

25. Oktober 2017

Bauchspeicheldrüsenkrebs: Orphan-Drug-Status für Upamostat von der FDA erteilt

Die US-amerikanischen Zulassungsbehörde FDA („Food and Drug Administration“) hat für Upamostat (MESUPRON®) als adjuvante Behandlung von Bauchspeicheldrüsenkrebs den Orphan-Drug-Status erteilt.

Der Orphan-Drug-Status gewährt dem Hersteller eine Reihe von Anreizen bei der Entwicklung von MESUPRON® zur Behandlung von Bauchspeicheldrüsenkrebs, einschließlich einer siebenjährigen Marktexklusivität in der Indikation, falls es zur Zulassung des Wirkstoffes kommt.

Upamostat ist ein unternehmenseigener, oral verabreichter First-in-Class Proteaseinhibitor, der über mehrere potentielle Wirkmechanismen Tumorinvasionen und Metastasenbildungen unterbindet. Bauchspeicheldrüsenkrebs ist die dritthäufigste Ursache von Krebssterblichkeit in den USA und ist nach wie vor durch einen hohen ungedeckten medizinischen Bedarf gekennzeichnet.

Quelle: RedHill