

# Pillole dal Mondo



## EMA su valsartan: prioritaria la valutazione del potenziale impatto sui pazienti

L'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) sta revisionando i medicinali a base di valsartan a seguito dell'impurezza riscontrata nella sostanza attiva prodotta da Zhejiang Huahai Pharmaceuticals. L'EMA consulterà esperti di tossicologia per meglio comprendere l'impatto che l'uso dei medicinali contenenti l'impurezza NDMA potrebbe avere sui pazienti. La revisione cercherà anche di stabilire per quanto tempo e a quali livelli i pazienti potrebbero essere stati esposti a NDMA.

*Vai sul sito AIFA per la notizia originale*

**19 luglio 2018**

*"Pillole dal Mondo"* è un'iniziativa di AIFA per i Medici e gli Operatori Sanitari

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA

Questa email Le è stata inviata in quanto Lei risulta registrato sul sito dell'AIFA o a Medikey. Per aggiornare o modificare il suo profilo o se non desidera più ricevere la presente newsletter, scriva a [news@aifa.gov.it](mailto:news@aifa.gov.it) o a **Medikey**. L'esercizio dei suoi diritti è regolato dalla normativa in materia di protezione dei dati personali (art. 7 D.Lgs. 196/2003 – [www.aifa.gov.it/it/privacy](http://www.aifa.gov.it/it/privacy)).

[www.aifa.gov.it](http://www.aifa.gov.it)

