



UCB y Rovi comercializarán juntos 'Cimzia', para artritis reumatoide

CF. UCB y Rovi han alcanzado una alianza para la comercialización conjunta del medicamento de UCB *Cimzia* (certolizumab pegol), anticuerpo anti-TNF α PEGilado (factor de necrosis tumoral alpha (TNF α), en España. El medicamento ha sido autorizado por la Comisión Europea para el tratamiento de la artritis reumatoide. Mediante este acuerdo, UCB completará el procedimiento de aprobación local de *Cimzia* y promocionará, junto con Rovi, *Cimzia* en España.

Grifols construirá una nueva

planta de producción en Murcia
Grifols invertirá 16,6 millones de euros para construir una nueva planta en Murcia, que albergará una línea de producción de alta tecnología para bolsas de suero de polipropileno (PP), que sustituirán al PVC. La nueva planta, que estará anexa a la de Las Torres de Cotillas, comenzará a construirse en un mes y estará lista en dos años, ampliará su producción de 20 a 40 millones de unidades de soluciones parenterales en el año 2013. En bolsas de sangre, se incrementará la producción de 4,7 a 9,5 millones de unidades.

Novo Nordisk inicia los ensayos con insulina oral

Novo Nordisk ha iniciado los ensayos en fase 1 en Alemania con un análogo de insulina oral (NN1952). El

objetivo es estudiar la seguridad, tolerancia, farmacocinética y farmacodinámica de NN1952 en voluntarios sanos y pacientes con diabetes tipo 1 y 2. La molécula tendrá que evitar la degradación enzimática en el tracto gastrointestinal, superar la escasa permeabilidad de la insulina en el intestino y alcanzar niveles plasmáticos suficientes.

Dabigatrán también sería eficaz en tromboembolismo

Dabigatrán etexilato (*Pradaxa*) sería tan eficaz como el *Sintrom* (acenocumarol) en el tratamiento del tromboembolismo venoso agudo (TEV) y más seguro frente al riesgo de hemorragias, según los datos presentados por Boehringer Ingelheim en la reunión anual de la Sociedad Americana de Hematología, celebrada la se-

mana pasada en Nueva Orleans (Estados Unidos), y publicados en la versión *online* del *New England Journal of Medicine*. El estudio *Re-cover* se presenta después de que la compañía haya presentado datos favorables de este fármaco en fibrilación auricular (ver CF del 27-VII-2009) y en ictus (ver CF del 7-IX-2009).

Menarini abre una sección de farmacovigilancia en su 'web'

A partir de ahora es posible comunicar las sospechas de reacción adversa a un fármaco de Menarini a través de su *web* www.menarini.es. La nueva sección de farmacovigilancia pone a disposición un formulario de sospecha de reacción adversa dirigido a profesionales de la salud y pacientes.