**Comunicazione EMA su antivirali ad azione diretta per l’epatite C (02/12/2016)**

*Sicurezza*

02/12/2016

Il Comitato di valutazione dei Rischi per la [***Farmacovigilanza***](http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/glossary/term/1454) (PRAC) dell’ EMA ha confermato che i pazienti trattati con medicinali noti come antivirali ad azione diretta per l’epatite C possono essere a  rischio di riattivazione dell’epatite B.

Come risultato di questa revisione, il PRAC ha raccomandato che, prima di iniziare il trattamento, tutti i pazienti devono essere sottoposti a screening per il virus dell’ epatite B; i pazienti co-infettati dai virus dell’epatite Be C devono essere monitorati e gestiti in accordo alle attuali linee guida cliniche.

*In allegato la Comunicazione Ema*

***Per maggiori informazioni****:*

*vai al sito dell'Ema*<http://www.ema.europa.eu/ema/>

Macintosh HD:Users:mariadiana:Desktop:3_Direct-acting_antivirals_for_HepC_Summary_of_PRAC_recommendation-IT.pdf

Macintosh HD:Users:mariadiana:Desktop:Comunicazione_EMA_antivirali_IT .pdf