

США отримали права на препарат Арлеверт®

Міжнародна компанія Castle Creek Pharmaceuticals (США), яка спеціалізується на розробці інноваційних засобів для лікування пацієнтів із патологією голови та шиї, дерматологічними захворюваннями, а також іншими клінічними станами, отримала від компанії Hennig Arzneimittel GmbH & Co. KG (Німеччина) ексклюзивні права на використання препарату Арлеверт® у Сполучених Штатах Америки.

thepharmaletter

Up to date news for the Pharmaceutical and Biotechnology industries

HOME M&A NEWS INSIGHTS PRICING, POLICY, REGULATION THERAPY AREAS CONFERENCE NEWS EVENTS REPORTS

YOU ARE HERE HOME PHARMACEUTICAL

Castle Creek gains US rights to vertigo treatment Arlevert



«Це велика честь – зареєструвати Арлеверт® у США. Наша ціль – застосовувати Арлеверт® у США, спираючись на європейський досвід досліджень ефективності, переносимості та безпеки за участю понад 11 мільйонів пацієнтів»

Dr. Greg Licholay, President and Chief Scientific Officer at Castle Creek Pharmaceuticals
Доктор Грег Лічолай, Президент та Головний менеджер з наукових питань компанії Кестл Крік Фармацевтикалз.

<https://som.yale.edu/faculty/gregory-p-licholai>

«Я безмежно щаслива, що можливість лікування Арлевертом, яка є у всьому світі, відтепер буде доступна і в Сполучених Штатах Америки»



Sujana Chandrasekhar, President of the American Academy of Otolaryngology Head and Neck Surgery
Сьюзена Чандразекар, Президент Американської Академії ЛОР та хірургії голови і шиї.

<https://www.entandallergy.com/doctor/chandrasekhar>

ЕКСПЕРТНА ДУМКА

Євгеній Володимирович Андрєєв, канд. мед. наук, доцент кафедри внутрішньої медицини № 2 Національного медичного університету імені О.О. Богомольця (м. Київ)

Арлеверт® – це фіксована низькодозова комбінація цинаризину та дименгідринату. Препарат зареєстрований та використовується у багатьох країнах ЄС та України для лікування головокружіння та запаморочення різного походження. За даними мета-аналізів (Dieter Shremmer. Clin Drug Invest. 1999. Nov; 18 (5): 355-368), Арлеверт® рекомендовано як препарат першої лінії, який є значно ефективніший за бетагістин та інші. Щодо цього засобу виявлено цікаву особливість. Зменшення дози кожного із компонентів у 2,5 разу порівняно зі стандартними, майже вдвічі підвищує їхню ефективність у складі препарату Арлеверт®. Це свідчить про зворотну залежність доза–ефект щодо цинаризину та дименгідринату у складі Арлеверту та позитивно впливає на ефективність та безпечність препарату.

Захворювання, які призводять до виникнення головокружіння, є дуже різними як за етіологією, так і за локалізацією процесу. У більшості випадків (80%) – це судинна, цереброваскулярна або серцева етіологія. За даними дослідження Volker Otto 2008, Арлеверт® ефективно, у 3,8 разу краще за бетагістин усував запаморочення, асоційоване із транзиторними ішемічними подіями у вертебро-базиллярному басейні.

Переносимість лікування препарату Арлеверт® була оцінена як «дуже добре» та «добре» у 91% випадків.

Для бетагістину цей показник становив 73%, плацебо – 82%.

Нещодавнє масштабне дослідження, проведене Arne-Wulf Scholtz, 2016 (Cinnarizine and dimenhydrinate in the treatment of vertigo in medical practice. Wien Klin Wochenschr. 2016; 128: 341–347), також підтвердило ефективність лікування препаратом Арлеверт®, але вже при всьому спектрі патології, що зустрічається в медичній практиці лікарів Німеччині. Вісімдесят п'ять відсотків пацієнтів відповіли на лікування «добре» та «дуже добре». Незначне покращення зафіксовано у 13% пацієнтів.

У практиці сімейного лікаря, терапевта або кардіолога Арлеверт® має переваги через свою високу ефективність незалежно від типу вестибулярних розладів, добру переносимість та потужний вегетостабілізуювальний ефект, що проявляється усуненням супутніх нудоти, блювання, пітливості тощо.

<https://www.thepharmaletter.com/article/castle-creek-gains-us-rights-to-vertigo-treatment-arlevert>