ta
1

Conclusioni presentate dall'Agenzia europea per i medicinali su:

• Autorizzazione all'immissione in commercio condizionata

A seguito dell'esame della domanda di autorizzazione all'immissione in commercio, il CHMP ritiene che il rapporto rischio-beneficio sia favorevole per raccomandare il rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio condizionata come ulteriormente descritto nella relazione pubblica di valutazione europea (*European Public Assessment Report*, EPAR).