

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi la raccomandazione EMA di autorizzazione all'immissione in commercio di un farmaco per il trattamento di pazienti adulti con melanoma avanzato.

Buona lettura,  
Luca Pani

 @AIFA\_ufficiale  
@Luca\_Pani

**4 maggio 2015**

## **EMA: nuovo trattamento per melanoma avanzato**

L'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha raccomandato il rilascio di un'autorizzazione all'immissione in commercio di Opdivo (nivolumab) in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con melanoma avanzato (non resecabile o metastatico).

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

**4 maggio 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)).