

Sauver des vies grâce à l'artésunate injectable

Compte-rendu de la réunion sur l'artésunate injectable
Genève, 11 novembre 2011



FORMATION
PROMOUVOIR
L'UTILISATION
SUIVI
SOUTENIR
LE CHANGEMENT
DE POLITIQUE

FAITS MARQUANTS

- On estime à 216 millions le nombre de cas de paludisme en 2010 ¹
- Chaque année, environ 8 millions de cas de paludisme simple évoluent vers la forme grave ²
- 86% des personnes qui meurent du paludisme sont des enfants de moins de 5 ans
- Comparé à la quinine parentérale, l'artésunate injectable réduit la mortalité liée au paludisme grave de 35% chez l'adulte et de 22% chez l'enfant. ³

Le 11 novembre 2011, invités par la fondation Medicines for Malaria Venture (MMV), l'Organisation Mondiale de la Santé (OMS) et Médecins Sans Frontières (MSF), 11 organismes spécialisés dans la lutte contre le paludisme se sont réunis pour débattre des enjeux liés au traitement du paludisme grave, afin de définir ensemble la marche à suivre et, au final, sauver plus de vies.

En avril 2011, de nouvelles données scientifiques ont amené l'OMS à réviser ses directives et à recommander l'artésunate par voie intraveineuse comme traitement de première intention du paludisme grave chez l'adulte et chez l'enfant.

Même si plusieurs pays africains ont depuis révisé leurs recommandations pour le traitement du paludisme grave, cette nouvelle politique n'a pas encore été adoptée par tous les pays concernés.

L'objectif de MMV est de travailler avec des partenaires clés pour découvrir et développer de nouveaux traitements antipaludiques sûrs, efficaces et de qualité, et pour assurer l'accès à ces médicaments aux populations vulnérables à des prix abordables, dans le but ultime d'éradiquer cette terrible maladie.

Avec l'aide de MMV, Guilin Pharmaceuticals a obtenu la pré-qualification de l'OMS pour son artésunate injectable en novembre 2010. L'étape suivante est de sauver des vies sur le terrain, et pour cela il faut que les patients aient accès à ce traitement le plus rapidement possible.

Le message en faveur de l'artésunate injectable est à la fois clair et irréfutable : 100% des personnes atteintes de paludisme grave risquent de mourir si elles ne sont pas traitées rapidement, et comparé au traitement actuel, la quinine parentérale, l'artésunate injectable est plus facile à utiliser et permet de sauver plus de vies. Malheureusement, il existe de nombreux autres obstacles à l'amélioration de la prise en charge du paludisme grave.

Ce rapport, basé sur les résultats de la réunion sur l'artésunate injectable qui a eu lieu en novembre 2011, récapitule les principaux problèmes liés à l'adoption et à l'utilisation sur le terrain de ce médicament dans les régions touchées par le paludisme. Il propose aussi un ensemble d'actions susceptibles de faciliter l'accès à ce médicament vital.

Références :

1. Rapport mondial sur le paludisme 2011, OMS.
2. www.astmh.org/source/blog/post.cfm/trial-finds-artesunate-more-effective-in-africa-for-severe-malaria
3. Dondorp AM, Fanello CI, Hendriksen IC, Gomes E, Seni A, Chhaganlal KD, *et al.* Artesunate versus quinine in the treatment of severe falciparum malaria in African children (AQUAMAT): an open label, randomised trial. *Lancet* 2010; 376:1647-57

SOUTENIR LE CHANGEMENT DE POLITIQUE

Il est essentiel que les Ministères de la Santé intègrent l'artésunate injectable dans leurs directives sur le traitement du paludisme grave. Par contre, tant qu'il ne sera pas enregistré et inclus dans la liste des médicaments autorisés, l'artésunate injectable ne pourra pas être acheté, distribué et administré dans les pays concernés.

Les facteurs qui influencent la prise de décision sont multiples, souvent complexes, et différents d'un pays à l'autre. Il s'agit des pratiques cliniques établies, des positions des principaux leaders d'opinion, et de la disponibilité des antipaludiques proposés par les fabricants locaux. L'efficacité clinique, la sécurité d'emploi, la réputation et les différences de prix entre les antipaludiques existants sont également des facteurs déterminants.

La décision d'adopter l'artésunate injectable dépend non seulement de ses bénéfices cliniques, mais également de la faisabilité du déploiement de ce traitement dans le contexte des différents systèmes de santé nationaux.

Pour bon nombre de gouvernements, le financement de l'achat de l'artésunate injectable et de son introduction représente un problème fondamental auquel il est indispensable d'apporter des solutions. Ainsi, les coûts liés à l'introduction de ce nouveau traitement et à une communication claire sur son efficacité et ses avantages, dans le cadre des programmes de lutte nationaux, doivent être définis. La garantie de sources de financement jouera aussi un rôle clé dans l'adoption de l'artésunate injectable.

Actions recommandées ▼

Développer des messages collectifs clairs provenant des acteurs de la lutte contre le paludisme

- Diffuser les recommandations de l'OMS et positionner l'artésunate injectable comme le meilleur traitement, sans discréditer la quinine
- Créer des messages clairs provenant de tous les acteurs clés et les diffuser aux multiples parties concernées.

Acquérir une solide connaissance des besoins des différents pays et de leurs mécanismes de prise de décision

- Mieux comprendre le fonctionnement des politiques de santé des pays concernés et de leurs programmes de lutte contre le paludisme grave
- Évaluer les positions actuelles concernant la prise en charge du paludisme grave et la possibilité de changement
- Identifier les messages qui auront le plus d'impact dans les différents pays, et le moyen de maximiser leur influence.

Informers les gouvernements sur les implications financières réelles et l'aide dont ils peuvent bénéficier

- Finaliser les outils de calcul conçus pour estimer le coût financier au niveau national de l'introduction de l'artésunate injectable
- Les coûts de formation, de communication et du suivi doivent être intégrés au coût d'achat des médicaments.

Comprendre toutes les questions relatives à la réglementation

- Comprendre les exigences réglementaires de l'adoption de l'artésunate injectable dans la politique nationale
- Aider les fabricants à déposer un dossier de demande d'enregistrement et à répondre rapidement aux requêtes adressées par les autorités réglementaires.

Rallier un soutien de plus en plus large parmi les leaders d'opinions

- Les leaders d'opinion peuvent souvent influencer les décisions des Ministères de la Santé. Ils peuvent également promouvoir l'adoption de l'artésunate injectable au sein de la profession médicale et stimuler la demande des consommateurs.
-

PROMOUVOIR SON UTILISATION

Un certain laps de temps s'écoule entre le moment où un nouveau médicament antipaludique est inscrit dans les recommandations thérapeutiques nationales et son utilisation à grande échelle sur le terrain. D'après notre expérience avec les associations thérapeutiques à base d'artémisinine (CTA), ce délai peut varier de 6 mois à deux ans.

Pour assurer la commercialisation de l'artésunate injectable dans un délai prédéterminé et minimiser tout retard, il est recommandé de définir des plans de transition clairs, couvrant l'autorisation réglementaire, le développement du matériel de formation et des outils de communication, ainsi que la mobilisation des ressources nécessaires.

Pour accélérer l'adoption du nouveau traitement et son utilisation, il est important de faire appel à l'expérience des professionnels locaux pour promouvoir au mieux les bénéfices de l'artésunate injectable.

L'amélioration des échanges entre le secteur public et le secteur privé dans un souci de collaboration permettra d'harmoniser les protocoles d'utilisation.

Actions recommandées ▼

Travailler avec les gouvernements pour développer des plans de transition complets

- Ces actions doivent inclure :
 - l'adoption au niveau des politiques de santé
 - la formation et la communication pour surmonter la résistance au changement
 - une information précise sur les conséquences de retards éventuels.

Informers les cliniciens sur les bénéfices de l'artésunate injectable

- Demander aux leaders d'opinion de présenter les bénéfices de l'artésunate injectable lors de conférences et de réunions majeures
- Mettre en valeur les avantages pour eux (traitement plus facile, plus rapide, et baisse du taux de mortalité)
- Mettre en valeur les avantages pour les patients et leurs familles
- Développer et utiliser des matériels de communication clairs.

Sensibiliser le grand public

- Aider le grand public à comprendre la différence entre ce nouveau traitement et les traitements actuels
 - Utiliser si possible des exemples de succès locaux
 - Sensibiliser le grand public sur le dépistage précoce du paludisme grave et l'orientation rapide vers une structure de santé adéquate
 - Faire appel à des équipes de communication professionnelles pour diffuser le message.
-

Comprendre les préoccupations et y répondre

- Des retards peuvent être provoqués par la résistance au changement: il est important d'en comprendre les raisons et d'y répondre
- Un centre d'aide et d'information doit être mis à la disposition du personnel soignant.

Travailler avec les fournisseurs pour simplifier le produit

- Travailler avec les fournisseurs pour développer un traitement simple et facile à utiliser
- Après la validation de plusieurs fournisseurs, demander la standardisation pour éviter toute confusion entre différentes sources d'artésunate.

Impliquer tous les acteurs de la lutte contre le paludisme

- Présenter clairement l'artésunate injectable comme le meilleur médicament contre le paludisme grave et clarifier les recommandations de l'OMS
- Développer un forum pour partager les connaissances, l'expérience et les leçons apprises.

FORMATION

L'adoption d'un nouveau traitement nécessite une formation efficace des professionnels de santé.

L'opportunité offerte aux professionnels de santé de se familiariser avec les aspects pratiques du traitement facilitera le changement de comportement nécessaire.

L'introduction de l'artésunate injectable comme traitement de première intention du paludisme grave permettra de proposer aux médecins une formation actualisée sur le traitement de toutes les formes de paludisme, ainsi que sur les approches diagnostiques. Pour être efficace et réalisable, la formation des prestataires de santé devra être rémunérée, et empiéter le moins possible sur leur temps consacré aux patients.

Si un programme de formation complet ne peut être mis sur pied dans un délai raisonnable, cela ne doit pas retarder l'introduction de l'artésunate injectable, et une formation plus ciblée doit être alors envisagée.

Actions recommandées ▼

Identifier et développer des outils de formation adaptés

- Développer des fiches pratiques et des directives claires
- Étudier avec soin les besoins minimums en outils et en temps pour la formation sur le traitement du paludisme grave avec l'artésunate injectable.

Élaborer des stratégies pour encourager la participation aux formations

- Identifier le meilleur moyen de motiver les médecins
 - Trouver des moyens pour abréger le temps requis pour la formation
 - Faire appel aux leaders d'opinion des facultés de médecine et inclure des conférences sur l'artésunate injectable dans les procédures d'accréditation des professionnels de santé.
-

Évaluer la meilleure approche de formation

- Élaborer des modules de formation nécessitant moins de temps dans une salle de classe et offrant plus de souplesse
- Trouver un moyen réalisable de mise à jour régulière des connaissances des professionnels de santé sur la prise en charge du paludisme.

Impliquer les facultés de médecine et les écoles de soins infirmiers

- Inciter les établissements d'enseignement à inclure l'artésunate injectable dans le cursus clinique.

Améliorer la prise en charge du paludisme

- Rechercher les éventuelles synergies et opportunités de collaboration à travers les différents programmes de formation existants
 - Rechercher d'autres initiatives pour renforcer la prise en charge du paludisme grave.
-

SUIVI

Les cas de paludisme simple et grave sont enregistrés et déclarés par les systèmes de santé nationaux dans tous les pays endémiques. Les cas de paludisme grave étant enregistrés d'une manière approximative par les services de santé périphériques, le nombre de patients hospitalisés pour paludisme est souvent utilisé pour estimer le nombre de cas de paludisme grave à l'échelle nationale.

On peut mesurer l'efficacité du déploiement de l'artésunate injectable sur le terrain en utilisant comme indicateur la modification du taux de mortalité liée au paludisme grave (patients hospitalisés pour paludisme).

Actions recommandées ▼

Identifier une méthode consensuelle pour contrôler l'adoption et l'utilisation de l'artésunate injectable

- Suivre l'évolution du taux de mortalité chez les patients hospitalisés pour paludisme après l'administration d'artésunate par voie parentérale
- Développer un outil permettant de contrôler l'utilisation de l'artésunate injectable ainsi que les problèmes rencontrés
- Déterminer si la fiabilité des données relatives aux nombres de cas de paludisme grave peut être améliorée.

VOUS POUVEZ NOUS AIDER

Les bénéfices de l'artésunate injectable sont irréfutables : le seul problème est le temps. Une adoption rapide de ce traitement permettra de sauver plus de vies. Vous pouvez nous aider à accélérer le processus en diffusant le message.

Aidez-nous à encourager l'adoption et l'utilisation de l'artésunate injectable en le présentant comme le traitement préconisé par l'OMS. Ce traitement sauve plus de vies que les autres médicaments utilisés actuellement pour le paludisme grave. Il a aussi obtenu un soutien sans réserve du Groupe de Travail sur la Gestion des Cas (CMWG) du paludisme du partenariat Roll Back Malaria*.

* Faire reculer le paludisme

SAUVER PLUS

DE VIES GRÂCE À
L'ARTÉSUNATE
INJECTABLE



