



Pressemeddelelse: uvist om ny Alzheimermedicin godkendes i Europa

De to medicinalvirksomheder Biogen og Eisai udsendte i sidste uge en pressemeddelelse vedrørende deres ansøgning om at markedsføre det ny lægemiddel aducanumab i Europa til behandling af Alzheimers sygdom.

The [Committee for Medicinal Products for Human Use](#) under det Europæiske Lægemiddelagentur forventes at komme med en officiel udmelding på deres næste møde midt i december, men en foreløbig afstemning afholdt på komiteens møde i november peger i retning af et afslag. Aducanumab opnåede i juni 2021 en såkaldt accelereret godkendelse i USA.

Update on Regulatory Review of Aducanumab in the European Union. Pressemeddelelse fra Biogen Inc. den 17. november 2021

[Biogen](#)

Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP)

[European Medicines Agency](#)

Oprettet: 23. november 2021