

**LA COMMISSIONE EUROPEA APPROVA SAXENDA  
PER IL TRATTAMENTO DELL'OBESITÀ****Responsabile Editoriale**  
Vincenzo Toscano

Novo Nordisk ha annunciato che la Commissione Europea ha concesso l'autorizzazione al commercio per Saxenda (**liraglutide 3 mg**) per il trattamento dell'obesità. L'autorizzazione è valida per tutti i 28 stati membri dell'Unione.

Saxenda è il primo **analogo GLP-1 in mono-somministrazione giornaliera per il trattamento dell'obesità** approvato in Europa. È indicato come trattamento **in aggiunta a dieta ed esercizio fisico** per la gestione del peso in pazienti adulti con BMI iniziale:

- $\geq 30 \text{ kg/m}^2$  (obesi);
- compreso tra 27 e  $30 \text{ kg/m}^2$  (sovrappeso) in presenza di almeno una comorbidità correlata al peso, come disglucemia, diabete di tipo 2, ipertensione, dislipidemia o apnea ostruttiva del sonno.

Novo Nordisk intende lanciare Saxenda quest'anno in diversi paesi europei.

**Commissione Farmaci AME**Raffaele Volpe (Coordinatore) ([rafaelfox@libero.it](mailto:rafaelfox@libero.it))  
Agostino Paoletta, Agostino Specchio, Davide De Brasi, Enrica CiccarelliA cura di:  
**Renato Cozzi**