

COMUNICADO DE IMPRENSA

Utilização de medicamentos para COVID-19

- remdesivir -

O medicamento remdesivir obteve um parecer positivo¹ do Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP) da Agência Europeia de Medicamentos (EMA), cuja autorização deverá ser concedida em breve pela Comissão Europeia. Esta autorização será condicional por ainda se aguardarem resultados confirmatórios.

Este medicamento esteve sempre disponível em Portugal, mesmo antes de ter a referida autorização condicional, através de pedidos de Autorização de Utilização Excecional, assim os médicos assistentes o entendessem. Todos os pedidos de acesso ao medicamento pelos hospitais nacionais foram concedidos.

Podemos informar que existe stock disponível do medicamento remdesivir, de acordo com as alocações que têm vindo a ser feitas ao nosso País, constituindo uma primeira reserva que garante o acesso imediato ao medicamento.

Após contacto do Infarmed com o laboratório titular do medicamento remdesivir, este confirma que antecipa que não venha a existir qualquer constrangimento no acesso ao tratamento por parte dos doentes portugueses, tendo a garantia de acompanhamento conjunto da situação.

Assessoria de Imprensa do Infarmed, I.P.

Infarmed, 01 de julho de 2020

21 798 7133

¹ O parecer emitido é para a seguinte indicação terapêutica: *para o tratamento de COVID-19 em adultos e adolescentes a partir dos 12 anos de idade com pneumonia, que requerem oxigénio suplementar.*