

F.D.A. (USA) autorizza l'uso in emergenza di CytoSorb® per pazienti Covid-19

aprile 2020



RASSEGNA STAMPA a cura di





Indice

Coronavirus Modena, negli ospedali un dispositivo purifica sangue

Il Resto del Carlino Modena - 30/04/2020

Negli ospedali un dispositivo purifica sangue

II Resto Del Carlino Modena - 30/04/2020 - cartaceo

Ambito dei presidi medici: contribuisce alla lotta contro il COVID-19, l'autorizzazione da parte della FDA - ente governativo americano che regolamenta i prodotti farmaceutici - all'utilizzo del dispositivo per la purificazione del sangue 'CytoSorb' nel trattamento di alcuni pazienti con patologia Covid 19. Presentati i risultati preliminari ottenuti su pazienti di Bergamo, Trieste, Wuhan e Friburgo.

IL DISPOSITIVO SALVA VITA

Il Resto Del Carlino Modena - 30/04/2020 - cartaceo

La start-up mirandolese Aferetica è parte attiva con la partner americana CytoSorbens nella lotta al Covid-19.

Coronavirus: da E-R a Usa macchinario 'salva-vita'

Sky.it - 29/04/2020

Coronavirus: da E-R a Usa macchinario 'salva-vita'

Ansa.it - 29/04/2020

TGR – Emilia Romagna

Rai 3 - 29/04/2020 – servizio televisivo di Giulia Bondi

Servizio televisivo con intervista agli esperti di Bergamo e a Mauro Atti, a seguito dell'utilizzo - nel reparto di Rianimazione di Bergamo - dell'apparecchiatura mirata a contrastare l'insufficienza respiratoria da Coronavirus.

Si usa CytoSorb

Gazzetta Di Modena - 29/04/2020 – cartaceo

Applicazione nell'ospedale di Baggiovara (MO) del sistema terapeutico di Cytosorb, dispositivo medico utilizzato - in collaborazione con l'azienda biomedicale Aferetica - sui pazienti in condizioni gravi affetti da Covid-19 e ricoverati in terapia intensiva.

Mirandola, Aferetica dagli Usa concede autorizzazione all'uso in emergenza di CytoSorb® per pazienti Covid- 19 in condizioni critiche

Sulpanaro.net - 26/04/2020

Mirandola Via libera anche dagli Usa alle terapie di "Aferetica" per i pazienti di Covid-19

GazzettaDiModena.Gelocal.it - 25/04/2020 – online ma con abbonamento

Sperimentato in ospedali italiani il brevetto Cytosorb su pazienti gravi affetti da Covid-19 e ricoverati in terapia intensiva. La terapia vede la collaborazione dell'azienda biomedicale di Mirandola, Aferetica.

Mauro atti la grande guida di aferetica

Gazzetta Di Modena - 25/04/2020 - cartaceo

Mauro Atti, amministratore delegato dell'azienda Aferetica di Mirandola, portavoce dell'uso del brevetto Cytosorb adoperato in terapia intensiva sui pazienti affetti da Covid-19.

Via libera anche dagli Usa alle terapie di "Aferetica" per i pazienti di Covid-19

Gazzetta Di Modena - 25/04/2020 - cartaceo

Autorizzazione da parte dell'Fda, l'ente governativo americano per la regolamentazione dei prodotti farmaceutici, all'utilizzo in emergenza del dispositivo Cytosorb sui pazienti di Covid-19. Aferetica presenta i risultati preliminari della sperimentazione effettuata su pazienti ricoverati a Bergamo, Trieste, Wuhan e Friburgo..

F.D.A. (USA) concede l'autorizzazione all'uso in emergenza di CytoSorb® per pazienti Covid-19 in condizioni critiche.

tpi.it - 24/04/2020

FDA concede l'autorizzazione all'uso di CytoSorb® per pazienti Covid-19 in condizioni critiche

cronachediscienza.it - 24/04/2020

Aferetica ottiene l'ok della FDA all'uso di CytoSorb sui malati di Covid-19

ilsole24ore.com - 24/04/2020

Da Persiceto agli Usa per battere il virus

ilrestodelcarlino.it - 24/04/2020

«Usiamo un filtro per pulire il sangue dei malati di Covid»

L'Eco Di Bergamo - 24/04/2020 - cartaceo

All'Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo uso di Cytosorb, marchio registrato prodotto da Cytosorbens Corporation società statunitense, in collaborazione con Aferetica Pmi italiana..

Da Persiceto agli Usa per battere il virus

Il Resto Del Carlino - 24/04/2020 – cartaceo

La Fda autorizza l'uso di Cytosorb in emergenza sui pazienti gravi affetti da Covid-19. L'azienda del biomedicale Aferetica in partnership con l'americana Cytosorbens

F.D.A. (USA) autorizza l'uso in emergenza di CytoSorb® per pazienti Covid-19 in condizioni critiche agenziarepubblica.it - 23/04/2020 – online con abbonamento

Aferetica (Bologna-Mirandola) in collaborazione con CytoSorbents (USA) annuncia l'autorizzazione, da parte dell'FDA, all'uso in emergenza per pazienti COVID-19 in condizioni critiche di CytoSorb®, un dispositivo medico adoperato per il controllo dell'infiammazione da 'Tempesta Citochinica'.