



Ngày 16/11/2011, FDA đã chính thức công bố việc phê duyệt sử dụng Jakafi (ruxolitinib), thuốc cđ u tiên đđ u tr b nh t y x ng hi m g p.



Ảnh minh họa từ Internet.

Jakafi, thuốc viên sử dụng 2 lần/ngày, ức chế hoạt động của enzyme có tên là JAK 1 và 2 (Janus Associated Kinase) liên quan đến việc điều khiển chức năng huyết khối và miễn dịch; xđ hóa t y x ng liên quan đến việc không điều trị các bệnh JAK 1 và 2.

Độ an toàn và tính hiệu quả của Jakafi đã được nghiên cứu trong hai thử nghiệm lâm sàng với 528 bệnh nhân và cho thấy sự cải thiện đáng kể các triệu chứng của xđ hóa t y x ng ở nhóm thử nghiệm so với nhóm chứng. Các tác dụng phụ nghiêm trọng nhất trên nhóm bệnh nhân sử dụng Jakafi bao gồm giảm tiểu cầu, thiếu máu, sốt, tiêu chảy, khó thở, đau đầu, chóng mặt và nôn.

Jakafi được sản xuất bởi Incyte Corp. of Wilmington, Del.

*Nguồn: FDA News release. **FDA approves first drug to treat a rare bone marrow diseases**  
. For Immediate Release. 16 Nov. 2011*

*Nguyễn Phụng Thuý - Trung tâm DI&ADR Quốc gia d*