

Sanofi obtient un double feu vert pour son anticholestérol

Zitouni IMOUNACHEN - 2015-07-31 01:08:12 - Vu sur pharmacie.ma

Bientôt, une nouvelle génération de médicaments fera son entrée dans le marché des anticholestérolémiants.

Sanofi et son partenaire américain Regeneron viennent d'obtenir parallèlement deux avis positifs pour le Praluent (alirocumab), un anticorps monoclonal expérimental ciblant la pro protéine convertase subtilisine/kéxine de type 9 (PCSK9).

L'agence américaine du médicament (FDA) vient de donner son aval pour son lancement sur le marché américain dès ce lundi. Simultanément, le Comité des médicaments à usage humain (CHMP) de l'agence européenne des médicaments (EMA) a rendu un avis favorable et recommandé l'approbation de Praluent dans le traitement de l'hypercholestérolémie ou de la dyslipidémie mixte du patient adulte en complément d'un régime alimentaire, en association avec une statine, avec ou sans autres hypolipémiants.

Selon le Dr Elias Zerhouni, président de la R & D de Sanofi, ce traitement qui consiste en l'administration d'injections sous-cutanées de 75 mg ou de 150 mg toutes les deux semaines, ouvre une nouvelle voie pour les patients qui, en dépit de traitements par statines, « ne parviennent pas à atteindre leur taux cible de cholestérol LDL ».

Le CHMP recommande l'utilisation du praluent chez les patients intolérants aux statines ou pour lesquels les statines sont contre-indiquées. La Commission européenne devrait rendre une décision définitive sur la délivrance d'une autorisation de mise sur le marché (AMM) dans l'Union européenne à la fin du mois de septembre.