



July 27, 2012 09:30 UTC

Vertex riceve l'approvazione europea per KALYDECO™ (ivacaftor), il primo medicinale che cura la causa principale della fibrosi cistica in individui affetti da specifica mutazione genetica (G551D)

- La Commissione europea concede la sua approvazione due mesi dopo l'espressione favorevole del Comitato dei medicinali per uso umano -

GINEVRA--([BUSINESS WIRE](#))-- Vertex Pharmaceuticals Incorporated (Nasdaq: VRTX) ha annunciato oggi l'approvazione ricevuta da parte della Commissione europea per KALYDECO™ (ivacaftor) destinato a individui affetti da fibrosi cistica (età minima 6 anni) che presentino almeno una copia della mutazione G551D nel gene regolatore della conduttanza transmembrana della fibrosi cistica (cystic fibrosis transmembrane conductance regulator, *CFTR*). KALYDECO è il primo medicinale in grado di attaccare la causa principale della malattia in questo tipo di pazienti.

Il testo originale del presente annuncio, redatto nella lingua di partenza, è la versione ufficiale che fa fede. Le traduzioni sono offerte unicamente per comodità del lettore e devono rinviare al testo in lingua originale, che è l'unico giuridicamente valido.

Contacts

Vertex Pharmaceuticals Incorporated

Contatti per i media, Stati Uniti:

Megan Goulart oppure Dawn Kalmar oppure Ali Wright

617-444-6992

mediainfo@vrtx.com

oppure

Investitori:

Michael Partridge, 617-444-6108

Source: Vertex Pharmaceuticals Incorporated

View this news release online at:

<http://www.businesswire.com/news/home/20120727005199/it>

