

VIH : la FDA autorise la PrEP injectable

Compte Test - 2025-06-23 12:56:36 - Vu sur pharmacie.ma

L'Agence américaine du médicament (FDA) a récemment approuvé un nouveau traitement préventif contre le VIH : Yeztugo, une injection semestrielle destinée à réduire le risque d'infection chez les adultes et adolescents à risque. Développé par le laboratoire Gilead Sciences, ce traitement marque une avancée majeure en matière de prophylaxie pré-exposition (PrEP).

Le VIH, responsable du sida, affecte 38 millions de personnes à travers le monde. Pour prévenir l'infection, plusieurs options sont actuellement disponibles, notamment la PrEP traditionnelle sous forme de comprimés. Celle-ci est administrée soit quotidiennement ou à la demande pour les hommes, avec plusieurs prises avant et après un rapport sexuel. Toutefois, ces régimes oraux posent des problèmes d'observance, ce qui limite leur efficacité en population générale. Aux États-Unis, seulement un tiers des personnes éligibles à la PrEP l'utilisent effectivement.

C'est dans ce contexte que Yeztugo s'impose comme une solution innovante. Basé sur le principe actif lénacapavir qui est administré par voie injectable deux fois par an. Ce traitement agit en bloquant la capsid du VIH, une enveloppe protéique essentielle au cycle de vie du virus. Lors des essais cliniques menés sur plus de 4 000 participants, 99,9 % des personnes ayant reçu l'injection sont restées séronégatives, confirmant son efficacité exceptionnelle.

Le Dr Carlos del Rio, spécialiste des maladies infectieuses à l'Université Emory en Géorgie, souligne que cette nouvelle option pourrait révolutionner la PrEP. En réduisant la fréquence de prise, elle pourrait lever les obstacles liés à l'observance et à la stigmatisation qui entourent les traitements préventifs actuels.

Pour l'instant, ce traitement est autorisé uniquement aux États-Unis, mais Gilead prévoit une expansion mondiale. Des demandes d'autorisation de mise sur le marché ont été déposées dans plusieurs pays, dont le Canada, l'Australie, le Brésil, l'Afrique du Sud et des États européens. Par ailleurs, le laboratoire s'engage à garantir l'accessibilité du traitement, notamment en le proposant gratuitement aux personnes non assurées aux États-Unis.

Destiné aux adultes et adolescents pesant au moins 35 kg, Yeztugo s'adresse aux sujets à risque accru d'infection par voie sexuelle. Cette autorisation ouvre la voie à une nouvelle ère dans la prévention du VIH, où simplicité, efficacité et accessibilité pourraient enfin se conjuguer durablement.