

Πόσο συχνά μεταδίδονται ανθεκτικά βακτήρια από κατοικίδια στον άνθρωπο και αντίθετα [μελέτη]

[iatronet.gr/article/117858/poso-syhna-metadidontai-anthektika-vakthria-apo-katoikidia-ston-anthropo-kai-antitheta-meleth](https://www.iatronet.gr/article/117858/poso-syhna-metadidontai-anthektika-vakthria-apo-katoikidia-ston-anthropo-kai-antitheta-meleth)

Δημήτρης Καραγιώργος

17 Ιουλίου 2023

Δευτέρα, 17 Ιουλίου 2023, 19:50

Δημήτρης Καραγιώργος

Διευθυντής Σύνταξης

Ένα ερώτημα που απασχολεί όσους έχουν κατοικίδια, επιχείρησαν να απαντήσουν Αμερικανοί επιστήμονες από το **Johns Hopkins** και το Πανεπιστήμιο **Cornell**: πόσο πιθανή είναι η μετάδοση ανθεκτικών στα αντιβιοτικά βακτηρίων μεταξύ ανθρώπων και κατοικίδιων, όπως σκύλοι και γάτες.

Σε μετα-ανάλυση, που δημοσιεύτηκε πρόσφατα στο επιστημονικό περιοδικό "One Health", αναλύουν τα δεδομένα προηγούμενων 562 μελετών σχετικών με το θέμα, το οποίο χαρακτηρίζουν ως αναδυόμενο παγκόσμιο πρόβλημα Δημόσιας Υγείας.

Όπως αναφέρουν, σκοπός της μελέτης ήταν να εντοπίσουν στοιχεία μετάδοσης από ανθρώπους σε κατοικίδια και το αντίθετο, προκειμένου να κατανοήσουν το μέγεθος του προβλήματος.

Η αναζήτηση των δεδομένων έγινε μέσω επιστημονικών βάσεων. Αξιολογήθηκαν δεδομένα, όπως η απομόνωση βακτηρίων σε κατοικίδια και σε ανθρώπους που είχαν έρθει σε επαφή με κατοικίδια, καθώς και τα αποτελέσματα φαινοτυπικών ή γονοτυπικών μελετών αντιμικροβιακής ευαισθησίας.

Σε περιπτώσεις βακτηρίων που συνδέονται συνήθως με κατοικίδια, όπως ο **Staphylococcus pseudintermedius** και η **Pasteurella multocida**, έγινε ανάλυση μελετών στις οποίες αυτά είχαν απομονωθεί σε ανθρώπους.

Οι μελέτες που αξιολογήθηκαν είχαν δημοσιευτεί από το 1973 έως το 2021 στις ΗΠΑ, στο Ηνωμένο Βασίλειο, στην Ιαπωνία και στον Καναδά. Η συντακτική ομάδα σημειώνει πως η μετάδοση βακτηρίων θα μπορούσε να συμβεί και προς τις δύο κατευθύνσεις: από κατοικίδια στον άνθρωπο και από άνθρωπο σε κατοικίδια ζώα (*S. aureus*).

Από τα πέντε πιο συχνά αναφερόμενα βακτήρια, τα **P. multocida**, **S. pseudintermedius**, **C. canimorsus** και **B. bronchiseptica** αναγνωρίστηκαν ως βακτήρια που σχετίζονται με μετάδοση από κατοικίδιο σε άνθρωπο. Μόνο το **S. aureus** μεταδόθηκε συχνά από τον άνθρωπο στα ζώα συντροφιάς.

Με δεδομένο ότι τα εντεροβακτήρια βρίσκονται σε όλα τα θηλαστικά, είναι πιο δύσκολο να μελετηθεί η μετάδοση μεταξύ κατοικίδιων ζώων και ανθρώπων.

Οι επιστήμονες συνιστούν στους γιατρούς, στους κτηνιάτρους και στους υπεύθυνους για τη Δημόσια Υγεία να εξετάσουν το ενδεχόμενο ανάπτυξης κατευθυντήριων γραμμών για μελέτες σε μία σειρά από λοιμώξεις από ζωνοσογόνο ή ανθρωποζωνοσογόνο.

Επισημαίνουν πως περίπου το 60% όλων των μολυσματικών ασθενειών είναι ζωνόσοι, με τα κατοικίδια να "ενοχοποιούνται" για ορισμένες επικίνδυνα ζωνοσογόνα παθογόνα, τα οποία μπορεί ακόμη και να οδηγήσουν σε εγκατάλειψή τους.

Η πιθανότητα μετάδοσης από άνθρωπο σε κατοικίδια μπορεί να αγνοηθεί και απαιτούνται πρόσθετες μελέτες για να κατανοηθεί ο κίνδυνος για τα κατοικίδια από ανθεκτικά βακτήρια που προέρχονται από τον άνθρωπο. Συγκεκριμένα, τα κατοικίδια που ζουν με άτομα που εργάζονται στον τομέα της Υγείας ή έχουν νοσηλευτεί πρόσφατα θα μπορούσαν να διατρέχουν υψηλότερο κίνδυνο να μολυνθούν.

Ειδήσεις υγείας σήμερα

Έρευνα της PwC: Οι εξαγορές καλά κρατούν...

Επόμενος σταθμός

Ασκήσεις με βάρη που συντελούν στην αύξηση της μυϊκής μάζας

Καρκίνος: Την έρευνα για τη νόσο πολύ συχνά την καθοδηγούν εμπορικά. Λέει νέα μελέτη

[healthview.gr/karkinos-tin-ereyna-gia-ti-noso-poly-sychna-tin-kathodigoy-n-emporika-leei-nea-meleti](https://www.healthview.gr/karkinos-tin-ereyna-gia-ti-noso-poly-sychna-tin-kathodigoy-n-emporika-leei-nea-meleti)

17 Ιουλίου 2023

Τα εμπορικά συμφέροντα και όχι τα συμφέροντα των ασθενών καθοδηγούν συχνά τη φροντίδα και την έρευνα για τον καρκίνο, σύμφωνα με μια παγκόσμια ομάδα ογκολόγων και συνηγόρων των ασθενών. Το σχόλιό τους δημοσιεύεται στο περιοδικό «The Lancet Oncology».

Οι επιστήμονες διαπιστώνουν ότι τις τελευταίες δεκαετίες έχει σημειωθεί μια μετατόπιση από τις κατά κύριο λόγο δημόσια χρηματοδοτούμενες κλινικές δοκιμές που έχουν σχεδιαστεί για να απαντήσουν σε ερωτήματα σημαντικά για τους ασθενείς προς τις χρηματοδοτούμενες από τη βιομηχανία δοκιμές που αποσκοπούν στην επίτευξη κανονιστικής έγκρισης ή εμπορικού πλεονεκτήματος.

Όπως υποστηρίζουν, ο έλεγχος της ερευνητικής ατζέντας από τη βιομηχανία έχει δημιουργήσει ένα σύστημα που επικεντρώνεται κυρίως σε νέα φάρμακα για τον καρκίνο σε βάρος της διερεύνησης νέων προσεγγίσεων στη χειρουργική, την ακτινοθεραπεία, την παρηγορητική φροντίδα και την πρόληψη.

Επιπλέον, αναφέρουν ότι ένα σημαντικό ποσοστό των εσόδων της βιομηχανίας χρησιμοποιείται για εκστρατείες μάρκετινγκ που αποσκοπούν στον επηρεασμό των ασθενών, τον φορέων χάραξης πολιτικής και των ογκολόγων, ανεξάρτητα από τις κλινικές ανάγκες.

Μέσα από την πρωτοβουλία «**Common Sense Oncology**», οι ειδικοί για τον καρκίνο ζητούν η φροντίδα του καρκίνου να επικεντρωθεί στους ασθενείς και όχι στο εμπορικό αποτέλεσμα. Επίσης, παρουσιάζουν βασικές κατευθυντήριες γραμμές για την ανάπτυξη ενός νέου κινήματος στη φροντίδα του καρκίνου με επίκεντρο τον ασθενή.

«Ενώ πολλές θεραπείες για τον καρκίνο κάνουν πραγματική διαφορά στη ζωή των ασθενών μας, υπάρχουν αυξανόμενες ανησυχίες ότι ορισμένες νέες θεραπείες δεν βοηθούν τους ασθενείς να ζουν περισσότερο ή να αισθάνονται καλύτερα», σημειώνει ο καθηγητής του Πανεπιστημίου Κουίνς στο Κίνγκστον του Καναδά, **Κρίστοφερ Μπουθ**.

«Η Common Sense Oncology είναι μια παγκόσμια πρωτοβουλία που δίνει προτεραιότητα στους ανθρώπους έναντι των κερδών και προωθεί την από κοινού λήψη αποφάσεων με τους ασθενείς. Το όραμά μας είναι οι ασθενείς να έχουν πρόσβαση σε θεραπείες για τον καρκίνο που παρέχουν ουσιαστικές βελτιώσεις στα αποτελέσματα που έχουν σημασία, ανεξάρτητα από τον τόπο διαμονής τους», προσθέτει.

Νέα δεδομένα στη θεραπεία της νωτιαίας μυϊκής ατροφίας

[iatronet.gr/article/117851/nea-dedomena-sth-therapeia-ths-notiaias-myikhs-atrofias](https://www.iatronet.gr/article/117851/nea-dedomena-sth-therapeia-ths-notiaias-myikhs-atrofias)

iatronet.gr

17 Ιουλίου 2023

Δευτέρα, 17 Ιουλίου 2023, 14:01

Η Biogen Inc. ανακοίνωσε νέα δεδομένα για το nusinersen που απαντούν σε σημαντικά ερωτήματα της κοινότητας ασθενών, φροντιστών και επαγγελματιών υγείας της Νωτιαίας Μυϊκής Ατροφίας (SMA).

Τα δεδομένα παρουσιάστηκαν στο Συνέδριο Έρευνας και Κλινικής Φροντίδας για την SMA του φορέα Cure SMA που πραγματοποιήθηκε στη Φλόριντα (29 Ιουνίου-2 Ιουλίου 2023).

"Το ετήσιο Συνέδριο του Cure SMA είναι μια μοναδική ευκαιρία για να αλληλεπιδράσουμε με τους επαγγελματίες υγείας, τους ασθενείς και τους φροντιστές που συμμετέχουν, να αντλήσουμε γνώσεις από την εμπειρία τους και να παρουσιάσουμε ερευνητικά δεδομένα που ανταποκρίνονται στις θεραπευτικές ανάγκες της SMA" δήλωσε η Maha Radhakrishnan, M.D., Chief Medical Officer της Biogen.

"Είμαστε στην ευχάριστη θέση να παρουσιάσουμε τα νέα δεδομένα μας, συμπεριλαμβανομένων των πρώιμων αποτελεσμάτων από τη μελέτη RESPOND για την αξιολόγηση του κλινικού οφέλους και της ασφάλειας της θεραπείας με nusinersen μετά τη γονιδιακή θεραπεία".

Ενδιάμεση ανάλυση κλινικών δεδομένων της μελέτης RESPOND

Η RESPOND είναι μια εξελισσόμενη, διετής μελέτη Φάσης 4 ανοιχτής επισημάνσης για την αξιολόγηση των κλινικών εκβάσεων και της ασφάλειας μετά τη θεραπεία με nusinersen σε βρέφη και μικρά παιδιά με SMA που έχουν μη καλυπτόμενες κλινικές ανάγκες μετά τη θεραπεία με onasemnogene aberavonvec.

Τα ενδιάμεσα ευρήματα αποτελεσματικότητας στους έξι μήνες από 29 συμμετέχοντες στη μελέτη που έλαβαν θεραπεία με nusinersen καταδεικνύουν:

- Βελτιώσεις στην κινητική λειτουργία στους περισσότερους συμμετέχοντες, όπως μετρήθηκαν με βάση τη μέση συνολική βαθμολογία της Ενότητας 2 της Βρεφικής Νευρολογικής Εξέτασης Hammersmith (HINE-2) από την έναρξη της μελέτης
- Οι συμμετέχοντες με δύο αντίγραφα του γονιδίου SMN2 (n=24) παρουσίασαν βελτίωση κατά μέσο όρο άνω των 5 βαθμών στη HINE-2
- Όλοι οι συμμετέχοντες με τρία αντίγραφα του SMN2 (n=3) παρουσίασαν βελτίωση. Δεν υπολογίστηκε μέση μεταβολή από την έναρξη της μελέτης λόγω του μικρού αριθμού των συμμετεχόντων

- Οι περισσότεροι συμμετέχοντες (25/27) με αναφερόμενη από τον ερευνητή υποβέλτιστη κινητική λειτουργία κατά την έναρξη της μελέτης παρουσίασαν βελτίωση.

Μετά από μια διάμεση παραμονή 230,5 ημερών στη μελέτη, σοβαρά ανεπιθύμητα συμβάντα (ΑΣ) αναφέρθηκαν σε 13/38 συμμετέχοντες (34%).

Κανένα σοβαρό ΑΣ δεν θεωρήθηκε σχετιζόμενο με το nusinersen ούτε οδήγησε σε απόσυρση από τη μελέτη.

Κανένα νέο ζήτημα ασφάλειας δεν ταυτοποιήθηκε σε ενταχθέντες ασθενείς που έλαβαν nusinersen μετά το onasemnogene aberavonoc. Επιπλέον ενδιάμεσες αναλύσεις κλινικών δεδομένων από τη μελέτη RESPOND παρουσιάστηκαν στο Συνέδριο.

"Μαθαίνουμε ότι η γονιδιακή θεραπεία μπορεί να μην καλύπτει θεραπευτικά όλους τους κινητικούς νευρώνες, αφήνοντας ένα περιθώριο εξέλιξης της νόσου", δήλωσε η Crystal Proud, M.D., Παιδονευρολόγος στο Παιδιατρικό Νοσοκομείο King's Daughters.

"Η μελέτη RESPOND έχει ξεκινήσει να αναδεικνύει μια μη καλυπτόμενη ανάγκη σε κάποιους ασθενείς με SMA που έχουν λάβει θεραπεία με onasemnogene aberavonoc, των οποίων οι εκβάσεις δεν έχουν ανταποκριθεί στις κλινικές προσδοκίες. Αυτά τα ενδιάμεσα αποτελέσματα παρέχουν στην κοινότητα τα πρώτα κλινικά δεδομένα της μελέτης για την αξιολόγηση της θεραπείας με nusinersen μετά το onasemnogene aberavonoc και υποδεικνύουν ότι μπορεί να υπάρχει δυνατότητα επιπρόσθετου οφέλους με τη θεραπεία με nusinersen".

Νέα ανάλυση που αξιολογεί τη συμβολή του nusinersen στην καθημερινή κλινική πρακτική

Μια συστηματική επισκόπηση της βιβλιογραφίας και μετα-ανάλυση που αξιολογεί τη συμβολή του nusinersen στην καθημερινή κλινική πρακτική στην SMA βρεφικής έναρξης η οποία παρουσιάστηκε, επισημαίνει τη σημασία της εξαγωγής στοιχείων από την καθημερινή κλινική πρακτική προκειμένου να υπάρξει μια ολοκληρωμένη κατανόηση του θεραπευτικού οφέλους του nusinersen.

Οι βελτιώσεις στην κινητική λειτουργία και σε κινητικά ορόσημα που παρατηρήθηκαν σε μελέτες καθημερινής κλινικής πρακτικής ήταν μεγαλύτερες από ή συγκρίσιμες με εκείνες που παρατηρήθηκαν σε κλινικές δοκιμές, ενώ οι ασθενείς συνέχισαν να παρουσιάζουν βελτίωση λαμβάνοντας θεραπεία με nusinersen με μεγαλύτερη διάρκεια.

Πρόοδος σχετικά με μια καινοτόμο συσκευή που αποσκοπεί στην ενίσχυση της θεραπευτικής εμπειρίας

Από κοινού με την εταιρεία Alcyone Therapeutics, η Biogen εργάζεται για την ανάπτυξη της πρώτης εμφυτεύσιμης συσκευής που έχει σχεδιαστεί για να καταστήσει τη συχνή υποδότηση πρόσβαση για τη χορήγηση θεραπειών με αντινοσηματικό ολιγονουκλεοτίδιο

πιο εύκολη.

Η εταιρεία Alcyone ανακοίνωσε ότι ο FDA (Οργανισμός Τροφίμων και Φαρμάκων των ΗΠΑ) ενέκρινε μια ειδική άδεια (Investigational Device Exemption) για την έναρξη μιας εγκριτικής δοκιμής του Συστήματος ThecaFlex Drx™ (ThecaFlex). Αυτό το καλοκαίρι, η Alcyone σχεδιάζει να ξεκινήσει την αρχική ένταξη ασθενών στη μελέτη PIERRE (clinicaltrials.gov), η οποία θα αξιολογήσει την ασφάλεια και την απόδοση του ThecaFlex για την παροχή του nusinersen σε ασθενείς με SMA.

Ειδήσεις υγείας σήμερα

Έρευνα της PwC: Οι εξαγορές καλά κρατούν...

Επόμενος σταθμός

Ασκήσεις με βάρη που συντελούν στην αύξηση της μυϊκής μάζας

Πώς οι ογκολογικές θεραπείες αυξάνουν τον κίνδυνο για την καρδιά [μελέτη]

[iatronet.gr/article/117857/pos-oi-ogkologikes-therapeies-ayxanoy-n-ton-kindyno-gia-thn-kardia-meleth-](https://www.iatronet.gr/article/117857/pos-oi-ogkologikes-therapeies-ayxanoy-n-ton-kindyno-gia-thn-kardia-meleth-)

Φίλιππος Ζάχαρης

17 Ιουλίου 2023

Δευτέρα, 17 Ιουλίου 2023, 15:47

Φίλιππος Ζάχαρης

Ειδικά ρεπορτάζ - Σύλλογοι Ασθενών και ΜΚΟ

Η ογκολογική θεραπεία μπορεί επίσης να οδηγήσει σε καρδιακές παρενέργειες. Η επαγγελματική ένωση των Γερμανών πυρηνικών ιατρών εφιστά επί του παρόντος την προσοχή σε αυτό το θέμα και συνιστά να εξετάζεται η καρδιά με απεικονιστικές μεθόδους, ώστε να αναγνωρίζονται οι βλάβες σε πρώιμο στάδιο και να είναι δυνατή η προσαρμογή της θεραπείας, εάν είναι απαραίτητο.

Το φάσμα είναι ευρύ - από ήπιες καρδιακές αρρυθμίες έως φλεγμονές και διαταραχές του κυκλοφορικού έως σοβαρή καρδιακή ανεπάρκεια με οργανική ανεπάρκεια.

Ο κίνδυνος βλάβης της καρδιάς ποικίλλει σε μεγάλο βαθμό από άτομο σε άτομο. "Στους παράγοντες κινδύνου περιλαμβάνονται η πολύ νεαρή ή πολύ μεγάλη ηλικία, ο διαβήτης, η κατανάλωση καπνού, αλλά και οι προϋπάρχουσες καρδιαγγειακές παθήσεις ή η υψηλή αρτηριακή πίεση", λέει ο καθηγητής Dr. Detlef Moka, πρόεδρος της Γερμανικής Ένωσης Πυρηνικής Ιατρικής (BDN).

Ο κίνδυνος καρδιοτοξικότητας ποικίλλει επίσης ανάλογα με τις επιμέρους επιλογές ογκολογικής θεραπείας. Ήδη από μελέτες φαρμακευτικής μαθαίνει κανείς ότι η κατηγορία των ανθρακυκλινών θεωρείται ιδιαίτερα επιβλαβής για την καρδιά. "Είναι αδύνατο να φανταστούμε τη θεραπεία του καρκίνου χωρίς αυτές", τονίζει ο Moka.

Οι ουσίες αυτές αποτελούν μέρος της βασικής θεραπείας για τον καρκίνο του μαστού, καθώς και για τις οξείες λευχαιμίες και πολλούς άλλους τύπους καρκίνου. Οι ανθρακυκλίνες, ωστόσο, δεν είναι σε καμία περίπτωση οι μόνες καρκινικές ουσίες που μπορούν να προκαλέσουν καρδιακά προβλήματα.

Για παράδειγμα, το αντίσωμα τραστουζουμάμπη, το οποίο χρησιμοποιείται για τον καρκίνο του μαστού, είναι γνωστό ότι αυξάνει τον κίνδυνο καρδιακής ανεπάρκειας.

Οι ενώσεις πλατίνας που χρησιμοποιούνται σε πολλούς τύπους όγκων, όπως η σισπλατίνη ή η καρβοπλατίνη, μπορούν επίσης να βλάψουν την καρδιά. Το ίδιο ισχύει και για την 5-φθοροουρακίλη (5-FU) και την καπεσιταβίνη. Τέλος, υπάρχει επίσης κίνδυνος καρδιακής βλάβης με τους λεγόμενους αναστολείς σημείων ελέγχου για την ανοσοθεραπεία του καρκίνου, τα θεραπευτικά CAR-T κύτταρα και τις ακτινοθεραπείες.

Σπινθηρογράφημα του μυοκαρδίου για έγκαιρη διάγνωση

Στόχος πρέπει να είναι η όσο το δυνατόν πιο έγκαιρη ανίχνευση, παρακολούθηση και αντιμετώπιση των καρδιακών κινδύνων της θεραπείας. "Για το λόγο αυτό, συνήθως διενεργείται πάντοτε καρδιολογική εξέταση πριν από την έναρξη της θεραπείας, προκειμένου να εκτιμηθούν καλύτερα τυχόν κίνδυνοι", λέει ο Moka.

Το πρότυπο εδώ είναι η εξέταση με υπερήχους. Μετά την έναρξη της θεραπείας, οι ασθενείς θα πρέπει να προσέχουν για σήματα συναγερμού όπως κόπωση, δύσπνοια, ζάλη, πόνο στο στήθος, αίσθημα παλμών ή παραπάτημα, αύξηση βάρους και κατακράτηση νερού στους αστραγάλους και τα πόδια και να τα διευκρινίζουν γρήγορα.

"Εάν το υπερηχογράφημα είναι ασαφές ως προς αυτό, μια εξέταση πυρηνικής ιατρικής του καρδιακού μυός είναι πολύ καλή", ενημερώνει ο Moka.

Σύμφωνα με τον γιατρό, η ουσιαστική απεικόνιση, όπως το σπινθηρογράφημα του μυοκαρδίου, το οποίο μπορεί να ανιχνεύσει ακόμη και μικρές αλλαγές στον καρδιακό ιστό, μπορεί να συμβάλει πολύτιμα.

Η διαδικασία περιλαμβάνει την έγχυση μιας ραδιενεργού ουσίας χαμηλού επιπέδου στη φλέβα του βραχίονα.

Με μια ειδική κάμερα μπορούν στη συνέχεια να καταγραφούν τρισδιάστατες εικόνες και λειτουργικές καταστάσεις της καρδιάς.

Σύμφωνα με τον Moka, αυτές παρέχουν ακριβείς πληροφορίες σχετικά με πιθανές διαταραχές της κυκλοφορίας των αγγείων της καρδιάς, αλλά και δηλώσεις σχετικά με την απόδοση της εκτίναξης της καρδιάς και πιθανές βλάβες στον καρδιακό μυ.

Ειδήσεις υγείας σήμερα

Έρευνα της PwC: Οι εξαγορές καλά κρατούν...

Επόμενος σταθμός

Ασκήσεις με βάρη που συντελούν στην αύξηση της μυϊκής μάζας

Φάρμακο της Eli Lilly επιβράδυνε κατά 35% τη νόσο Αλτσχάιμερ

iatronet.gr/article/117867/farmako-ths-eli-lilly-epivradyne-kata-35-th-noso-altshaimer

iatronet.gr

17 Ιουλίου 2023

Δευτέρα, 17 Ιουλίου 2023, 18:35

Η φαρμακευτική Eli Lilly ανακοίνωσε τη Δευτέρα ότι υπέβαλε αίτηση στην Υπηρεσία Τροφίμων και Φαρμάκων των ΗΠΑ (FDA) για πλήρη έγκριση της θεραπείας της για τη νόσο Αλτσχάιμερ με την ονομασία δονανεμάμπη και αναμένει ότι ο οργανισμός θα λάβει απόφαση μέχρι το τέλος του έτους.

Μια έγκριση από τον FDA θα προσθέσει ένα ακόμα φάρμακο κατά της Αλτσχάιμερ, τη νόσο από την οποία πάσχουν 6 εκατομμύρια Αμερικανοί.

Νωρίτερα φέτος ο FDA ενέκρινε το Leqembi των Eisai και Biogen, μια κίνηση που θεωρήθηκε ορόσημο στη μάχη κατά του Αλτσχάιμερ. Η Eli Lilly παρουσίασε επίσης τη Δευτέρα τα τελικά αποτελέσματα από την τρίτη φάση κλινικής έρευνας του φαρμάκου της στο Διεθνές Συνέδριο της Ένωσης Αλτσχάιμερ.

Όπως μεταδίδει το CNBC, **η δονανεμάμπη επιβράδυνε σημαντικά την εξέλιξη της Αλτσχάιμερ σε ασθενείς που βρίσκονταν στα πρώιμα στάδια της νόσου**, σύμφωνα με τα τελικά αποτελέσματα.

Η Ένωση Αλτσχάιμερ, οργανισμός που υποστηρίζει τα άτομα που πάσχουν από τη νόσο, δήλωσε ότι "στηρίζει σθεναρά" την έγκριση του φαρμάκου της Eli Lilly από τον FDA με βάση τα θετικά αποτελέσματα, τα οποία επιβεβαιώνουν τα αρχικά δεδομένα που δημοσίευσε η εταιρεία στις αρχές Μαΐου.

Τα τελικά αποτελέσματα αναιρούν μια από τις ανησυχίες που είχε εκφράσει αρχικά ο FDA, ο οποίος απέρριψε την αίτηση της Eli Lilly να εγκριθεί η δοναμεμπάμπη τον Ιανουάριο. Τότε, ο οργανισμός ζήτησε από την εταιρεία περισσότερα στοιχεία για ασθενείς που έχουν λάβει τη θεραπεία για τουλάχιστον 12 μήνες.

Στην τρίτη φάση της δοκιμής, οι ασθενείς που έλαβαν δονανεμάμπη εμφάνισαν 35% πιο αργή επιδείνωση της μνήμης, της νοητικής ικανότητας και της ικανότητά τους να εκτελούν καθημερινές δραστηριότητες μετά από 76 εβδομάδες σε σύγκριση με αυτούς που έλαβαν εικονικό φάρμακο.

Οι ασθενείς στο πιο πρώιμο στάδιο της νόσου είχαν μεγαλύτερο όφελος μετά τη λήψη του φαρμάκου, επιδεικνύοντας 60% βραδύτερη μείωση της γνωστικής λειτουργίας.

"Τα αποτελέσματα καταδεικνύουν ότι η έναρξη της θεραπείας όσο το δυνατόν νωρίτερα επιτρέπει την πιθανότητα μεγαλύτερης ευεργετικής επίδρασης, αλλά και ότι υπάρχει πιθανότητα επιβράδυνσης της εξέλιξης της νόσου, ακόμη και όταν η θεραπεία ξεκινήσει αργότερα στην εξέλιξη της νόσου", δήλωσε η Μαρία Καρίλο, επικεφαλής της Ένωσης Αλτσχάιμερ. επιστήμονας, σε δήλωσή.

ΠΗΓΗ: Euro2day

Ειδήσεις υγείας σήμερα

Έρευνα της PwC: Οι εξαγορές καλά κρατούν...

Επόμενος σταθμός

Ασκήσεις με βάρη που συντελούν στην αύξηση της μυϊκής μάζας