

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi che la Food and Drug Administration ha approvato una nuova indicazione per ibrutinib per il trattamento dei pazienti affetti da leucemia linfocitica cronica (LLC) portatori della delezione del cromosoma 17.

Buona lettura,
Luca Pani

30 luglio 2014

FDA autorizza l'uso di ibrutinib per la leucemia linfocitica cronica

La US Food and Drug Administration ha autorizzato l'uso di ibrutinib anche per il trattamento di pazienti affetti da leucemia linfocitica cronica (LLC) portatori della delezione del cromosoma 17 (delezione 17p), che è associata a una scarsa risposta al trattamento standard per la LLC. Ibrutinib ha ricevuto la denominazione di "breakthrough therapy" per questa indicazione.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

30 luglio 2014

"Pillole dal Mondo" è un'iniziativa di AIFA per i Medici di Medicina Generale, a cura della Direzione Generale.

Se non vuoi più ricevere il servizio scrivi una e-mail con oggetto "CANCELLAMI" all'indirizzo: news@aifa.gov.it.

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA.