

# Pillole dal Mondo



## FDA approva il primo biosimilare di Neulasta per ridurre il rischio di infezione durante la chemioterapia mielosoppressiva

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha approvato Fulphila (pegfilgrastim-jmdb), il primo biosimilare di Neulasta (pegfilgrastim), per ridurre il rischio di infezione nei pazienti con tumore non mieloide sottoposti a chemioterapia mielosoppressiva con un'incidenza clinicamente significativa di neutropenia febbrile.

*Vai sul sito AIFA per la notizia originale*

**7 giugno 2018**

*"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.aifa.gov.it/it/privacy](http://www.aifa.gov.it/it/privacy)).

[www.aifa.gov.it](http://www.aifa.gov.it)

