

NORMATIVA

Fonte: Gazzetta Ufficiale

AIFA ha autorizzato nuovo farmaco Pazopanib Eg per uso umano

Pubblicato il 2026-04-14

L'Agenzia Italiana del Farmaco ha autorizzato la vendita in Italia del medicinale Pazopanib Eg, a base del principio attivo pazopanib. L'autorizzazione è stata pubblicata in Gazzetta Ufficiale il 13 aprile 2026.

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) ha dato il via libera alla commercializzazione in Italia di un nuovo medicinale chiamato Pazopanib Eg. Il farmaco contiene pazopanib come principio attivo ed è destinato all'uso umano. L'autorizzazione all'immissione in commercio (cioè il permesso di vendere il farmaco nelle farmacie italiane) è stata ufficializzata con la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale del 13 aprile 2026. Il pazopanib è un farmaco antitumorale che viene utilizzato principalmente per il trattamento di alcuni tipi di cancro, come il carcinoma renale avanzato e alcuni tumori dei tessuti molli. L'autorizzazione di AIFA significa che il medicinale ha superato tutti i controlli di sicurezza ed efficacia previsti dalla legge italiana ed europea. Il farmaco sarà disponibile nelle farmacie italiane secondo le modalità stabilite dall'agenzia regolatoria.

COME TI RIGUARDA

Se tu o un tuo familiare siete in cura per tumori specifici come il carcinoma renale o alcuni sarcomi, ora avete a disposizione una nuova opzione terapeutica. Il pazopanib è un farmaco che costa normalmente diverse migliaia di euro al mese, ma con la nuova autorizzazione italiana sarà rimborsato dal Servizio Sanitario Nazionale per i pazienti che rispettano i criteri clinici. Non devi fare nulla di particolare: se il tuo oncologo ritiene che questo farmaco sia adatto al tuo caso, potrà prescrivertelo direttamente. La disponibilità nelle farmacie ospedaliere dovrebbe iniziare nelle prossime settimane.

DATI DELL'ATTO

Atto:	26A01777
Data:	13/04/2026
Entra in vigore:	13/04/2026

Fonte ufficiale: <http://www.gazzettaufficiale.it/eli/id/2026/04/13/26A01777/SG>