

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi che l'Agencia Europea per i Medicinali (EMA) ha raccomandato la concessione di un'autorizzazione all'immissione in commercio per un nuovo trattamento per l'artrite reumatoide.

Buona lettura!

 @AIFA_ufficiale

22 dicembre 2016

EMA raccomanda un nuovo trattamento per l'artrite reumatoide

L'Agencia europea per i Medicinali (EMA) ha raccomandato la concessione di un'autorizzazione all'immissione in commercio per Olumiant (baricitinib) per il trattamento di pazienti adulti affetti da artrite reumatoide attiva da moderata a grave che non abbiano risposto in modo adeguato o non siano in grado di tollerare uno o più farmaci anti-reumatici modificanti la malattia (DMARD).

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

22 dicembre 2016

"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).