

VIH: feu vert pour Truvada aux Etats-Unis, premier traitement préventif

Compte Test - 2012-07-18 18:46:00 - Vu sur pharmacie.ma

Suivant une recommandation d'un comité d'experts, l'agence américaine du médicament (FDA) a approuvé l'antirétroviral Truvada du laboratoire américain Gilead Sciences « afin de réduire le risque de transmission du virus du sida (VIH) à des sujets sains à haut risque d'être contaminés ».

Selon la FDA, le Truvada, pris quotidiennement, est destiné « à être utilisé à titre prophylactique avant un contact avec le VIH, en combinaison avec des pratiques sexuelles sûres comme l'usage de préservatifs et d'autres mesures de prévention -dépistage régulier et traitement d'autres maladies vénériennes- pour empêcher la transmission du virus chez des adultes à haut risque ».

L'efficacité préventive du Truvada a été mise en évidence par les résultats d'un essai clinique mené de 2007 à 2009 dans six pays, dont le Brésil, l'Afrique du Sud et les Etats-Unis. Le Truvada avait alors réduit de 44% le risque d'infection chez les participants qui utilisaient aussi un préservatif comparativement à ceux soumis à un placebo. Une autre étude clinique a montré une baisse du risque d'infection jusqu'à 75% chez les partenaires séronégatifs qui ont pris du Truvada comparativement au groupe témoin.

Pour rappel, le Truvada, une combinaison de deux antirétroviraux, avait été initialement approuvé par la FDA en août 2004 pour être utilisé avec d'autres antirétroviraux afin de traiter des adultes touchés par le VIH et des enfants de 12 ans et plus.