

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi la raccomandazione EMA per il rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio di panobinostat per il trattamento del mieloma multiplo.

Buona lettura,
Luca Pani

 @AIFA_ufficiale
@Luca_Pani

7 luglio 2015

EMA raccomanda l'approvazione del primo inibitore dell'HDAC per il trattamento del mieloma multiplo

L'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha raccomandato la concessione dell'autorizzazione all'immissione in commercio per panobinostat per il trattamento del mieloma multiplo. Panobinostat è il primo farmaco oncologico che prende di mira gli enzimi noti come istoni deacetilasi o HDAC, coinvolti nel processo di accensione e spegnimento dei geni all'interno delle cellule. Si tratta di un medicinale destinato a pazienti con mieloma multiplo recidivante e/o refrattario che abbiano ricevuto almeno due precedenti terapie standard, inclusi bortezomib e un agente immunomodulatore, e deve essere usato in combinazione con bortezomib e l'antinfiammatorio desametasone.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

7 luglio 2015

"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 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).