

La FDA américaine donne son feu vert pour un traitement du lymphome de Hodgkin

Compte Test - 2026-03-22 22:59:38 - Vu sur pharmacie.ma

La Food and Drug Administration a approuvé une nouvelle indication du traitement anticancéreux Opdivo® développé par Bristol Myers Squibb pour les patients âgés de 12 ans et plus atteints d'un lymphome de Hodgkin classique à un stade avancé qui n'a jamais été traité. Cette décision offre une nouvelle option thérapeutique de première ligne pour une maladie qui touche particulièrement les adolescents et les jeunes adultes. Le traitement associe Opdivo® à une chimiothérapie comprenant la doxorubicine, la vinblastine et la dacarbazine, un protocole connu sous le nom de schéma AVD. Le lymphome de Hodgkin est un cancer du système immunitaire qui se développe à partir des lymphocytes, des cellules essentielles à la défense de l'organisme. L'approbation repose sur une étude clinique menée auprès de 994 patients qui a montré une amélioration significative de la survie sans progression de la maladie par rapport à un autre traitement de référence, Adcetris®. Comme d'autres immunothérapies, Opdivo® agit en bloquant le mécanisme PD1 utilisé par certaines tumeurs pour échapper au système immunitaire, permettant ainsi à l'organisme de mieux combattre les cellules cancéreuses. Des effets indésirables graves ont été observés chez une proportion de patients, notamment des réactions liées à la stimulation du système immunitaire. La FDA a également transformé certaines autorisations accélérées précédemment accordées à Opdivo® en autorisations complètes pour des formes récidivantes ou résistantes du lymphome de Hodgkin, confirmant ainsi le rôle croissant de l'immunothérapie dans la prise en charge de ce cancer.