

Comissão Europeia desafiada a criar mecanismo centralizado de aprovação de novas terapêuticas na área da nanomedicina

Bruxelas, 20-05-2020

A eurodeputada do PSD **Maria da Graça Carvalho** questionou a Comissão Europeia sobre a **ausência de um quadro regulador** específico para as **nanomedicinas** e os produtos gerados a partir destas tecnologias, os **nanosimilares**.

Numa pergunta escrita dirigida ao executivo liderado por **Ursula von der Leyen**, é recordado que, “no momento, estes produtos e tecnologias podem ser aprovados através de **procedimentos descentralizados, a nível nacional**, o que cria o risco de **incerteza, confusão e ambiguidade**, dadas as diferentes interpretações e políticas implementadas em cada país da União Europeia.

Reconhecendo as “**propriedades únicas**” da nanomedicina, as quais “abrem **novas oportunidades terapêuticas**”, mas reforçando a necessidade de reforçar a regulação pelos motivos descritos, Maria da Graça Carvalho questiona a Comissão sobre as suas intenções nesta matéria.

Mais concretamente, pergunta se a Comissão tenciona incluir referências específicas às nanomedicinas na Estratégia Farmacêutica da UE, se tenciona avaliar procedimentos de adoção para estes produtos, e se pondera criar um sistema centralizado de aprovação.