

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi che l'EMA ha raccomandato la concessione dell'autorizzazione all'immissione in commercio per il primo medicinale per il trattamento del diabete neonatale.

Buona lettura!

 @AIFA_ufficiale

5 marzo 2018

EMA raccomanda il primo medicinale per il trattamento del diabete neonatale

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 nell'Unione Europea (UE) per Amglicia (glibenclamide), indicato per il trattamento del diabete mellito neonatale (NDM).

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

5 marzo 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).