

18.05.2006 08:51

FDA-Expertenausschuss stützt Novartis-Mittel Exelon

WASHINGTON (Dow Jones)--Ein externer Expertenausschuss der US-Gesundheitsbehörde FDA unterstützt das Demenz-Medikament "Exelon" der Novartis AG, Basel. Derzeit wird das Mittel auf die Behandlung von Demenz bei Parkinson-Kranken geprüft, teilte die Behörde am Mittwoch mit. Bisher werde Exelon bereits zur Behandlung von Demenz bei Alzheimer-Kranken eingesetzt.

Die FDA hatte den Ausschuss gebeten im Rahmen des Zulassungsverfahrens zu beurteilen, ob Demenz bei Parkinson-Kranken eine andere medizinische Voraussetzung darstelle, als bei Alzheimer-Kranken. Das Gremium stimmte einstimmig dafür, dass es keinen Unterschied mache und sagte, Exelon sei für die Anwendung bei Parkinson-Kranken sicher. Für gewöhnlich folgt die Behörde dem Rat der Experten, ist jedoch nicht dazu gezwungen.

-Von Jennifer Corbett Dooren, Dow Jones Newswires, +49 (0)69 29725 108,

unternehmen.de@dowjones.com

DJG/DJN/ssu/nas

(END) Dow Jones Newswires

May 18, 2006 02:51 ET (06:51 GMT)

Copyright 2006 Dow Jones & Company, Inc.

© F.A.Z. Electronic Media GmbH 2001 - 2006

Dies ist ein Ausdruck aus www.faz.net

Quellen: IS.eFinance Solutions using Deutsche Börse AG, Standard&Poor's ComStock Inc. und weitere.

IS.eFinance Solutions implemented and powered by [IS.Teledata AG](#), © 1999 - 2006. Alle Börsendaten werden mit 15 Minuten Verzögerung dargestellt

Artikel-Service[← Fenster schließen](#)[Artikel drucken](#)