

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi che, ampliando le indicazioni d'uso di Ibrutinib, la Food and Drug Administration (FDA) ha approvato il primo farmaco per il trattamento della macroglobulinemia di Waldenstrom (WM), una rara forma di linfoma non-Hodgkin.

*Buona lettura,
Luca Pani*

3 febbraio 2015

FDA approva Ibrutinib per la macroglobulinemia di Waldenstrom

Ampliando le indicazioni d'uso di Ibrutinib, già utilizzato per combattere la leucemia linfocitica cronica e il linfoma mantellare, la Food and Drug Administration ha approvato il primo farmaco per il trattamento della macroglobulinemia di Waldenstrom (WM), una rara forma di linfoma non-Hodgkin che causa la crescita di cellule B anomale (linfociti B) nel midollo osseo, nei linfonodi, nel fegato e nella milza. Nella macroglobulinemia di Waldenstrom i linfociti B determinano la sovrapproduzione di una proteina, nota come immunoglobulina M o IgM (macroglobulina), che può portare a eccesso di sanguinamento, problemi alla vista e al sistema nervoso.

La Food and Drug Administration ha approvato l'uso di Ibrutinib per il trattamento della macroglobulinemia di Waldenstrom e la designazione di farmaco orfano perché le evidenze cliniche preliminari hanno dimostrato che il farmaco può offrire un notevole miglioramento rispetto alle terapie disponibili.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

3 febbraio 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).