

Hydroxychloroquine : Novartis obtient le feu vert de la FDA pour mener un essai clinique

Compte Test - 2020-04-22 14:24:23 - Vu sur [pharmacie.ma](https://www.pharmacie.ma)

Dans un communiqué daté du 20 avril 2020, le laboratoire Novartis a annoncé qu'il vient d'être autorisé par la FDA (Food and Drug Administration) à entamer un essai clinique pour évaluer l'efficacité de l'hydroxychloroquine (HCQ) dans la prise en charge des patients Covid-19+ hospitalisés. L'essai en question concernera environ 440 patients répartis sur plusieurs centres aux États-Unis. "Nous sommes conscient de l'importance de savoir si l'hydroxychloroquine est bénéfique ou pas pour les patients atteints de la maladie Covid-19 ", a déclaré John Tsai, responsable du développement mondial des médicaments chez Novartis. La FDA a, de ce fait, délivré une autorisation pour permettre aux médecins d'administrer d'urgence et sous certaines conditions l'HCQ aux patients atteints de Covid-19, sachant que l'HCQ n'a aucune autorisation de mise sur le marché pour cette indication. L'HCQ a été présenté à plusieurs reprises par le président américain comme étant un traitement capital dans la bataille contre le Covid-19. Un récent sondage international de plus de 6 200 médecins a révélé que l'HCQ serait le traitement le plus efficace parmi une douzaine d'options pouvant être envisagées dans la prise en charge du Covid-19. Par contre, certains experts ont mis en garde contre les conclusions hâtives de certains essais cliniques et attirent l'attention sur les éventuels effets secondaires pouvant être induits par l'HCQ. D'ailleurs, une étude menée récemment au Brésil pour évaluer l'efficacité de la chloroquine chez les Covid-19+, a dû être arrêtée plutôt que prévu en raison de problèmes cardiaques.