

FDA erteilt Vaderis Fast-Track-Status für bahnbrechende HHT-Behandlung

Vaderis Therapeutics erhält die FDA Fast Track Designation für VAD044 zur Behandlung der hereditären hämorrhagischen Telangiektasie (HHT).

Basel, Schweiz - Der Durchbruch in der Therapie seltener Erkrankungen nimmt Fahrt auf: Vaderis Therapeutics AG aus der Schweiz hat große Neuigkeiten! Die US-amerikanische Food and Drug Administration (FDA) hat den innovativen AKT-Inhibitor VAD044 als Fast-Track-Produkt für die Behandlung der hereditären hämorrhagischen Telangiektasie (HHT) eingestuft.

Dieser Schritt bedeutet nicht nur eine beschleunigte Prüfung, sondern auch die Möglichkeit, dass die vielversprechende Therapie schneller zu den Patienten gelangen kann. Dr. Hanny Al-Samkari, ein führender Hämatologe der Harvard Medical School, hebt hervor, dass dies das Potenzial von VAD044 unterstreicht, die erste zugelassene Behandlung für diese devastierende genetische Erkrankung zu werden.!

HHT - Die vernachlässigte Krankheit

Hereditäre hämorrhagische Telangiektasie, kurz HHT, ist die zweithäufigste vererbte Blutungsstörung weltweit und ist bekannt für ihre ernsten gesundheitlichen Folgen, die das Leben der Betroffenen erheblich belasten. Bisher fehlt es an zugelassenen Therapien, was die Notwendigkeit für innovative Behandlungen wie VAD044 noch dringlicher macht.

Der allosterische AKT-Inhibitor VAD044, der einmal täglich oral

eingenommen wird, könnte sich als revolutionär erweisen. Vaderis hat bereits eine Proof-of-Concept-Studie in der Pipeline und steht in der aktiven Entwicklung, um Patienten mit Gefäßfehlbildungen, die an HHT leiden, zu helfen. Es ist ein bedeutender Schritt in der Welt der Biotechnologie, und alle Augen sind auf Vaderis gerichtet, um das erste zugelassene Medikament gegen diese vernachlässigte Krankheit zu entwickeln!

Details	
Ort	Basel, Schweiz
Quellen	• www.presseportal.de

Besuchen Sie uns auf: die-nachrichten.at