

Új gyógyszerek 2025-ben
PZ online, 12. 01. 2025 09:00

Kulcsszavak: gyógyszer, gyógyszeripar, innováció, nemzetközi

Forrás Internet-helye: https://www.pharmazeutische-zeitung.de/der-jahrgang-2025-kann-gut-werden-152153/?utm_source=E-Mail&utm_medium=Newsletter&utm_campaign=TDT-13-01-2025

Az **Európai Gyógyszerügynökség (European Medicines Agency – EMA)** szakértői 2024 novemberében megszavazták egy új Alzheimer-antitest, a **Lecanemab (Leqembi®)** engedélyezésére vonatkozó ajánlást. És nem kizárt, hogy már 2025-ben piacra kerülhet egy további Alzheimer-antitest, a **Donanemab** is.

Az elmúlt években több innováció jelent meg a piacon az A- és B-típusú hemofília kezelésére. Ezekkel szemben a **Marstacimab (Hympavzi®)** és a **Concizumab (Alhemo®)** terápiás opciót jelent mindkét véralvadási zavar számára.

A gyógyszerügynökség 2024 decemberében engedélyezésre ajánlotta a krónikus, gyulladással járó bőrbetegségek (*Prurigo nodularis*) és az atópiás dermatitisz terápiájára szolgáló **Nemolizumab (Nemluvio®)** antitestet.

Engedélyezésre javasolták a **Vilobelimab (Gohibic™)** infúziót, amely felnőtteknél a SARS-CoV-2 által indukált akut respirációs distressz szindróma (*Acute Respiratory Distress Syndrome – ARDS*) esetén alkalmazható.

Már 2025 januárban piacra kerül az első CRISPR/Cas9 alapú génterápia, az **Exagamglogen autotemcel (Exa-cel, Casgevy®)**, amelyet súlyos sárgaszejtés vérértégenység vagy transzfúziót igénylő béta-thalassaemia (*TDT, transfusion-dependent β -thalassemia*) esetén alkalmaznak.

A **Novo Nordisk** már 2024-ben új inzulint dobott piacra, 2025-ben pedig forgalomba kerül a diabétesz elleni új gyógyszer, a **Dasiglucagon (Zegalog™)**.

A rákellenes gyógyszerek körében 2024-ben engedélyezték a **Mirvetuximab Soravtansin (Elahere®)** antitest-gyógyszer konjugátumot, amely a petefészek-, a petevezeték- és a hashártyadaganatok kezelésére szolgál. Kilátásban van még egy nőgyógyászati indikációkra szolgáló antitest-gyógyszer konjugátum, a méhnyakrák elleni **Tisotumab Vedotin**.

További új rákellenes gyógyszerek: az **Erdafitinib (Balversa®)** kinázgátló és a **Lazertinib (Lacluze®)**. Előbbit már engedélyezték és január 1. óta már alkalmazható az urothelsejtés carcinoma kezelésére. A másikat tüdőrák kezelése céljából javasolták engedélyezésre. A checkpoint-inhibitorok körében ugyancsak engedélyezték a hörgőrák kezelésére szolgáló **Sugemalimab**-ot (**Cejemly®**).

Érdekes innováció még a melanóma kezelésére engedélyezett **Opdualag®**, amely két checkpoint-inhibitorot tartalmaz: a már évek óta ismert **Nivolumab**-ot és az új **Relatlimab** készítményt.