



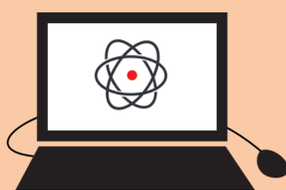
LES ESSAIS CLINIQUES DES TRAITEMENTS CONTRE EBOLA EN 3 POINTS

1. LE PROCESSUS DE DÉVELOPPEMENT D'UN MÉDICAMENT



Pour qu'un médicament puisse être approuvé par les autorités sanitaires et utilisé sur des patients, il est nécessaire de montrer qu'il n'est pas toxique (sécurité) et qu'il apporte un bénéfice aux malades (efficacité). Pour cela, un processus d'études est engagé.

PHASE PRÉ-CLINIQUE



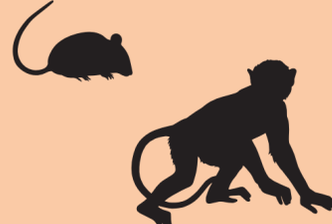
Evaluation



Sélection des molécules



Transformation



Administration sur les animaux

PHASE I



Administration sur des volontaires sains



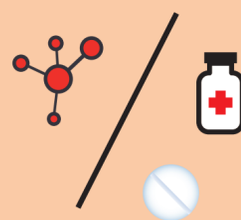
PHASE II



Administration sur des sujets malades



PHASE III



Comparaison de l'efficacité par rapport à un traitement existant ou à un placebo

PHASE IV



Mise sur le marché du nouveau traitement

Suivi et surveillance des effets



indésirables rares liés au traitement

LE PROCESSUS STANDARD PEUT DURER 10 ANS

2. ACCÉLÉRER LA RECHERCHE



2014 août

L'OMS autorise l'accélération de la recherche

PHASE I

PHASE II

PHASE III

PHASE IV

2014 sept

L'OMS retient 8 traitements particulièrement prometteurs



non homologués pour Ebola ou jamais testés sur l'humain



2014 nov

Essais cliniques de 3 traitements dans 3 centres gérés par MSF :



2 médicaments administrables par voie orale

Brincidofovir Favipiravir (T-705)

utilisation de sang ou de plasma de patients guéris

Début des essais prévu pour décembre 2014. Premiers résultats potentiellement disponibles dès février 2015

3. LES PRINCIPES GUIDES

Des protocoles de recherche simplifiés et adaptés au contexte

Des résultats et des informations partagés en tant que bien commun



La sensibilisation et l'information des autorités locales et des communautés.

La création des capacités de production des médicaments sans attendre la fin des essais. La mise à disposition de ces médicaments en quantité suffisante et à un prix abordable