



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

Unità Coordinamento Segreterie Organismi Collegiali

COMUNICAZIONE AIFA

CTS straordinaria del 24 luglio 2013 – Emoderivati da DNA ricombinante e di origine estrattiva

“La Commissione Tecnico-Scientifica, nella seduta del 24 luglio 2013, ha deliberato di iniziare un processo di revisione e rivalutazione dell’uso terapeutico degli emoderivati ottenuti sia da Dna ricombinante che per estrazione dal sangue. La CTS ritiene, infatti, il problema dei derivati del sangue molto rilevante sia per la sicurezza dei pazienti che per il corretto utilizzo delle risorse che le Regioni mettono in campo in quest’ambito. Per questo motivo ritiene necessario raccordarsi, per il tramite degli Uffici competenti e con l’eventuale supporto di esperti del settore, con il Ministero della Salute e con il Centro Nazionale Sangue, per valutare globalmente l’intero problema dei derivati ematologici e del loro uso”.

Roma, 2 settembre 2013


IL DIRIGENTE
(Paolo Daniele Siviero)