

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi che l'EMA ha raccomandato la concessione dell'autorizzazione all'immissione in commercio per un nuovo medicinale per il trattamento dell'alfa-mannosidosi.

Buona lettura!

 @AIFA_ufficiale

9 febbraio 2018

EMA raccomanda una nuova terapia enzimatica sostitutiva per il trattamento dell'alfa-mannosidosi

Il Comitato per i Medicinali per Uso umano (CHMP) dell'Agenzia europea per i medicinali (EMA) ha raccomandato la concessione dell'autorizzazione all'immissione in commercio per Lamzede (velmanase alfa), una terapia enzimatica sostitutiva a lungo termine per il trattamento delle forme da lieve a moderata di alfa-mannosidosi.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

9 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 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).