

Biovest va demander une AMM dans l'UE pour BiovaxID®

Compte Test - 2012-05-16 10:25:00 - Vu sur pharmacie.ma

La société américaine Biovest compte déposer une demande d'autorisation de mise sur le marché (DAMM) pour son vaccin BiovaxID®, auprès de l'Agence européenne des médicaments (EMA). BiovaxID® est un vaccin anticancéreux personnalisé pour le traitement du lymphome non hodgkinien folliculaire, un cancer incurable du système immunitaire. L'autorisation de l'EMA ferait de BiovaxID le premier vaccin anticancéreux disponible en Europe pour les patients atteints d'un lymphome. Pharmacies.ma - 16 mai 2012 (Source: Mypharma)