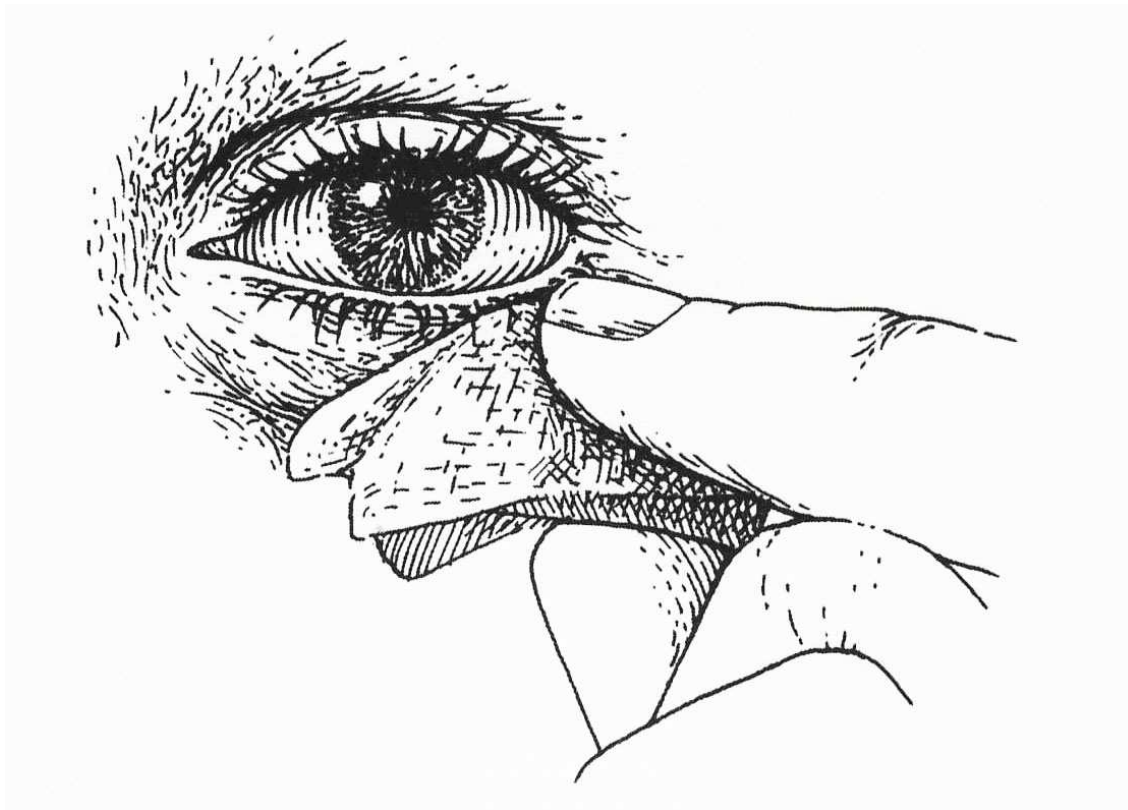


NUEVO MEDICAMENTO PARA LA DEGENERACIÓN MACULAR



Un comité de expertos que asesora a la [Food and Drug Administration](#) (FDA) norteamericana recomendó el viernes, 17 de mayo de 2011, la autorización del fármaco [Eylea®](#) (aflibercept), desarrollado conjuntamente por [Regeneron Pharmaceuticals](#) y [Bayer A. G.](#), para el tratamiento de la degeneración macular asociada a edad avanzada. Este nuevo fármaco se administra por inyección intraocular, al igual que su competido Lucentis® ([ranibizumab](#)) de [Roche Holding](#), pero con la ventaja en relación a éste, de que Eylea® se administra cada 2 meses, mientras Lucentis® precisa una inyección mensual.

Siguiendo la política de la *FDA*, y con la opinión favorable (en este caso por unanimidad) del comité de expertos, se espera su aprobación el próximo 20 de agosto (2011).

Zaragoza, 20 de junio de 2011

Dr. José Manuel López Tricas
Farmacéutico especialista Farmacia Hospitalaria
Zaragoza