

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi l'approvazione da parte dell'FDA di un farmaco per il trattamento di pazienti con deficit di lipasi acida lisosomiale (LAL).

Buona lettura,
Luca Pani

 [@AIFA_ufficiale](#)
[@Luca_Pani](#)

11 dicembre 2015

FDA approva il primo farmaco per il trattamento di una rara malattia enzimatica in pazienti adulti e pediatrici

La Food and Drug Administration ha approvato Kanuma (sebelipase alfa), primo farmaco per il trattamento di pazienti con una malattia rara conosciuta come deficit di lipasi acida lisosomiale (LAL). Il farmaco è già stato autorizzato nell'Unione Europea.

[Vai sul sito AIFA per la notizia originale](#)

11 dicembre 2015

"Pillole dal Mondo" è un'iniziativa di AIFA per i Medici e gli Operatori Sanitari

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA - Direttore Arianna Gasparini

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).