

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi il parere positivo del Comitato per i Medicinali per Uso Umano dell'EMA, che ha raccomandato il rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio di tobramicina.

Buona lettura,
Luca Pani

28 gennaio 2015

Tobramicina: il CHMP raccomanda il rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Il Comitato per i Medicinali per Uso Umano (CHMP) ha adottato un parere positivo, raccomandando il rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale Vantobra soluzione per nebulizzatore 170 mg destinato alla gestione delle infezioni polmonari croniche da *Pseudomonas aeruginosa* in pazienti a partire dai 6 anni di età affetti da fibrosi cistica.

Il principio attivo di Vantobra è la tobramicina, un antibiotico aminoglicosidico che inibisce principalmente la sintesi proteica batterica e provoca una rapida soppressione concentrazione-dipendente. Vantobra, anche se simile ad un medicinale orfano già autorizzato, viene considerato clinicamente superiore a causa di una maggiore sicurezza di impiego in un gruppo consistente di popolazione target.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

28 gennaio 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).