

NORMATIVA

Fonte: EMA

Ema ha approvato cinque nuovi farmaci in marzo

Pubblicato il 2026-03-27

L'Agenzia europea per i medicinali ha raccomandato l'approvazione di cinque nuovi farmaci nella riunione del 23-26 marzo 2026. Altri 13 farmaci già esistenti potranno essere usati per curare nuove malattie.

L'EMA (cioè l'Agenzia europea per i medicinali, che controlla i farmaci in Europa) ha dato il via libera a cinque nuovi medicinali durante la riunione di marzo 2026. Tra questi c'è Adstiladrin per il cancro alla vescica che non risponde alle cure tradizionali. Un altro farmaco approvato è Imdylltra per il cancro ai polmoni, una malattia con poche opzioni di cura disponibili. Il farmaco Joenja servirà per una malattia rara del sistema immunitario che colpisce solo 1-2 persone ogni milione di abitanti. Zepzelca potrà essere usato per mantenere sotto controllo il cancro ai polmoni dopo le prime cure. Infine Bopediat, una versione per bambini di un farmaco già esistente, curerà i gonfiori causati da problemi al cuore, fegato o reni nei bambini da 0 a 18 anni. L'agenzia ha anche esteso l'uso di 13 farmaci già approvati, permettendo di usarli per curare altre malattie oltre a quelle per cui erano stati creati. Un'azienda ha ritirato la richiesta per un farmaco contro l'Alzheimer chiamato Blarcamesine. L'EMA ha anche deciso che il farmaco Tecovirimat non deve più essere usato per curare il vaiolo delle scimmie, anche se può ancora essere usato per altri tipi di vaiolo.

COME TI RIGUARDA

Se tu o un tuo familiare avete il cancro alla vescica o ai polmoni, questi nuovi farmaci potrebbero offrire nuove possibilità di cura che prima non esistevano. Se hai figli con problemi ai reni, al cuore o al fegato che causano gonfiori, ora esiste una versione specifica per bambini del farmaco Bopediat. Per accedere a questi farmaci dovrai parlare con il tuo medico, che valuterà se sono adatti al tuo caso specifico. I tempi per averli in Italia dipendono dall'autorizzazione dell'AIFA (l'agenzia italiana per i farmaci) e dalla negoziazione del prezzo con le Regioni, processo che di solito richiede 6-12 mesi.

DATI DELL'ATTO

Data: 27/03/2026

Fonte ufficiale:

<https://www.ema.europa.eu/en/news/meeting-highlights-committee-medicinal-products-human-use-chmp-23-26-march-2026>