



01.10.2021 - 15:27 Uhr

Le sotrovimab un autre anticorps monoclonal est désormais disponible pour les patients / La première livraison du médicament Corona est arrivée en Suisse

Münchenbuchsee (ots) -

Le sotrovimab est utilisé en monothérapie pour le traitement précoce des personnes souffrant de COVID-19 et présentant un risque élevé de progression grave de la maladie.

À la mi-juillet, l'Office fédéral de la santé publique (OFSP) a annoncé qu'un contrat avait été signé avec GlaxoSmithKline AG pour la commercialisation du médicament Corona, le sotrovimab. Comme l'association d'anticorps dasirivimab & imdevimab, le sotrovimab est un anticorps monoclonal dirigé contre le SRAS-CoV-2 pour le traitement des adultes et des adolescents (âgés de 12 ans et plus et pesant au moins 40 kg) qui présentent une phase précoce de la maladie COVID-19 sans besoin d'apport d'oxygène et qui présentent un risque élevé d'évolution vers une forme grave de la maladie. Le médicament, développé en collaboration avec Vir Biotechnology, est administré par voie intraveineuse pour neutraliser le virus. Cela signifie qu'avec le sotrovimab, les médecins disposent d'une autre alternative thérapeutique pour ce groupe de patients, à côté de la combinaison d'anticorps casirivimab & imdevimab.

Avec la conclusion du contrat et l'inscription dans le règlement COVID-19, Swissmedic peut procéder à une évaluation continue du sotrovimab et du casirivimab & imdevimab, et la demande d'autorisation temporaire a été déposée pour les deux thérapies par anticorps. Les deux thérapies par anticorps sont désormais disponibles pour les patients et peut être administré par des spécialistes - avant même l'autorisation régulière. Le gouvernement fédéral prend en charge les coûts des traitements ambulatoires tant qu'ils ne sont pas encore remboursés par l'assurance maladie obligatoire.

Le sotrovimab et le casirivimab & imdevimab nécessitent une ordonnance et ne peuvent être administrés que dans les hôpitaux désignés par l'OFSP. Le sotrovimab et le casirivimab & imdevimab ne peuvent être prescrits qu'aux patients qui répondent aux critères de la Société suisse des maladies infectieuses (SSI) et du Clinical Care Group (CCG) de la Swiss National COVID-19 Science Task Force pour l'utilisation des thérapies par anticorps monoclonaux ([lien](#)).

Les effets indésirables les plus fréquents observés à ce jour dans le groupe de traitement utilisant le sotrovimab sont les éruptions cutanées (1 %) et la diarrhée (2 %).

L'Office fédéral de la santé publique a réservé 3000 doses de sotrovimab. L'anticorps monoclonal a été découvert par la société tessinoise Humabs BioMed, filiale de Vir Biotechnology.

À propos de la coopération entre Vir et GSK

En avril 2020, Vir et GSK ont conclu une collaboration pour la recherche et le développement de solutions pour les coronavirus, notamment le SARS-CoV-2, le virus à l'origine du COVID-19. La collaboration utilise la technologie de la plateforme d'anticorps monoclonaux brevetée de Vir pour accélérer les anticorps antiviraux existants et en identifier de nouveaux. Celles-ci pourraient être utilisées comme options thérapeutiques ou préventives pour combattre la pandémie actuelle de COVID-19 et les épidémies futures. Les entreprises tirent parti de l'expertise de GSK en génomique fonctionnelle et combinent leurs capacités en matière de criblage CRISPR et d'intelligence artificielle. Cela leur permettra d'identifier des agents anti-coronavirus qui ciblent les gènes cellulaires de l'hôte. Ils utilisent également leur expertise combinée pour rechercher des vaccins contre le SRAS-CoV-2 et d'autres coronavirus.

L'engagement de GSK dans la lutte contre le COVID-19

La réponse de GSK au COVID-19 est l'une des plus complètes du secteur. En plus de nos vaccins candidats en cours de développement chez nos partenaires, GSK a développé trois traitements potentiels. GSK collabore avec plusieurs organisations sur les vaccins COVID-19 en leur donnant accès à notre technologie des adjuvants. En plus de notre travail avec Medicago, nous avons récemment annoncé des données positives de la phase 2 de notre collaboration avec Sanofi pour développer un candidat vaccin à base de protéines avec adjuvant et avons lancé un essai de phase 3 au deuxième trimestre. Une collaboration de phase antérieure avec SK Bioscience est également en cours. SK Bioscience reçoit des fonds du CEPI et de la Fondation Bill et Melinda Gates pour développer des vaccins COVID-19 différenciés et abordables qui seront proposés dans le monde entier par l'intermédiaire de l'installation COVAX. L'utilisation d'un adjuvant peut être particulièrement importante en cas de pandémie, car il peut réduire la quantité de protéines vaccinales nécessaire par dose, ce qui permet de produire davantage de doses de vaccin et de protéger davantage de personnes.

GSK travaille également avec CureVac, spécialiste des ARNm, pour développer conjointement des vaccins ARNm multivalents de nouvelle génération pour le COVID-19, qui ont le potentiel de s'attaquer à plusieurs variantes émergentes en un seul vaccin. GSK soutiendra également la fabrication d'un maximum de 100 millions de doses du vaccin COVID-19 de première génération de CureVac. GSK soutient également la fabrication de jusqu'à 60 millions de doses du vaccin COVID-19 de Novavax au Royaume-Uni. GSK est également à la recherche de thérapies ou de traitements potentiels pour les patients atteints de COVID-19. Nous

cherchons également à savoir si un anticorps monoclonal, l'otilimab, peut aider les patients COVID-19 gravement malades âgés de plus de 70 ans qui présentent une réaction excessive de leur système immunitaire.

À propos de GSK

Nous sommes une entreprise mondiale de recherche dans le domaine de la santé dont la mission est d'aider les gens à mener une vie plus active, plus longue et plus saine. Pour de plus amples informations, veuillez consulter le site <https://www.gsk.com/en-gb/contact-us/worldwide/switzerland/de-ch/>.

Contact:

Manuel Mosimann
Communications Manager
Corporate Affairs
Téléphone : +41 79 948 43 51
E-mail : manuel.x.mosimann@gsk.com

Urs Kientsch
Director
Corporate Affairs
Téléphone : +41 79 292 56 91
E-Mail : urs.b.kientsch@gsk.com

Diese Meldung kann unter <https://www.presseportal.ch/fr/pm/100062036/100878630> abgerufen werden.