

29 Δεκεμβρίου 2013

## **Φάρμακο για τη νόσο του Πάρκινσον έρχεται στην Ελλάδα**

[/ Ειδήσεις και Ανακοινώσεις / Επιστήμες, Τέχνες & Πολιτισμός](#)



## **Νέα ερευνητική «εξαγορά» από την εταιρία Sellas - Θα εκπονήσει κλινικές μελέτες φάσης II για το φάρμακο σε έξι ευρωπαϊκές χώρες, μεταξύ των οποίων και η χώρα μας - Τι λέει στο [protothema.gr](http://protothema.gr) ο Δρ. Άγγελος Στεργίου**

Μια νέα θεραπεία φιλοδοξεί να βάλει στο ερευνητικό και επιχειρηματικό της οπλοστάσιο η εταιρία βιοτεχνολογίας και κλινικών ερευνών Sellas, τη θεραπεία για τη νόσο του Πάρκινσον. Η εταιρία -σημειωτέον έχει έδρα ελβετική αλλά σφραγίδα ελληνική, καθώς επικεφαλής της έχει τεθεί ο Δρ. Άγγελος Στεργίου-εξασφάλισε τα παγκόσμια δικαιώματα για τη ζολπιδέμη, ένα φάρμακο εγκεκριμένο για την αϋπνία. Ειδικότερα, η Sellas θα εκπονήσει κλινικές μελέτες φάσης II για το φάρμακο σε έξι ευρωπαϊκές χώρες, μεταξύ των οποίων και η Ελλάδα, και θα αναλάβει την ανάπτυξη, τη διανομή και τις πωλήσεις του σκευάσματος. Τα πρώτα αποτελέσματα των κλινικών δοκιμών έχουν διεξαχθεί από τον καθηγητή Antonio Daniele του Καθολικού Πανεπιστημίου της Ρώμης και τα ευρήματα, όπως ανακοίνωσε η εταιρία, έδειξαν ότι η χορήγηση ζολπιδέμης μπορεί να βελτιώσει σημαντικά τα περισσότερα από τα συμπτώματα της νόσου του Πάρκινσον, ακόμη και μετά από μία δόση, κατά τρόπο που παρατηρείται σήμερα μόνο με τη χορήγηση των πιο ισχυρών φαρμάκων για τη νόσο. Η συγκεκριμένη ασθένεια είναι νευροεκφυλιστική που συνήθως εμφανίζεται στην ηλικία των 50 και επιδεινώνεται με την πάροδο του χρόνου, πλήττοντας το κινητικό σύστημα. Εκτιμάται ότι περίπου τέσσερα εκατομμύρια άνθρωποι πάσχουν σε όλο τον κόσμο από τη νόσο, με τις οικονομικές επιπτώσεις από την επιβαρυνόμενη υγεία τους και την ανάγκη μόνιμης φροντίδας τους να είναι τεράστιες.

### **Η Ελλάδα στον παγκόσμιο χάρτη των κλινικών μελετών**

Το χρονοδιάγραμμα της εταιρίας για τις κλινικές μελέτες φάσης II προβλέπει ότι αυτές θα αρχίσουν από την Ευρώπη τον Απρίλιο του 2014 και θα ολοκληρωθούν τον Μάρτιο του 2015. Σε επόμενη φάση οι κλινικές μελέτες θα γίνουν στις Ηνωμένες Πολιτείες. Πάντως, τα στοιχεία από τις πιλοτικές μελέτες αξιολογήθηκαν ως σημαντικά καθώς καταγράφηκε βελτίωση των κινητικών συμπτωμάτων ασθενών με προχωρημένη νόσο. Εκτός από την ερευνητική και εμπορική αξία του συγκεκριμένου φαρμάκου, ο επικεφαλής της εταιρίας εκτιμά ως πολύ σημαντική και τη συμμετοχή της Ελλάδας στις κλινικές μελέτες. «Θέλουμε η Ελλάδα να βρίσκεται στο κέντρο του παγκόσμιου επιστημονικού χάρτη. Στο επιστημονικό δυναμικό που διαθέτει η χώρα, ιδίως σε κάθε άκρη του πλανήτη, μόνο αυτό αξίζει. Εμείς στη Sellas αυτό προσπαθούμε και με την περίπτωση της

ζολπιδέμης αισθανόμαστε περήφανοι που η Ελλάδα μπαίνει στο πρόγραμμα των κλινικών μελετών, που θεσπίζονται με αυστηρές επιστημονικές προδιαγραφές» λέει στο [protothema.gr](http://protothema.gr) ο Δρ Στεργίου. «Αναζητούμε και αγκαλιάζουμε τις καλύτερες ιδέες στην επιστήμη από το πρώιμο στάδιο της ανάπτυξης μέχρι την αδειοδότηση. Αναζητούμε καινοτόμα προϊόντα και τεχνολογίες που θα ενισχύσουν την εταιρία μας και το χαρτοφυλάκιο μας» λέει ο αντιπρόεδρος της Sellas, Δρ Μιλτιάδης Σουγιουλτζόγλου. Ήδη η εταιρία διεξάγει μελέτες για νέες θεραπείες του καρκίνου του πνεύμονα και του μαστού καθώς και του σακχαρώδη διαβήτη μετά την εξαγορά των σχετικών μορίων από τον κινεζικό όμιλο Fosun Pharma. Παράλληλα διενεργεί μελέτες για λογαριασμό πολυεθνικών εταιριών.

Πηγή: [protothema.gr](http://protothema.gr)