

El CHMP europeo emite dictamen positivo sobre azacitidina (Vidaza®)

El Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) de la European Medicines Agency (EMA) ha adoptado una opinión positiva sobre la autorización de comercialización de azacitidina (Vidaza®) para el tratamiento de los síndromes mielodisplásicos y leucemia mieloide aguda en adultos que no son elegibles para el trasplante de células hematopoyéticas.

Para ampliar información pinchar [aquí](#).