

Cari Colleghi,

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

Buona lettura,
Luca Pani



@AIFA_ufficiale
@Luca_Pani

28 maggio 2015

EMA: nuova opzione di trattamento raccomandata per pazienti con melanoma avanzato

L'Agencia Europea dei Medicinali (EMA) ha raccomandato il rilascio di un'autorizzazione all'immissione in commercio per Keytruda (pembrolizumab) in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con melanoma avanzato che non può essere rimosso chirurgicamente o in cui il tumore si è diffuso ad altre parti del corpo (melanoma non resecabile o metastatico).

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

28 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).