

La FDA autorise Novartis à distribuer un second biosimilaire

Zitouni IMOUNACHEN - 2016-09-06 16:10:50 - Vu sur pharmacie.ma

La Food and drug administration (FDA) américaine vient d'autoriser Novartis à distribuer son deuxième biosimilaire. Le géant pharmaceutique suisse Novartis entend commercialiser l'Erelzi, produit par sa filiale Sandoz, dès que possible.

L'agence américaine du médicament a validé son usage dans les cas d'arthrite rhumatoïde, de psoriasis en plaque ou encore de spondylarthrite ankylosante, a indiqué le groupe.

En mars 2015, Sandoz avait été le premier laboratoire à obtenir l'aval de la FDA pour un biosimilaire, le Zarxio, venu faire concurrence au Neupogen, fabriqué par le groupe américain Amgen. Celui-ci avait été suivi par l'autorisation de l'Inflectra, produit par le coréen Celltrion en partenariat avec l'américain Pfizer, qui vient rivaliser avec le Remicade, appartenant à l'américain Johnson & Johnson.