



no banner!! [Clicca qui ...](#)

[Home Page Nazionale](#) | [Home Page Liguria](#) | [Archivio n° precedenti](#) | [Chi siamo](#) | [La nostra politica](#) | [Contattaci](#) | [Pubblicità](#) | [Filmati](#) | [Cerca lo Specialista](#) | [Chat Medica](#) | [Lavora con noi](#) | [Privacy](#) | [Mappa sito](#)

[Annunci Google](#) | [Malaria](#) | [Africa](#) | [Malaria in Africa](#) | [Malaria India Map](#) | [Africa Tours Kenya](#)

Annunci Google

Artemisinina

Artemisia

Prodotti Naturali
Eccellente
Qualità Prezzo
Garantita

www.vitamarket.net/it/

Genova Anno VIII - n°47 - 12.09.2011 Pagine Nazionali

AGGIORNAMENTI del 07/10/2011

La sfida italiana per combattere la malaria

clicMedicina - redazione@clicmedicina.it

Diidroartemisinina/piperachina (DHA/PQP) rappresenta la nuova frontiera nella lotta contro la malaria. Il trattamento (Eurartesim), che ha recentemente ottenuto parere positivo da parte del Comitato dei medicinali di uso umano (CHMP) dell'EMA, è ora in attesa di approvazione da parte della Commissione Europea. DHA/PQP, una combinazione in dose fissa (Artemisinin-based Combination Therapy - ACT) composta da diidroartemisinina e piperachina, a base di artemisinina, si è dimostrata altamente efficace nel trattamento della malaria non complicata negli adulti e nei bambini, con un facile regime di somministrazione (3 compresse al giorno nell'arco di 3 giorni).

Il parere positivo dell'EMA è supportato dai risultati di una serie di studi clinici su larga scala che hanno avuto l'obiettivo di valutare la sicurezza e l'efficacia della nuova ACT. Gli studi hanno coinvolto più di 2.700 pazienti in Africa (Burkina Faso, Zambia, Kenya, Mozambico e Uganda) e in Asia (Thailandia, India e Laos), compresi circa 1.036 bambini africani tra i 6 mesi e i 10 anni di età, tutti con malaria non complicata da Plasmodium falciparum e trattati con la combinazione diidroartemisinina/piperachina (DHA/PQP).

I risultati degli studi sono stati discussi in occasione del Simposio "Dihydroartemisinin/piperazine: advancing and optimizing treatment for uncomplicated malaria", tenutosi nel corso del 7° Congresso sulla Medicina Tropicale (Barcellona, 2-6 ottobre 2011).

*"Gli studi clinici condotti sui pazienti trattati con il nuovo farmaco hanno confermato l'alta percentuale di guarigione, superiore al 95%. - afferma **Marco Brughera**, sigma tau R&D Corporate Director - L'approvazione alla commercializzazione del farmaco a livello europeo, una volta estesa ai Paesi endemici, permetterà di fornire un trattamento altamente efficace alle popolazioni vulnerabili di questi Paesi, dove la malaria ha un tremendo impatto sulla salute e sul sistema socio-economico."*

DHA/PQP è stata sviluppata nel rispetto degli alti standard internazionali e risponde alla strategia terapeutica raccomandata dall'OMS che promuove, sulla base dell'evidenza clinica, l'associazione nella stessa compressa di due principi attivi: il derivato dell'artemisinina ad altissima attività antimalarica (diidroartemisinina) e un secondo antimalarico (piperachina).

*"DHA/PQP risponde ai reali bisogni dei pazienti affetti da malaria. Siamo orgogliosi di aver collaborato con sigma-tau allo sviluppo di questo farmaco. - dichiara **David Reddy**, CEO, MMV - In attesa dell'approvazione di Eurartesim da parte della Commissione*

Utility per Internet Explorer:

- Stampa questa pagina
- Salva questa pagina
- clicMedicina come tua pagina iniziale
- clicMedicina nei tuoi preferiti
- Segnala clicMedicina ad un amico

La sfida italiana per combattere la malaria

Diidroartemisinina/piperachina (DHA/PQP) rappresenta la nuova frontiera nella lotta contro la malaria. Il trattamento (Eurartesim), che ha recentemente ottenuto parere positivo da parte del Comitato dei medicinali di uso umano (CHMP) dell'EMA, è ora in attesa di approvazione da parte della Commissione Europea. DHA/PQP, una combinazione in dose fissa (Artemisinin-based Combination Therapy - ACT) composta da diidroartemisinina e piperachina, a base di artemisinina, si è dimostrata altamente efficace nel trattamento della malaria non complicata negli adulti e nei bambini, con un facile regime di somministrazione (3 compresse al giorno nell'arco di 3 giorni).

Il parere positivo dell'EMA è supportato dai risultati di una serie di studi clinici su larga scala che hanno avuto l'obiettivo di valutare la sicurezza e l'efficacia della nuova ACT. Gli studi hanno coinvolto più di 2.700 pazienti in Africa (Burkina Faso, Zambia, Kenya, Mozambico e Uganda) e in Asia (Thailandia, India e Laos), compresi circa 1.036 bambini africani tra i 6 mesi e i 10 anni di età, tutti con malaria non complicata da Plasmodium falciparum e trattati con la combinazione diidroartemisinina/piperachina (DHA/PQP).

I risultati degli studi sono stati discussi in occasione del Simposio "Dihydroartemisinin/piperaquine: advancing and optimizing treatment for uncomplicated malaria", tenutosi nel corso del 7° Congresso sulla Medicina Tropicale (Barcellona, 2-6 ottobre 2011).

"Gli studi clinici condotti sui pazienti trattati con il nuovo farmaco hanno confermato l'alta percentuale di guarigione, superiore al 95%. - afferma Marco Brughera, sigma tau R&D Corporate Director - L'approvazione alla commercializzazione del farmaco a livello europeo, una volta estesa ai Paesi endemici, permetterà di fornire un trattamento altamente efficace alle popolazioni vulnerabili di questi Paesi, dove la malaria ha un tremendo impatto sulla salute e sul sistema socio-economico."

DHA/PQP è stata sviluppata nel rispetto degli alti standard internazionali e risponde alla strategia terapeutica raccomandata dall'OMS che promuove, sulla base dell'evidenza clinica, l'associazione nella stessa compressa di due principi attivi: il derivato dell'artemisinina ad altissima attività antimalarica (diidroartemisinina) e un secondo antimalarico (piperachina).

"DHA/PQP risponde ai reali bisogni dei pazienti affetti da malaria. Siamo orgogliosi di aver collaborato con sigma-tau allo sviluppo di questo farmaco. - dichiara David Reddy, CEO, MMV - In attesa dell'approvazione di Eurartesim da parte della Commissione Europea, gli sforzi di MMV e sigma-tau si concentreranno sullo sviluppo di una nuova formulazione per i bambini dai 6 ai 12 mesi. Sono quasi 2.000, infatti, i bambini che perdono la vita ogni giorno a causa della malaria. Il nostro obiettivo è quello di salvare queste vite."

La malaria è la seconda malattia infettiva al mondo per morbilità e mortalità con circa 250 milioni di nuovi casi registrati ogni anno e 880 mila decessi principalmente nell'Africa sub-sahariana, l'85% dei quali bambini di età inferiore ai 5 anni. La maggior parte dei casi di malaria e dei decessi ad essa legati si sono registrati in Africa, rispettivamente il 78% e il 91%, e l'area più duramente colpita è quella sub-sahariana. Per quanto riguarda la malaria d'importazione, invece, la maggior parte dei casi sono segnalati in Europa occidentale. Ogni anno all'interno dell'UE vengono segnalati tra i 10.000 e i 12.000 casi. Secondo i dati dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) in alcune zone dell'Europa Occidentale, e precisamente in Italia, Germania, Francia, Spagna e Regno Unito, tra il 2000 e il 2010 si sono registrati circa 93.000 casi di malaria, la maggior parte dei quali causati da Plasmodium falciparum, la specie più mortale tra le cinque che causano la malaria.

Nello specifico, la Francia è la nazione più colpita con 56.638 casi, seguita dal Regno Unito con 19.132, dalla Germania con 7.581, dall'Italia con 5.881 (dati disponibili solo fino al 2007) e dalla Spagna con 3.755 casi.