

Cari Colleghi,

*oggi vi invito ad alimentare la discussione circa la possibilità di rendere i dati completi delle sperimentazioni cliniche liberamente accessibili a tutti. Il dibattito si è aperto nei giorni scorsi sulle pagine di PLoS Medicine e di seguito vi segnalo la risposta in merito da parte del regolatorio Europeo, a firma dei rappresentanti dell'Agencia Europea dei Medicinali e di altre Autorità competenti nazionali.*

*Buona lettura,  
Luca Pani*

**13 aprile 2012**

## **I dati degli studi clinici accessibili a tutti? L'opinione del regolatorio Europeo**

Un articolo pubblicato su PLoS Medicine a firma del Direttore Esecutivo dell'Agencia Europea dei Medicinali, Guido Rasi, del Senior Medical Officer, Hans-Georg Eichler, e di tre professionisti del regolatorio europeo, esamina le ragioni a favore e contro il libero accesso ai dati completi delle sperimentazioni cliniche. Il pezzo esce in risposta ad un altro articolo diffuso sullo stesso numero della rivista, a cura di Peter Doshi e altri autori, in cui questi ultimi descrivono la loro esperienza nel tentativo, non riuscito, di avere accesso ai rapporti degli studi clinici dei produttori di Tamiflu, sfidando quindi l'industria a giustificare la loro attuale posizione in merito alla riservatezza dei dati degli studi clinici randomizzati (RCT).

***Vai sul sito AIFA per la notizia originale***

**13 aprile 2012**

*"Pillole dal Mondo" è un'iniziativa di AIFA per i Medici di Medicina Generale, a cura della Direzione Generale.*

Se non vuoi più ricevere il servizio scrivi una e-mail con oggetto "CANCELLAMI" all'indirizzo: [news@aifa.gov.it](mailto:news@aifa.gov.it).

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA.