

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi l'approvazione, da parte dell'FDA, del primo biosimilare dell'epoetina alfa per il trattamento dell'anemia.

Buona lettura!



[@AIFA_ufficiale](https://twitter.com/AIFA_ufficiale)

18 maggio 2018

FDA approva il primo biosimilare dell'epoetina alfa per il trattamento dell'anemia

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha approvato Retacrit (epoetina alfa-epbx), biosimilare di Epogen/Procrit (epoetina alfa), per il trattamento dell'anemia causata da malattia renale cronica, chemioterapia o uso di zidovudina in pazienti con infezione da HIV.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

18 maggio 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 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).