

Vịt bòi Biên tập viên

Thứ năm, 27 Tháng 9 2018 20:10 - Lần cập nhật cuối cùng Thứ năm, 27 Tháng 9 2018 20:14

Bs Trình Trung Phong - Khoa Nội tiết học

Công quan Quan lý Thực phẩm và Dược phẩm Hoa Kỳ (FDA) đã chấp thuận kháng thể đơn dòng nhân bòi fremanezumab-vfrm (Ajovy, Teva Pharmaceuticals) để phòng chống đau nửa đầu không kinh điển.

Thuốc đơn kháng peptide liên quan đến gen calcitonin (CGRP) là phương pháp điều trị chống CGRP đơn tiên và duy nhất để ngăn ngừa các cơn đau nửa đầu theo các liệu pháp liều hàng quý (675 mg) và hàng tháng (225 mg).

Theo báo cáo của Medscape Medical News, vào tháng 5, FDA đã chấp thuận erenumab đơn bòi (Aimovig, Amgen và Novartis) làm thuốc đơn kháng CGRP đơn tiên cho cơn đau nửa đầu này.

Stephen Silberstein, MD, giám đốc Trung tâm Đau đơn Jefferson tại Bệnh viện Đại học Thomas Jefferson, Philadelphia, Pennsylvania, đã lưu ý trong thông cáo báo chí của Teva rằng số chấp thuận mới của FDA về công nghệ CGRP thứ hai là tin tốt cho bệnh nhân.

"Khoảng 40% người sống chung với cơn đau nửa đầu có thể là những bệnh nhân thích hợp để điều trị để phòng, nhưng phần lớn trong số họ không đủ điều kiện. Tôi rất vui khi có một liệu pháp điều trị khác cho phép bệnh nhân của tôi trải qua những ngày đau nửa đầu hàng tháng".

Tại Hội nghị khoa học thường niên của Hội Đau đơn Hoa Kỳ năm 2017, các nhà điều tra đã trình bày kết quả chi tiết từ hai nghiên cứu giai đoạn 3 của fremanezumab.

Hơn 1000 bệnh nhân bòi đau nửa đầu mãn tính (CM) đã được ghi danh vào thử nghiệm HALO-CM. Nhóm người điều trị chia thành ngẫu nhiên đến nhau 675 mg điều trị tích cực trong 1 tháng tiếp theo hoặc là 225 mg liều điều trị trong 2 tháng sau ("liều hàng tháng") hoặc giảm dần trong 2 tháng tiếp theo ("đến tháng hàng tháng") có giảm đáng kể số ngày đau đầu điều trị hàng tháng (4,6 và 4,3 ngày, tương ứng) so với những người chỉ nhận điều trị ba mũi giảm dần hàng tháng (2,5 ngày; P <0,0001 cho cả hai so sánh).

FDA chóp thuón Fremanezumab(Ajovy) cho dó phóng bónh đau nãa đóu

Vít bói Biín túp viên

Thã nãm, 27 Thãng 9 2018 20:10 - Lín cóp nhót cuêi Thã nãm, 27 Thãng 9 2018 20:14

Ngoãi ra, 873 bónh nhón bó đau nãa đóu túng cón (EM) đóc ghi danh vào thã nghiêm HALO-EM. Có nhóm dóng thuóc hàng thãng và hàng quí đóu đóp túng đóm cuêi chónh cóa nghiên có u và giím đau nãa đóu hàng thãng trong 12 tuên so và i nhóm gií dóc (túng túng lã 3,7 và 3,4 ngãy, so và i 2,2 ngãy; P <0,0001).

Các tác dóng phã liên quan đón đóm trú phã biín nhót lã phãn túng và nhiêm trùng túi chó tiêm, mót tuyên bó tú FDA lã u ý.

Thuóc chóng chó đónh lã nhóng bónh nhón quá món cóm và i fremanezumab-vfrm hoíc bót kót tú dóc não, có quan nãy cho biít thãm. Phãn túng quá món và i đóm trú, bao góm phát ban, ngãa, ngãa quá món và mó đóy, đóc báo cáo trong các thã nghiêm lâm sàng. Hã u hãt các phãn túng đóu tú nhó đón trung bình, nhóng mót só phãn túng đóc dón đón ngãng hoíc đóm trú bóng corticosteroid và rõ ràng trong vòng vài gií hoíc trong tháng đóu tiên cóa quên lã.

Ngoãi fremanezumab và erenumab, hai phãn túng pháp đóm trú khóng thã khóng CGRP khóc đang trong các giai đón phát triên khóc nhau.

Lí c dó ch tú : : FDA Approves Fremanezumab (Ajovy) for Migraine Prevention - Medscape - Sep 17, 2018