

Gel anti-VIH: arrêt des tests cliniques

Les tests cliniques d'un gel microbicide censé protéger du sida ont été stoppés après qu'il eut été démontré que les femmes qui l'utilisaient étaient davantage susceptibles d'être infectées par le VIH, a annoncé l'OMS. Une trentaine de femmes ont été contaminées. Les tests cliniques de phase III, les derniers avant l'homologation d'un médicament, ont révélé «un nombre plus élevé d'infections par le VIH dans le groupe qui utilisait le principe actif que dans le groupe qui utilisait un placebo», a indiqué l'Organisation mondiale de la santé (OMS) dans un communiqué. «Pour le moment, il n'y a pas d'explication», a ajouté l'OMS. Au total, une trentaine de femmes sur 1300 participant à l'étude ont été contaminées, a précisé à l'AFP Tim Farley, coordinateur pour la prévention des maladies sexuellement transmissibles de l'OMS. L'étude était menée depuis juillet 2005 en Afrique du Sud, au Bénin, en Inde et en Ouganda. Une étude similaire menée au Nigeria a été également stoppée par mesure de précaution. Le gel de type spermicide, appelé Ushercell ou Carraguard, était remis à des femmes ayant plusieurs partenaires sexuels et présentant un risque plus élevé de contracter le virus du sida, a expliqué M. Farley. Ce produit mis au point par le laboratoire canadien Polydex Pharmaceuticals avait été testé auparavant depuis plusieurs années sur des animaux et donnait toutes les garanties de sécurité, a-t-il dit. Son échec «est une grosse surprise», a-t-il reconnu. Pas le premier échec. Le sulfate de cellulose, principe actif de ce gel, est l'un des quatre composants en cours d'évaluation à large échelle pour la protection des femmes contre le virus du sida. Les trois autres substances continuent à être en test de phase III, a précisé l'OMS. Le Carraguard, à base d'extraits d'algues marines, était jusqu'à présent considéré comme le plus prometteur des microbicides contre le sida, un moyen d'éviter l'utilisation des préservatifs. Sa mise sur le marché était prévue pour 2009. Une première tentative similaire lancée en 1997 s'était également mal terminée: un spermicide avait causé des lésions vaginales, rendant les femmes plus vulnérables au virus du sida.

(sda)

Weltweite Ächtung der Beschneidung

Die Bundesärztekammer (BÄK) hat zum Welttag gegen weibliche Genitalverstümmelung ihre Forderung nach einer weltweiten Ächtung der Beschneidung von Mädchen und Frauen bekräftigt. Durch die genitalen Ver-

stümmelungen werden Mädchen und Frauen fundamentale Menschenrechte, wie das Recht auf Leben und Entwicklung sowie das Recht auf physische und psychische Integrität, verweigert. Eine weltweite Ächtung wird aber nur dann zu erreichen sein, wenn die Regierungen von Entwicklungsländern, in denen dieses Ritual noch durchgeführt wird, immer wieder auf internationale Verpflichtungen hingewiesen werden. Unterstützung und Förderung brauchen Stiftungen und Initiativen, die vor Ort Massnahmen zur Bekämpfung der Genitalverstümmelung ergreifen und die Aufklärungsarbeit vorantreiben. Aber auch in Deutschland ist Aufklärung und Unterstützung für betroffene Frauen wichtig. Die Bundesärztekammer hat Empfehlungen zum Umgang mit Patientinnen nach weiblicher Genitalverstümmelung herausgegeben. Diese Empfehlungen sollen Ärztinnen und Ärzte dabei unterstützen, Patientinnen mit Genitalverstümmelung entsprechend ihrem kulturellen Selbstverständnis, ihrem Leidensdruck und entsprechend dem Ausmass ihrer Beschwerden einfühlsam und kompetent zu helfen. Besonders wichtig ist es, Frauen, die ihre Kinder in Deutschland zur Welt bringen, so zu beraten, dass sie bei ihren neugeborenen Töchtern keine Beschneidung vornehmen lassen wollen.

(BÄK)

Staatliche Heroinabgabe vor dem Aus?

Das 2002 gestartete Modellprojekt zur heroingestützten Behandlung von Schwerstabhängigen steht vor dem Aus, wenn synthetisches Heroin nicht als Medikament zugelassen wird. Die am Modellprojekt beteiligten Städte Hamburg, Hannover, Köln, Karlsruhe, Bonn, Frankfurt/M. und München werten die seit 2002 laufende kontrollierte Abgabe von halbsynthetisch hergestelltem Heroin (Diamorphin) an Schwerstabhängige als Erfolg. Anders die Union: sie steht der Vergabe von Heroin als Medikament kritisch gegenüber und lehnte im Bundestag eine Gesetzesinitiative ab, mit der Diamorphin als Arzneimittel zugelassen werden sollte.

Nach derzeitiger Rechtslage steht das Modell am 1. Juli vor dem Aus. Die rund 300 Süchtigen, die im Rahmen des Projekts kostenlos und unter ambulanter Aufsicht Diamorphin erhalten, müssten dann auf eine andere Substanz, zum Beispiel Methadon, umgestellt werden. Die an den heutigen Beratungen beteiligten Gesundheitspolitiker setzen sich dafür ein, die Zulassung für Diamorphin doch noch zu erreichen.

(Kassenarzt /süz)



Die am Modellprojekt beteiligten deutschen Städte werten die kontrollierte Abgabe von Diamorphin als Erfolg.