



[Utilisation d'un traitement antirétroviral dans la prophylaxie pré-exposition \(PrEP\) du VIH](#)

Un comité d'experts s'est réuni le 10 mai 2012 à l'Agence américaine du médicament (FDA) afin de se prononcer sur l'utilisation du **Truvada®** (association d'emtricitabine et de ténofovir) en tant que prophylaxie **pré-exposition** (PrEP). Ce comité a recommandé cette extension d'indication pour le produit. La FDA devrait rendre sa décision finale d'ici le 15 juin. La prophylaxie pré-exposition (PrEP) est l'utilisation d'un traitement antirétroviral (ARV) par des personnes non infectées, en prévention de la transmission sexuelle du **VIH**.

- Utilisation d'un traitement antirétroviral dans la prophylaxie pré-exposition (PrEP) du VIH - Point d'information (11/05/2012) (179 ko)

Lire aussi

- Consultation publique dans le cadre d'un « reflection paper » jusqu'au 30 juin 2012 - Site de l'EMA
- Rapport du 20 février 2012 du groupe d'experts chargé d'émettre des recommandations sur la prise en charge médicale des personnes infectées par le VIH, sous la direction du Pr Patrick Yeni (11/05/2012) (383 ko)