

Informacja z dnia 16.08.2016 r. w sprawie raportu Komisji Europejskiej z implementacji ustawodawstwa w sprawie nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii

Submitted by magkac on Tue, 16/08/2016 - 11:00



PREZES

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Grzegorz Cessak

Informacja z dnia 16.08.2016 r.

w sprawie raportu Komisji Europejskiej z implementacji ustawodawstwa w sprawie nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii

Bliższa współpraca pomiędzy Europejską Agencją Leków (European Medicines Agency; EMA), Komisją Europejską i państwami członkowskimi UE, po wprowadzeniu w życie nowego europejskiego ustawodawstwa w sprawie nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii, wzmocniła – z korzyścią dla pacjentów- nadzór nad bezpieczeństwem dopuszczonych do obrotu leków stosowanych u ludzi. Zostało to podkreślone w opublikowanym raporcie Komisji Europejskiej w sprawie działań podejmowanych przez europejskie organy regulacyjne w zakresie nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii.

Raport opisuje działania podejmowane w ramach systemu UE z zakresu monitorowania i zarządzania bezpieczeństwem leków stosowanych u ludzi od czasu wejścia w życie nowego ustawodawstwa dotyczącego nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii, tj. od lipca 2012 do lipca 2015 roku.

Więcej informacji znajduje się w załączonym poniżej komunikacie EMA i jego tłumaczeniu.

Prezes Urzędu Rejestracji
Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych
i Produktów Biobójczych

/-/ Grzegorz Cessak

 [EMA news item - three year report Phvg implementation_PL.pdf](#) [1]

 [EMA news item - three year report Phvg implementation_EN.pdf](#) [2]

Source URL: <https://archiwum.urpl.gov.pl/en/node/3323>

Links

[1] https://archiwum.urpl.gov.pl/sites/default/files/EMA%20news%20item%20-%20three%20year%20report%20Phvg%20implementation_PL.pdf

[2] https://archiwum.urpl.gov.pl/sites/default/files/EMA%20news%20item%20-%20three%20year%20report%20Phvg%20implementation_EN.pdf