

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi che l'Agenzia Europea per i Medicinali (EMA) ha raccomandato la concessione di un'autorizzazione all'immissione in commercio condizionata per olaratumab per il trattamento di pazienti adulti affetti da sarcoma dei tessuti molli.

Buona lettura,
Luca Pani

 @AIFA_ufficiale
@Luca_Pani

3 ottobre 2016

EMA raccomanda un nuovo trattamento per il sarcoma dei tessuti molli

L'Agenzia Europea per i Medicinali (EMA) ha raccomandato la concessione di un'autorizzazione all'immissione in commercio condizionata per Lartruvo (olaratumab) per il trattamento di pazienti adulti affetti da sarcoma dei tessuti molli, un raro tipo di cancro. Lartruvo deve essere utilizzato in combinazione con doxorubicina (un farmaco chemioterapico) nei pazienti con sarcoma dei tessuti molli avanzato, per i quali la chirurgia o la radioterapia risultino inidonee e che non siano stati precedentemente trattati con doxorubicina.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

3 ottobre 2016

"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).