

FDA: aprobación de bevacizumab (Avastin®) para el glioblastoma que ha progresado tras una terapia previa.

La FDA ha concedido la aprobación acelerada de bevacizumab (Avastin®) para las personas con glioblastoma con progresión de la enfermedad tras terapia previa.

La eficacia de bevacizumab en esta forma agresiva de cáncer cerebral está basada en una mejoría en el porcentaje de respuesta objetiva.

[Ficha técnica de Avastin® de la FDA](#)
[Información Biospace](#)

La FDA aprueba el uso de Prograf® (tacrolimus) en combinación con micofenolato de mofetilo en receptores de trasplante renal

La FDA ha aprobado el uso de Prograf® (tacrolimus) en combinación con micofenolato de mofetilo (MMF) para la prevención del rechazo de órganos en receptores de trasplante renal. El uso combinado de Prograf® con MMF para receptores de trasplante cardiaco fue aprobado por la FDA en 2006.

Para ampliar información pinchar [aquí](#) .
[Ficha técnica de Prograf® de la FDA.](#)