

Los resultados iniciales de fase III del ensayo FIRST® (MM-020/IFM 07 01) en pacientes con mieloma múltiple recién diagnosticado (NDMM) (PTS) que no pueden someterse a un trasplante de células madre, han sido aceptados para su presentación en la sesión plenaria del Congreso anual de la ASH

Tweet

Me gusta 0

8+1 0

Share

Menéame

8/11/2013 - 10:50

Celgene International Sàrl, filial propiedad al 100% de Celgene Corporation (NASDAQ:CELG) ha comunicado que los datos de FIRST® (Investigación de primera línea de Lenalidomida + Dexametasona frente al tratamiento estándar con Talidomida), su estudio de fase III (MM-020/IFM 07-01) de REVOLIMID® (lenalidomida) en combinación con dexametasona en pacientes a los que se les ha diagnosticado por primera vez mieloma múltiple (NDMM) y que no pueden someterse a un trasplante de células madre, serán presentados el domingo 8 de diciembre durante la sesión plenaria del 55º Congreso anual de la Sociedad Americana de Hematología en Nueva Orleans (Luisiana).

"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".

- Business Wire

PUBLICIDAD



- Ahórrate la comisión de custodia y abre tu cuenta de bolsa en Self Bank.

Me gusta Compartir Sé el primero de tus amigos al que le gusta esto.

Twittear

Ecoprensa S.A. - Todos los derechos reservados | Nota Legal | Política de cookies | Cloud Hosting en Acens |Powered by Paradigma