



Hierro, 33
28045 Madrid
Tel.: 915 062 940
902 516 550
Fax: 915 394 330
info@nucliber.com

ASUNTO: Telix retira la solicitud de Autorización de Marketing de Illuccix

Madrid, 30 de septiembre de 2022

Estimado Cliente

Lamentamos comunicarle que Telix ha tomado la decisión de retirar la solicitud de Autorización de Marketing de su producto de investigación Illuccix® (TLX591-CDx, Kit for the preparation of 68Ga-PSMA-11 injection).

De acuerdo con la información facilitada por Telix, se ha tomado esta decisión ante los nuevos datos solicitados por la Agencia Danish Medicines Agency (DKMA) junto con otras agencias europeas y debido a que esta solicitud no puede ser respondida dentro del plazo de revisión indicado.

Ha sido totalmente inesperado y, sin duda, decepcionante, para NUCLIBER, para Telix y también para la comunidad médica y los pacientes en Europa, considerando que Illuccix ha sido aprobado en otros países con importantes Agencias reguladoras.

Telix nos ha indicado que es su intención volver a solicitar el registro.

NUCLIBER mantiene su compromiso con la Medicina Nuclear y seguiremos trabajando con GalliaPharm y para proporcionar soluciones PET.

Les mantendremos informados de cualquier novedad.

Agradecemos su confianza en nuestra empresa y esperamos seguir contando con ella.

Reciban un cordial saludo,

Marisol Fornes
Directora General