



Novo Nordisk, farmaco anti-obesità fallisce obiettivo: "meno efficace di quello di Eli Lilly

Descrizione

(Adnkronos) " Il mix anti-obesità CagriSema* della danese Novo Nordisk, una combinazione a dose fissa di cagrilintide 2,4 mg e semaglutide 2,4 mg, ha fallito l'obiettivo principale nello studio clinico di fase 3 "Redefine 4" della durata di 84 settimane, che ha valutato il nuovo farmaco sperimentale somministrato sottocute 1 volta a settimana confrontandolo con tirzepatide 15 mg dell'americana Eli Lilly.

Il trial, con disegno in aperto (ricercatori e partecipanti erano a conoscenza del prodotto che ricevevano), ha coinvolto 809 pazienti con obesità (peso medio basale di 114,2 kg) e una o più comorbidità. In caso di aderenza completa alla terapia, il gruppo trattato con CagriSema ha ottenuto una perdita di peso del 23% rispetto al 25,5% con tirzepatide. Lo studio non ha raggiunto il suo endpoint primario, ovvero dimostrare la non inferiorità di CagriSema rispetto a tirzepatide in termini di perdita di peso dopo 84 settimane, ha comunicato Novo Nordisk. Il programma globale di sperimentazione clinica Redefine per continua: Ulteriori studi stanno esplorando il potenziale di perdita di peso di CagriSema, comprese le combinazioni a dosaggio più elevato, ha precisato il gruppo scandinavo.

Siamo soddisfatti della perdita di peso del 23% ottenuta con CagriSema in questo studio clinico in aperto ha dichiarato Martin Holst Lange, executive vice president, R&D e chief scientific officer di Novo Nordisk. CagriSema ha il potenziale per essere il primo prodotto a base di una combinazione Glp-1/amilina ad arrivare sul mercato per il trattamento di persone obese, dimostrando che cagrilintide si aggiunge ai benefici di semaglutide e offre effetti additivi clinicamente significativi sulla perdita di peso. L'intenzione è quindi quella di aspettare il completamento del programma sperimentale in corso: Attendiamo con ansia la pubblicazione dello studio Redefine 11 e l'avvio dello studio clinico con CagriSema a dosaggio più elevato, entrambi progettati per valutare il pieno potenziale di perdita di peso di CagriSema, ha sottolineato Lange.

Nello studio Redefine 4 CagriSema ha mostrato un profilo sicuro e ben tollerato, ha evidenziato Novo Nordisk. Gli eventi avversi più comuni sono stati di tipo gastrointestinale e la stragrande maggioranza è stata da lieve a moderata e si è attenuata nel tempo, in linea con quanto si osserva per la famiglia

degli agonisti GIp-1. CagriSema per la gestione del peso Ã stato presentato alla Fda nel dicembre 2025 sulla base degli studi Redefine 1 e 2, e si prevede una decisione dell'agenzia regolatoria Usa entro fine 2026. I primi dati del trial di fase 3 Redefine 11, che esplora il potenziale completo di perdita di peso di CagriSema 2,4/2,4 mg nell'obesitÃ , sono attesi nella prima metÃ del 2027, mentre l'avvio dello studio di fase 3 su CagriSema a dosaggio piÃ¹ elevato Ã previsto per la seconda metÃ del 2026.

â??

salute

webinfo@adnkronos.com (Web Info)

Categoria

1. Comunicati

Tag

1. Ultimora

Data di creazione

Febbraio 24, 2026

Autore

redazione

default watermark