

## **Sanofi: résultats positifs de l'antidiabétique Lyxumia®**

Compte Test - 2011-12-07 07:51:00 - Vu sur pharmacie.ma

Le groupe pharmaceutique Sanofi vient d'annoncer que, dans le cadre de l'étude GetGoal Duo 1, son agoniste expérimental du récepteur GLP-1, en association avec Lantus® (insuline glargine), a atteint le critère d'évaluation principal et réduit significativement le taux d'HbA1c, avec une amélioration significative de la glycémie postprandiale. Selon le Dr Matthew Riddle, professeur de médecine et Directeur de la Division Diabète de l'Oregon Health and Science University, à Portland aux États-Unis, le Lixisénatide est un nouvel agoniste GLP-1 prometteur doté d'un mécanisme d'action qui complète celui de l'insuline basale. Une injection quotidienne de lixisénatide en association avec une dose optimale de Lantus® permet d'améliorer le taux d'HbA1c en toute sécurité, moyennant des bénéfices supplémentaires sur la glycémie postprandiale et le poids corporel. Ces résultats positifs démontrent qu'une injection par jour de lixisénatide en association avec Lantus® peut être une nouvelle option thérapeutique pour le traitement du diabète de type 2 non contrôlé en agissant positivement sur la physiopathologie de la maladie, notamment le contrôle de la glycémie postprandiale avec un régime pratique, une fois par jour. Ce qui permettrait d'aider ainsi les patients qui n'atteignent pas l'objectif d' HbA1c malgré le contrôle de la glycémie à jeun. » L'Agence européenne du médicament (EMA) a accepté le 16 novembre 2011 la demande d'autorisation de mise sur le marché que Sanofi a présentée pour Lyxumia® (lixisénatide). Une demande d'approbation sera déposée aux États-Unis dans le courant du 4e trimestre de 2012. Pharmacies.ma - 7 décembre 2011