

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi che l'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha avviato una rivalutazione degli autoiniettori di adrenalina usati come trattamento di primo soccorso dell'anafilassi prima della chiamata per l'assistenza medica di emergenza.

*Buona lettura,
Luca Pani*

6 maggio 2014

Ema avvia una rivalutazione degli autoiniettori di adrenalina

L'Agenzia Europea dei Medicinali ha iniziato una rivalutazione degli autoiniettori di adrenalina che sono usati come trattamento di primo soccorso dell'anafilassi (reazioni allergiche severe), prima della chiamata per l'assistenza medica di emergenza.

Questa rivalutazione è stata richiesta dall'Agenzia dei Medicinali del Regno Unito, MHRA, a seguito di una rivalutazione nazionale di tutti i prodotti autoiniettori di adrenalina approvati nel Regno Unito. Sebbene le informazioni del prodotto degli autoiniettori di adrenalina riportino che i dispositivi rilasciano adrenalina nel muscolo, la rivalutazione del Regno Unito ha concluso che non ci sono robuste evidenze che questo si verifichi per tutti i pazienti.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

6 maggio 2014

"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.

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA.