

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi che l'EMA ha raccomandato la concessione dell'autorizzazione all'immissione in commercio per lenvatinib per il trattamento dei pazienti adulti affetti da carcinoma tiroideo differenziato (DTC) progressivo, localmente avanzato o metastatico, la cui malattia è progredita nonostante il trattamento con terapia allo iodio radioattivo.

*Buona lettura,
Luca Pani*

8 aprile 2015

L'EMA raccomanda l'approvazione di lenvatinib per il trattamento di pazienti affetti da carcinoma tiroideo che non rispondono più alle terapie standard

L'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha raccomandato la concessione dell'autorizzazione all'immissione in commercio per lenvatinib per il trattamento dei pazienti adulti affetti da carcinoma tiroideo differenziato (DTC) progressivo, localmente avanzato o metastatico, la cui malattia è progredita nonostante il trattamento con terapia allo iodio radioattivo. Lenvatinib è stato esaminato nell'ambito del programma valutazione accelerata dell'EMA poiché fornisce a questi pazienti una nuova opzione terapeutica.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

8 aprile 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).