



<https://www.printo.it/pediatric-rheumatology/LT/intro>

Medikamentinis Gydymas

Versija 2016

14. NAUJŲ VAISTŲ KŪRIMAS

Naujus vaistus kuria farmacinės bendrovės ir klinikiniai tyrėjai, kurie priklauso Vaikų reumatologijos tarptautinių tyrimų organizacijai (the Paediatric Rheumatology International Trials Organisation, PRINTO) ir Vaikų reumatologijos bendradarbiaujančių tyrimų grupei (the Paediatric Rheumatology Collaborative Study Group, PRCSG, www.prcsg.org). PRINTO ir PRCSG dalyvauja protokolų, susirgimų ataskaitų formų peržiūrose, renka duomenis, juos analizuoja ir skelbia medicinos literatūroje.

Kol gydytojui bus leista išrašyti naują preparatą ligai gydyti, pirmiausia vaistas turi būti nuodugniai ištirtas ir klinikiniais tyrimais nustatytas jo saugumas ir savybių tinkamumas ligai gydyti. Kai kurie vaistai prieinami tik suaugusiesiems. Kadangi daugėja prieinamų vaistų, naudojimas ne pagal indikacijas turėtų būti vis retesnis. Jūs taip pat galite prisidėti prie vaistų kūrimo dalyvaudami klinikiniuose tyrimuose.

Išsamesnė informacija pateikiama šiuose tinklalapiuose:

PRINTO: www.printo.it www.printo.it/pediatric-rheumatology/

PRCSG: www.prcsg.org

Besitęsiantys klinikiniai tyrimai:

www.clinicaltrialsregister.eu

www.clinicaltrials.gov

Naujų vaistų vaikams kūrimo Europoje planai, kuriems pritarta:

www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/landing/pip_research.jsp&mid=WC0b01ac058001d129

Leidžiami vaikams vartoti vaistai:

www.ema.europa.eu

<http://labels.fda.gov>