



Vertex obtiene aprobación europea para KALYDECO™ (ivacaftor), el primer medicamento en tratar la causa subyacente de la fibrosis quística en personas con una mutación genética específica (G551D)

- La aprobación de la Comisión Europea se produce dos meses después de la opinión positiva del CHMP

GINEBRA--([BUSINESS WIRE](#))-- Vertex Pharmaceuticals Incorporated (Nasdaq: VRTX) ha anunciado que la Comisión Europea ha aprobado KALYDECO™ (ivacaftor) para personas con fibrosis quística (FQ) de 6 años de edad y mayores que tengan al menos una copia de la mutación G551D en el gen regulador de la conductancia de la membrana de la fibrosis quística (*CFTR*). KALYDECO es el primer medicamento en tratar la causa subyacente de la enfermedad en estos pacientes. La fibrosis quística es una enfermedad genética rara causada por proteínas *CFTR* defectuosas o ausentes como resultado de la mutación del gen *CFTR*. En personas con mutación G551D, KALYDECO ayuda a que la proteína *CFTR* defectuosa funcione más normalmente. Alrededor de 1.100 personas en Europa tienen la mutación G551D. La aprobación de KALYDECO se produce dos meses después de que el Comité Europeo para Productos Médicos para Uso Humano (CHMP) emitiera una opinión positiva y es la primera aprobación en Europa para Vertex.

El comunicado en el idioma original, es la versión oficial y autorizada del mismo. La traducción es solamente un medio de ayuda y deberá ser comparada con el texto en idioma original, que es la única versión del texto que tendrá validez legal.

Source: Vertex Pharmaceuticals Incorporated

