

Pillole dal Mondo



FDA approva il primo trattamento per tutti i genotipi di epatite C nei pazienti pediatrici

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha approvato Mavyret (glecaprevir e pibrentasvir) per il trattamento di tutti i sei genotipi del virus dell'epatite C (HCV) nei bambini di età compresa tra 12 e 17 anni. Mavyret era stato approvato dall'FDA la prima volta nel 2017, per il trattamento degli adulti.

[Vai sul sito AIFA per la notizia originale](#)

15 maggio 2019

"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.aifa.gov.it/it/privacy).

www.aifa.gov.it

