



Lilly reçoit l'autorisation européenne de mise sur le marché pour Mounjaro® (tirzépatide), pour le contrôle du poids chez les adultes en situation d'obésité ou de surpoids avec au moins une comorbidité

Neuilly-sur-Seine, le 14 décembre 2023 - Le laboratoire Lilly annonce avoir obtenu le 11 décembre 2023 la décision de la Commission Européenne octroyant l'autorisation de mise sur le marché (AMM) européenne pour Mounjaro® (tirzépatide) dans le contrôle du poids chez les adultes en situation d'obésité ou de surpoids avec au moins un facteur de comorbidité lié au poids. Cette homologation fait suite à un avis favorable du Comité des médicaments à usage humain (CHMP) en date du 9 novembre 2023 dernier.

Mounjaro® est indiqué en complément d'un régime hypocalorique et d'une augmentation de l'activité physique pour le contrôle du poids, notamment pour la perte de poids et le maintien du poids, chez des adultes avec un indice de masse corporelle (IMC) initial :

- ≥ 30 kg/m² (obésité) ou
- ≥ 27 kg/m² et < 30 kg/m² (surpoids) en présence d'au moins un facteur de comorbidité lié au poids (par exemple, une hypertension artérielle, une dyslipidémie, un syndrome d'apnées obstructives du sommeil, une maladie cardiovasculaire, un prédiabète ou un diabète de type 2).

L'obtention de cette AMM européenne repose sur les résultats de l'étude de phase 3 SURMOUNT-1 chez des adultes en situation d'obésité ou en surpoids avec au moins une comorbidité, sans diabète de type 2. Elle se base également sur les données provenant des sous-groupes de patients vivant avec un diabète de type 2 et en situation d'obésité ou de surpoids, recrutés dans les essais cliniques du programme SURPASS.

« L'obésité est une maladie chronique, multifactorielle, progressive et complexe, qui nécessite une prise en charge globale. C'est un besoin de santé publique croissant et important. Les options thérapeutiques actuelles et futures s'inscrivent en complément d'une prise en charge diététique associée à une augmentation de l'activité physique, mais aussi souvent d'un soutien psychologique et social » a déclaré le Docteur Myriam Rosilio, Vice-Présidente Associée, Médicale Diabète et Obésité de Lilly France. *« Le tirzépatide (Mounjaro®) est le premier et le seul traitement qui agit à la fois sur les récepteurs de deux incréтины, le GIP (Glucose-dependent Insulinotropic Polypeptide) et le GLP-1 (Glucagon-Like Peptide-1). Ce traitement représente une nouvelle option thérapeutique pour aider les personnes en situation de surpoids avec comorbidités ou d'obésité à perdre du poids et à améliorer leur qualité de vie. Nous sommes heureux de cette avancée qui pourrait contribuer à répondre à un enjeu de santé publique ».*

Mounjaro® dispose également d'une autorisation de mise sur le marché dans l'Union européenne pour le traitement des adultes vivant avec un diabète de type 2.

« Chez Lilly, le traitement et la prise en charge du diabète fait partie intégrante de notre histoire, et ce depuis 100 ans. C'est en cherchant un nouveau traitement pour le diabète de type 2 que Lilly a découvert le potentiel du tirzépatide pour le traitement de l'obésité » déclare Delphine Langer, Vice-Présidente Associée de la Business Unit Diabète et Obésité de Lilly France, *« Nous avons mis en place un programme de développement dédié qui a abouti aujourd'hui à cette nouvelle indication. Nous sommes très fiers que l'expertise développée par l'ensemble des équipes Lilly dans le monde permette aujourd'hui à la fois d'apporter des nouveaux traitements pour les patients vivant avec un diabète de type 2 mais également des options thérapeutiques pour les patients en situation d'obésité. Nous avons à cœur de développer le même niveau d'exigence pour l'ensemble des patients et nous allons y travailler de façon intégrée. »*

À propos d'Eli Lilly and Company

Le laboratoire Eli Lilly and Company est un leader mondial dans le domaine de la santé qui unit soins et découvertes pour offrir à chacun une vie meilleure, partout dans le monde. Lilly a été fondé il y a plus d'un siècle par un homme dont la vocation était de mettre à la disposition des patients des produits pharmaceutiques de la meilleure qualité possible. Eli Lilly and Company, c'est plus de 145 ans à améliorer l'espérance et la qualité de vie de millions de femmes et d'hommes dans le monde et une longue tradition d'innovations thérapeutiques avec des découvertes qui ont marqué l'Histoire de la médecine et des médicaments novateurs et éthiques. Lilly puise ainsi sa force et son originalité dans l'union de ces deux notions complémentaires : la tradition et l'innovation. Cet héritage est aujourd'hui une source d'inspiration et de passion dans tout ce que nous entreprenons.

Pour en savoir plus, visitez [Lilly.com](https://www.lilly.com) et [Lilly.com/newsroom](https://www.lilly.com/newsroom) ou suivez-nous sur [Facebook](https://www.facebook.com/lilly), [Instagram](https://www.instagram.com/lilly) et [LinkedIn](https://www.linkedin.com/company/lilly).

À propos de Lilly France

Lilly est implanté en France depuis 1962. Le laboratoire est présent sur l'ensemble de la chaîne du médicament, de la recherche clinique à la production et aux opérations commerciales. Le site de production de Fegersheim (Bas Rhin) est l'un des plus gros sites Lilly dans le monde, et est spécialisé dans les traitements injectables, en particulier dans le diabète.

Pour en savoir plus, rendez-vous sur www.lilly.fr ou suivez-nous sur [LinkedIn](https://www.linkedin.com/company/lilly) et [Instagram](https://www.instagram.com/lilly).

Contact Presse :

Lilly France - Katia Laffargue, laffargue_katia@lilly.com, 06 29 87 17 22

Lilly France, 24 boulevard Vital Bouhot CS 50 004 92521 Neuilly-sur-Seine.
Société par Actions Simplifiée R.C.S. Nanterre B 609 849 153 - PP-TR-FR-0153 – Décembre 2023 © Lilly France
- Tous droits de reproduction réservés

Document réservé à l'usage exclusif de la presse médicale