

Lupin meldet Zustimmung der Europäischen Kommission zu NaMuscla

BRÜSSEL / FRANKFURT / PARIS (dpa-AFX) - Lupine (LUPINE) gab bekannt, dass die Europäische Kommission NaMuscla (Mexiletin) für die symptomatische Behandlung von Myotonie bei Erwachsenen mit nicht-dystrophischen myotonischen Störungen genehmigt hat. Lupin bereitet sich auf die Markteinführung von NaMuscla vor, die im ersten Quartal 2019 in den ersten Märkten Deutschlands und Großbritanniens auftreten wird. Das Unternehmen hat Partnerschaftsgespräche für die Vermarktung von NaMuscla in europäischen Gebieten außerhalb Deutschlands und Großbritanniens geführt.

Das Unternehmen wies darauf hin, dass die Zulassung NaMuscla zur ersten Behandlung macht, die EU-weit zur symptomatischen Behandlung der Myotonie bei Erwachsenen mit nicht-dystrophischen myotonischen Störungen zugelassen ist.

Quelle: www.finanznachrichten.de/nachrichten