

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi l'approvazione da parte dell'agenzia statunitense FDA del primo trattamento per la sindrome di Sly.

Buona lettura!

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

30 novembre 2017

FDA approva il primo trattamento per un raro disturbo genetico enzimatico

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha approvato Mepsevii (vestronidase alfa-vjvk) per il trattamento di pazienti pediatrici e adulti affetti da mucopolisaccaridosi tipo VII (MPS VII), nota anche come sindrome di Sly, una patologia metabolica ereditaria estremamente rara e progressiva che colpisce la maggior parte dei tessuti e degli organi.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

30 novembre 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).