

Gentilissimi,

Vi segnaliamo oggi l'approvazione da parte dell'Agenzia statunitense FDA di un farmaco per la leucemia mieloide acuta.

Buona lettura!

 @AIFA_ufficiale

4 maggio 2017

FDA approva un nuovo trattamento di combinazione per la leucemia mieloide acuta

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha approvato Rydapt (midostaurin) per il trattamento, in combinazione con la chemioterapia, di pazienti adulti con leucemia mieloide acuta (AML) appena diagnosticata che presentano una mutazione genetica specifica chiamata FLT3. Insieme al farmaco è stato approvato il test diagnostico LeukoStrat CDx FLT3 Mutation Assay, utilizzato per rilevare la presenza della mutazione.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

4 maggio 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 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).