

Pillole dal Mondo



FDA approva un trattamento per pazienti adulti con leucemia mieloide acuta recidivante o refrattaria (AML) con una determinata mutazione genetica

La statunitense Food and Drug Administration (FDA) ha approvato Xospata (gilteritinib) per il trattamento di pazienti adulti con leucemia mieloide acuta recidivante o refrattaria (AML) con mutazione FLT3, rilevata da uno specifico test.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

7 dicembre 2018

“Pillole dal Mondo” è un’iniziativa di AIFA per i Medici e gli Operatori Sanitari

Realizzato dall’Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA

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.aifa.gov.it/it/privacy).

www.aifa.gov.it

