

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi che l'Agencia Europea per i Medicinali (EMA) ha raccomandato la concessione di un'autorizzazione all'immissione in commercio per una nuova terapia per i difetti della cartilagine nel ginocchio.

Buona lettura!

 @AIFA\_ufficiale

5 giugno 2017

## EMA. Nuova terapia avanzata per riparare i difetti della cartilagine nel ginocchio

L'Agencia Europea per i Medicinali (EMA) ha raccomandato l'autorizzazione all'immissione in commercio di un nuovo medicinale per terapie avanzate (ATMP) per il trattamento dei pazienti adulti che presentano difetti sintomatici della cartilagine articolare nei condili femorali e nella patella, con estensione dell'area interessata inferiore a 10 cm<sup>2</sup>.

*Vai sul sito AIFA per la notizia originale*

5 giugno 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)).