

Studiu de eficacitate post- autorizare

Studiul de eficacitate post-autorizare (PAES) poate fi un studiu realizat voluntar sau impus de autoritarile de specialitate. Studiile de eficacitate post-autorizare au loc dupa obtinerea autorizatiei de comercializare si medicamentul este deja disponibil pacientilor. Sunt studii de Faza IV ce doresc sa suplimenteze datele de eficacitate disponibile la momentul autorizarii, precum si sa colecteze date pe termen lung despre eficacitatea medicamentului atunci cand este folosit pe scara larga.