

L'autorisation d'utilisation de quatre médicaments à base d'anticorps COVID révoquée par la FDA

Compte Test - 2024-12-28 08:35:34 - Vu sur pharmacie.ma

La Food and Drug Administration (FDA-US) a révoqué l'autorisation d'utilisation d'urgence de quatre traitements à base d'anticorps monoclonaux contre la COVID-19, notamment ceux d'Eli Lilly (LLY.N) et de Regeneron (REGN.O). Selon des notes d'information mises en ligne en début de semaine sur son site web, l'agence américaine a précisé que la durée de conservation de ces médicaments avait expiré et qu'ils n'étaient plus autorisés à être administrés aux patients depuis plus d'un an, en raison de l'émergence de variantes virales devenues résistantes. Les produits concernés incluent le bebtelovimab de Lilly, l'Evusheld d'AstraZeneca (AZN.L), le sotrovimab de GSK (GSK.L), ainsi que le REGEN-COV de Regeneron. L'autorité américaine a également précisé que ces entreprises n'avaient pas l'intention de continuer à proposer ces traitements aux États-Unis. Les fabricants devront informer leurs clients et fournisseurs de cette révocation et procéder à la destruction des lots qui s'imposent.