

Révisions critiques Un train peut en cacher un autre

● Rechercher les liens d'intérêts des auteurs d'un article.

Un implant intravitréen de dexaméthasone (Ozurdex[®]) a été autorisé dans l'Union européenne pour le traitement de certaines uvéites. Son dossier d'évaluation clinique initiale comportait notamment un essai comparatif. L'équipe Prescrire vous propose de lire des extraits d'un compte rendu de cet essai, puis de répondre à une question. Suivent une proposition de réponse et des commentaires de la Rédaction.

Extraits de la publication d'un compte rendu d'essai

« Implant intravitréen de dexaméthasone pour uvéites intermédiaires ou postérieures non infectieuses

Caren Lowder, MD, PhD ; Rubens Belfort Jr, MD ; Sue Lightman, MD ; C. Stephen Foster, MD ; Michael R. Robinson, MD ; Rhett M. Schiffman, MD, MS, MHSA ; Xiao-Yan Li, MD ; Harry Cui, PhD ; Scott M. Whitcup, MD (...)

Contributions des auteurs : (...) Tous les membres du comité de rédaction ont participé à l'interprétation des résultats de l'étude, et soit à la rédaction de l'avant-projet du manuscrit, soit à sa révision critique, ou aux deux. (...)

Informations sur le financement : cette étude a été financée par Allergan, Inc. qui a participé à la conception de l'essai, à l'analyse des données et à leur interprétation, et a supervisé la préparation du manuscrit et approuvé la version finale. Les Drs Robinson, Schiffman, Li, Cui et Whitcup sont des employés d'Allergan, Inc. (...)

Contribution additionnelle : Amy Lindsay, PhD, a fourni une assistance rédactionnelle professionnelle à la préparation du manuscrit » (1).

Traduction©Prescrire

1- Lowder C et coll. "Dexamethasone Intravitreal Implant for Noninfectious Intermediate or Posterior Uveitis" *Arch Ophthalmol* 2011 ; 129 (5) : 545-553.

Question

Quel a été le rôle de la firme Allergan, qui commercialise l'implant Ozurdex[®], dans la rédaction de ce compte rendu ?

Proposition de réponse et commentaires de la Rédaction

La firme Allergan « a participé à la conception de l'essai, à l'analyse des données et à leur interprétation, et a supervisé la préparation du manuscrit et approuvé la version finale ». Cinq des auteurs qui ont signé cet article étaient des employés de la firme Allergan. Ces informations se trouvent en fin de la version publiée du compte rendu de l'essai, dans la section "Informations sur le financement".

Il est utile de rechercher si l'évaluation d'un médicament a été faite de manière indépendante, ou par la firme qui le commercialise. Cette information est rarement mise en avant. D'où l'utilité de s'intéresser à des informations parfois mises en annexe en fin d'article.

Par ailleurs, il est possible que la rédaction du compte rendu de l'essai ait surtout été faite par Amy Lindsay, qui n'apparaît pas parmi les signataires. Elle « a fourni une assistance rédactionnelle professionnelle à la préparation du manuscrit ». Une recherche sur internet montre qu'après avoir été responsable du groupe de rédaction scientifique d'Allergan jusqu'en 2003, Amy Lindsay a fait partie d'une société spécialisée dans la rédaction scientifique au service des firmes pharmaceutiques.

©Prescrire

Pour les gourmands : retrouvez de plus larges extraits de ce document, d'autres questions, et les propositions de réponse et commentaires de la Rédaction à ces questions sur : formations.prescrire.org, rubrique "Lectures critiques" (Exercice N° 47 - Un train peut en cacher un autre).

