

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi la comunicazione EMA sulla revisione dei farmaci a base di fattore VIII condotta dal PRAC.

Buona lettura!

 [@AIFA_ufficiale](https://twitter.com/AIFA_ufficiale)

4 settembre 2017

Comunicazione EMA su medicinali a base di fattore VIII

A seguito di una procedura di rivalutazione, il Comitato di Valutazione dei Rischi per la Farmacovigilanza (PRAC) dell'Agencia Europea dei Medicinali (EMA) ha confermato la sua precedente conclusione di maggio 2017 ribadendo 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, ovvero quelli derivati dal plasma e quelli ottenuti con la tecnologia del DNA ricombinante.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

4 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).