

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi che L'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha raccomandato l'autorizzazione all'immissione in commercio condizionata per il farmaco ceritinib per il trattamento di pazienti adulti con cancro al polmone non a piccole cellule (NSCLC) ALK (Anaplastic Lymphoma Kinase) positivo.

Buona lettura,  
Luca Pani

**5 marzo 2015**

### **EMA raccomanda l'approvazione di ceritinib nel cancro al polmone non a piccole cellule in stadio avanzato**

L'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha raccomandato l'autorizzazione all'immissione in commercio condizionata per il farmaco ceritinib per il trattamento di pazienti adulti con cancro al polmone non a piccole cellule (NSCLC) ALK (Anaplastic Lymphoma Kinase) positivo, nei casi di malattia in fase avanzata e già trattata con crizotinib.

Il cancro ai polmoni è fra i tumori più comuni al mondo; approssimativamente l'85% è di tipo NSCLC e per la maggior parte dei pazienti la diagnosi è avvenuta quando la malattia era in stadio avanzato. Solo il 2-7% dei pazienti con NSCLC sono ALK-positivi.

**[Vai sul sito AIFA per la notizia originale](#)**

**5 marzo 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](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)).