

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi l'approvazione, da parte della Food and Drug Administration (FDA), di tasimelteon, agonista della melatonina, per il trattamento della sindrome da ciclo sonno-veglia alterato nei non vedenti.

Buona lettura,
Luca Pani

6 febbraio 2014

FDA approva tasimelteon per trattamento sindrome da ciclo sonno-veglia alterato nei non vedenti

La Food and Drug Administration ha approvato tasimelteon, un agonista recettoriale della melatonina per il trattamento della sindrome da ciclo sonno-veglia alterato (non-24-hour sleep disorder) nei pazienti non vedenti. La patologia in questione costituisce un impedimento, per questi soggetti, a seguire il normale orario giornaliero, a causa della mancata sincronizzazione del ciclo sonno-veglia con il ciclo notte-giorno.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

6 febbraio 2014

"Pillole dal Mondo" è un'iniziativa di AIFA per i Medici di Medicina Generale, a cura della Direzione Generale.

Se non vuoi più ricevere il servizio scrivi una e-mail con oggetto
"CANCELLAMI" all'indirizzo: news@aifa.gov.it.

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA.