

Suite à cette autorisation de la Commission Européenne, le mépolizumab devient le premier traitement ciblé de la granulomatose éosinophilique avec polyangéite (GEPA) et la première biothérapie anti-IL-5 indiquée en traitement additionnel chez les patients atteints du syndrome hyperéosinophilique (SHE) et de la polypose naso-sinusienne (PNS), approuvé en Europe.

Le mépolizumab est désormais le seul traitement approuvé en Europe pour quatre maladies liées aux éosinophiles.

Innovation du laboratoire GSK, Nucala est une biothérapie ciblant les maladies liées à des taux anormalement élevés d'éosinophiles*.

La confirmation de l'efficacité et du bon profil de tolérance de Nucala dans sa première indication, l'asthme sévère à éosinophiles, s'appuie sur un large programme de développement clinique et sur 5 années de retour d'expérience post commercialisation.

Son potentiel thérapeutique s'exprime également dans l'octroi d'une Autorisation de Mise sur le Marché (AMM) par la Commission Européenne pour 3 extensions d'indication, depuis le 12 novembre 2021 :

la polypose naso-sinusienne, le syndrome hyperéosinophilique et la granulomatose éosinophilique avec polyangéite, trois maladies qui impactent la qualité de vie ainsi que le pronostic vital dans le cas des patients atteints des 2 dernières indications.

** Les éosinophiles sont un type de globules blancs qui jouent un rôle important dans la réponse de l'organisme aux réactions allergiques, à l'asthme et aux infections parasitaires.*

Écrit par GSK

Lundi, 03 Janvier 2022 11:28 - Mis à jour Lundi, 03 Janvier 2022 12:40

Normal 0 21 false false false FR X-NONE X-NONE
MicrosoftInternetExplorer4

/* Style Definitions */

table.MsoNormalTable {mso-style-name:"Tableau Normal"; mso-tstyle-rowband-size:0; mso-tstyle-colband-size:0; mso-style-noshow:yes; mso-style-priority:99; mso-style-qformat:yes; mso-style-parent:""; mso-padding-alt:0cm 5.4pt 0cm 5.4pt; mso-para-margin-top:0cm; mso-para-margin-right:0cm; mso-para-margin-bottom:10.0pt; mso-para-margin-left:0cm; line-height:115%; mso-pagination:widow-orphan; font-size:11.0pt; font-family:"Calibri","sans-serif"; mso-ascii-font-family:Calibri; mso-ascii-theme-font:minor-latin; mso-hansi-font-family:Calibri; mso-hansi-theme-font:minor-latin; mso-bidi-font-family:"Times New Roman"; mso-bidi-theme-font:minor-bidi; mso-fareast-language:EN-US;}

Normal 0 21 false false false FR X-NONE X-NONE
MicrosoftInternetExplorer4

/* Style Definitions */

table.MsoNormalTable {mso-style-name:"Tableau Normal"; mso-tstyle-rowband-size:0; mso-tstyle-colband-size:0; mso-style-noshow:yes; mso-style-priority:99; mso-style-qformat:yes; mso-style-parent:""; mso-padding-alt:0cm 5.4pt 0cm 5.4pt; mso-para-margin-top:0cm; mso-para-margin-right:0cm; mso-para-margin-bottom:10.0pt; mso-para-margin-left:0cm; line-height:115%; mso-pagination:widow-orphan; font-size:11.0pt; font-family:"Calibri","sans-serif"; mso-ascii-font-family:Calibri; mso-ascii-theme-font:minor-latin; mso-hansi-font-family:Calibri; mso-hansi-theme-font:minor-latin; mso-bidi-font-family:"Times New Roman"; mso-bidi-theme-font:minor-bidi; mso-fareast-language:EN-US;}

Normal 0 21 false false false FR X-NONE X-NONE
MicrosoftInternetExplorer4

- Suite à cette autorisation de la Commission Européenne, le mépolizumab devient le premier traitement ciblé de la granulomatose éosinophilique avec polyangéite (GEPa) et la première biothérapie anti-IL-5 indiquée en traitement additionnel chez les patients atteints du syndrome hyperéosinophilique (SHE) et de la polypose naso-sinusienne (PNS), approuvé en Europe.ÂÂ

Écrit par GSK

Lundi, 03 Janvier 2022 11:28 - Mis à jour Lundi, 03 Janvier 2022 12:40

Le mépilizumab est désormais le seul traitement approuvé en Europe pour quatre maladies liées aux éosinophiles.