



Роквилл (Мэриленд)- Компании [Human Genome Sciences, Inc.](#) сообщила о том, что Управление по контролю за продуктами питания и лекарствами США (FDA) одобрило препарат BENLYSTA (belimumab) для лечения взрослых пациентов, больных активной системной красной волчанкой (СКВ) с положительной реакцией на ауто-антитела, которые получают стандартную терапию.

Около 1,5 миллиона американцев страдают этим заболеванием, называемым волчанкой (Lupus) из-за характерных пятен на лице. Популярная певица Леди Гага наиболее известная личность среди них. Волчанка - ауто-иммунное заболевание. Симптомы включают сыпь на коже, боли в суставах и воспаление жизненно важных органов. Текущее лечение волчанки сопровождается серьезными побочными эффектами. Пациентам часто приходится выбирать между страданием от волчанки или побочными эффектами от лечения.

В июне 2010 года компания подала заявку на получение маркетингового разрешения (Marketing Authorization Application, MAA) для BENLYSTA в Европейское агентство по лекарственным средствам (EMA). Официальные заявки были также поданы в регулирующие органы Канады, Австралии, Швейцарии, России, Бразилии и Филиппин. В настоящее время они находятся на рассмотрении.

Компания [Human Genome Sciences](#) расположена в Роквиле и занимается разработкой медицинских препаратов для того, чтобы обеспечивать новыми терапевтическими средствами людей, ведущих борьбу с тяжелыми заболеваниями.

В клинических испытаниях Benlysta наиболее частым побочным эффектом были тошнота, диарея и жар. Тем не менее больные очень рады тому, что теперь им станет доступно новое лекарство, менее токсичное и более эффективное, чем используемые сегодня средства. Ожидается, что мировые объемы продаж нового препарата составят **миллиарды** долларов.

Human Genome Sciences (Роквилл) поможет Леди Гага

Автор: Russian Washington

14 Марта, 2011

Это первое новое лекарство, одобренное для лечения системной волчанки за последние 50 лет. Оно станет доступным для врачей и пациентов до конца марта