

Compartir

 0

Herramientas

Valorar [0]

[Imprimir](#) [Enviar](#)

INDUSTRIA FARMACÉUTICA /

Apuntes

REDACCIÓN

viernes, 09 de marzo de 2012 / 19:00

Abbott y Merck cierran un acuerdo para colaborar en el área de diagnóstico

Chicago/Nueva Jersey. Abbott y Merck anunciaron la semana pasada el inicio de una colaboración que tiene como objetivo la evaluación del uso del método de diagnóstico FISH, el cual podría servir a Merck para desarrollar una investigación sobre los pacientes que mejor podrían beneficiarse de una nueva terapia antitumoral. Abbott, por su parte, se encargaría del desarrollo del test en base a su método FISH, el cual puede usarse en la identificación de determinados genes que pueden jugar un rol relevante en cuanto a la progresión de la enfermedad. En este caso, se trata de identificar la supresión del gen TP53 en pacientes con cáncer.

GSK solicita aprobación para dos vacunas contra la gripe en Estados Unidos y la UE

Londres. La firma británica GlaxoSmithKline ha comenzado los trámites legales para obtener la aprobación de las autoridades norteamericanas y europeas de dos vacunas contra la gripe que tiene en fase de desarrollo. Uno de los productos de GSK (la vacuna cuadrivalente) podría ser indicado para la prevención de la gripe causada por los virus tipo A y B en adultos y niños de más de tres años. La otra, en cambio, serviría para inmunizar a mayores de 18 años con un riesgo alto de exposición a la gripe H5N1, y ya está aprobada en Europa.

La CE concede la extensión pediátrica a la terapia para la colitis ulcerosa de MSD

Bruselas. La Comisión Europea ha aprobado la indicación de infliximab en pacientes pediátricos de 6 a 17 años, según anunció MSD en un comunicado la semana pasada. Así, el organismo

Europeo ha aceptado la eficacia del tratamiento en pacientes que habían mostrado una respuesta insuficiente a la terapia convencional, como corticosteroides y 6-mercaptopurina o azatioprina, así como para los que presentaron intolerancia a los mismos o los tienen contraindicados. Esta aprobación de la Comisión Europea sigue al dictamen positivo que ya emitió el Comité de Medicamentos de Uso Humano de la EMA el pasado mes de enero.

Gilead culmina con éxito un estudio fase III en su terapia combinada para VIH

Seattle. La compañía estadounidense Gilead ha completado su estudio fase III con Quad, una terapia que combina elvitegravir, cobicistat, emtricitabina y tenofovir disoproxil en el tratamiento de la infección por VIH. Los resultados demuestran que la acción de Quad no es inferior a los que se obtienen con Atripla, el medicamento de Bristol-Myers Squibb que combina efavirenz, emtricitabina y tenofovir, tras 48 semanas de aplicación en adultos que no habían sido previamente tratados. La eficacia y la seguridad de este fármaco no distan, según los estudios, de los tratamientos estándar, a los cuales supera en cuanto a la minimización de los efectos secundarios neurológicos.

Sanofi cierra un acuerdo de colaboración con el Centro de Regulación Genómica

Barcelona. Sanofi ha llegado a un acuerdo con el Centro de Regulación Genómica para comenzar a desarrollar proyectos de investigación comunes. Para ello, usarán plataformas experimentales y enfoques computacionales e informáticos, en el campo de la biología computacional, la genética y la epigenética médica, con el fin de avanzar en enfoques terapéuticos innovadores para enfermedades infecciosas, desarrollar nuevos sistemas de administración de fármacos usando la biología sintética o identificar dianas originales partiendo de nuevos mecanismos de transcripción genómica.

GSK se presta para dar un impulso a la investigación clínica en cáncer de riñón

Madrid. GlaxoSmithKline colaboró con el Grupo Español de Oncología Genitourinaria en la sensibilización de los profesionales y la sociedad sobre este tipo de tumores y un la solicitud de impulso a la investigación clínica dirigida a proporcionar nuevas formas de hacer frente a esta enfermedad. Para ello, ambas entidades coincidieron en señalar que es indispensable un enfoque multidisciplinar de la misma.



El Global en TV

Toma Medicina!

Análisis de la actualidad sanitaria de las noticias publicadas en El Global

Salud Hoy

Lucía Barrera hace un repaso de las noticias sanitarias de la semana

Business TV

Programas informativos producidos por de Salud y emitidos por ésta cadena

Novartis podrá dar información a los profesionales de la salud de forma rápida

Madrid. Novartis se convirtió en la primera farmacéutica asentada en suelo español en suscribir una licencia digital con el Centro Español de Derechos Reprográficos, lo cual permitirá que a partir de ahora pueda responder a las solicitudes de información realizadas por los profesionales de la salud en relación con el uso médico, terapéutico o técnico sin tener que recurrir a la impresión física y el envío postal.

Comentarios de esta Noticia

No hay comentarios. Sea el primero en comentar esta noticia


**Para poder comentar una noticia es necesario estar registrado.
Regístrese o acceda con su cuenta.**

Actividad reciente

Entrar Necesitas iniciar sesión para ver la actividad reciente

La última: Mercadona
3 personas recomiendan

La última: Mercadona
6 personas recomiendan

 **La primera adjudicación andaluzas será el 19 de marzo**
7 personas recomiendan

 **"La ayuda a las farmacias tarda en llegar"**
3 personas recomiendan

 **Castilla-La Mancha se compromete al pago a sus farmacéuticos**
8 personas recomiendan

 **La Comunidad de Madrid pide a Rodríguez la Cruz de que se comprometa**
Una persona recomienda

 **Sanidad reprocha al PSE las subastas que no apoyan**
2 personas recomiendan

Plug-in social de Facebook



Quiénes Somos - Aviso Legal

Elglobal.net © 2011 Contenidos e Imágenes