

FARMACI: In arrivo un documento sulla sicurezza dei generici

Potenziare il sistema dei controlli e ripensare alla normativa che, a livello internazionale, regola gli studi di bioequivalenza necessari a portare sul mercato un nuovo farmaco generico. A chiedere in coro "piu' garanzie sulla sicurezza e la qualita' dei medicinali equivalenti" sono gli esperti della Societa' italiana di chemioterapia (Sic), della Societa' italiana di farmacologia (Sif) e della Societa' italiana di farmacia ospedaliera (Sifo), che tra un mese circa, "probabilmente intorno a maggio, sicuramente entro l'estate", sottoporranno al ministero del Lavoro, salute e politiche sociali e all'Agenzia italiana del farmaco (Aifa) un documento con proposte sul tema.