
PlantaDoce.

Empresa

Estados Unidos aprueba un nuevo compuesto de Grifols

El lanzamiento comercial de la nueva formulación líquida está previsto para principios de 2018, según un comunicado de Grifols.

PlantaDoce
22 sep 2017 - 09:35

Estados Unidos aprueba un nuevo compuesto de Grifols. La compañía farmacéutica ha recibido el visto bueno de la agencia de medicamentos estadounidense, la *Food And Drug Administration* (FDA), para la formulación líquida de su alfa-1 antitripsina como terapia de reemplazo para el tratamiento de una enfermedad genética minoritaria.

Grifols ha explicado, en un hecho relevante remitido a la Comisión Nacional del Mercado de Valores (Cnmv), que el lanzamiento comercial de su formulación líquida de alfa-1 antitripsina está previsto a comienzos de 2018.

La compañía explica también que la aprobación por parte de las autoridades sanitarias de Estados Unidos supone la “culminación” de un “importante” proyecto de I+D para desarrollar una nueva formulación de alfa-1 antitripsina. Asimismo, **Grifols también ha indicado que ha iniciado el proceso de aprobación para este compuesto en Europa.**