

## COMUNICAT DE PRESĂ

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale prezintă în cele ce urmează traducerea în limba română a comunicatului de presă al Agenției Europene a Medicamentului (European Medicines Agency = EMA) referitor la publicarea Raportului EMA pentru anul 2017

EMA, 2 mai 2018

## COMUNICAT DE PRESĂ

### **referitor la publicarea Raportului EMA pentru anul 2017**

Raportul Agenției Europene a Medicamentului (EMA) pentru anul 2017

[http://www.ema.europa.eu/docs/en\\_GB/document\\_library/Annual\\_report/2018/04/WC500248201.pdf](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Annual_report/2018/04/WC500248201.pdf)

oferă o imagine de ansamblu asupra activității EMA și evidențiază realizările majore obținute în anul care a trecut în domeniul protecției și promovării sănătății publice și animale în Uniunea Europeană (UE), oferind totodată cifre relevante în această privință.

Raportul anual al EMA atrage atenția asupra câtorva dintre principalele proiecte și inițiative ale Agenției, dintre care trebuie menționate prima audiere publică, lansarea noului sistem EudraVigilance, cea dintâi aniversare a inițiativei PRIME (PRIority MEdicines) și noul cadru și plan de acțiune privitor la mediul academic. În plus, raportul anual oferă o imagine de ansamblu asupra celor mai importante date referitoare la procesul Brexit și evidențiază acțiunile întreprinse de EMA alături de rețeaua europeană de reglementare în domeniul medicamentului în vederea pregătirii pentru ieșirea Marii Britanii din UE.

Raportul conține cifre relevante, inclusiv statistici fundamentale care scot în evidență principalele rezultate ale procedurilor și activităților de reglementare desfășurate de Agenție, precum și tendințele și schimbările interesante observate în ultimii ani.

Totodată, raportul conține și reflecții ale reprezentanților partenerilor și părților interesate în activitatea EMA și ale experților EMA pe teme de interes major din domeniul medicinei și sănătății, și anume problematica medicamentelor personalizate, rolul farmacovigilenței în procesul de inovare și colaborarea dintre autoritățile de reglementare, organismele de evaluare a tehnologiilor medicale și organizațiile plătitoare a serviciilor de sănătate.