

**Suite à cette autorisation de la Commission Européenne, le mépolizumab devient le premier traitement ciblé de la granulomatose éosinophilique avec polyangéite (GEPA) et la première biothérapie anti-IL-5 indiquée en traitement additionnel chez les patients atteints du syndrome hyperéosinophilique (SHE) et de la polypose naso-sinusienne (PNS), approuvé en Europe.**

**Le mépolizumab est désormais le seul traitement approuvé en Europe pour quatre maladies liées aux éosinophiles.**

**Innovation du laboratoire GSK, Nucala est une biothérapie ciblant les maladies liées à des taux anormalement élevés d'éosinophiles\*.**

La confirmation de l'efficacité et du bon profil de tolérance de Nucala dans sa première indication, l'asthme sévère à éosinophiles, s'appuie sur un large programme de développement clinique et sur 5 années de retour d'expérience post commercialisation.

Son potentiel thérapeutique s'exprime également dans l'octroi d'une Autorisation de Mise sur le Marché (AMM) par la Commission Européenne pour 3 extensions d'indication, depuis le 12 novembre 2021 :

**la polypose naso-sinusienne, le syndrome hyperéosinophilique et la granulomatose éosinophilique avec polyangéite**, trois maladies qui impactent la qualité de vie ainsi que le pronostic vital dans le cas des patients atteints des 2 dernières indications.

*\* Les éosinophiles sont un type de globules blancs qui jouent un rôle important dans la réponse de l'organisme aux réactions allergiques, à l'asthme et aux infections parasitaires.*

Écrit par GSK

Lundi, 03 Janvier 2022 11:28 - Mis à jour Lundi, 03 Janvier 2022 12:40

Normal 0 21 false false false FR X-NONE X-NONE  
MicrosoftInternetExplorer4

/\* Style Definitions \*/

table.MsoNormalTable {mso-style-name:"Tableau Normal"; mso-tstyle-rowband-size:0; mso-tstyle-colband-size:0; mso-style-noshow:yes; mso-style-priority:99; mso-style-qformat:yes; mso-style-parent:""; mso-padding-alt:0cm 5.4pt 0cm 5.4pt; mso-para-margin-top:0cm; mso-para-margin-right:0cm; mso-para-margin-bottom:10.0pt; mso-para-margin-left:0cm; line-height:115%; mso-pagination:widow-orphan; font-size:11.0pt; font-family:"Calibri","sans-serif"; mso-ascii-font-family:Calibri; mso-ascii-theme-font:minor-latin; mso-hansi-font-family:Calibri; mso-hansi-theme-font:minor-latin; mso-bidi-font-family:"Times New Roman"; mso-bidi-theme-font:minor-bidi; mso-fareast-language:EN-US;}

Normal 0 21 false false false FR X-NONE X-NONE  
MicrosoftInternetExplorer4

/\* Style Definitions \*/

table.MsoNormalTable {mso-style-name:"Tableau Normal"; mso-tstyle-rowband-size:0; mso-tstyle-colband-size:0; mso-style-noshow:yes; mso-style-priority:99; mso-style-qformat:yes; mso-style-parent:""; mso-padding-alt:0cm 5.4pt 0cm 5.4pt; mso-para-margin-top:0cm; mso-para-margin-right:0cm; mso-para-margin-bottom:10.0pt; mso-para-margin-left:0cm; line-height:115%; mso-pagination:widow-orphan; font-size:11.0pt; font-family:"Calibri","sans-serif"; mso-ascii-font-family:Calibri; mso-ascii-theme-font:minor-latin; mso-hansi-font-family:Calibri; mso-hansi-theme-font:minor-latin; mso-bidi-font-family:"Times New Roman"; mso-bidi-theme-font:minor-bidi; mso-fareast-language:EN-US;}

Normal 0 21 false false false FR X-NONE X-NONE  
MicrosoftInternetExplorer4

- Suite à cette autorisation de la Commission Européenne, le mépôlizumab devient le premier traitement ciblé de la granulomatose éosinophilique avec polyangéite (GEPa) et la première biothérapie anti-IL-5 indiquée en traitement additionnel chez les patients atteints du syndrome hyperéosinophilique (SHE) et de la polypose naso-sinusienne (PNS), approuvé en Europe.ÂÂ

Écrit par GSK

Lundi, 03 Janvier 2022 11:28 - Mis à jour Lundi, 03 Janvier 2022 12:40

---

**Le mépilizumab est désormais le seul traitement approuvé en Europe pour quatre maladies liées aux éosinophiles.**