

Glaucome : des résultats positifs de phase 3 pour Vesneo®

Compte Test - 2025-05-26 04:46:37 - Vu sur pharmacie.ma

Bausch + Lomb et Nicox ont annoncé jeudi les premiers résultats positifs obtenus dans les études de phase 3 conduites avec Vesneo (latanoprostène bunod) pour la réduction de la pression intraoculaire (PIO) chez les patients souffrant de glaucome ou d'hypertension oculaire.

Vesneo est un analogue de la prostaglandine F2-alpha donneur d'oxyde nitrique donné en licence par Nicox à Bausch + Lomb. « Ces études ont atteint leur critère d'évaluation principal d'efficacité et ont montré des résultats positifs sur plusieurs critères d'évaluation secondaires », indiquent les deux sociétés dans un communiqué.

« Les résultats de ces études confirment les résultats que nous avons observés dans les études de phase 2b ; Vesneo a réduit efficacement la PIO, ce qui est très important dans la prise en charge du glaucome et de l'hypertension oculaire, et a été bien toléré, » a déclaré le Dr. Robert N. Weinreb, Professeur émérite d'ophtalmologie et Directeur du Hamilton Glaucoma Center, Université de Californie à San Diego.

Selon les deux sociétés, les pics de ventes de ce médicament pourraient atteindre environ 500 millions de dollars aux États-Unis et environ 1 milliard de dollars à l'échelle mondiale. Bausch + Lomb prévoit de soumettre un dossier de demande d'autorisation de mise sur le marché pour Vesneo auprès de la FDA américaine mi-2015.