

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi il parere positivo dell'Agencia Europea dei Medicinali (EMA) alla commercializzazione di un farmaco orfano per il trattamento del carcinoma renale avanzato.

Buona lettura,

Luca Pani

31 maggio 2012

Parere positivo dell'EMA: presto in UE nuovo farmaco orfano per il carcinoma renale avanzato

Un nuovo farmaco per il trattamento del carcinoma avanzato delle cellule renali sarà presto commercializzato nei Paesi dell'Unione Europea. Il Comitato per i Medicinali a Uso Umano (CHMP) ha infatti adottato un parere positivo, raccomandando il rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio del farmaco Inlyta (Axitinib), indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma renale dopo fallimento di un precedente trattamento con sunitinib o una citochina".

Già approvato negli Stati Uniti dalla Food and Drug Administration (FDA), Axitinib è un inibitore della chinasi in formulazione orale progettato per inibire selettivamente la tirosina chinasi, inclusi i recettori 1, 2 e 3 del fattore di crescita vascolare endoteliale.

Il farmaco, designato medicinale orfano a febbraio 2011, si è rivelato in grado di ritardare la progressione della malattia nei pazienti precedentemente trattati con sunitinib e di migliorare la sopravvivenza e ritardare la progressione del tumore in pazienti precedentemente trattati con citochina.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

31 maggio 2012

"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.