

ROCHE anuncia la aprobación de OCREVUS™, (ocrelizumab) como primer y único medicamento para el tratamiento de las formas progresivas y recurrentes de esclerosis múltiple

Roche anunció el día 29 de marzo, la aprobación por la Administración de Alimentos y Fármacos de los Estados Unidos (FDA por sus siglas en inglés), de OCREVUS™, (ocrelizumab), como primer y único medicamento para el tratamiento de las formas progresivas y recurrentes de esclerosis múltiple.

OCREVUS™ es un anticuerpo monoclonal humanizado, desarrollado por Genentech, miembro del grupo Roche. Este medicamento es administrado por infusión intravenosa con dos dosis iniciales con un intervalo de dos semanas y posteriormente una dosis cada 6 meses.

La infusión de OCREVUS™, puede causar reacciones como prurito, rash, urticaria, eritema, broncoespasmo, irritación de la garganta, dolor en orofaringe, disnea, edema laríngeo y faríngeo, hipotensión, fiebre, dolor de cabeza entre otras. Con el objetivo de reducir el riesgo de reacciones luego de la infusión del medicamento se recomienda la premedicación con Metilprednisolona o un corticoesteroides equivalente y un antihistamínico para reducir la frecuencia y severidad de estas reacciones.

Disponible en: https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2017/761053lbl.pdf

La Habana, 6 de abril de 2017