

Pillole dal Mondo

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi una comunicazione dell'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) sull'uso di Adempas (riociguat), non autorizzato per il trattamento dei pazienti con PH-IIP.

Buona lettura, Luca Pani



1 luglio 2016

Comunicazione EMA su Adempas (riociguat)

L'Agenzia europea per i medicinali (EMA) raccomanda di non utilizzare Adempas (riociguat) in pazienti con "ipertensione polmonare sintomatica associata a polmonite interstiziale idiopatica" o PH-IIP (pressione sanguigna elevata nelle arterie dei polmoni, causata da una malattia polmonare chiamata polmonite interstiziale idiopatica).

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

1 luglio 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** 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**).