

DESTINATION SANTE

Dépêche



Inauguration d'une nouvelle classe d'anti-VIH

[25 septembre 2007 - 12:45]

Moins de 2 mois après son **autorisation par la FDA américaine**, le maraviroc vient de se voir accorder par l'agence européenne du médicament, son autorisation européenne de mise sur le marché. C'est l'arrivée d'une nouvelle classe de médicaments contre le VIH, la première depuis 10 ans.

Sous le nom commercial de *Celsentri*, il sera prescrit aux patients déjà traités, en association avec d'autres médicaments antirétroviraux. Et comme son nom le laisse entendre, il bloque l'entrée du virus dans les cellules humaines au lieu comme ses prédécesseurs, de s'y attaquer *après* qu'il les ait pénétrées.

Son mode d'action original – **il inhibe le corécepteur CCR5** qui constitue la « porte d'entrée » principale du virus dans les cellules – ouvre des perspectives nouvelles à de nombreux séropositifs, chez qui l'infection était jusqu'ici rebelle au traitement. Son homologation, qui va rendre possible sa commercialisation, fait suite à un **avis favorable de l'EMA** en date du 25 juillet dernier.

Source : Pfizer, 24 septembre 2007, EMA, 25 juillet 2007

© 1996-2007 Destination Santé SAS - Tous droits réservés. Aucune des informations contenues dans ce serveur ne peut être reproduite ou rediffusée sans le consentement écrit et préalable de Destination Santé. Tout contrevenant s'expose aux sanctions prévues par les articles L. 122-4 et L. 335-3 du Code de la Propriété intellectuelle: jusqu'à deux ans d'emprisonnement et 150 000 euros d'amende.