

L'Agence européenne des médicaments est un organisme décentralisé de l'Union européenne situé à Londres



Karen Durrant Présidente de Nomidalliance San Francisco | Rédigé à l'origine en anglais

[L'Agence Européenne des Médicaments examinera Kineret pour l'utilisation contre les CAPS](#)

L'Orphan Biovitrum de Suède (Sobi), une société internationale spécialisée dans les soins de santé patients atteints de maladies rares, a déposé auprès de l'Agence européenne des médicaments (EMA) une demande de mise sur le marché du Kineret (anakinra) dans l'UE pour le traitement des syndromes périodiques associés à la Cryopyrine (CAPS).

La demande est basée sur les sur les résultats positifs d'une étude concernant la sécurité et l'efficacité du traitement à long terme chez les enfants et les adultes atteints de la Maladie Inflammatoire Multi systémique Néonatale (NOMID), la forme la plus sévère des CAPS. La demande EMA fait suite à la même demande pour le Kineret contre la NOMID auprès de l'Agence américaine des médicaments, la US Food and Drug Administration (FDA) en Juillet 2012, laquelle a accordé une revue prioritaire et la date d'approbation est prévue pour le 25 Décembre 2012.

<http://pharmabiz.com/NewsDetails.aspx?aid=...>

Il s'agit de très bonnes nouvelles pour les patients dans l'UE, mais aussi aux États-Unis de savoir qu'il y aura une décision sur l'autorisation de mise sur le marché (AMM) du Kineret avant la fin de l'année! Actuellement, ces médicaments sont utilisés "Sans AMM" chez les patients atteints de CAPS dans le monde, mais ces demandes auprès des agences de médicament ont pour but d'obtenir l'approbation officielle du Kineret pour le traitement des patients atteints de CAPS, et permettra aux patients d'obtenir plus facilement ces traitements. En outre, si ceux-ci reçoivent l'autorisation auprès de ces deux agences, le processus d'obtention de l'approbation en sera facilité dans d'autres pays extérieurs à l'UE et aux USA.