

Malignes Melanom: FDA-Zulassung für Dabrafenib (BRAF-Inhibitor) und Trametinib (MEK-Inhibitor) jeweils als Monotherapie

Das oral verfügbare Dabrafenib (TAFINLAR[®]) ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF V600E Mutation.

Der erste MEK-Inhibitor, das ebenfalls oral verfügbare Trametinib (MEKINIST[™]), erhielt die Marktzulassung zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF V600E oder BRAF V600K-Mutation.

Quelle: GSK