

Европейската агенция по лекарствата (ЕМА) публикува списък на лекарства под допълнително наблюдение

Европейската агенция по лекарствата (ЕМА) на 25.04.2013 г. публикува информация относно лекарствата, които са обект на допълнително наблюдение.

При лекарствата, които са обект на допълнително наблюдение, в листовката за пациента и в информацията за медицинските специалисти, наричана кратка характеристика на продукта, има изобразен черен триъгълник, обърнат с върха надолу, както и кратко изречение, разясняващо значението на триъгълника: „Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение”.

Черният триъгълник ще се използва във всички държави членки на ЕС за обозначаване на лекарства, които са обект на допълнително наблюдение и този символ ще започне да се отпечатва в листовките на тези лекарства от есента на 2013г. Няма да се поставя върху външната опаковка или етикета на лекарствата.

За повече информация вижте следният линк:

http://www.ema.europa.eu/docs/bg_BG/document_library/Other/2013/04/WC500142430.pdf

Списък на лекарствата, обект на допълнително наблюдение можете да намерите на следния линк:

http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Other/2013/04/WC500142453.pdf

Списъкът ще се осъвременява ежемесечно и ще се публикува на уебсайта на ЕМА.

Пълната информация публикувана от ЕМА на 25.04.2013 г. относно лекарствата, които са обект на допълнително наблюдение можете да намерите на следния линк:

http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/special_topics/document_listing/document_listing_000365.jsp&mid=WC0b01ac058067bfff