



Campoverde 24 Febbraio 2009

Spett.le
NPS Italia ONLUS
V.le Trastevere, 60
00153 Roma

C.A. Presidente NPS Italia
Dr.ssa Rosaria Iardino

**OGGETTO: RITONAVIR COMPRESSE – AGGIORNAMENTO STATUS AVANZAMENTO
PROCESSO DI AUTORIZZAZIONE**

A fine 2008 Abbott ha sottomesso agli enti regolatori FDA ed EMEA la richiesta di immissione in commercio per una nuova formulazione in compresse dell'inibitore della protease ritonavir. La nuova formulazione in compresse non richiede refrigerazione e questo rappresenta un importante miglioramento del trattamento per l'HIV specie nei Paesi in via di sviluppo dove vive la maggior parte della persone affette dal virus.

Lo sviluppo di ritonavir in compresse è il risultato del lavoro svolto dai ricercatori Abbott in risposta alle esigenze delle persone con HIV. Gli scienziati Abbott hanno testato diverse formulazioni prima di sviluppare e considerare di sottomettere agli enti regolatori la formulazione finale. Ritonavir compresse è stato sviluppato utilizzando la tecnologia Meltrex® , la stessa adottata per le formulazione in compresse del medicinale contenente lopinavir/ritonavir in associazione. Nonostante l'utilizzo della tecnologia Meltrex, per ritonavir è stata necessario lo sviluppo di una formulazione specifica che ne garantisce i requisiti di stabilità ed assorbimento.

Una volta approvata la nuova formulazione di ritonavir compresse, Abbott intende estenderne la registrazione su scala mondiale, come già avvenuto per lopinavir/ritonavir, l'inibitore della proteasi con il maggior numero di registrazioni nel mondo in base ai dati WHO - World Health Organization, circa 158 paesi nel mondo.

Cogliamo l'occasione per porgerle distinti saluti.

Flavio Normando
External Relations Manager
Abbott Srl