

L'EMA s'est prononcée pour l'octroi de l'AMM à un nouveau traitement anti VIH

Abderrahim DERRAJI - 2018-03-28 18:00:15 - Vu sur pharmacie.ma

Juluca, une association à dose fixe de dolutégravir et de rilpivirine, vient d'obtenir le feu vert de l'Agence européenne des médicaments (EMA).

Cette spécialité pharmaceutique est indiquée dans la prise en charge de l'infection par le VIH-1 chez des adultes non virémiques (ARN du VIH-1 inférieurs à 50 copies/ml) sous schéma antirétroviral stable depuis au moins six mois, sans antécédents d'échappement virologique et sans résistance connue ou suspectée à un inhibiteur de la transcriptase inverse non nucléosidique ou à un inhibiteur de l'intégrase.

Le dolutégravir agit en inhibant l'intégrase du VIH. Il se lie au site actif de l'intégrase et bloque l'étape de transfert de brin de l'intégration de l'ADN rétroviral, qui est essentielle à la réplication du VIH. Quant à la rilpivirine, elle est médiée par l'inhibition non compétitive de la transcriptase inverse du VIH de type 1.

Juluca sera disponible sous forme de comprimés pelliculés dosés à 50 mg de dolutégravir et à 25 mg de rilpivirine.