

## **L'association Tafinlar+Mekinist de Novartis obtient une revue prioritaire de la FDA**

Abderrahim DERRAJI - 2017-12-22 17:15:03 - Vu sur [pharmacie.ma](http://pharmacie.ma)

La FDA vient d'accorder au laboratoire Novartis le statut de revue prioritaire pour son association Tafinlar+Mekinist (dabrafenib et trametinib) pour la prise en charge du mélanome au stade III présentant une mutation BRAF V600 E/K, en traitement postopératoire. Pour prendre cette décision, l'agence américaine s'est basée sur les résultats d'une étude de phase III. Cette dernière a révélé que le recours à cette association permettait de réduire de 53% les risques de rechutes ou de décès par rapport au placebo chez les patients atteints de mélanome au stade III présentant une mutation BRAF V600 E/K. Cette thérapie combinée est déjà approuvée aux États-Unis contre le mélanome inopérable ou métastatique avec mutation BRAF V600. Elle a également obtenu le feu vert pour le traitement du cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC) métastatiques avec mutation BRAF V600E. Elle a aussi été approuvée en Europe pour le traitement du NSCLC avancé avec mutation BRAF V600.