

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi la raccomandazione EMA per il rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio di tasimelteon per il trattamento della sindrome da ciclo sonno-veglia alterato nei pazienti non vedenti.

Buona lettura,  
Luca Pani

 @AIFA\_ufficiale  
@Luca\_Pani

**29 aprile 2015**

### **Arriva in Europa il primo trattamento per un raro disturbo del ciclo sonno-veglia nei non vedenti**

L'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha raccomandato il rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio di tasimelteon per il trattamento della sindrome da ciclo sonno-veglia alterato (non-24-hour sleep disorder) nei pazienti non vedenti. Attualmente nell'Unione Europea non esiste un trattamento approvato per questa sindrome.

***Vai sul sito AIFA per la notizia originale***

**29 aprile 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](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)).