

[Diesen Artikel drucken](#)[Dieses Fenster schließen](#)

Novartis-Medikament Exelon in den USA für Parkinson zugelassen

Mi Jun 28, 2006 11:11 MESZ

Washington (Reuters) - Die US-Arzneimittelbehörde FDA hat in der Nacht auf Mittwoch das Alzheimer-Medikament Exelon des Pharmakonzerns Novartis für die Behandlung von Demenz bei Parkinson-Patienten zuzulassen.

Die Genehmigung erfolgte für die milde bis moderate Form der Demenz.

Ein FDA-Beraterausschuss hatte die Zulassung von Exelon zur Behandlung von Parkinson-Patienten Mitte Mai empfohlen.

In der EU ist Exelon für diese Indikation bereits zugelassen.

© Reuters 2006. Alle Rechte vorbehalten. Neuauflage oder Wiederverteilung des Reuters Inhalts, einschließlich durch das Cachieren, das Gestalten oder die ähnlichen Mittel, wird ausdrücklich ohne die prior schriftliche Zustimmung von Reuters verboten. Reuters und das Reuters Bereichfirmenzeichen sind eingetragene Warenzeichen und eingetragene Warenzeichen der Reuters Gruppe der Firmen um die Welt.

[Dieses Fenster schließen](#)