

Viracept – revoca della sospensione dal commercio

Il Comitato per i Prodotti Medicinali per Uso Umano (CHMP) dell'Agenzia Europea dei Medicinali ha stabilito di suggerire alla Commissione Europea la revoca della sospensione dell'autorizzazione al commercio della specialità medicinale Viracept (nelfinavir, nelfinavir mesilato) prodotta dall'azienda farmaceutica Roche, e la reintroduzione del medicinale sul mercato nell'Unione Europea. Quando la decisione sarà resa effettiva, l'Azienda potrà riprendere la fornitura di Viracept, anche se la disponibilità della specialità medicinale è prevista nei primi mesi del 2008.

Aifa - 01/10/2007

PER APPROFONDIRE: <http://www.agenziafarmaco.it/aifa/servlet/pagina0003.html>

- [Comunicato stampa EMEA](#)
- [FAQ](#)