

02 de julio 2015 13:48

(Nasdaq Vertex Pharmaceuticals Incorporated [VRTX](#)) anunció hoy que la Food and Drug Administration (FDA) aprobó **ORKAMBI**™ (lumacaftor / ivacaftor), **el primer medicamento para tratar la causa subyacente de la fibrosis quística (FQ) en personas mayores de 12 años con dos copias de la mutación F508del**. Sólo está indicado para estos pacientes, que pueden identificarse con una prueba genética.

ORKAMBI estará disponible para su envío a farmacias especializadas en los Estados Unidos en cuestión de días.

"Hoy es un día extraordinario para la ciencia, la medicina y la comunidad CF", dijo Jeffrey Leiden, MD, Ph.D., Vertex del Presidente, Presidente y Consejero Delegado. "Hace más de 15 años, nuestros científicos se propusieron descubrir y desarrollar medicamentos para tratar la causa subyacente de la fibrosis quística. Hoy en día, la aprobación de ORKAMBI representa un cambio fundamental en el tratamiento de la forma más común de la FQ, marcando un progreso significativo para nosotros y para toda la comunidad de FQ.