

Επιβεβαιώνεται η ασφάλεια της ρανιμπιζουμάμπης στις παθήσεις του αμφιβληστροειδούς χιτώνα



Νέα στοιχεία από το

EURETINA

Το ήδη εδραιωμένο περιβάλλον ασφάλειας της ρανιμπιζουμάμπης σε τέσσερις παθήσεις του αμφιβληστροειδούς χιτώνα επιβεβαιώνουν τα νεότερα στοιχεία που παρουσιάστηκαν στο 13ο

Πανευρωπαϊκό Συνέδριο Παθήσεων Αμφιβληστροειδούς (EURETINA).

Τα βασικότερα αποτελέσματα που παρουσιάστηκαν κατά τη διάρκεια του συνεδρίου ήταν ότι βασικής σημασίας μελέτες της μυωπικής χοριοειδούς νεοαγγείωσης με τρανιμπιζουμάμπη επέδειξαν βελτίωση της οπτικής οξύτητας κατά περίπου 14 γράμματα με διάμεσο αριθμό δύο ενέσεων σε ένα χρόνο.

Παράλληλα, νέα δεδομένα υποδηλώνουν ότι η πρώιμη έναρξη θεραπείας με ρανιμπιζουμάμπη έχει θετικό αποτέλεσμα στη βελτίωση της όρασης σε ασθενείς με διαβητικό οίδημα της ωχράς κηλίδας ενώ η μετά-ανάλυση 14 μελετών και 6.504 ασθενών επιβεβαιώνει το καλά εδραιωμένο προφίλ ασφάλειας του, το οποίο αναφέρθηκε από εμπειρίες σε πραγματικό περιβάλλον και εκτενείς κλινικές μελέτες.

Η ρανιμπιζουμάμπη σήμερα ενδείκνυται σε πολλές χώρες για τη θεραπεία της

νεοαγγειακής (υγρής μορφής) ηλικιακής εκφύλισης της ωχράς κηλίδας, τη θεραπεία της έκπτωσης της όρασης που οφείλεται σε οίδημα της ωχράς κηλίδας διαβητικής αιτιολογίας (DME), τη θεραπεία της έκπτωσης της όρασης που οφείλεται σε δευτεροπαθές οίδημα της ωχράς κηλίδας από απόφραξη φλέβας του αμφιβληστροειδούς (RVO κλάδου ή κεντρική RVO), τη θεραπεία της έκπτωσης της όρασης που οφείλεται σε δευτεροπαθή χοριοειδική νεοαγγείωση (CNV) από παθολογική μυωπία (PM).

Η ρανιμπιζουμάμπη, σχεδιασμένη για ενδοφθάλμια χρήση, είναι ένα τμήμα αντισώματος με σύντομη συστηματική ημιζωή που κυκλοφόρησε στην Ευρώπη για πρώτη φορά το 2007. Σχεδιάστηκε για τη διάσωση της όρασης και έχει παρουσιάσει πρωτοποριακή αποτελεσματικότητα με εξατομικευμένη δοσολογία στις εγκεκριμένες ενδείξεις του ενώ έχει λάβει άδεια κυκλοφορίας ειδικά για οφθαλμικές παθήσεις και κατασκευάζεται σύμφωνα με τα υψηλότερα πρότυπα για ενδοφθάλμια χρήση.

Πηγή: health.in.gr