

Châu Âu lần đầu tiên phê duyệt phương pháp điều trị kháng thể

17:04 12/11/2021

Tác giả: Kim Dung

Cơ quan dược phẩm châu Âu (EMA) ngày 11/11 cho biết lần đầu tiên phê duyệt việc triển khai tại thị trường Liên minh châu Âu (EU) hai phương pháp điều trị kháng thể đơn dòng chống lại virus SARS-CoV-2.



Phương pháp điều trị bằng kháng thể đơn dòng Ronapreve của công ty dược phẩm Roche, Thụy Sĩ.

Ảnh: AFP

Theo phóng viên TTXVN tại Brussels, EMA đã chấp thuận việc sử dụng phương pháp điều trị từ công ty dược phẩm Thụy Sĩ Roche, Ronapreve và từ công ty Hàn Quốc Celltrion, regdanvimab (Regkirona).

Ronapreve và Regkirona là những loại thuốc kháng thể đơn dòng đầu tiên nhận được ý kiến tích cực về khả năng chống lại COVID-19.

Ủy viên Y tế châu Âu Stella Kyriakides cho biết việc phê duyệt hai loại thuốc này là một "bước quan trọng" chống lại COVID-19 cùng với 4 loại vaccine mà EU đang sử dụng hiện nay.

Trong một thông cáo, Ủy viên Stella Kyriakides nhấn mạnh với sự gia tăng các trường hợp nhiễm COVID-19 ở hầu hết các quốc gia thành viên, nhiều phương pháp điều trị đầy hứa hẹn đang được

phát triển như một phần trong chiến lược của EU chống lại đại dịch.

Đây cũng là một bước quan trọng để hướng tới mục tiêu cho phép 5 phương pháp điều trị mới ở EU vào cuối năm nay.

Các kháng thể là một trong những nền tảng xây dựng nên hệ thống miễn dịch của con người.

Trước sự hiện diện của một yếu tố nguy hiểm, chẳng hạn như virus, cơ thể sẽ tự sản sinh ra một chất để đối phó.

Ý tưởng về kháng thể tổng hợp là chọn lọc các kháng thể tự nhiên và tái tạo chúng một cách nhân tạo để sau đó sử dụng trong điều trị, chủ yếu bằng cách truyền dịch./.

TTXVN

Link bài viết: <https://nguoilambao.vn/public/chau-au-lan-dau-tien-phe-duyet-phuong-phap-dieu-tri-khang-the>