

Европска комисија дала је условну дозволу за стављање у промет лека Ремдесивир, што га чини првим леком за лечење Цовид-19 који је добио дозволу за територију целе ЕУ.

Одобрење је издато по убрзаном поступку, а након препоруке Европске агенције за лекове (ЕМА), којом су потом усвојиле и државе чланице, наводи Европска комисија у саопштењу.



Како се додаје, одобрење је издато веома брзо, само недељу дана након препоруке ЕМА, што је знатно мање од уобичајених 67 дана, колико је Европској Комисији обично потребно да би одобрила неки производ.

"Заштита јавног здравља је кључни приоритет Европске Комисије", наводи се у саопштењу и додаје да су, услед кризе коронавируса примењене убрзане процедуре које ЕМА и иначе користи у ситуацијама када је угрожено јавно здравље.

"Чињеница да смо одобрење дали за мање од месец дана од подношења захтева

показује колико је ЕУ спремна да што брже реагује када се појави неки нови лек. Преврнућемо сваки камен покушавајући да обезбедимо ефикасно лечење или вакцину против коронавируса", изјавила је тим поводом Стела Кириакидес, повереница за здравље и безбедност хране.

(Н1)