

Login con **MEDIKEY** » ACCEDI | REGISTRATI

SANITÀ33

Politica sanitaria ▾ / Ricerca e cura ▾ / Lavoro e professioni ▾ / Speciali e servizi ▾

Q / 33 ▾

< Home / Europa / Oncologia



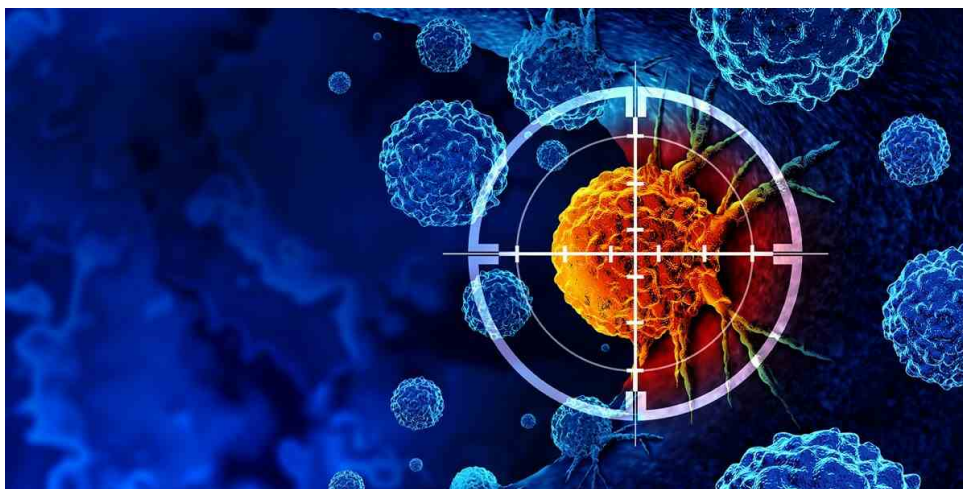
POLITICA SANITARIA

10 Giugno 2026

ONCOLOGIA

Farmaci oncologici, l'Europa accelera sulle approvazioni ma cresce il confronto con Usa e Cina

Un'analisi dello Swedish Institute for Health Economics segnala l'aumento delle approvazioni EMA negli ultimi anni, ma evidenzia possibili criticità sulla competitività europea e sull'accesso all'innovazione



Negli ultimi trent'anni l'Agenzia europea per i medicinali (EMA) ha autorizzato quasi 200 nuovi farmaci oncologici e oltre 300 nuove indicazioni per medicinali già disponibili. Lo evidenzia il *Comparator Report on Cancer in Europe 2025* pubblicato dallo Swedish Institute for Health Economics (IHE), che fotografa l'evoluzione dell'innovazione oncologica in Europa.

L'analisi mostra una forte accelerazione delle approvazioni negli ultimi anni. Se alla fine degli anni Novanta veniva autorizzato mediamente un nuovo farmaco oncologico all'anno, nel periodo 2020-2024 la media è salita a 13 nuove approvazioni annuali. L'oncologia rappresenta inoltre il

Resta aggiornato con noi!

La tua risorsa per news mediche, riferimenti clinici e formazione.

Iscriviti al servizio utilizzando il tuo account Medikey

Dichiaro di aver letto e accetto le condizioni di privacy

IlMagazine
Il giornale del management della sanità

I PIÙ LETTI

principale settore della ricerca farmaceutica globale: nel 2023 ha concentrato il 29% di tutti gli studi clinici avviati a livello mondiale.

Accanto ai risultati scientifici, il rapporto richiama però alcune criticità legate alla competitività europea. Gli autori citano dati recentemente diffusi da EFPIA secondo cui, negli ultimi 18 mesi, si sarebbe osservata una riduzione del numero di farmaci approvati dalla Food and Drug Administration (FDA) statunitense che successivamente ottengono l'autorizzazione EMA.

Secondo l'analisi, fattori come l'incertezza del mercato europeo, le differenze nell'accesso dei pazienti alle innovazioni e la tendenza delle aziende a privilegiare il mercato statunitense potrebbero influenzare le strategie di sviluppo e commercializzazione dei nuovi medicinali.

Il rapporto evidenzia inoltre come l'aumento dell'innovazione stia generando una crescente pressione sugli organismi regolatori e sugli enti di valutazione delle tecnologie sanitarie (HTA). L'incremento del numero di nuove molecole, indicazioni e tecnologie avanzate richiede infatti maggiori capacità di valutazione e programmazione per garantire un accesso sostenibile alle cure.

Secondo gli autori, il tema centrale per i sistemi sanitari europei non riguarda soltanto la produzione di innovazione, ma anche la capacità di tradurre rapidamente le nuove evidenze scientifiche in disponibilità concreta per i pazienti.

Se l'articolo ti è piaciuto rimani in contatto con noi sui nostri canali social seguendoci su:



Oppure rimani sempre aggiornato in ambito farmaceutico iscrivendoti alla nostra newsletter!

ISCRIVITI

POTREBBERO INTERESSARTI ANCHE

10/06/2026

GOVERNO E PARLAMENTO

Tumori del sangue negli anziani, al Senato focus sul ruolo del caregiver nei percorsi di cura

10/06/2026

REGIONI E ASL

Autonomia differenziata, Gimbe chiede una moratoria: prima LEP sanitari ed equità di accesso

EUROPA

Sanità, la Commissione Ue: accesso alle cure peggiorato. Accelerare la riforma territoriale

EUROPA

Medici di famiglia, Ocse: ruolo centrale nell'accesso alle cure. Ma servono risorse adeguate

EUROPA

Ebola, il dossier arriva al vertice Ue dopo la richiesta dell'Italia

EUROPA

Ondate di calore, Oms aggiorna le linee guida e chiede piani sanitari più efficaci

EUROPA

Personale sanitario, il Parlamento Ue chiede una strategia contro la carenza di professionisti

Presentato il policy paper dedicato ai pazienti oncoematologici anziani: tra le proposte formazione, supporto psicologico e inserimento formale del caregiver nei PDTA

In audizione al Senato la Fondazione evidenzia differenze tra Lombardia, Veneto, Piemonte e Liguria su LEA, mobilità sanitaria e accesso alle cure

09/06/2026

GOVERNO E PARLAMENTO

Piano cronicità, associazioni e pazienti chiedono l'inclusione di oncoematologia e psoriasi

Salutequità, AIL e Apiafco chiedono l'inclusione delle patologie nel Piano per azzerare le disuguaglianze regionali

09/06/2026

EUROPA

Farmaci, Medicines for Europe: riforme sui brevetti per accelerare l'accesso a generici e biosimilari

Durante la Legal Affairs Conference di Atene, Medicines for Europe interviene sul dibattito europeo su brevetti, SPC e Biotech Act

SANITÀ

CARDIOLOGIA

DIABETOLOGIA

ENDOCRINOLOGIA

GINECOLOGIA

FARMACISTA

PUNTOEFFE

ODONTOIATRIA

DENTAL CADMO

DICA**ECM****VEJ****DOCTOR**

MEDICINA INTERNA

NUTRIZIONE

PEDIATRIA

ORTOPEDIA

ONCONEWS

Chi Siamo

Contatti

Note

Legali

Privacy

©2026 Edra S.p.a | www.edraspa.it | P.iva 08056040960 | Tel. 02/881841 | Sede legale: Viale Enrico Forlanini 21 - 20134 Milano (Italy)