

Covid-19 : Regeneron demande l'EUA à la FDA pour REGN-COV2

Regeneron vient de demander à la FDA une autorisation d'utilisation d'urgence (EUA) de son candidat REGN-COV2, un anticorps potentiellement efficace contre le SARS-CoV-2. Ce traitement expérimental a récemment été administré au président américain Donald Trump, en combinaison avec l'antiviral Veklury (remdésivir) de Gilead et la dexaméthasone (stéroïde). Le président a d'ailleurs fait savoir qu'il souhaitait rendre le traitement disponible gratuitement pour tous les Américains. Regeneron a publié dans un communiqué que « si une EUA est accordée, le gouvernement s'est engagé à mettre ces doses à la disposition du peuple américain sans frais et serait responsable de leur distribution ». À l'heure actuelle, il existe des doses disponibles pour environ 50 000 patients, a déclaré Regene-

ron, « et nous prévoyons de disposer de doses pour 300 000 patients au total dans les prochains mois ».

Le suisse Roche sera responsable de la fabrication et de la production pour les marchés hors États-Unis.

BMS renforce sa franchise cardio avec MyoKardia

Bristol-Myers Squibb renforce ses positions sur les marchés de la cardiologie. Le groupe vient d'annoncer le rachat pour 13,1 Md\$ (225 \$ par action) de la biopharm MyoKardia. Cette transaction a été approuvée à l'unanimité par les boards des deux sociétés et elle devrait être finalisée en fin d'année. Avec cette opération, BMS empêche le mavacamten, un produit en cours de développement dans le traitement des cardiopathies obstructives sévères. Ce produit fait l'objet d'une phase III

Roche s'allie avec Dyno Therapeutics

Roche collabore avec l'américain Dyno Therapeutics, qui utilise l'IA pour designer de nouvelles capsides de transport de vecteurs viraux dans les thérapies géniques, afin de développer des traitements contre les maladies du SNC et du foie. Le deal pourrait rapporter jusqu'à 1,8 Md\$ à Dyno.

Un biosimilaire du Lucentis en attente d'AMM par l'EMA

L'EMA étudie le dossier d'AMM du SB11, un biosimilaire du Lucentis, un traitement phare contre la dégénérescence maculaire de Genentech ; SB11 est développé par Samsung Bioepis et sera commercialisé par Biogen.



GARANTIR LA SÉCURITÉ DES PRODUITS DE SANTÉ DANS LE RESPECT DE LA RÈGLEMENTATION

ICARE intègre **Phycher** et **LEMI**

sous l'entité **Business Unit BioTox**
(Biocompatibilité & Toxicologie)

- Toxicologie
- Biocompatibilité des dispositifs médicaux
- Rédaction de rapports toxicologiques
- Mutagénicité Génotoxicité

GROUPE ICARE
Biopôle Clermont-Limagne
63360 St-Beauzire - France
Tel. : +33(0) 473 339 999

B.U. BioTox
Technopole Montesquieu
33650 Martillac - France
tel. : +33 (0) 557 971 680

www.groupeicare.com

