

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi che il CHMP nella recente riunione di dicembre ha espresso parere favorevole all'autorizzazione di un nuovo farmaco a base di naltrexone e bupropione per il trattamento dell'obesità negli adulti.

Buona lettura,  
Luca Pani

**31 dicembre 2014**

## EMA raccomanda nuovo farmaco per la gestione del peso negli adulti

Nell'ultima riunione di dicembre del Comitato per i Medicinali ad Uso Umano dell'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) è stata espressa opinione favorevole all'autorizzazione all'immissione in commercio di Mysimba, un prodotto a base di naltrexone e bupropione per la gestione del peso di adulti in sovrappeso o obesi. Il parere adottato dal Comitato è stato inviato alla Commissione Europea per l'approvazione definitiva del nuovo farmaco a livello europeo. Una volta concessa l'autorizzazione all'immissione in commercio, le decisioni su prezzo e rimborso saranno gestite a livello dei singoli Stati Membri.

*Vai sul sito AIFA per la notizia originale*

**31 dicembre 2014**

*"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](mailto: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](http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/privacy)).