

Parkinson : Juvmo décroche le feu vert de la FDA

Compte Test - 2026-09-27 18:14:20 - Vu sur pharmacie.ma

Une nouvelle option thérapeutique vient enrichir l'arsenal disponible aux États-Unis pour la prise en charge de la maladie de Parkinson. La Food and Drug Administration américaine a approuvé Juvmo, nom commercial du tavapadon, développé par AbbVie pour le traitement des adultes atteints de cette maladie neurodégénérative. Administré par voie orale à raison d'une prise quotidienne, le tavapadon avait intégré le portefeuille d'AbbVie à la suite du rachat de Cerevel Therapeutics, une opération conclue pour 8,7 milliards de dollars. La maladie de Parkinson est une affection neurologique chronique et progressive qui touche principalement le contrôle des mouvements. Elle se manifeste notamment par des tremblements, une rigidité musculaire, une lenteur des mouvements et des troubles de l'équilibre. Plus de 11 millions de personnes vivraient aujourd'hui avec cette maladie dans le monde, selon les données communiquées par AbbVie et rapportées par Reuters. Le tavapadon agit sur le système dopaminergique en reproduisant certains effets de la dopamine, un neurotransmetteur dont la diminution joue un rôle central dans les manifestations motrices de la maladie de Parkinson. Le feu vert de la FDA s'appuie sur des essais cliniques qui ont montré une amélioration des symptômes moteurs chez les patients traités. Parmi les effets indésirables les plus fréquemment rapportés figurent les nausées, les vertiges et les céphalées. La mise à disposition d'un traitement oral administré une seule fois par jour pourrait présenter un intérêt particulier dans une maladie où les schémas thérapeutiques ont tendance à se complexifier au fur et à mesure de son évolution. La place exacte de Juvmo dans la stratégie thérapeutique devra toutefois être précisée par son utilisation en pratique clinique, notamment au regard de son efficacité à long terme, de sa tolérance et du profil des patients susceptibles d'en bénéficier.