

**Agradil (Veralipride): ritiro dal mercato**

Il Comitato scientifico per i prodotti medicinali per uso umano (CHMP) dell'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha deciso che il rapporto beneficio/rischio di Agradil® (veralipride; classificazione SSN: fascia C) non risulta favorevole e ha quindi raccomandato il ritiro delle Autorizzazioni all'Immissione in Commercio rilasciate in Europa. La veralipride è un farmaco neurolettico approvato per il trattamento dei sintomi vasomotori associati alla menopausa.

*23 luglio 2007*