

22/08/2018

Menținerea unor medicamente sigure pe piață

Modalitatea de monitorizare a medicamentelor de către Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) după punerea acestora pe piață

După autorizare, medicamentele sunt utilizate de mulți pacienți, de multe ori în asociere cu alte medicamente. În timp, pot apărea anumite efecte adverse, neidentificate anterior. Este esențial ca siguranța tuturor medicamentelor să fie în permanență monitorizată pe durata utilizării acestora în practica medicală.

EMA protejează sănătatea publică în Uniunea Europeană și în Spațiul Economic European prin analiza informațiilor privind posibilele efecte adverse raportate din studiile clinice nou efectuate, din publicațiile științifice precum și din raportările medicilor, farmaciștilor și pacienților.

Pentru gestionarea riscurilor nou identificate sau a celor mărite, asociate cu utilizarea unui anumit medicament, EMA poate recomanda o serie de acțiuni menite să protejeze sănătatea publică, de la restricționarea utilizării medicamentului respectiv și până la retragerea acestuia de pe piață.

Pentru o prezentare ușor de urmărit, referitoare la modul în care EMA monitorizează medicamentele, vizualizați acest material video <https://www.youtube.com/watch?v=tXcZBS2Yk1U&feature=youtu.be>

Pentru informații suplimentare, consultați pagina web a EMA referitoare la farmacovigilență http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/regulation/general/general_content_000258.jsp&mid=WC0b01ac0580b18c76