

ΕΜΑ έγκριση αναστολέων επαναρρόφησης UA



Στις 18/12/15 η AstraZeneca ανακοίνωσε (1) ότι ο CHMP (*Committee for Medicinal Products for Human Use*) του EMA έδωσε θετική γνωμοδότηση για την έγκριση του **Lesinurad tablets 200mg**.

Πρόκειται για την πρώτη θεραπεία με μηχανισμό δράσης να περιλαμβάνει **εκλεκτική αναστολή της επαναρρόφησης του UA**, μέσω αναστολής του μεταφορέα **URAT-1**. Ο μεταφορέας αυτός φαίνεται να είναι ο κύριος υπεύθυνος την νεφρική επαναρρόφηση του UA και η αναστολή του συνοδεύεται από αύξηση της νεφρικής απέκκρισης UA και έτσι μείωση των επιπέδων UA στο ορό. Το φάρμακο αναστέλλει επίσης τον OAT 4 (*organic anion transporter*), υπεύθυνο για την επαγόμενη από διουρητικά υπερουριχαιμία

Η ένδειξη αφορά την συμπληρωματική χορήγηση του Lesinurad **σε συνδυασμό** με αναστολείς οξειδάσης της ξανθίνης σε ενήλικες με υπερουριχαιμία και ουρική νόσο (με ή χωρίς τόφους) στους οποίους δεν επιτεύχθηκε ο στόχος επιπέδων UA με αναστολείς οξειδάσης της ξανθίνης μόνο



Οι βασικές μελέτες περιλαμβάνουν ασθενείς με ανεπαρκή ανταπόκριση σε αλλοπουρινόλη και **febuxostat (2)**

(1) <https://www.astrazeneca.com/our-company/media-centre/press-releases/2015/CHMP-issues-positive-opinion-on-lesinurad-for-Gout18122015.html>

(2) <http://www.ere.gr/assets/files/exelixis/lesinurad.pdf>