

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi l'approvazione, da parte dell'FDA, del primo biosimilare per il trattamento di alcuni carcinomi mammari e gastrici.

Buona lettura!

 @AIFA\_ufficiale

**13 dicembre 2017**

## **FDA approva il primo biosimilare per il trattamento di alcuni carcinomi mammari e gastrici**

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha approvato Ogivri (trastuzumab-dkst), biosimilare di Herceptin (trastuzumab), per il trattamento di pazienti con carcinoma mammario o gastrico metastatico (adenocarcinoma metastatico dello stomaco o della giunzione gastroesofagea) con iperespressione del gene HER2.

***Vai sul sito AIFA per la notizia originale***

**13 dicembre 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](mailto: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](http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/privacy)).