

Bucuresti, 22 noiembrie 2006

Prospectul Tamiflu nu va fi modificat in Uniunea Europeana

Autoritatile europene au declarat ca tratamentul cu medicamentul Tamiflu produs de Roche, nu genereaza probleme psihiatrice, deci nu este nevoie de modificarea recomandarilor de prescriere pentru medici, transmite Bloomberg News.

"Nu exista un nou semnal de siguranta cu referire la probleme psihiatrice, in cursul tratamentului cu Tamiflu," a anuntat autoritatea europeana in domeniu (European Medicines Agency's Committee for Medicinal Products for Human Use) in data de 17 noiembrie 2006. Astfel, agentia europeana si-a mentinut opinia exprimata in decembrie 2005, dupa ce in presa au aparut articole legate de posibile efecte adverse.

Autoritatea europeana face acest anunt la doar patru zile dupa ce agentia de reglementare a medicamentului din Statele Unite a afirmat ca prospectul medicamentului trebuie sa contina informatii care sa ii avertizeze pe medici cu privire la riscul de efecte adverse de ordin psihiatric.

De la data aprobarii produsului, au existat incidente de ordin psihiatric asociate cu folosirea Tamiflu, totusi *"nu s-a identificat o relatie cauzala intre acestea si folosirea medicamentului"* a anuntat comitetul european. Comitetul a solicitat companiei Roche sa urmareasca toate rapoartele de acest gen, de la lansarea medicamentului in Europa in anul 2003. Comitetul european a aprobat folosirea Tamiflu in iunie 2002, pentru prevenirea si tratamentul gripei la adulti si copii cu varsta de peste 1 an. Tamiflu este de asemenea recomandat de Organizatia Mondiala a Sanatatii ca tratament pentru persoanele infectate cu tulpina H5N1 a gripei aviare, care a ucis 153 de persoane in ultimii trei ani.