

Covid-19 : la FDA émet une autorisation d'utilisation d'urgence pour un cocktail d'anticorps

(Medscape - Miriam Davis) L'Agence des produits alimentaires et médicamenteux des États-Unis (Food and Drug Administration, FDA) a émis une autorisation d'utilisation d'urgence (Emergency Use Authorization, EUA) pour un cocktail d'anticorps monoclonaux contre la forme légère à modérée de la maladie à coronavirus 2019 (Covid-19) à haut risque de progression de la maladie vers une forme sévère et/ou une hospitalisation chez des patients diagnostiqués récemment^[1]. **Dans cette population**, l'association de bamlanivimab et d'étésévimab a réduit le taux d'hospitalisation/de décès de 70 %.

Ce traitement est l'un des premiers pour les patients ambulatoires atteints d'une forme légère à modérée du Covid-19.

Le bamlanivimab et l'étésévimab sont des anticorps neutralisants dirigés contre la... **[Lire la suite]**