

## FDA khuyến cáo Mepolizumab (Nucala) dành cho trẻ nhỏ bị hen suyễn nặng

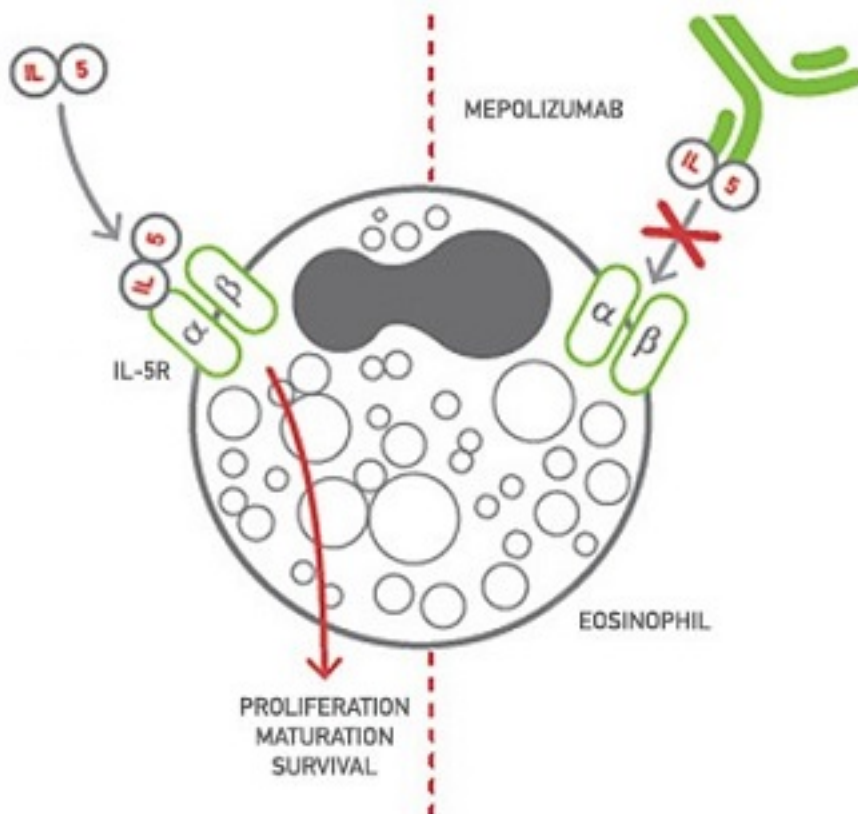
Vị t b i Biên t p viên

Th hai, 30 Tháng 9 2019 10:21 - L n c p nh t cu i Th hai, 30 Tháng 9 2019 18:41

### Bs Bùi Duy Bình - Khoa Nhi t ng h p

C quan Qu n lý Th c ph m và D c ph m Hoa K (FDA) đã m r ng ch đ nh mepolizumab (Nucala, GlaxoSmithKline) cho tr em t 6 tu i b hen suy n n ng có tăng b ch c u ái toan.

Tiêm d i da Mepolizumab l n đ u tiên đ c ch p thu n t i Hoa K vào năm 2015 đ i d ng đ i u tr duy trì b sung cho b nh nhân hen suy n n ng t 12 tu i tr lên và có ki u hình b ch c u ái toan.



"Hen suy n b ch c u ái toan n ng t tr em là m t tình tr ng ph c t p có th c c k khó đ i u tr ", Daniel Jackson, MD, Khoa Nhi, Đ i h c Wisconsin, Madison, cho bi t trong b n phát hành.

## FDA khuyến cáo Mepolizumab (Nucala) dành cho trẻ nhỏ bị hen suyễn nặng

Viết bởi Biên tập viên

Thứ hai, 30 Tháng 9 2019 10:21 - Lần cập nhật cuối Thứ hai, 30 Tháng 9 2019 18:41

---

"Nucala đã tỏ ra sự khác biệt cho nhiều người lớn và thanh thiếu niên mắc bệnh hen suyễn nặng. Sự chấp thuận này là một sự phát triển quan trọng, mang lại cho các bác sĩ nhiều lựa chọn điều trị để xem xét cho các bệnh nhân nhi của chúng tôi", ông nói.

Tonya Winders, CEO và chủ tịch mảng dược phẩm của Hen và Dị ứng cho biết: "Việc Nucala được phê duyệt là tác nhân sinh học đầu tiên để điều trị hen suyễn bệnh nhân có nguy cơ tái phát cao".

Vào tháng 6, FDA đã phê duyệt hai phương pháp mới để quản lý mepolizumab - một dạng tiêm tĩnh mạch và dạng tiêm an toàn đã được làm sẵn thuốc, mà bệnh nhân hoặc người chăm sóc có thể sử dụng để quản lý thuốc tại nhà chỉ sau 4 tuần, theo báo cáo của Medscape Medical News.

Mepolizumab cũng được chấp thuận tại Hoa Kỳ cho người lớn mắc bệnh đa u hạt dị ứng (EGPA)

Nguồn: <https://www.medscape.com/viewarticle/918328>