

BRÈVES EUROPÉENNES

20 mars 2000

Rapport sur la santé des jeunes européens

La Commission européenne présente un bilan positif sur la santé des 15-24 ans, même si certaines maladies chroniques (asthme, allergies, diabète) augmentent. Ce rapport analyse leurs comportements face à la consommation de drogues, d'alcool, de tabac, face aux MST et étudie leur santé mentale. Les accidents de la route sont la première cause de mort chez les jeunes, les suicides arrivant en seconde position.

20 mars 2000

Lève-toi et marche

La Commission européenne cofinance pour 1,5 million d'euros un projet intitulé « Lève-toi et marche ». Une équipe de scientifiques a présenté les résultats de son projet au commissaire chargé de la recherche Philippe Busquin. Réalisée à l'Université de Montpellier, l'opération consiste à rendre partiellement à un patient paraplégique sa capacité de pouvoir marcher. Le réseau européen de centres de rééducation Calies a conçu un programme d'entraînement auquel participent six pays européens : Allemagne, Danemark, France, Italie, Pays-Bas et Royaume-Uni. Une nouvelle PME française, Neuromedics, est à l'origine de la création de cet implant électronique.

15 mai 2000

Accès au lieu de travail

Cette communication de la Commission a pour but d'améliorer l'accès des personnes handicapées au travail et à la vie sociale. L'accessibilité aux transports et aux locaux de la Commission, la suppression des obstacles sur les lieux bâtis, la réduction de la « fracture numérique », le développement de l'information sur les personnes handicapées sont les principaux thèmes de travail. En outre, elle propose au Conseil de faire de 2003 l'Année européenne des citoyens handicapés.

28 mars 2000

Les anorexigènes dangereux

La Commission européenne interdit la mise sur le marché des médicaments contenant des substances anorexigènes, utilisés pour traiter l'obésité. Les sept substances interdites sont l'amfépramone, la phentermine, le clobenzorex, le fenproporex, le mefénorex, la norpseudoéphrine et la phendimétrazine. Les États membres ont 30 jours, à compter du 9 mars 2000, pour faire appliquer cette décision.

27 avril 2000

Médicaments orphelins : nouvelles perspectives de traitement

La Commission a défini les critères d'application du règlement n° 141-2000 relatif aux médicaments orphelins : depuis le 28 avril 2000, il est possible de demander à l'Agence européenne pour l'évaluation des médicaments (AEM) de désigner certaines substances comme médicaments orphelins. L'inauguration du comité, instauré par le règlement, a eu lieu le 17 avril dernier. Il permettra aux représentants des patients de participer aux décisions sur la pertinence de ce type de médicament.

27 avril 2000

Réunion d'experts en biotechnologie

Le commissaire européen à la recherche, P. Busquin invite des scientifiques à venir aider la Commission à communiquer sur les implications des nouvelles technologies sur la santé. Ce groupe a pour mission de faire un bilan des connaissances en matière de biosciences et de biotechnologies, de conseiller la Commission sur les développements futurs et de préparer le sommet des biosciences de novembre 2000.

le médicament que l'on teste est appelé à devenir le seul recours thérapeutique ? Avec quelle insistance doit-on valider l'efficacité et l'innocuité d'un nouveau traitement avant sa mise sur le marché, s'il concerne une maladie hautement létale pour laquelle le seul recours thérapeutique restant devient inefficace en raison du développement des résistances ?

Enfin, plus généralement, en matière d'éthique concernant la recherche dans les PVD les questions suivantes restent posées : doit-on appliquer strictement les recommandations internationales, quel que soit le contexte de la recherche ? à quelle structure de référence soumettre les protocoles pour l'obtention d'un avis éthique en France sur des recherches menées dans les PVD ? ■

bibliographie

1. Déontologie et bonnes pratiques en épidémiologie : recommandations. Rev. Epidém. et Santé Publ. 1999, 47, 1S1-1S32.
2. Loi du 20 décembre 1988 modifiée sur la protection des personnes qui se prêtent aux recherches biomédicales : guide pratique. Paris : Doin, AP-HP, 1997, 137 p.
3. Les bonnes pratiques cliniques. Conférence internationale sur l'harmonisation des normes techniques relatives à l'enregistrement des médicaments à usage humain, 1996.
4. Ethics and Epidemiology : International Guidelines. CIOMS. 1991, Geneva.
5. Ethics and Research on Human Subjects : International Guidelines. CIOMS, 1993, Geneva.
6. La coopération dans le domaine de la recherche biomédicale entre équipes françaises et équipes de pays en voie de développement. Avis n° 41, décembre 1993, Comité consultatif national d'éthique pour les sciences de la vie et de la santé.
7. Barrier G. Éthique et communication face aux maladies émergentes. *Actualité et dossier en santé publique* n° 23, juin 1998, 39-43.
8. Erny I. Éthique et protection des personnes : Qui fait quoi ? *Actualité et dossier en santé publique* n° 22, mars 1998, 2-4.
9. Pécol B, Chirac P, Trouiller P, Pinel J. Access to essential drugs in poor countries : a lost battle ? *JAMA*, janvier 1999, 281 : 361-367.