

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi l'approvazione, da parte dell'FDA, di una nuova terapia genica per il trattamento di una malattia ereditaria della retina.

Buona lettura!



@AIFA\_ufficiale

**24 gennaio 2018**

## **FDA approva una nuova terapia genica per il trattamento di una malattia ereditaria della retina**

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha approvato Luxturna (voretigene neparvovec-rzyl), una nuova terapia genica per il trattamento di pazienti adulti e bambini con distrofia retinica associata alla mutazione biallelica del gene RPE65, una malattia genetica rara della retina che può portare alla cecità completa.

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

**24 gennaio 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)).