

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

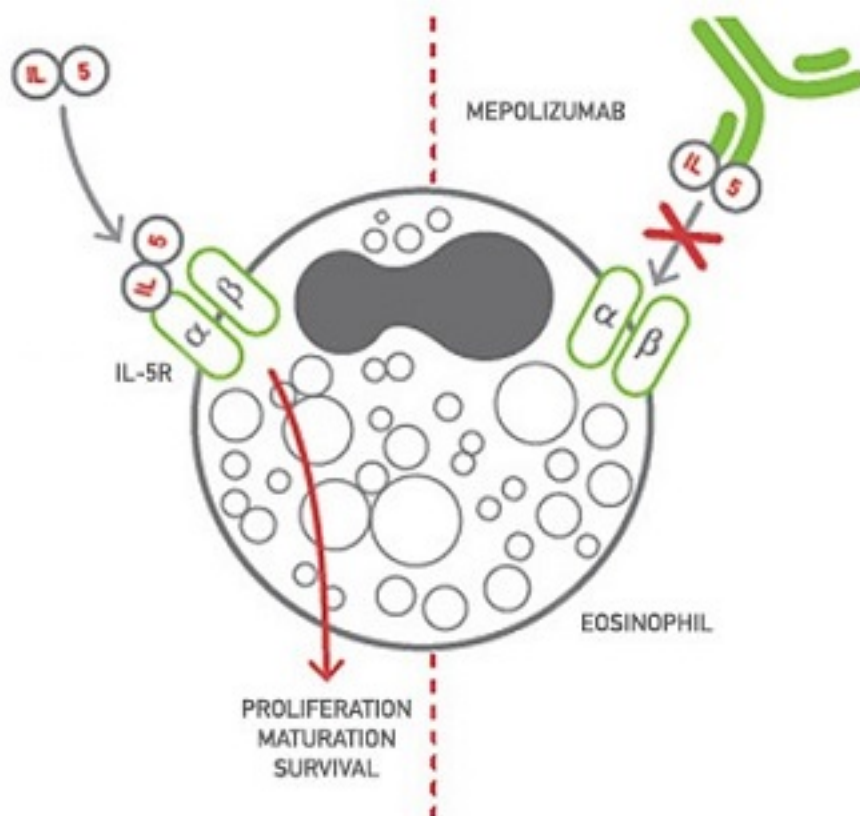
Viết bởi Biên tập viên

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

Bs Bùi Duy Bình - Khoa Nhi tổng hợp

Cơ quan Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm Hoa Kỳ (FDA) đã mở rộng chỉ định mepolizumab (Nucala, GlaxoSmithKline) cho trẻ em từ 6 tuổi bị hen suyễn nặng có tăng bạch cầu ái toan.

Tiêm dưới da Mepolizumab là thuốc tiên dược chấp thuận tại Hoa Kỳ vào năm 2015 để điều trị duy trì bổ sung cho bệnh nhân hen suyễn nặng từ 12 tuổi trở lên và có triệu chứng hình bạch cầu ái toan.



"Hen suyễn bạch cầu ái toan nặng ở trẻ em là một tình trạng phức tạp có thể cực kỳ khó điều trị", Daniel Jackson, MD, Khoa Nhi, Đại học Wisconsin, Madison, cho biết trong báo 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 một lựa chọn mới 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 chuyển biến toàn diện và lâu dài này là một bước tiến đáng kể cho cộng đồng hen suyễn".

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 sạch, 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)

Người n: <https://www.medscape.com/viewarticle/918328>