

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi l'esito della revisione dei benefici e dei rischi di un farmaco per il trattamento della leucemia condotta dall'Agenzia Europea dei Medicinali.

Buona lettura,  
Luca Pani

**28 ottobre 2014**

## **EMA: ulteriori raccomandazioni sull'uso di ponatinib**

L'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha concluso la revisione dei benefici e dei rischi di ponatinib, un medicinale impiegato nel trattamento della leucemia (cancro dei globuli bianchi). L'EMA ha raccomandato di rafforzare le avvertenze nelle informazioni sul prodotto per i pazienti e gli operatori sanitari, mirate a ridurre al minimo il rischio di coaguli del sangue e ostruzioni delle arterie.

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

**28 ottobre 2014**

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

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA - Direttore Arianna Gasparini

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)).