

## Vaccino di Pomezia, via all'iter per l'approvazione

L'Agenzia Europea del Farmaco ha avviato la valutazione

### L'ANNUNCIO

FRANCESCO MARZOLI

■ Drastica accelerazione per l'approvazione del vaccino anti-Coronavirus.

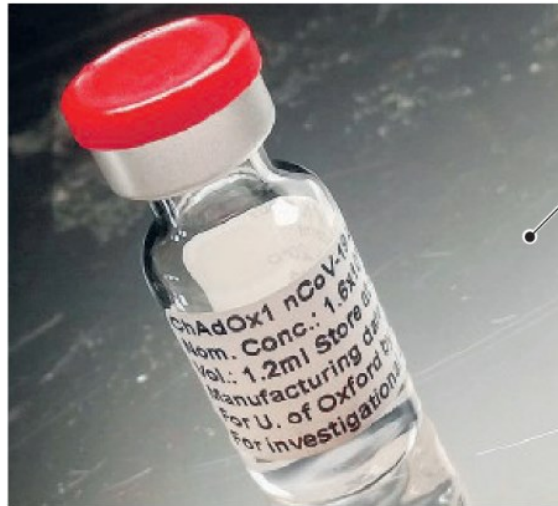
Ieri, infatti, il comitato per i medicinali a uso umano dell'Agenzia Europea del Farmaco (l'EmA, ndr) ha comunicato di aver dato il via al cosiddetto "rolling review", ossia alla valutazione dei dati relativi al candidato vaccino anti-Covid19 ideato dagli scienziati della [Irbm](#) di Pomezia e dell'università di Oxford, che sarà distribuito a livello mondiale dalla multinazionale AstraZeneca.

Si tratta di un passaggio importante in vista del possibile utilizzo su scala globale dell'antidoto, anche se questa prima parte del procedimento prevede l'analisi degli studi di laboratorio che sarà propedeutica a quella delle prove sperimentali.

La "rolling review", infatti, è uno degli strumenti normativi a disposizione dell'EmA per accelerare la valutazione di un medicinale o un vaccino promettente durante un'emergenza di sanità pubblica.

«Sono in corso studi clinici su larga scala - hanno precisato dall'Agenzia Europea del Farmaco - che coinvolgono diverse migliaia di persone e i risultati saranno disponibili nelle prossime settimane e mesi. Questi risultati forniranno informazioni sull'efficacia del vaccino nel proteggere le persone contro il Covid-19 e saranno valutati nei successivi cicli di revisione a rotazione. Verranno inoltre esaminati tutti i dati disponibili sulla sicurezza del vaccino emersi da questi studi, nonché i dati sulla sua qualità, come i suoi ingredienti e il modo in cui è prodotto».

© RIPRODUZIONE RISERVATA



Una fiala del candidato vaccino ideato dalla [Irbm](#) di Pomezia

