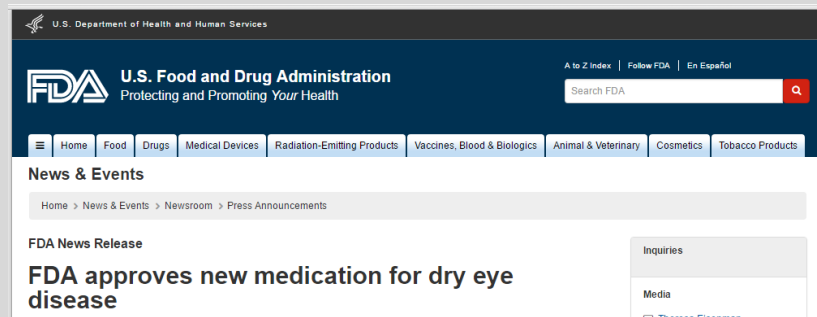




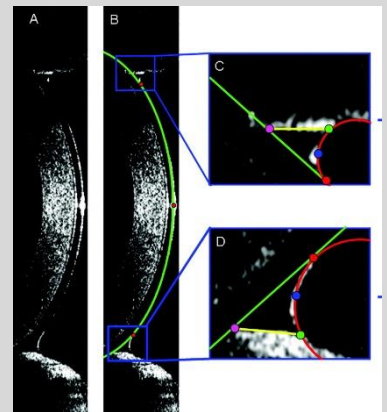
Εξελίξεις στην αντιμετώπιση της ξηροφθαλμίας

Στις 11/7/16 ο FDA έδωσε έγκριση στο **Xiidra** (οφθαλμικό διάλυμα) για την αντιμετώπιση σημείων και συμπτωμάτων που σχετίζονται με **ξηροφθαλμία**. Πρόκειται για το πρώτο μιας νέας κατηγορίας φαρμάκων που ονομάζονται **ανταγωνιστές του LFA-1** (*lymphocyte function-associated antigen 1*). Οι κλινικές δοκιμές περιλαμβάνουν 4 RCTs μελέτες, με 1000 περίπου ασθενείς και δόση 2 φορές/ ημέρα για 12 εβδομάδες

<http://www.fda.gov/NewsEvents/Newsroom/PressAnnouncements/ucm510720.htm>.



Η τοπική ενστάλαξη οφθαλμικού διαλύματος **3% diquafosol sodium** (αγωνιστής του υποδοχέα P2Y2) είχε ως αποτέλεσμα την αύξηση του όγκου της υδαρούς στιβάδας (αύξηση στην ακτίνα καμπυλότητας) σε ασθενείς με ξηροφθαλμία και σύνδρομο Sjögren's και κάτι τέτοιο ήταν ανεξάρτητο από την λειτουργικότητα του δακρυϊκού αδένα, σύμφωνα με μια πρόσφατη πιλοτική μελέτη σε 17 ασθενείς με SS



The increase of aqueous tear volume by diquafosol sodium in dry-eye patients with Sjögren's syndrome: a pilot study. Yokoi N1, Kato H1, Kinoshita S1. Eye (Lond). 2016 Jun;30(6):857-64. doi: 10.1038/eye.2016.54

Το κείμενο αποτελεί ελεύθερη μετάφραση της περίληψης της δημοσιευμένης μελέτης

και δεν περιέχει στοιχεία από το πλήρες άρθρο

Αποτελεί επίσης εύρημα μιας μόνο εργασίας και όχι υποχρεωτικά θέμα κατασταλαγμένης γνώσης

Αποτελεί τέλος βιβλιογραφική ενημέρωση και όχι απαραίτητα σύσταση για την καθημέρα κλινική πράξη