



La CE aprueba 'Bydureon', tratamiento semanal en diabetes 2

■ Redacción

La Comisión Europea (CE) ha aprobado la comercialización de *Bydureon* -exenatida-, para el tratamiento de la diabetes tipo 2. El compuesto, cuya licencia de comercialización comparten Eli Lilly, Amylin Pharmaceuticals y Alkermes, es el primer y único agonista del receptor del péptido-1 similar al glucagón (GLP-1) de administración semanal para la citada enfermedad.

Según fuentes de las compañías, *Bydureon* proporciona un control glucémico con una única dosis semanal en combinación con otros antidiabéticos orales.

El producto se presenta en una inyección subcutánea autoadministrable y semanal que se puede utilizar con independencia de las comidas y no requiere ajuste de la dosis. El tratamiento se proporciona en un kit para facilitar la dosificación y que está diseñado específicamente para el citado compuesto y en esta dosificación.