

La FDA aprueba sildenafil (Revatio®) iv para la hipertensión pulmonar arterial

Según BioSpace, la FDA ha aprobado una presentación intravenosa de sildenafil (Revatio® inyección) para el tratamiento de pacientes adultos con hipertensión pulmonar (WHO grupo I) para mejorar la capacidad de ejercicio y retrasar el empeoramiento clínico.

Rebatió inyección está indicado para el tratamiento continuado de pacientes con hipertensión pulmonar arterial que están en prescripción con rebatió oral pero son incapaces de tomar la medicación oral.

Para ampliar información pinchar aquí. http://www.biospace.com/news_story.aspx?NewsEntityId=163577&Source=TopBreaking

CHMP recomienda la retirada de las contraindicaciones de embarazo y lactancia de la ficha técnica de docetaxel

El Committee for Medical Products for Human Use (CHMP) ha recomendado que las contraindicaciones de mujeres embarazadas y de lactancia deben ser retiradas de la información de producto para docetaxel.

Para ampliar información pinchar aquí. http://www.emea.europa.eu/pdfs/human/opinion/Taxotere_7527509en.pdf