

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi la comunicazione EMA sulla rivalutazione dei medicinali a base di fattore VIII autorizzati nell'UE.

Buona lettura!



@AIFA_ufficiale

18 settembre 2017

EMA conclude la rivalutazione dei medicinali a base di fattore VIII autorizzati nell'UE

L'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha concluso che non esistono evidenze chiare e coerenti di una differenza nell'incidenza dello sviluppo degli inibitori tra le due classi di medicinali a base di fattore VIII: quelli derivati dal plasma e quelli ottenuti con la tecnologia del DNA ricombinante.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

18 settembre 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 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).