

Hyperactivité de l'enfant : la FDA autorise l'utilisation de Qelbree

Compte Test - 2021-05-02 18:45:22 - Vu sur [pharmacie.ma](https://www.pharmacie.ma)

La Food and Drug administration (États-Unis) vient d'octroyer son feu vert au laboratoire Supernus Pharmaceuticals pour la mise sur le marché de Qelbree, un médicament à base de viloxazine indiqué dans la prise en charge du trouble du déficit de l'attention avec ou sans hyperactivité de l'enfant. Un médicament à base de viloxazine a déjà été utilisé en Europe sous une autre formulation et a finalement été retiré du marché en 2005. Il était indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs majeurs. Cette nouvelle reformulation se positionne comme un principe actif non stimulant. C'est un antidépresseur non tricyclique qui agit en inhibant la recapture de la noradrénaline. Il est à noter que l'utilisation de cette molécule peut être associée à un risque de pensées et de comportements suicidaires chez moins de 1% des volontaires qui ont pris part aux essais cliniques relatifs à ce traitement.