

Les laboratoires Roche viennent d'annoncer qu'ils ont à leur tour reçu une autorisation de mise sur le marché européen pour **OCREVUS®**. Le médicament révolutionnaire devrait donc bientôt être à disposition dans les hôpitaux français. Un formidable espoir pour tous les patients atteints de **SEP**.

OCREVUS®, qu'est-ce que c'est ?

L'**ocrelizumab** est un **anti-corps monoclonal**. Il permet de réduire le nombre de lymphocytes B responsable de la destruction de la myéline (constituant des nerfs) chez les malades.

Un anticorps monoclonal est un anticorps produit en laboratoire à partir d'une souche unique de globule blanc. Il reconnaît un seul et même antigène (pour la sclérose en plaques, une molécule située à la surface des lymphocytes B que l'anticorps va ensuite détruire).

La particularité de l'**ocrelizumab** est qu'il est actif sur les 2 formes de **scléroses en plaques**. C'est le premier médicament autorisé dans la **SEP** primaire progressive aux USA, forme pour laquelle il existe peu de traitements actuellement.

On distingue deux grandes formes de SEP :

- *La sclérose en plaques primaire progressive (SEP-PP) : la maladie évolue régulièrement sans à-coup (15 % des SEP) ;*
- *La sclérose en plaques récurrente-rémittente (SEP-RR) : la pathologie évolue par poussées, avec des phases de rémission, voire de récupération.*

L'autorisation d'**OCREVUS®** en Europe découle des résultats de 3 études portant sur 2 388 patients. L'**ocrelizumab** y a démontré sa capacité à diminuer la progression de la maladie vers l'invalidité (la probabilité de voir l'invalidité progresser est diminuée de 25 % à 6 mois), ainsi qu'à réduire de 50 % le taux de rechute dans la **SEP** récurrente-rémittente.

OCREVUS® s'administre en perfusion intraveineuse tous les 6 mois. Ses principaux effets secondaires sont communs aux autres immunosuppresseurs : augmentation du nombre d'infections respiratoires et cutanées.

Isabelle V., journaliste scientifique

En savoir plus sur <https://www.sante-sur-le-net.com/sclerose-en-plaques-ocrevus-france/#iQzbtDbhOabByRES.99>

Sclérose en plaques : OCREVUS® arrive en France !

Jan 26, 2018/ par [Isabelle V.](#)

Les patients français souffrant de **sclérose en plaques** ou **SEP**, cette maladie très invalidante, vont bientôt pouvoir bénéficier d'un nouveau médicament de poids : l'**ocrelizumab**, commercialisé sous le nom de marque **OCREVUS®**.

image: <https://www.sante-sur-le-net.com/wp-content/uploads/2018/01/sep-traitement-ocrevus.jpg>



Déjà commercialisé aux USA, bientôt en Europe !

L'**ocrelizumab** n'est pas un inconnu ; la FDA (Food and Drug Administration), l'équivalent Outre-Atlantique de notre agence du médicament, avait donné son aval pour sa commercialisation sur le sol américain en mars 2017. La prestigieuse administration avait alors salué l'avancée thérapeutique que constituait **OCREVUS®** dans le traitement de la **sclérose en plaques**.

Roche: Ocrevus homologué dans l'UE contre la sclérose en plaques

12/01/2018 | 07:16



Zurich (awp) - Roche a obtenu l'homologation de l'Ocrevus (ocrelizumab) dans l'Union européenne (UE) pour la sclérose en plaques (SEP) récurrente et primaire progressive. Il s'agit du seul médicament de fond homologué dans l'UE pour les patients atteints de SEP primaire progressive de stade précoce, précise vendredi la société pharmaceutique.

Administré en perfusion intraveineuse tous les six mois, le traitement est une nouvelle option thérapeutique pour les patients qui a permis de réduire de manière significative trois marqueurs majeurs de l'activité pathologique et de la progression de l'invalidité, par comparaison avec le Rebif (interféron bêta-1a).

En Europe, la sclérose en plaques (SEP) touche quelque 700'000 personnes, parmi lesquelles environ 96'000 présentent une SEP primaire progressive, forme hautement invalidante de la maladie.

Vontobel souligne que ses analystes avaient déjà tenu compte de l'homologation, raison pour laquelle les estimations restent inchangées. Les ventes maximum sont estimées à 3 mrd CHF pour la SEP récurrente et 2 mrd CHF pour la SEP primaire progressive.

L'homologation européenne fait suite à celle des Etats-Unis fin mars 2017, rappellent les analystes de la Banque cantonale de Zurich (ZKB). Le médicament est injecté deux fois par an, ce qui est un avantage dans la mesure où les autres traitements par voie orale comme le Gilenya ou le Tecfidera, exigent une prise quotidienne.

En raison de la meilleure efficacité du produit, avec un profil d'effet secondaire limité pour la SEP récurrente, le produit devrait pénétrer le marché rapidement et largement (à hauteur de 40%), d'autant plus qu'il est environ 25% moins cher que les traitements oraux actuellement disponibles.

Dans le cas de la SEP primaire progressive, l'efficacité n'est pas si forte mais cette forme ne disposait pas jusqu'ici de possibilité de traitement, ce qui devrait permettre là aussi une pénétration rapide sur le marché.

Les analystes tablent sur un volume de vente maximum de 4,2 mrd CHF d'ici 2024.

Le bon de jouissance Roche a s'est enrobé de 0,53% sur la journée, pour clôturer à 245,80 CHF. Le SMI s'est adjugé de son côté 0,45%.

<http://www.zonebourse.com/ROCHE-HOLDING-68997/actualite/Roche-Ocrevus-homologue-dans-l-UE-contre-la-sclerose-en-plaques-25797463/>

Roche obtient une homologation pour Ocrevus en Suisse



0 0

28/09/2017 | 07:16

Zurich (awp) - Roche a reçu des autorités sanitaires suisses Swissmedic une homologation pour son médicament Ocrevus (ocrelizumab) utilisé dans le traitement de la sclérose en plaques (SEP) récurrente et primaire agressive chez les adultes. Il s'agit de la première homologation de ce produit en Europe, précise jeudi le groupe pharmaceutique.

Ocrevus a déjà obtenu le feu vert des régulateurs en Amérique du Nord et du Sud, au Moyen-Orient et en Australie. Ce médicament est le premier et le seul traitement homologué pour les patients atteints de SEP primaire progressive, forme hautement invalidante de la maladie, selon le communiqué.

Pathologie affectant près de 15'000 personnes en Suisse, la SEP est la première cause d'invalidité d'origine non traumatique chez l'adulte jeune et entraîne souvent un handicap sévère et permanent.

Roche a placé beaucoup d'espoirs dans Ocrevus. Le nouveau médicament devrait permettre de contrebalancer le repli des recettes générées jusqu'ici par Rituxan, Avastin et Herceptin, utilisés dans le traitement du cancer et dont les brevets arrivent à échéance.

Au premier semestre, le groupe bâlois a généré avec Ocrevus 192 mio CHF alors qu'il a été autorisé aux Etats-Unis uniquement en avril. Les analystes avaient alors été surpris par ce début "foudroyant".

Sur la journée, le bon de jouissance Roche s'est enrobé de 0,2% à 247,00 CHF, dans un SMI en hausse de 0,15%.

lk/hr/buc

<https://www.zonebourse.com/ROCHE-HOLDING-68997/actualite/Roche-obtient-une-homologation-pour-Ocrevus-en-Suisse-25188670/>

Roche : avis favorable du CHMP pour Ocrevus dans la SEP.

10/11/2017 | 14:53

Roche annonce que le Comité des médicaments à usage humain (CHMP) de l'Agence européenne des médicaments a émis un avis favorable concernant l'utilisation de son Ocrevus chez les patients atteints de sclérose en plaques (SEP) récurrente et primaire progressive.

S'il est homologué, il constituera pour les patients atteints de SEP récurrente active une option thérapeutique importante, ainsi que le premier et seul médicament disponible pour les patients de l'Union européenne souffrant de SEP primaire progressive.

Le groupe de santé suisse rappelle qu'en Europe, la SEP touche quelque 700.000 personnes, dont la majorité présente une des formes de SEP récurrente ou une SEP primaire progressive lors du diagnostic.

<https://www.zonebourse.com/ROCHE-HOLDING-LTD-9364975/actualite/Roche-avis-favorable-du-CHMP-pour-Ocrevus-dans-la-SEP-25483307/>