

UCB reçoit un avis positif du CHMP pour le rozanolixizumab pour le traitement des adultes atteints de my

Écrit par UCB

Vendredi, 17 Novembre 2023 16:19 - Mis à jour Vendredi, 17 Novembre 2023 20:15

- L'avis positif du Comité des médicaments à usages humains (CHMP) est basé sur les résultats de la phase 3 MycarinQ
- S'il est approuvé par l'EMA (Agence Européenne du Médicament), le rozanolixizumab sera le premier
- Cette décision fait suite à l'avis positif du CHMP pour le zilucoplan d'UCB en Europe pour le traitement
- UCB est la première et la seule entreprise à proposer un portefeuille axé sur la MGg avec deux th

Bruxelles (Belgique), 17 novembre 2023, 09:00 CET UCB, une entreprise biopharmaceutique mondiale

La solution injectable de rozanolixizumab à 140 mg/ml est utilisée

En septembre 2023, le Comité des médicaments à usage humain (CHMP) de l'Agence européenne de

En développant un portefeuille de médicaments à usage humain axé sur la MGg, UCB vise à améliorer

L'avis du CHMP pour le rozanolixizumab est soutenu par des données de tolérance et d'efficacité issues