

Opublikowany na *Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych*
(<http://urpl.gov.pl> (<http://urpl.gov.pl>))

Strona główna (/pl) > Informacja Prezesa Urzędu z dnia 27.03.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków ds. Leków stosowanych w leczeniu nadciśnienia oraz chorób serca i nerek podczas pandemii COVID-19

Informacja Prezesa Urzędu z dnia 27.03.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków ds. Leków stosowanych w leczeniu nadciśnienia oraz chorób serca i nerek podczas pandemii COVID-19

Wysłane przez admin w Pią, 27/03/2020 - 16:09



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessak

Informacja Prezesa Urzędu z dnia 27.03.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków ds. Leków stosowanych w leczeniu nadciśnienia oraz chorób serca i nerek podczas pandemii COVID-19.

Europejska Agencja Leków (EMA) informuje, że obecnie nie ma dowodów z badań klinicznych lub epidemiologicznych, które wykazałyby związek między inhibitorami enzymu konwertującego angiotensynę (ACE) i blokerami receptora angiotensyny (ARB lub leki sartanowe) a pogorszeniem stanu zdrowia osoby chorej na COVID-19. Eksperti w leczeniu zaburzeń serca i ciśnienia krwi, w tym Europejskie Towarzystwo Kardiologiczne, wydali już oświadczenia w tym zakresie.

EMA ściśle monitoruje sytuację i współpracuje z zainteresowanymi stronami w celu koordynacji badań epidemiologicznych nad wpływem inhibitorów ACE i ARB u osób z COVID-19.

EMA pomaga koordynować pilne bieżące badania i jest w pełni zaangażowana w informowanie opinii publicznej o wszelkich zmianach w tej dziedzinie.

Ważne jest, aby pacjenci, którzy mają jakieś pytania lub nie są pewni co do swoich leków, skonsultowali się z lekarzem lub farmaceutą i nie przerywali regularnego leczenia bez uprzedniej konsultacji z lekarzem.

Leki należy przepisywać i stosować zgodnie z zaleceniami klinicznymi, z należyтым uwzględnieniem wszelkich ostrzeżeń i innych informacji zawartych w charakterystyce produktu leczniczego (ChPL) i ulotce dla pacjenta, a także wytycznych wydanych przez WHO oraz odpowiednie organy krajowe i międzynarodowe.


Prezes Urzędu Rejestracji

Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych

i Produktów Biobójczych

/-/ Grzegorz Cessak

 ACE inhibitors and ARBs_public health communication PL.pdf (http://urpl.gov.pl/sites/default/files/ACE%20inhibitors%20and%20ARBs_public%20health%20communication%20PL_0.pdf) [1]

 Anti-hypertensives_public health communication_EN.pdf (http://urpl.gov.pl/sites/default/files/Anti-hypertensives_public%20health%20communication_EN.pdf) [2]

Źródłowy URL: <http://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-27032020-r-w-sprawie-komunikatu-europejskiej-agencji-lek%C3%B3w-ds-lek%C3%B3w>

Odnosiniki

[1] http://urpl.gov.pl/sites/default/files/ACE%20inhibitors%20and%20ARBs_public%20health%20communication%20PL_0.pdf

[2] http://urpl.gov.pl/sites/default/files/Anti-hypertensives_public%20health%20communication_EN.pdf