



**Neuilly sur seine – 31 Août 2021** Le laboratoire Lilly France annonce la mise à disposition des doses de c

«Lorsque les patients n'atteignent pas leurs objectifs d'HbA1c avec les dosages disponibles, un chang

L'étude de phase 3 AWARD-11 a évalué l'efficacité et la sécurité des deux doses expérimentales de d

- **Dose de 4,5 mg** (HbA1C : -1,9 %, poids : -4,7 kg)
- **Dose de 3,0 mg** (HbA1C : -1,7 % ; poids : -4,0 kg)
- **Dose de 1,5 mg** (HbA1C : -1,5 % ; poids : -3,1 kg)

La proportion de patients atteignant une perte de poids supérieure ou égale à 5% était de 49% à 36 se

Le profil de tolérance était similaire au profil connu de la classe des AR-GLP1, avec notamment des ef

Le prix des différents dosages de dulaglutide (0,75 mg à 4,5 mg) est identique. Le journal officiel a pub

ÂÂ

**À propos de l'étude AWARD-11**

L'étude de phase 3, randomisée, en double aveugle et bras parallèles, a inclus 1 842 participants avec un diabète de type 2 et évalué l'efficacité et la sécurité des deux doses de dulaglutide (3,0 mg et 4,5 mg) par rapport à la dose de 1,5 mg. L'objectif principal de l'étude était de démontrer qu'une dose hebdomadaire de dulaglutide (3,0 mg ou 4,5 mg) était supérieure à la dose approuvée de 1,5 mg de dulaglutide, sur la réduction de l'HbA1c à 36 semaines par rapport à l'inclusion, chez des personnes avec un diabète de type 2 mal contrôlé sous metformine. Les objectifs principaux et secondaires étaient atteints si l'une ou les deux doses atteignaient une signification statistique pour les critères d'évaluation. Les critères de jugement secondaires évalués à 36 semaines étaient le pourcentage de patients atteignant un objectif d'HbA1C inférieur à 7 %, la variation de la glycémie à jeun et le changement du poids corporel moyen par rapport à l'inclusion. La tolérance a été évaluée à 36 et 52 semaines (critères de jugement secondaires). Parmi les critères exploratoires, citons notamment la proportion de patients atteignant une perte de poids supérieure ou égale à 5% à 36 semaines ainsi que les mesures d'efficacité évaluées après 52 semaines de traitement. Tous les participants ont commencé l'étude par une injection à la dose de 0,75 mg de dulaglutide une fois par semaine puis ont augmenté la dose par paliers de quatre semaines jusqu'à leur dose d'entretien finale de 1,5 mg, 3,0 mg ou 4,5 mg définie par la randomisation.

## **A propos d'ELI LILLY AND COMPANY**

Lilly est un leader mondial dans le domaine de la santé qui unit soins et découvertes pour offrir à chacun une vie meilleure, partout dans le monde. Lilly a été fondée il y a plus d'un siècle par un homme, Eli Lilly, dont la vocation était de créer des médicaments de haute qualité, pour répondre à des besoins réels. Cet héritage est aujourd'hui une source d'inspiration et de passion dans tout ce que nous entreprenons. Guidés par nos valeurs, nous sommes unis et déterminés à faire progresser la compréhension des maladies pour tous ceux qui ont besoin de soins de qualité en améliorant le quotidien des personnes concernées pour changer la vie de chacun. Pour en savoir plus sur Lilly, rendez-nous visite à l'adresse [www.lilly.com](http://www.lilly.com)

## **A propos de LILLY France**

Lilly est implanté en France depuis 1962. Le laboratoire est présent sur l'ensemble de la chaîne du médicament, de la recherche clinique à la production et aux opérations commerciales. Le site de production de Fegersheim (Bas-Rhin), l'un des plus gros sites Lilly dans le monde, est spécialisé dans les traitements injectables, en particulier pour le traitement de l'ostéoporose et du diabète. Pour en savoir plus, visitez [www.lilly.fr](http://www.lilly.fr), <http://twitter.com/LillyP> [adfr](#)

# **Le laboratoire Lilly annonce la mise à disposition de Trulicity (dulaglutide) 3mg et 4,5mg dans la prise en c**

Écrit par Lilly France

Dimanche, 12 Septembre 2021 14:01 - Mis à jour Dimanche, 12 Septembre 2021 14:23

---