

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi una comunicazione dell'EMA su un medicinale per il trattamento dell'ipertensione arteriosa polmonare.

Buona lettura!

 @AIFA_ufficiale

12 aprile 2017

EMA. Comunicazione su Uptravi (selexipag)

L'Agenzia Europea per i Medicinali (EMA) ha concluso la revisione di Uptravi (selexipag), avviata a seguito del decesso in Francia di 5 pazienti, confermando che il medicinale può continuare ad essere utilizzato sia nei pazienti già in trattamento che nei nuovi pazienti, secondo le informazioni del prodotto attualmente autorizzate.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

12 aprile 2017

"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).