

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi che l'FDA ha esteso le indicazioni terapeutiche di Zelboraf (vemurafenib), approvando il primo trattamento per la malattia di Erdheim-Chester.

Buona lettura!

 @AIFA_ufficiale

10 novembre 2017

FDA approva il primo trattamento per la malattia di Erdheim-Chester

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha esteso le indicazioni terapeutiche di Zelboraf (vemurafenib) includendo il trattamento della malattia di Erdheim-Chester (ECD), un tumore raro del sangue, nei pazienti adulti che presentano nelle cellule tumorali la mutazione genetica specifica nota come BRAF V600. Con l'estensione delle sue indicazioni terapeutiche, Zelboraf è diventato il primo trattamento approvato dall'FDA per questa patologia.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

10 novembre 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).