

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi che la Food and Drug Administration (FDA) ha approvato alglucosidasi alfa per il trattamento dei pazienti affetti da forma infantile della malattia di Pompe, estendendo l'indicazione ai bambini di età inferiore agli 8 anni.

*Buona lettura,
Luca Pani*

7 agosto 2014

FDA espande l'indicazione di alglucosidasi alfa per la malattia di Pompe per i pazienti di tutte le età

La US Food and Drug Administration ha annunciato l'approvazione di alglucosidasi alfa per il trattamento di pazienti affetti da forma infantile della malattia di Pompe, compresi i bambini sotto gli 8 anni.

La malattia di Pompe è una malattia genetica rara e colpisce circa 1 persona ogni 40.000/300.000 nascite. Il sintomo principale è la debolezza del cuore e dei muscoli scheletrici, che progredisce sino a causare debolezza respiratoria e morte per insufficienza respiratoria.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

7 agosto 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.