

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi l'approvazione di un trattamento per la malattia del trapianto contro l'ospite cronica da parte dell'FDA.

Buona lettura!



15 settembre 2017

FDA approva il primo trattamento per la malattia del trapianto contro l'ospite cronica

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha esteso le indicazioni di Imbruvica (ibrutinib) per il trattamento dei pazienti adulti con malattia del trapianto contro l'ospite (cGVHD) cronica, dopo il fallimento di uno o più trattamenti. Si tratta della prima terapia approvata dall'FDA per il trattamento di questa patologia.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

15 settembre 2017

"Pillole dal Mondo" è un'iniziativa di AIFA per i Medici e gli Operatori Sanitari

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA

Questa email Le è stata inviata in quanto Lei risulta registrato sul sito dell'AIFA o a Medikey. Per aggiornare o modificare il suo profilo o se non desidera più ricevere la presente newsletter, scriva a news@aifa.gov.it o a **Medikey**. L'esercizio dei suoi diritti è regolato dalla normativa in materia di protezione dei dati personali (art. 7 D.Lgs. 196/2003 – www.agenziafarmaco.gov.it/it/privacy).