

Inovação muda vida de doentes com #Esclerose Múltipla

Novo fármaco para a Esclerose Múltipla disponível para os doentes em Portugal

Lisboa, 24 de Setembro de 2018 - A [Sanofi Genzyme](#), a unidade de negócios global de cuidados especializados da [Sanofi](#), anuncia que o medicamento inovador Alemtuzumab para a esclerose múltipla, já está disponível para os profissionais de saúde e os doentes em Portugal. O novo fármaco está indicado para o tratamento da esclerose múltipla (EM) forma Surto-Remissão com doença ativa. O Alemtuzumab demonstrou eficácia em doentes que não responderam a outros fármacos disponíveis e também em casos particularmente agressivos da doença.

”Tendo em conta as características da patologia que afeta maioritariamente pessoas em idade ativa, este fármaco vem trazer uma nova esperança aos portadores de esclerose múltipla, às suas famílias e à sociedade em geral. É nosso objetivo investir em inovação que responda a necessidades médicas não satisfeitas para melhorar a qualidade de vida das pessoas”, afirma Francisco del Val, Diretor Geral da Sanofi Portugal e General Manager para a Sanofi Genzyme.

A Dr.^a Lúcia de Sousa, neurologista do CHUC, mostra-se entusiasmada com a disponibilização do novo fármaco aos doentes portugueses. O “alemtuzumab tem mostrado ser eficaz em casos particularmente agressivos de EM que não responderam a fármacos já disponíveis no mercado português. O carácter heterogéneo da doença faz com que seja imperioso termos várias opções terapêuticas para que cada um dos casos, dependendo do estágio e da agressividade da doença, venha a beneficiar com a medicação mais ajustada à sua condição. Assim ficamos bastante satisfeitos com a disponibilização de um medicamento inovador que pode trazer grandes benefícios aos doentes”.

Sobre a Esclerose Múltipla

A EM é uma doença crónica, inflamatória e degenerativa, que afeta o Sistema Nervoso Central (SNC). É uma doença que surge frequentemente entre os 20 e os 40 anos de idade, ou seja, entre os jovens adultos. Afeta com maior incidência as mulheres do que os homens.

Esta patologia é diagnosticada a partir de uma combinação de sintomas e da evolução que a doença apresenta na pessoa afetada, com recurso a exames clínicos/exames complementares de diagnóstico (Ressonância Magnética Nuclear, Estudo de Potenciais Evocados e Punção Lombar).

É muito importante tratar a EM desde os primeiros sintomas, enquanto ainda é possível conter, ou até mesmo em alguns casos, reverter a progressão da incapacidade consequente da doença.

Estima-se que em todo o mundo existam cerca de 2.500.000 pessoas com EM (dados da Organização Mundial da Saúde) e em Portugal mais de 8.000 (Gisela Kobelt, 2009).¹

Sobre o Alemtuzumab

O Alemtuzumab foi aprovado em mais de 60 países, com pedidos de comercialização adicionais mediante revisão pelas autoridades reguladoras a nível global. O Alemtuzumab é apoiado por um abrangente e completo programa de desenvolvimento clínico que envolveu cerca de 1.500 doentes em todo o mundo. No geral, já foram tratados mais de 16.000² doentes com Alemtuzumab comercializado a nível mundial.

O alemtuzumab é um anticorpo monoclonal que se liga ao recetor CD52, uma proteína abundante nos linfócitos T e B. Julga-se que os linfócitos T e B circulantes são responsáveis pela degradação do processo inflamatório na EM. O Alemtuzumab reduz os linfócitos T e B depois de cada ciclo de tratamento. As contagens de linfócitos aumentam depois ao longo do tempo, com uma reconstituição da população de linfócitos que varia para os diferentes subtipos de linfócitos.

O Alemtuzumab é indicado para doentes adultos com esclerose múltipla Surto-Remissão (EMSR) com doença ativa definida por critérios clínicos ou imagiológicos. Para mais informação consultar o Folheto Informativo do produto clicando [AQUI](#).

¹ Fonte : SPEM

² Dados em ficheiro da empresa

Sobre a Sanofi

A Sanofi dedica-se a apoiar as pessoas que lidam com desafios na sua saúde. Somos uma companhia biofarmacêutica global especializada em saúde humana. Agimos na prevenção da doença com as nossas vacinas e disponibilizamos tratamentos inovadores. Apoiamos tanto os doentes com doenças raras como os milhões de pessoas com doenças crónicas.

A Sanofi e os seus mais de 100.000 colaboradores, distribuídos por 100 países, transformam a inovação científica em soluções de saúde em todo o mundo.

Sanofi, Empowering Life!

Relações com a Imprensa

Luisa Silva

Tel.: + (351) 911 001 710

luisa.silva@sanofi.com

Declarações Prospetivas Sanofi

Este comunicado contém declarações prospectivas dentro do significado da Private EUA Securities Litigation Reform Act de 1995 e suas alterações. Estas declarações não constituem fatos históricos. Essas declarações incluem projeções, estimativas e suposições subjacentes, declarações relativas a planos, objetivos, intenções e expectativas sobre futuros resultados financeiros, acontecimentos, operações, serviços, desenvolvimento de produtos e seu potencial, e declarações relativas a desempenhos futuros. Estas declarações prospectivas geralmente podem ser identificadas pela terminologia utilizada como "esperar", "antecipar", "acreditar", "pretender", "estimar", "planejar" e expressões similares. Embora a direção da Sanofi acredite que as expectativas refletidas em tais declarações são razoáveis, os investidores são advertidos que as informações e as declarações prospetivas estão sujeitas a vários riscos e incertezas, muitos dos quais são difíceis de prever e, geralmente, estão fora do controlo da Sanofi. Estes riscos e incertezas podem levar a que os resultados e desenvolvimentos reais sejam materialmente diferentes dos que foram expressos, estavam implícitos ou projetados na informação e nas declarações prospectivas. Estes riscos e incertezas incluem, entre outras coisas, as incertezas inerentes à investigação e desenvolvimento, os dados e análises clínicas futuras, incluindo os pós-marketing, as decisões tomadas pelas autoridades regulamentares como a FDA ou a EMA sobre se autoriza ou não, e quando um medicamento, um dispositivo ou uma aplicação biológica, que possa registar-se, para qualquer produto candidato, assim como as suas decisões referentes à rotulagem e a outros fatores que poderiam afetar a disponibilidade ou a potencial comercialização desses produtos candidatos, a ausência de garantia de que os produtos candidatos, uma vez aprovados, terão sucesso no mercado, a aprovação futura e o sucesso comercial de opções de tratamento, a capacidade do grupo para alavancar oportunidades de crescimento externo, e os citados ou identificados nos documentos públicos depositados junto da SEC e da AMF pela Sanofi, incluindo os listados sob os títulos "Fatores de Risco" e "Declaração de Advertência sobre declarações prospetivas" do relatório Relatório anual da Sanofi no Formulário 20-F para o exercício findo a 31 de dezembro de 2017. A Sanofi não se compromete a atualizar ou a rever a informação e as declarações prospetivas excepto as exigidas pela lei aplicável em vigor.

Para mais informação contacte:

Alexandra Queiroz | alexandra.queiroz@beeineditus.pt | 912 275 554

www.beeineditus.pt