

La CE donne son feu vert pour l'utilisation de Libtayo® pour traiter le carcinome basocellulaire au stade avancé

Compte Test - 2021-06-27 19:09:40 - Vu sur pharmacie.ma

La Commission européenne (CE) vient d'approuver l'administration de Libtayo® (cemiplimab) chez les sujets présentant un carcinome basocellulaire (CBC) métastatique ou localement avancé de l'adulte dont la maladie a progressé ou qui présente une intolérance à un inhibiteur de la voie Hedgehog. Cet inhibiteur de PD-1 développé conjointement par Sanofi et Regeneron apporte une réponse aux patients présentant un carcinome basocellulaire qui peut évoluer au stade avancé et pénétrer plus profondément dans les tissus (stade localement avancé) ou se propager à d'autres organes (forme métastatique), ce qui les rend plus difficiles à traiter. «Depuis son lancement en Europe, il y a tout juste deux ans, Libtayo a redéfini le traitement de référence du cancer épidermoïde cutané au stade avancé et présente le même potentiel pour la forme avancée du carcinome basocellulaire», a indiqué le docteur Peter C. Adamson, responsable Monde, Développement – Oncologie et Innovation de Sanofi. Et d'ajouter : «Avec Regeneron, nous nous engageons à remédier aux lacunes dans le traitement des formes avancées de cancer de la peau non-mélanome». La Commission européenne a donné son approbation en se basant sur les résultats d'un essai multicentrique de phase II en ouvert et non randomisé ayant recruté des patients porteurs d'un CBC localement avancé non résecable ou d'un CBC métastatique.