

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi l'approvazione, da parte della FDA, di daclizumab per il trattamento della sclerosi multipla recidivante.

Buona lettura,  
Luca Pani

 @AIFA\_ufficiale  
@Luca\_Pani

**3 giugno 2016**

## La FDA approva daclizumab per il trattamento della sclerosi multipla

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha approvato Zinbryta (daclizumab) per il trattamento di adulti con forme recidivanti di sclerosi multipla (SM). Daclizumab è un anticorpo monoclonale umanizzato autosomministrabile dal paziente per via sottocutanea una volta al mese.

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

**3 giugno 2016**

*“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)).