



EMA approva axitinib, nuovo farmaco per carcinoma renale avanzato

Data 31 maggio 2012
Categoria Professione

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.