

**Zeitschrift:** Parkinson : das Magazin von Parkinson Schweiz = le magazine de Parkinson Suisse = la rivista di Parkinson Svizzera

**Herausgeber:** Parkinson Schweiz

**Band:** - (1999)

**Heft:** 53

**Artikel:** Prise de position concernant le Tasmar®

**Autor:** Ludin, Hans-Peter

**DOI:** <https://doi.org/10.5169/seals-815598>

#### **Nutzungsbedingungen**

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

#### **Conditions d'utilisation**

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

#### **Terms of use**

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

**Download PDF:** 13.01.2026

**ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>**

# Prise de position concernant le Tasmor®

**Le Pr Hans-Peter Ludin- président du comité consultatif de l'ASmP et médecin-chef de la clinique neurologique de l'hôpital cantonal de St.Gall – prend position dans le prochain article quant à la distribution du Tasmor®, soumis à des conditions plus restrictives.**

Le Tasmor® a été introduit en Suisse au mois de septembre 1997 comme nouveau médicament antiparkinsonien. Il s'est vite avéré que, grâce à ce médicament, les parkinsoniens pouvaient aspirer à une nette amélioration de leur qualité de vie. En automne 1998, nous avons appris que de nombreux patients traités par le Tasmor® avaient subi une grave atteinte hépatique et que trois patients en étaient décédés. La question s'est naturellement posée aux autorités responsables, au fabricant et aux médecins mandatés comme experts pour savoir ce qu'il fallait entreprendre dans une telle situation. Le médicament a été retiré de la vente dans l'Union européenne (UE), contre l'avis de la plupart des experts et il n'est plus mis à la disposition des patients. Une solution différente a été trouvée en Suisse et aux USA, sans concertation de part et d'autre: le médicament est encore disponible chez nous. Mais il ne doit être prescrit qu'aux patients souffrant de fluctuations (phénomènes «on-off») qui ne peuvent être maîtrisées d'une autre façon. Les patients doivent en outre être informés sur les risques possibles qu'ils encourent et un contrôle rigoureux des fonctions hépatiques doit être garanti.

Je suis content que la solution susmentionnée ait pu être trouvée en Suisse. Nous pouvons ainsi limiter le risque au minimum et encore offrir à de nombreux patients une meilleure qualité de vie. Un programme de surveillance, organisé et financé par Roche, assure un contrôle sûr des patients traités tout en respectant la confidentialité des données personnelles. La politique d'information exemplaire de Roche doit finalement être mentionnée: Roche a, dès le début, exposé tous les faits, cherché et élaboré une solution pour le bien des patients.

**Pr H.P. Ludin**  
Président du comité consultatif ASmP

## Groupe d'entraide PSP (Vaud)

L'Association Suisse de la maladie de Parkinson prête son assistance à la création d'un groupe d'entraide pour patients PSP. Veuillez contacter: M. René Flatt, route de Cossonay 45, 1008 Prilly, tél. 021 625 30 87

### D'autres adresses utiles concernant la PSP:

**Association européenne:** publie un bulletin à intervalles réguliers. Progressive Supranuclear Palsy (PSP Europe) Association. The Old Rectory, Wappenham, Nr Towcester, Northamptonshire, NN12 8SQ, GB, téléphone: 00 44 (0) 1327 860299. E-mail: 10072,30@compuserve.com. Site web: [www.ion.ucl.ac.uk/PSPeur](http://www.ion.ucl.ac.uk/PSPeur)

**Etats-Unis:** The Society for PSP, Woodholme Medical Building, 1838 Green Tree Road, Baltimore, MD 21208, USA, téléphone: 00 1 800 457 4777. E-mail: [spsp@erols.com](mailto:spsp@erols.com)

**France:** Association PSP France, Mme Conord, 5, chemin du Goh Vrass, F - 56730 St. Gildaf de Rhuys, téléphone: 0033 297 45 20 16

**Links supplémentaires sur internet:** [www.psp.org](http://www.psp.org), [www.wemove.org](http://www.wemove.org), [www.movementdisorders.org](http://www.movementdisorders.org)

**Forum de discussion sans modérateur:** envoyez une communication «subscribe PSP» avec votre nom à l'adresse suivante: [requests@hydra.welch.jhu.edu](mailto:requests@hydra.welch.jhu.edu)

# La paralysie supranucléaire progressive

**Derrière la dénomination anglaise «Progressive Supranuclear Palsy» se cache une maladie neurologique grave. Sous certains aspects, cette maladie ressemble à la maladie de Parkinson. L'évolution de cette maladie est toutefois considérablement plus mauvaise.**

• *Dr Matthias Sturzenegger, PD\**

Cette maladie rare (abrégée par PSP) est une affection neurodégénérative dont l'origine est encore totalement inconnue, tout comme pour la maladie de Parkinson. Les maladies dégénératives sont caractérisées par la destruction de certains groupes de cellules du système nerveux. La PSP – comme la maladie de Parkinson – fait partie des maladies des noyaux gris centraux. Les noyaux gris centraux sont situés dans une région profonde du cerveau. Les affections des noyaux gris centraux touchent des groupes de cellules qui sont voisines et qui travaillent en étroite collaboration. Toutes les maladies des noyaux gris centraux ont en commun un dérèglement de la motricité et des mouvements (et c'est ce dont se plaignent les patients). Il peut être difficile pour le profane et le médecin peu familiarisé avec les maladies neurodégénératives de faire la différence entre ces deux maladies. Les signes typiques de la maladie sont observés dans les deux cas: un appauvrissement des mouvements en général et

des mouvements automatiques (akinésie, appauvrissement de la mimique, voix monotone, parole mal articulée, rigidité musculaire (rigor), troubles de l'équilibre (instabilité posturale) et avec la progression de la maladie: des changements d'humeur (dépression) et des troubles de la mémoire. Il est toutefois très important pour le médecin et le patient de faire la distinction entre ces deux maladies et cela pour deux raisons: le pronostic est plus réservé dans la PSP; les possibilités thérapeutiques sont plus restreintes et la réponse aux médicaments est nettement plus mauvaise.

## Premiers signes

La paralysie supranucléaire progressive est plus rare que la maladie de Parkinson. On estime que la fréquence de la maladie de Parkinson est 100 fois plus élevée. La PSP débute généralement vers 60 ans et la fréquence de la maladie est presque identique dans les deux sexes. Les troubles de la vue (difficulté à bouger les yeux de fa-