

16. November 2017

---

## Cholangiokarzinom: Orphan Drug Designation für Debio 1347

**Die Europäische Arzneimittel-Agentur (EMA) bewilligte für Debio 1347 zur Behandlung von Gallengangstumoren die Orphan Drug Designation.**

Die Orphan Designation durch die EMA verschafft regulatorische und finanzielle Anreize für die Entwicklung von Therapien lebensbedrohlicher oder chronischer Krankheiten, für die bislang keine ausreichende Behandlungsmöglichkeiten zur Verfügung stehen.

Debio 1347 zielt auf den FGFR 1, 2, 3 Signalweg ab und wurde im Rahmen einer Phase-I-Studie getestet.

*(übers. v. Red.)*

*Quelle: Debiopharm*