

31/08/2018

Dezvoltarea de medicamente pentru tratarea bolilor rare

Prezentare generală a programului UE de desemnare a medicamentelor ca orfane

Bolile care afectează mai puțin de cinci din 10.000 de persoane sunt considerate rare. În Uniunea Europeană (UE), există în prezent aproximativ 30 de milioane de persoane care suferă de o boală rară debilitantă, ceea ce reprezintă o persoană afectată la 17 locuitori. Găsirea unui tratament eficace pentru aceste boli rare constituie o provocare uriașă.

În acest context, în anul 2000 s-a lansat Programul UE de desemnare a medicamentelor ca orfane, pentru încurajarea companiilor farmaceutice în activitatea de cercetare și dezvoltare de medicamente destinate tratamentului bolilor rare. Până la sfârșitul anului 2017, peste 1900 de medicamente au primit statutul de medicament orfan, statut care permite accesul la stimulente specifice care să sporească atractivitatea dezvoltării de astfel de tratamente pentru companii. Până în prezent, peste 140 de medicamente orfane sunt comercializate pe piața UE, oferind noi opțiuni de tratament pentru pacienți.

Mai multe informații despre programul UE și stimulentele puse la dispoziția companiilor se pot găsi în infograficul EMA¹.

http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Leaflet/2017/12/WC500240710.pdf

¹ http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Leaflet/2017/12/WC500240710.pdf