

Traduction approximative du communiqué de presse publié par le laboratoire Kowa.

Source : <https://www.kowa.co.jp/news/2022/press20220926.html>

---

Communiqué de presse  
26 septembre 2022

Kowa/Avis concernant les résultats des essais cliniques de phase III du K-237 (ivermectine) chez des patients infectés par le nouveau coronavirus.

Kowa Company, Ltd. (ci-après, « Kowa ») a annoncé que « K-237 (code de développement) » (nom générique : ivermectine, ci-après, « Ce médicament ») a fait l'objet d'essais cliniques de phase III. L'étude était une étude internationale, multicentrique, contrôlée par placebo, randomisée, en double aveugle et en groupes parallèles menée auprès de 1 030 patients atteints de COVID-19 léger.

L'innocuité de ce médicament a été confirmée à la suite d'une comparaison avec le placebo dans le critère d'évaluation principal du temps écoulé depuis le début de l'administration du médicament à l'étude jusqu'à ce que les symptômes cliniques aient tendance à s'améliorer pendant 168 heures. De plus, il n'y a eu aucun décès et presque aucun cas grave n'a été observé. Cependant, chez les patients cibles de cette époque, qui sont considérés comme atteints par la souche principale de la souche Omicron, le médicament et le placebo ont montré une réduction des symptômes environ 4 jours après le début de l'administration, mais l'efficacité du médicament n'a pas pu être établie. Kowa continuera d'analyser en détail les résultats de cette étude sous différents angles afin de confirmer davantage le potentiel de ce médicament. Les détails des résultats des tests seront annoncés lors d'une conférence académique ou dans un document.

Nous tenons à exprimer notre profonde gratitude aux patients, aux professionnels de la santé et à toutes les personnes impliquées dans cette étude.

L'ivermectine est un antibiotique macrolide découvert par Satoshi Omura, professeur émérite de l'Université de Kitasato, qui a remporté le prix Nobel de physiologie ou médecine en 2015. Il a été approuvé pour la première fois en France en 1987 comme traitement de l'onchocercose et a depuis été utilisé comme traitement de la filariose lymphatique, de l'anguillulose et de la gale. En tant que médicament contre les infections parasitaires telles que l'onchocercose et la filariose lymphatique, plus de 400 millions de personnes, principalement en Afrique, sont administrées en 2020.