

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi la raccomandazione, emessa dal Comitato per i Medicinali ad uso umano (CHMP) dell'EMA, per il rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio per dinutuximab nel trattamento dei pazienti pediatrici con neuroblastoma ad alto rischio.

Buona lettura,
Luca Pani

 @AIFA_ufficiale
@Luca_Pani

27 maggio 2015

EMA raccomanda dinutuximab nei pazienti pediatrici con neuroblastoma ad alto rischio

L'Agenzia Europea dei Medicinali ha raccomandato il rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio per Unituxin (dinutuximab) nel trattamento dei pazienti pediatrici con neuroblastoma ad alto rischio. Il farmaco dovrà essere usato nei pazienti che hanno ottenuto una risposta al trattamento con chemioterapia, seguito da terapia mieloablativa e trapianto autologo di cellule staminali.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

27 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 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).