



Fidest

AGENZIA STAMPA

CHI SIAMO	CONTATTI	ALTRO	CONFRONTI	CRONACA	DIRITTI	ECONOMIA	EDITORIALE	ESTERO
FIDEST – INTERVISTE	LETTERE AL DIRETTORE	MEDICINA	MOSTRE – SPETTACOLI	POLITICA	RECENSIONI	ROMA		
SPAZIO APERTO	UNIVERSITÀ – SCUOLA	VIAGGI	WELFARE	AGENDA ASSESSORI COMUNE ROMA	AGENDA SINDACO DI ROMA			
GLI ERRORI DEI MAGISTRATI	BERGAMO: CONFERENZE							

10 October 2011 – 0 COMMENTS

Combinazione anti-malaria

Medicina

Gli studi clinici condotti sui pazienti trattati con il trattamento a combinazione fissa diidroartemisinina/piperachina della malaria hanno confermato l'alta percentuale di guarigione, superiore al 95%. I dati sono stati presentati durante un simposio nel corso del Congresso sulla medicina tropicale, che si è svolto a Barcellona. Il farmaco prodotto da Sigma-Tau, in partnership con Medicines for malaria venture, si è dimostrato altamente efficace nel trattamento della malaria non complicata negli adulti e nei bambini, con un facile regime di somministrazione (3 compresse al giorno nell'arco di 3 giorni). Ha recentemente ottenuto parere positivo da parte del Comitato dei medicinali di uso umano (Chmp) dell'EMA, e ora è in attesa di approvazione da parte della Commissione europea. «L'approvazione alla commercializzazione del farmaco a livello europeo» afferma Marco Brughera, Sigma tau R&D corporate director «una volta estesa ai Paesi endemici, permetterà di fornire un trattamento altamente efficace alle popolazioni vulnerabili di questi Paesi, dove la malaria ha un tremendo impatto sulla salute e sul sistema socio-economico». (fonte farmacista33)

CONTRIBUTI

Se vi piace il nostro blog e volete contribuire, potete fare una donazione sul nostro conto Paypal, l'indirizzo e-mail è fidest@gmail.com Grazie

Share: google
f G+ YouTube Twitter

FIDEST PRESS AGENCY

10 October 2011

Combinazione anti-malaria

Medicina

Gli studi clinici condotti sui pazienti trattati con il trattamento a combinazione fissa diidroartemisinina/piperachina della malaria hanno confermato l'alta percentuale di guarigione, superiore al 95%. I dati sono stati presentati durante un simposio nel corso del Congresso sulla medicina tropicale, che si è svolto a Barcellona. Il farmaco prodotto da Sigma-Tau, in partnership con Medicines for malaria venture, si è dimostrato altamente efficace nel trattamento della malaria non complicata negli adulti e nei bambini, con un facile regime di somministrazione (3 compresse al giorno nell'arco di 3 giorni). Ha recentemente ottenuto parere positivo da parte del Comitato dei medicinali di uso umano (Chmp) dell'EMA, e ora è in attesa di approvazione da parte della Commissione europea. «L'approvazione alla commercializzazione del farmaco a livello europeo» afferma Marco Brughera, Sigma tau R&D corporate director «una volta estesa ai Paesi endemici, permetterà di fornire un trattamento altamente efficace alle popolazioni vulnerabili di questi Paesi, dove la malaria ha un tremendo impatto sulla salute e sul sistema socio-economico». (fonte farmacista33)