

La FDA donne son feu vert pour l'association d'anticorps casirivimab et imdevimab dans la prise en charge des formes légères et modérées de Covid-19

Compte Test - 2020-11-30 12:09:34 - Vu sur [pharmacie.ma](https://www.pharmacie.ma)

Le FDA (Food and Drug Administration) vient de donner son accord pour l'utilisation de l'Association d'anticorps monoclonaux mise au point par Regeneron dans la prise en charge des formes légères et modérées de Covid-19 chez les malades de plus de douze ans avec un risque élevé d'évolution vers une forme sévère ou une hospitalisation. D'après l'essai clinique réalisé par Regeneron, le recours à ces deux anticorps doit se faire juste après le diagnostic de la maladie et chez les sujets n'ayant pas encore développé leurs propres anticorps ou ayant une charge virale élevée. Le laboratoire entend lancer la production de 80.000 traitements avant la fin du mois. Il compte également produire 200.000 traitements d'ici le début du mois de janvier 2021 et la totalité des traitements devrait atteindre 300.000 avant la fin du mois de janvier 2021. Source : <https://www.industriepharma>