

	Uopće se neslažem	Ne slažem se	Niti se slažem niti se ne slažem	Slažem se	U potpunosti seslažem
mi se sviđa kanal kojim je poslana informacija (npr. e-poštom, pismom na papiru)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
vjerujem pošiljatelju sigurnosne informacije	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
mi se sviđa izgled dokumenta	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
dokument nije predugačak	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
imam dovoljno vremena za čitanje informacije	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
su važne za moj svakodnevni rad	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
ih ne primam previše često	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Drugi čimbenici? Molimo navedite:	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

21. Općenito, koliko se slažete sa sljedećim tvrdnjama koje se odnose na sigurnosne informacije? Reagiram sukladno sigurnosnim upozorenjima ako...

Niti se slažem

	Uopće se ne slažem	Ne slažem se	niti se ne slažem	Slažem se	U potpunosti se slažem
su nuspojave ozbiljne ili uzrokuju nepopravljivo oštećenje	<input type="radio"/>				
vjerujem pošiljatelju sigurnosne informacije	<input type="radio"/>				
sam primio/la dovoljno dodatnih informacija o temeljima za sigurnosnu poruku	<input type="radio"/>				
se slažem s preporukom iz sigurnosne informacije	<input type="radio"/>				
se moji kolege odnosno multidisciplinarni tim slažu sa sigurnosnom porukom	<input type="radio"/>				
je poruka uključena u smjernice kliničke ili stručne udruge	<input type="radio"/>				
pacijent zahtijeva djelovanje sukladno sigurnosnoj informaciji koju je pronašao/la	<input type="radio"/>				
su preporuke jasne	<input type="radio"/>				
se preporuke mogu jednostavno primijeniti pri uobičajenom svakodnevnom radu	<input type="radio"/>				
su sigurnosne informacije važne za moj svakodnevni rad	<input type="radio"/>				
Drugi čimbenici? Molimo navedite:	<input type="radio"/>				

22. Znate li za ažuriranja sigurnosnih profila sljedećih lijekova? Ako znate, kako ste doznali za njih?

Molimo, označite sve što je primjenjivo

	Ne	Da, putem Pisma zdravstvenim radnicima	Da, putem internetskih stranica ili newsletter-a	Da, putem edukacijskog materijala	Da, putem stručnih tijela	Da, od kolega	Da, putem medicinskog časopisa	Da, putem masovnih medija (tisk/televizija)	Ne dri mo nav is
Kombinirani hormonski kontraceptivi – ažuriranje o riziku od venske tromboembolije	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Diklofenak – nove mjere opreza za kardiovaskularni sustav	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Valproat – dodatna ograničenja primjene u žena i djevojaka	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Ivabradin – potreba za poduzimanjem dodatnih mjera kako bi se umanjio rizik od kardiovaskularnih događaja i ozbiljne bradikardije	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Ako ste o ažuriranjima sigurnosnog profila gore navedenih lijekova čuli na neki od načina koji nije spomenut, molimo navedite ga.

Ako imate kakav komentar, molimo navedite ga.

Nije obavezno

9 Screen 9 - General questions**Općenita pitanja****23. Kojeg ste spola?**

- Muški
- Ženski

24. Koliko imate godina?

- <35
- 35 - 45
- 46 - 55
- >55

25. Koja je Vaša struka?

- Liječnik opće prakse
- Kardiolog
- Ljekarnik
- Nešto drugo, molimo navedite:

26. Koje je Vaše primarno radno mjesto?

- Primarna zdravstvena zaštita – javna praksa (uključuje liječnike zaposlenike domova zdravlja i ljekarnike zaposlene u javnim ljekarnama)

- Primarna zdravstvena zaštita - privatna praksa (uključuje liječnike u koncesiji i ljekarnike zaposlene u privatnim ljekarnama i ljekarnama u koncesiji)
- Bolnica – javna praksa
- Bolnica – privatna praksa
- Nešto drugo, molimo navedite:

27. Gdje je smješteno Vaše radno mjesto?

- Ruralno područje
- Urbano područje
- Nešto drugo, molimo navedite

28. Koliko dugo imate stručnu licencu za rad?

- <5 godina
- 5 – 20 godina
- >20 godina

29. Koristite li elektronički sustav za propisivanje i izdavanje lijekova?

- Da, uvijek
- Da, ali ne uvijek
- Ne

30. Koliko često koristite sljedeće mogućnosti kako biste održavali svoje znanje o lijekovima?

	Dnevno	Tjedno	Mjesečno ili rjeđe	Nikad
Edukacije i tečajevi, koje organizira npr. Hrvatsko društvo obiteljskih doktora (HDOD), Hrvatsko kardiološko društvo (HKD) ili Hrvatsko farmaceutsko društvo (HFD). Molimo navedite primjere edukacija <input type="text"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Referentni priručnici o lijekovima (npr. Farmakoterapijski priručnik)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Sažetak opisa svojstava lijeka / Uputa o lijeku	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Nacionalne kliničke smjernice (npr. Smjernice Europskoga kardiološkog društva za liječenje atrijske fibrilacije)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Međunarodne kliničke smjernice (npr. druge smjernice Europskog kardiološkog društva)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
HALMED-ove internetske stranice ili newsletter	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
EMA-ine internetske stranice ili newsletter	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Povjerenstvo za lijekove (npr. Povjerenstvo za lijekove bolnice ili doma zdravlja)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Medicinski časopisi	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Predstavnici farmaceutske tvrtke	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Aplikacije na mobilnim telefonima	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Blogovi	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Nešto drugo, molimo navedite: <input type="text"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

10 Screen 10 - End of the survey

Hvala Vam na sudjelovanju.

31. Bili bismo Vam zahvalni na bilo kakvom dodatnom prijedlogu koji biste imali, a mogao bi unaprijediti komuniciranje o sigurnosti

32. Ako se objave rezultati ankete, biste li željeli primiti primjerak publikacije?

Ako je odgovor da, ispod molimo unesite adresu svoje e-pošte

- Da
- Ne

33. Molimo ostavite adresu svoje e-pošte ako ste na prethodno pitanje odgovorili pozitivno. Adresa e-pošte bit će spremljena odvojeno od Vaših odgovora.

11 Screen 11 - Final page

Hvala Vam na sudjelovanju.

[Close window](#)
