

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi l'approvazione, da parte dell'FDA, del primo medicinale per la granulatosi eosinofila con poliangioite.

Buona lettura!

 @AIFA\_ufficiale

**18 dicembre 2017**

## FDA approva il primo medicinale per la granulatosi eosinofila con poliangioite

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha esteso le indicazioni terapeutiche di Nucala (mepolizumab) al trattamento di pazienti adulti con granulatosi eosinofila con poliangioite (EGPA), una malattia rara autoimmune che causa vasculite.

*Vai sul sito AIFA per la notizia originale*

**18 dicembre 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)).