

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi che l'Agenzia Europea per i Medicinali (EMA) ha raccomandato la concessione di un'autorizzazione all'immissione in commercio per un nuovo farmaco per una malattia rara degli occhi.

Buona lettura!

 @AIFA\_ufficiale

**26 maggio 2017**

## EMA raccomanda un nuovo farmaco per la cheratite neurotrofica

L'Agenzia Europea per i Medicinali (EMA) ha raccomandato l'autorizzazione all'immissione in commercio per Oxervate (cenegermin) per il trattamento della cheratite neurotrofica moderata o grave, una malattia rara degli occhi che può portare alla perdita della vista.

***Vai sul sito AIFA per la notizia originale***

**26 maggio 2017**

*"Pillole dal Mondo"* è un'iniziativa di AIFA per i Medici e gli Operatori Sanitari

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA

Questa email Le è stata inviata in quanto Lei risulta registrato sul sito dell'AIFA o a Medikey. Per aggiornare o modificare il suo profilo o se non desidera più ricevere la presente newsletter, scriva a [news@aifa.gov.it](mailto:news@aifa.gov.it) o a **Medikey**. L'esercizio dei suoi diritti è regolato dalla normativa in materia di protezione dei dati personali (art. 7 D.Lgs. 196/2003 – [www.agenziafarmaco.gov.it/it/privacy](http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/privacy)).