

Dernières avancées de la recherche

La phase de suivi de l'essai s'est terminée en avril 2013. Au total, 838 enfants ont été inclus dans l'étude et suivis sur une période prolongée dans le cadre d'épisodes de fièvre conformément aux soins standard. Ils ont par ailleurs reçu un traitement répété comprenant la même ACT (artéméther-luméfantrine ou dihydroartémisinine-pipéraquline en fonction du groupe expérimental auquel ils appartenaient). Pendant le suivi, nous avons mesuré l'innocuité et l'efficacité dans la durée des deux médicaments.

Cet essai impliquait d'analyser un certain nombre de champs d'étude associés aux participants et à leurs villages natals afin de procéder à des évaluations plus détaillées sur l'innocuité et l'efficacité des médicaments.

À titre d'exemple, nous nous [sommes rendus dans les foyers pour identifier d'éventuels obstacles pouvant freiner l'adhésion des patients au traitement](#), ainsi que les effets indésirables observés au niveau communautaire. Ces défis peuvent influencer la perception des personnes soignantes sur les médicaments, le comportement des patients en matière de demande de traitement, leur adhésion aux prochains traitements et la réputation d'un médicament au sein d'une communauté. Au niveau communautaire, [une enquête continue sur les indicateurs du paludisme \(MIS, ou continuous malaria indicator survey\)](#) a été réalisée pour mesurer les variations liées au fléau de la maladie dans l'espace et dans le temps au sein de la région, et les changements observés en matière d'efforts de lutte contre le paludisme.

Les données liées à l'étude sont actuellement préparées à des fins d'analyse.

- Plus d'informations sur : <http://www.actconsortium.org/projects/18/the-actia-trial-safety-of-repeated-drug-use-in-children#sthash.weqNWTST.dpuf>