

Roche : nouvelle homologation de la FDA pour ACTEMRA dans la polyarthrite rhumatoïde

Compte Test - 2013-10-23 19:24:00 - Vu sur pharmacie.ma

Roche a annoncé mardi que la FDA aux Etats-Unis a homologué une formulation sous-cutanée d'ACTEMRA (tocilizumab) pour le traitement d'adultes atteints de polyarthrite rhumatoïde (PR) active modérée à sévère qui ont utilisé un ou plusieurs anti-inflammatoires de fond tels que le méthotrexate, ce(s) médicament(s) n'ayant pas suffisamment atténué les symptômes.

« ACTEMRA, initialement homologué en 2010 par la FDA en tant que médicament administré par voie i.v, est le premier et le seul anticorps monoclonal humanisé dirigé contre le récepteur de l'interleukine 6 à avoir été approuvé par la FDA pour une administration par voie sous-cutanée et par voie intraveineuse », précise le laboratoire suisse.