

PlantaDoce.

Empresa

GSK, Lilly y Vir Biotechnology consiguen resultados positivos en la fase II de un estudio sobre el Covid-19

Los dos anticuerpos monoclonales en combinación han demostrado un 70% de la reducción relativa en la persistencia de una carga viral alta a los siete días de tratamiento comparado con placebo.

PlantaDoce
6 abr 2021 - 12:10



GlaxoSmithKline (GSK), Lilly y Vir Biotechnology avanzan contra el Covid-19. Las tres compañías han anunciado resultados iniciales positivos de la fase II del estudio BLAZE-4 que evalúa la combinación de balanivimab con VIR-7831 en adultos de bajo riesgo con coronavirus.

Los resultados indican que los dos anticuerpos monoclonales en combinación han demostrado un **70% de reducción relativa en la persistencia de una carga viral alta a los siete días de tratamiento** comparado con placebo. Además, bamlanivimad administrado con VIR-7831 ha demostrado una reducción estadísticamente

1 / 3

<https://www.plantadoce.com/empresa/gsk-lilly-y-vir-biotechnology-consiguen-resultados-positivos-en-la-fase-ii-de-un-estudio-sobre-el-covid-19>

El presente contenido es propiedad exclusiva de PLANTADOCE EDICIONES, SLU, sociedad editora de PlantaDoce (www.plantadoce.com), que se acoge, para todos sus contenidos, y siempre que no exista indicación expresa de lo contrario, a la licencia Creative Commons Reconocimiento. La información copiada o distribuida deberá indicar, mediante cita explícita y enlace a la URL original, que procede de este sitio.

significativa en los criterios de valoración secundarios comparado con placebo.

Bamlanivimab y VIR-7831 se unen a diferentes partes de la proteína spike del SARS-Cov-2. Los datos preclínicos sugieren que la administración conjunta de estos dos anticuerpos en investigación puede proporcionar protección contra las variantes actuales, que son resistentes al bamlanivimab.

“Bamlanivimab y VIR-7831 podrían ser una opción prometedora para el tratamiento del Covid-19”, explica Skovronsky

“Estos datos virológicos respaldan nuestra creencia de que juntos, bamlanivimab y VIR-7831, **podrían ser una opción prometedora para el tratamiento del Covid-19**”, según ha explicado Daniel Skovronsky, consejero delegado y presidente de Lilly.

Por su parte, George Scangos, consejero delegado de Vir, ha comentado que “esta evaluación virológica de dos anticuerpos con distintos perfiles de resistencia es un **avance alentador en nuestra lucha contra la pandemia**”. El directivo de Vir ha avanzado que espera continuar las conversaciones con la Agencia Estadounidense del Medicamento (FDA, por sus siglas en inglés) sobre VIR-7831 como monoterapia y coadministrado con bamlanivimab.

Por último, Hal Barron, consejero delegado y presidente de GSK, ha señalado que estos resultados “respaldan nuestra hipótesis de que, al unirse a un epítipo altamente conservado, VIR-7831 puede ayudar a brindar beneficios a los pacientes”.

VIR-7831 es un compuesto experimental que aún no ha sido aprobado por ninguna autoridad sanitaria

VIR-7831 es un compuesto experimental no aprobado por la FDA ni por ninguna autoridad sanitaria. El consorcio farmacéutico ha solicitado a la FDA la autorización de uso de emergencia para VIR-7831 basándose en los resultados del estudio de fase III Comet-Ice.

PlantaDoce.

El estudio ha demostrado una reducción del 85% en la hospitalización o muerte en pacientes que recibieron VIR-7831 como monoterapia en comparación con placebo, el criterio de valoración principal del ensayo. GSK y Vir continuarán en conversaciones con la Agencia Europea del Medicamento (EMA, por sus siglas en inglés) y otros reguladores con el objetivo de conseguir que VIR-7831 esté disponible para los pacientes de Covid-19 cuanto antes.