



URZĄD REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH,
WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH



Konferencja prasowa

Diagnostyka i leczenie raka płuca – obecnie i prognozy na przyszłość

Warszawa, 25.02.2019



URZĄD REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH,
WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH



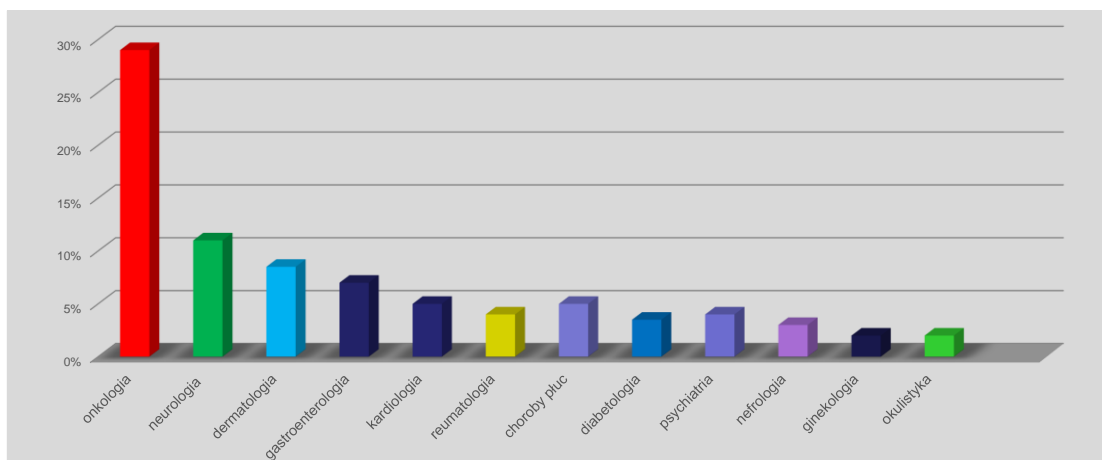
Konferencja prasowa

Rejestracja leków i badań klinicznych w onkologii ze szczególnym uwzględnieniem raka płuca

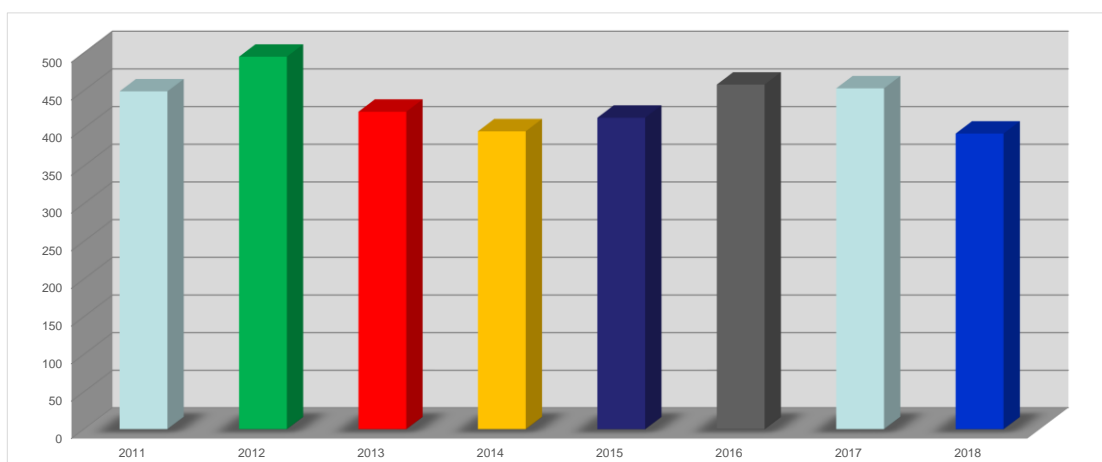
Dr GRZEGORZ CESSAK

Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych
i Produktów Biobójczych, Wiceprzewodniczący Rady Zarządzającej
Europejskiej Agencji Leków (European Medicines Agency - EMA)

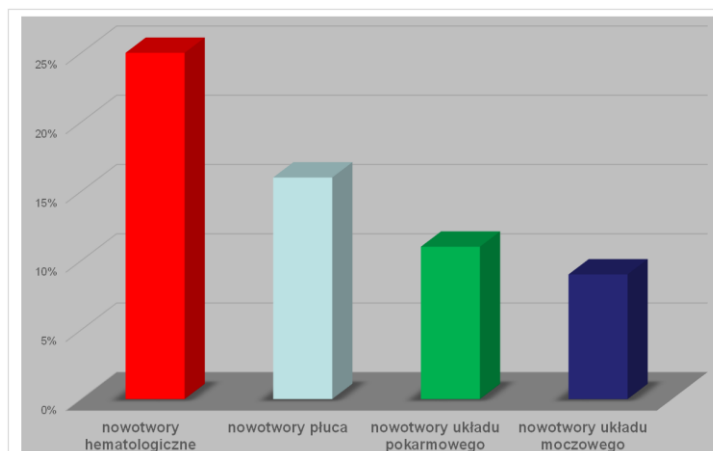
Główne obszary badań klinicznych zarejestrowanych w 2018 roku



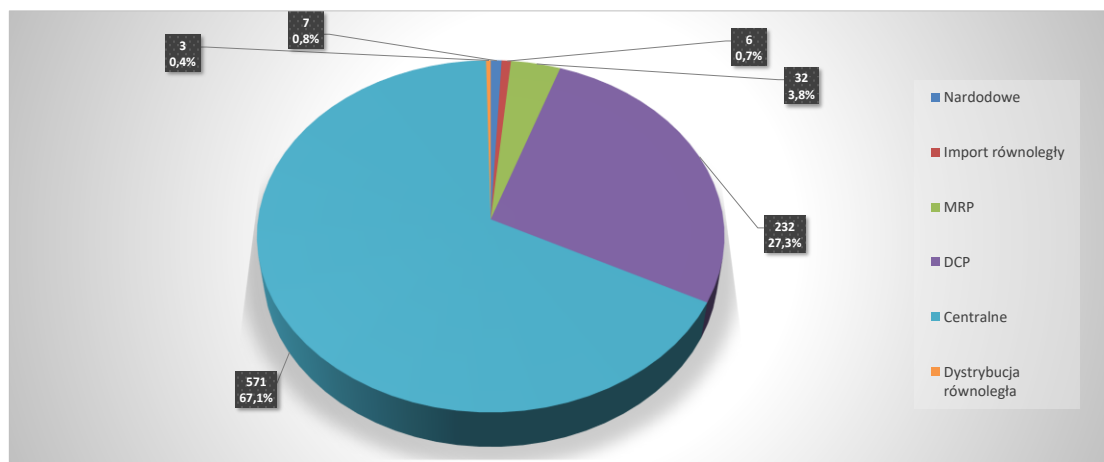
Badania kliniczne w Polsce 2011-2018



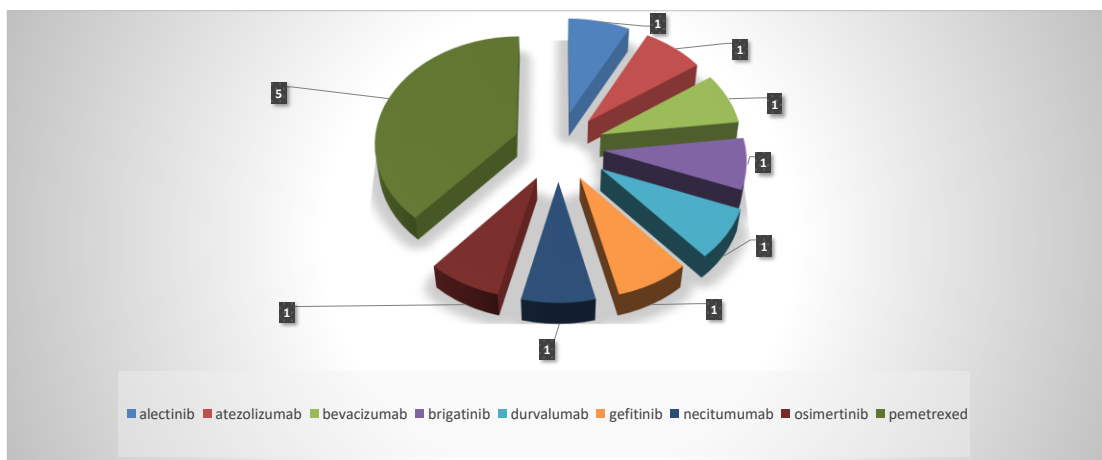
Rodzaje badań klinicznych 2018 - onkologia



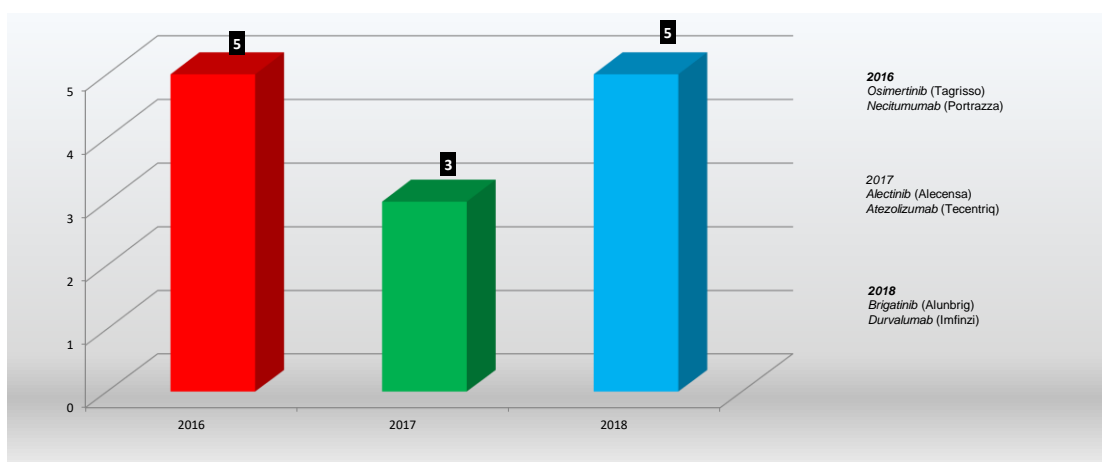
Podział dopuszczonych do obrotu w Polsce leków cytostatycznych pod względem procedury rejestracyjnej



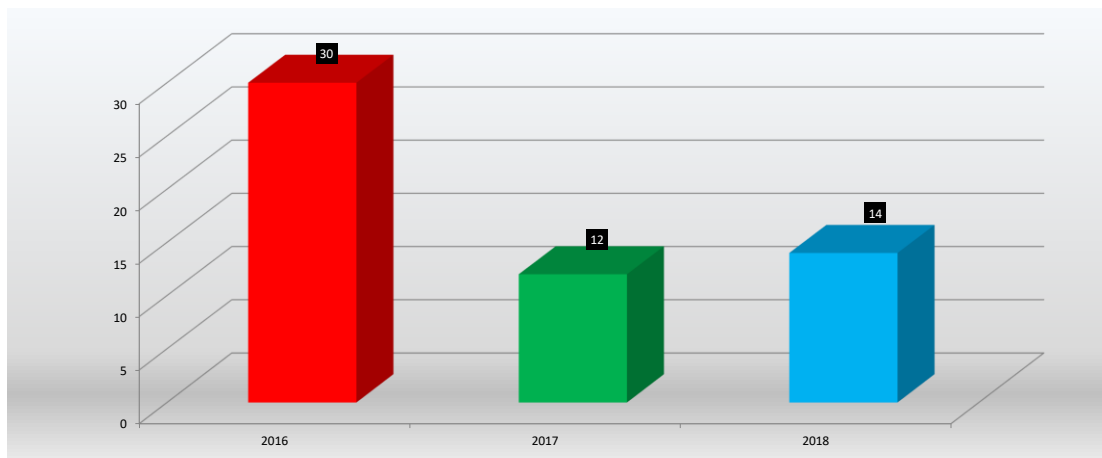
Liczba nowych pozwoleń wydanych przez Komisję Europejską w latach 2016-2018, zawierających substancje stosowane w leczeniu raka płuca



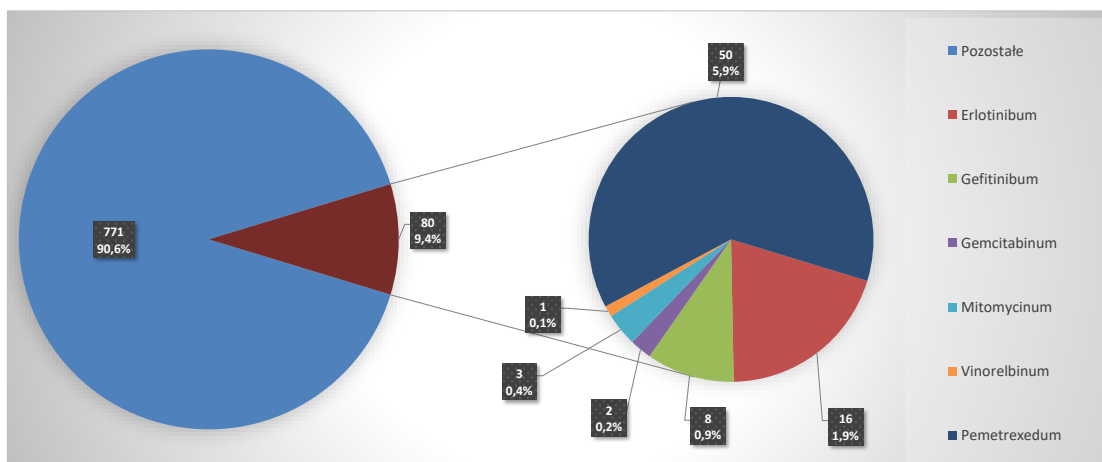
Nowe pozwolenia wydane przez Komisję Europejską produktom leczniczym stosowanym w leczeniu raka płuca w latach 2016-2018



Liczba nowych pozwoleń wydanych przez Prezesa Urzędu
w latach 2016-2018 produktom leczniczym
stosowanym w leczeniu raka płuca



Udział produktów leczniczych ze wskazaniami w raku płuca wśród wszystkich produktów leczniczych
dopuszczonych do obrotu
w Polsce, znajdujących się w grupie L klasyfikacji ATC
(leki antyneoplastyczne i immunomodulujące)



DZIĘKUJĘ ZA UWAGĘ

