

LA FDA APRUEBA NUEVO MEDICAMENTO PARA EL TRATAMIENTO DE LA INFLUENZA

El pasado 24 de octubre de 2018, la Administración de Drogas y Alimentos de los Estados Unidos (FDA), aprobó Xofluza (baloxavir marboxil) para el tratamiento de la influenza (gripe) aguda sin complicaciones en pacientes de 12 años de edad y mayores que han estado sintomáticos durante no más de 48 horas.

Este es el primer tratamiento antiviral para la gripe con un nuevo mecanismo de acción aprobado por la FDA en casi 20 años. Miles de personas contraen la gripe cada año y muchas enferman gravemente, por lo que es fundamental contar con alternativas de tratamiento seguras y eficaces. Este nuevo medicamento ofrece una importante opción de tratamiento adicional. Si bien hay varios medicamentos antivirales aprobados por la FDA para tratar la gripe, no son un sustituto de la vacunación anual. La temporada de gripe ya está en marcha, y los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades de EE. UU, recomiendan vacunarse para fines de octubre, ya que la vacuna contra la gripe estacional es una de las formas más eficaces y seguras de protegerse, proteger a su familia y a su comunidad de esta infección y de complicaciones graves relacionadas con la gripe, que pueden resultar en hospitalizaciones. La vacunación anual es el principal medio para prevenir y controlar los brotes de gripe”.

La gripe es una enfermedad respiratoria contagiosa causada por los virus de la gripe. Cuando los pacientes con gripe son tratados dentro de las 48 horas de enfermarse, los medicamentos antivirales pueden reducir los síntomas y la duración de la enfermedad.

Las reacciones adversas más comunes en pacientes que tomaron Xofluza incluyeron diarrea y bronquitis.

Xofluza recibió la Revisión prioritaria según la cual el objetivo de la FDA es tomar medidas en una solicitud dentro de un marco de tiempo acelerado en el que la agencia determina que el medicamento, si se aprueba, mejoraría significativamente la seguridad o la eficacia del tratamiento, diagnóstico o prevención de una afección grave.

La FDA otorgó la aprobación de Xofluza a Shionogi & Co., Ltd.Hemofarm A.D. (Serbia)

Disponible en:

https://www.fda.gov/NewsEvents/Newsroom/PressAnnouncements/ucm624226.htm?utm_campaign=FDA%20approves%20new%20drug%20to%20treat%20influenza&utm_medium=email&utm_source=Eloqua

La Habana, 29 de octubre de 2018