

# Újabb mérföldkő a GSK életében

## Befogadásra került a Relvar Ellipta<sup>▼</sup> kibővített asztma indikációja

A GlaxoSmithKline Kft. és az Innoviva Inc. bejelentette, hogy elfogadásra került a napi egyszeri adagolású Relvar Ellipta (fluticasone furoate/vilanterol, FF/VI) inhalációs kortikoszteroid (ICS)/hosszú hatású béta2-agonista (LABA) kombináció kibővített asztma indikációja, azon betegek számára, akik inhalációs kortikoszteroiddal és hosszú hatású béta2-agonistával már megfelelően kontrolláltak.

Az indikáció bővítését alátámasztotta az a vizsgálat, melyben a kontrollált asztmás betegeket átállították napi egyszeri FF/VI 100/25-ra, a napi kétszeri fluticasone propionate/salmeterol 250/50 Diskusról, a tüdőfunkció veszélyeztetése nélkül<sup>1</sup>. A vizsgálat során új biztonsági információ nem került megállapításra, és a mellékhatás profil sem változott.

Jonathan Sweeting, SVP, a GSK Global Respiratory Franchise vezetője elmondta: „Az asztmás betegek megfelelően kontrollált állapotuk ellenére is tapasztalhatnak tüneteket, melyek hatással vannak mindennapi tevékenységükre. Az indikáció bővítés lehetőséget ad, hogy a kezelőorvos a megfelelő betegeket jelenlegi terápiájukról napi egyszeri Relvar Ellipta terápiára állítsa át.”

Dr. Theodore J. Witek Jr., az Innoviva Inc. ügyvezető igazgatója és tudományos vezetője hozzátette: „Az indikáció bővítést alátámasztó eredmények biztosítják, hogy a napi egyszeri Relvar Ellipta-t szedő betegek a napi kétszeri adagolású ICS/LABA kombinációs kezeléshez hasonló előnyöket élvezhetnek a megszokott biztonsági profillal.”

Az asztmáról röviden

Az asztma világszerte 358 millió embert érint, az orvosi ellátás ellenére a betegek több mint fele részlegesen kontrollált és tapasztal tüneteket nap mint nap.

A Relvar Ellipta napi egyszeri adagolású kombinációs készítmény, mely inhalációs kortikoszteroidot (fluticasone furoate) és hosszú hatású béta2-agonistát (vilanterol) tartalmaz egy egyszerű eszközben, az Ellipta-ban<sup>2</sup>.

A GSK közel 50 éve elkötelezett az innovatív gyógyszerek fejlesztésében, ezzel hozzájárulva az asztmás és COPD-s betegek életminőségének javulásához.

**Dr. Faragó Mária**  
GSK Medical Advisor

A cikk a GlaxoSmithKline Kft. közreműködésével valósult meg.

<sup>▼</sup>Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kérjük, hogy jelentsenek bármilyen feltételezett mellékhatást a OGYÉI-nek az online kitölthető bejelentőlapra, a letölthető bejelentőlapra, az adr.box@ogyei.gov.hu e-mail címen, a +36-1-886-9472 faxszámon vagy a OGYÉI, 1372 Budapest, Pf. 450 levelezési címen!

### Hivatkozások

1. Bernstein D, Andersen L, Forth R, et al. Once-daily fluticasone furoate/vilanterol versus twice-daily fluticasone propionate/salmeterol in patients with asthma well controlled on ICS/LABA. *J Asthma* 2018 Apr 13:1-10. doi: 10.1080/02770903.2017.1386214. [Epub ahead of print]
2. Relvar Ellipta alkalmazási előírás 2018.03.05.

### Relvar Ellipta alkalmazási előírás:

[www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/human/medicines/002673/human\\_med\\_001708.jsp](http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/human/medicines/002673/human_med_001708.jsp)

Alkalmazás előtt kérjük, olvassa el a teljes alkalmazási előírást! Amennyiben termékeink alkalmazása során „nemkívánatos eseményt” észlel, kérjük, 24 órán belül jelentse a Hungary.PH\_Safety@gsk.com e-mail címen vagy a +36/1 22-55-300 telefonszámon! További információért forduljon képviseletünkhöz: GlaxoSmithKline Kft., 1124 Budapest, Csörsz u. 43. Telefon: +36/1 225-5300, fax: +36/1 225-5302, [www.gsk.hu](http://www.gsk.hu)

HU/FFT/0015/18

Az anyag jóváhagyásának dátuma: 2018.04.01.

INNOVIVA

