

NORMATIVA

Fonte: Gazzetta Ufficiale

Nuovo farmaco Yesintek autorizzato in Italia per uso umano

Pubblicato il 2026-03-25

L'Agenzia Italiana del Farmaco ha autorizzato un nuovo medicinale chiamato Yesintek. Il farmaco contiene ustekinumab ed è destinato all'uso umano.

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) ha pubblicato l'11 marzo 2026 la classificazione ufficiale di un nuovo medicinale per uso umano. Il farmaco si chiama Yesintek e contiene il principio attivo ustekinumab. La classificazione è stata fatta secondo l'articolo 12 della legge 189 del 2012, che stabilisce le regole per autorizzare i farmaci in Italia. L'ustekinumab è una sostanza già utilizzata in medicina per curare alcune malattie del sistema immunitario, come la psoriasi e alcune malattie infiammatorie dell'intestino. Questo principio attivo funziona bloccando alcune proteine che causano infiammazione nel corpo. La determina ufficiale porta il numero 270 del 2026 ed è stata pubblicata nella Gazzetta Ufficiale il 25 marzo 2026. Con questa autorizzazione, il farmaco Yesintek può essere prescritto dai medici e venduto nelle farmacie italiane secondo le regole stabilite dall'AIFA.

COME TI RIGUARDA

Se soffri di psoriasi, malattie infiammatorie dell'intestino come il morbo di Crohn o la colite ulcerosa, questo nuovo farmaco potrebbe essere un'opzione terapeutica in più. L'ustekinumab è già utilizzato per queste patologie, ma ora hai a disposizione anche la versione Yesintek. Per sapere se questo farmaco è adatto al tuo caso, devi parlarne con il tuo medico curante o specialista. Solo il medico può valutare se Yesintek è la terapia giusta per te e prescrivertelo se necessario.

DATI DELL'ATTO

Atto:	Determina n. 270/2026
Data:	11/03/2026
Entra in vigore:	25/03/2026

Fonte ufficiale: <http://www.gazzettaufficiale.it/eli/id/2026/03/25/26A01473/SG>