

Menos reacciones locales en el punto de inyección en pacientes tratados con AVONEX® en comparación con interferon subcutáneo y acetato de glatiramer para el tratamiento de la esclerosis múltiple.

CAMBRIDGE, Massachussets-(BUSINESS WIRE)-Los datos de un estudio observacional de fase IV de 499 titulado, The Swiss MS Skin Project, muestran que los pacientes con esclerosis múltiple que han sido tratados con AVONEX (interferon beta-1a IM) registraron menores reacciones locales en el punto de inyección en comparación con los pacientes a los que se les inyectó Betaferon® (interferon beta-1b), Copaxone® (glatiramer Acetate) o Rebif® (interferon beta-1a).

El estudio también ha desvelado que los pacientes de AVONEX tuvieron menos probabilidades de perder una inyección debido a una reacción local en el punto de inyección en las cuatro semanas previas a la primera evaluación que aquellos pacientes con otras terapias de interferon. Estos datos se han presentado en la 25ª reunión del Comité europeo anual para el tratamiento e investigación sobre la esclerosis múltiple (ECTRIMS en sus siglas en inglés) en Dusseldorf (Alemania).

"El comunicado en el idioma original, es la versión oficial y autorizada del mismo. La traducción es solamente un medio de ayuda y deberá ser comparada con el texto en idioma original, que es la única versión del texto que tendrá validez legal".

*Fuente: Businesswire.com*