


# Europäische Kommission genehmigt Aktualisierung des Dosierungsschemas von Anti- VEGF-Arzneimittel von Novartis bei neovaskulärer altersabhängiger Makuladegeneration (nAMD) und diabetischem Makulaödem (DMÖ)

## Login für Journalisten

Der geschützte Novartis-Pressebereich beinhaltet Pressemitteilungen der deutschen Novartis-Gesellschaft und des Konzerns sowie entsprechendes Bildmaterial. Als geschlossener Benutzerkreis ist er vollumfänglich nur Journalisten zugänglich.

 <b>DocCheck Login</b> <input type="text" value="eMail"/> <input type="password" value="Passwort"/> <input type="checkbox"/> <input type="button" value="Einloggen"/> <a href="#">Passwort vergessen?</a> <a href="#">Registrieren</a>	<b>Source URL:</b> <a href="https://dev1.novartis.de/medien/pressemitteilungen/europaeische-kommission-genehmigt-aktualisierung-des-dosierungsschemas-von-anti-vegf-arzneimittel-von-novartis-bei-neovaskulaerer-altersabhaengiger-makuladegeneration-namd-und-diabetischem-makulaedem-dmoe">https://dev1.novartis.de/medien/pressemitteilungen/europaeische-kommission-genehmigt-aktualisierung-des-dosierungsschemas-von-anti-vegf-arzneimittel-von-novartis-bei-neovaskulaerer-altersabhaengiger-makuladegeneration-namd-und-diabetischem-makulaedem-dmoe</a>
--	---