

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi la raccomandazione dell'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) per l'autorizzazione all'immissione in commercio di eliglustat per il trattamento della Malattia di Gaucher di Tipo 1.

Buona lettura,  
Luca Pani

2 dicembre 2014

### **L'EMA raccomanda l'approvazione di eliglustat per il trattamento della Malattia di Gaucher di Tipo 1**

L'Agenzia Europea per i Medicinali (EMA) ha raccomandato il rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio nell'Unione Europea per eliglustat, farmaco per il trattamento dei pazienti affetti dalla Malattia di Gaucher di Tipo 1, una patologia genetica rara, debilitante e pericolosa per la vita.

*Vai sul sito AIFA per la notizia originale*

2 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)).