



**CAMPAGNA DI COMUNICAZIONE EMA/STATI MEMBRI
SUI MEDICINALI SOGGETTI A MONITORAGGIO ADDIZIONALE**

**Nuova sezione sui medicinali sottoposti a monitoraggio addizionale sul sito
dell'AIFA**

L'Agenzia Italiana del Farmaco, nel recepire l'invito dell'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) rivolto agli Stati Membri a lanciare iniziative di informazione condivise e coerenti a livello comunitario sul tema dei medicinali sottoposti a monitoraggio addizionale, ha aperto sul proprio sito istituzionale [una sezione dedicata](#) a questo importante aspetto introdotto dalla [nuova legislazione di farmacovigilanza](#).

Si tratta infatti di un provvedimento che rafforza la sorveglianza post marketing a tutela della salute dei cittadini e che prevede un'ulteriore attività di vigilanza per quei medicinali per i quali sono disponibili dati di sicurezza limitati, nell'ottica della trasparenza e del maggior coinvolgimento di pazienti e operatori sanitari nella segnalazione di reazioni avverse.

La prima lista dei medicinali sottoposti a monitoraggio addizionale è stata pubblicata sul sito dell'EMA lo scorso 25 aprile ed è consultabile anche dal Portale AIFA al [seguente link](#).

Per maggiori informazioni e approfondimenti si rimanda alla [sezione su indicata](#).