

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi che l'EMA ha raccomandato la concessione dell'autorizzazione all'immissione in commercio per un nuovo medicinale per la prevenzione degli episodi emorragici nei pazienti con emofilia A con inibitori del fattore VIII.

Buona lettura!



**8 febbraio 2018**

### **EMA raccomanda un nuovo medicinale per la prevenzione degli episodi emorragici nell'emofilia A con inibitori**

Il Comitato per i Medicinali per Uso umano (CHMP) dell'Agenzia Europea per i Medicinali (EMA) ha raccomandato l'autorizzazione all'immissione in commercio per Hemlibra (emicizumab), un medicinale *first-in-class* per prevenire o ridurre la frequenza degli episodi emorragici nei pazienti con emofilia A con inibitori del fattore VIII.

***Vai sul sito AIFA per la notizia originale***

**8 febbraio 2018**

*"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)).