

Sanofi: nouvelles données positives pour Lyxumia®

Compte Test - 2013-12-06 14:00:00 - Vu sur pharmacie.ma

Selon un communiqué du laboratoire Sanofi, les résultats d'une étude clinique de phase IIIb d'une durée de 24 semaines ont révélé que Lyxumia® (lixisénatide) ont démontré sa non-infériorité en termes de réduction de la glycémie sanguine (taux d'HbA1c), qu'il soit administré avant le petit-déjeuner ou avant le principal repas de la journée. « Ces résultats indiquent que lixisénatide peut abaisser de manière efficace la glycémie sanguine, quel que soit le moment choisi pour son administration ».

« Aider les patients à atteindre leur taux cible d'HbA1c est le principal objectif du traitement du diabète de type 2 », a indiqué le professeur Bo Ahren, de la Faculté de médecine de l'Université de Lund, en Suède. « Pouvoir choisir l'horaire d'administration est également un atout important, surtout lorsqu'il s'agit de traitements injectables. Cette étude montre que lixisénatide en une prise par jour réunit ces critères, ce qui est important pour un agent qui est prescrit en association avec un traitement de fond. »

« Les résultats montrent également une réduction comparable du poids corporel, quel que soit le repas avant lequel lixisénatide est administré. La tolérance gastro-intestinale a par ailleurs été comparable dans les deux groupes de traitement, indépendamment de l'horaire d'administration, et aucun épisode d'hypoglycémie sévère n'a été recensé », souligne Sanofi.