

FARMACO VETERINARIO, EMA: REAZIONI AVVERSE ON LINE

Anmvi oggi 13-07-2011



L'Agenzia europea dei medicinali (Ema) progetta l'accesso pubblico alle informazioni contenute nei suoi database sui potenziali effetti collaterali dei farmaci per uso umano e veterinario.

Per i medicinali umani - riporta una [nota](#) - l'Agenzia intende iniziare a produrre entro la fine di quest'anno report mensili che riassumano le informazioni contenute nel database [EudraVigilance](#) per tutti i prodotti autorizzati con procedura centralizzata.

Per i [farmaci veterinari](#), sono previsti sempre report mensili da implementare entro il 2012.

L'Ema vuole inoltre migliorare ulteriormente le funzioni di ricerca e di output dei dati e fornire all'industria farmaceutica l'accesso a strumenti che consentano la rilevazione e l'analisi delle segnalazioni sulle reazioni avverse entro il 2015, a patto che sia disponibile il budget necessario. (Adnkronos Salute)