Action de la Myrtécaïne associée au Salicylate de Diéthylamine, en traitement local, dans diverses affections rhumatismales

Docteur J.-P. CAMUS

Un baume * contenant de la Myrtécaine ** anesthésique de surface musculotrope et neurotrope et du Salicylate de Diéthylamine, est testé chez 20 patients présentant des douleurs rhumatismales susceptibles de faire l'objet d'un traitement local.

Le baume ottre un intérêt certain en pathologie rhumatismale, comme le démontre l'étude qui va suivre. En effet, lorsqu'il s'agit d'affections accessibles à la thérapeutique percutanée, cette voie supprime les inconvénients inhérents à la plupart des médications antirhumatismales orales, notamment certains corticoides, salicylés et médicaments du genre phénylbutazone. Quant à l'action propre du massage pour faire pénètrer le baume, elle ne peut être que bénéfique.

METHODE ET MATERIEL

L'expérience clinique est effectuée sur 20 malades, 12 femmes et 8 hommes âgés de 19 à 86 ans, présentant des affections rhumatologiques courantes concernant la pathologie ligamentaire, tendineuse ou musculaire superficielle, donc accessible à une thérapeutique percutanée (notamment des affections capsulo-ligamentaires du genou, des épicondylites de gravité légère, des douleurs musculaires et des poussées douloureuses articulaires).

Elle est réalisée en « double anonymat randomisé ». avec 20 tubes de baume numérotés de 1 à 20, dont 10 contiennent le médicament complet et 10 autres un placebo consistant en l'excipient seul.

Le traitement est appliqué 3 fois par jour pendant 10 jours en massage doux de la région douloureuse pour que le produit puisse la couvrir entièrement et pénétrer par voie transcutanée.

Le décryptage du code a lieu en sin d'essai, après rédaction des observations.

^{*}Algésal suractivé — Lab. LATEMA

^{**}Dénomination commune de la Nopoxamine

ETUDE CLINIQUE

Pour l'exploitation des résultats nous avons utilisé un modèle standard de fiche d'observation (voir tableau I), dans laquelle l'intensité des phénomènes pathologiques est estimée de la façon suivante de 0 à 3 +

0 : nul

Nom

+ + : moyen

+ : faible

++ + : intense

Un bilan complet est soigneusement réalisé au jour de l'entrée dans le test (J. 1), et à l'issue du traitement (J. 10).

Il s'agit de malades ambulatoires.

TABLEAU I Modèle standard fiche clinique d'observation

Prénom

Taille

₩c	AG 1:010	13	• • •
SYMPTOMATOLOGIE	FONCTIONNELLE	:	
TRAITEMENT Algésal Suractiv Siège des applie Traitement asso	cations		
6		Bi	lan
Symptomatologie	Caractéristiques	J. 1	J. 10
	intense		
Fond douloureux	moyen		
	faible		
	nul		
Douleur paroxystique	présente		
	absente		
Chaleur cutanée	normale		
	augmentée		
•	absent		
Gonflement	présent		-
	diminuė		
	nul		<u> </u>
	faible		-
Retentissement	moyen		-
fonctionnel	important		-
	blocage		
Tolérance locale:			
Conclusion:			
Décodage :			

APPRECIATION CLINIQUE DES RESULTATS

L'étude du Tableau II montre que, dans 8 cas sur 10, nous obtenons un bon effet thérapeutique en 10 jours de traitement avec Algésal Suractivé, alors que les proportions s'inversent avec le placebo.

Elle démontre également que Algésal Suractivé agit surtout sur l'élément douleur et, à un degré moindre, sur les autres paramètres de l'inflammation, notamment le retentissement fonctionnel.

La tolérance est excellente dans tous les cas.

APPRECIATION STATISTIQUE DES RESULTATS

a) Méthodologie

Les critères d'exploitation des résultats sont basés sur l'analyse de la symptomatologie globale selon une grille totalisant au maximum 20 points par individu. La cotation la plus forte est attribuée au fond douloureux et au retentissement fonctionnel selon la grille ci-après.

Symptomatologie	Caractéristiques	Cotation
Fond douloureux (7)	absent faible moyen intense	0 3 5 7
Douleur paroxystique (3)	absente présente	0
Chaleur cutanée (1)	normale augmentée	0
Gonflement (3)	absent diminuė prėsent	0 2 3
Retentissement fonctionnel (6)	nul faible moyen important blocage	0 1 2 4 6

- Le test t de Student Fischer est utilisé.

b) Conclusions statistiques

Elles confirment les résultats de l'appréciation clinique.

- Il n'y a pas de différence significative entre le groupe Algésal Suractive et le groupe placebo au jour (J. 1) du traitement (échantillon homogène).
- La différence est significative entre (J. 1) et (J. 10) dans le groupe Algésal Suractivé, tant pour la symptoma-

⁻ Les calculs sont effectués sur calculateur Hewlett Packard HP 10.

RHUMATOLUGIE JANVIER 1975

TABLEAU II RESUME DES 20 OUSERVATIONS

ž		2	Jivonovia	Dou	Douleur	Do	Douleur paroxystique	Chalcur	cuf	Constement	ment	Retentlysement fonctionnel	ement	Trait	Effet
S S	, ,	26.26	4	-:	J. 10	1.1	J. 10		J. 10		J. 10	1.1	J. 10		
-	38	ĹL,	doulcur capsulaire genou	+	+ +	1	1	1	1	1	ı	++	+ +	Pla.*	Echec
2	45	Ľ	séquelles enlorse genou	+	+	1		I	1	I	1	+	+	Pla.	Echec
٣	59	Σ	algic grand pectorul	+	+	1			1	1	1	+	1	Alg.**	+
4	47	ĹŁ,	épicondylite	++	+	1	1			+ +	+ +	++	ı	Alg.	+
~	09	Σ	tennis Elbow	++	+ +	I		١	1	ı	ı	+	+	Pla.	Echec
9	4.	1º	gonalgie par hyperlaxité lig.	+	1	I	1	ı	I	1	ı	+ +		Pla.	+
7	51	ഥ	tendinite patte d'oie	++	++	1	-	+	+	++	++	+	+	Alg.	Echec
∞	59	Σ	épicondylite	++	++		-	1	I	1	I	+,	+	Alg.	Echec
6	65	ഥ	rhizarthrose 2 pouces	++	++	1		÷	+	+	++	++	+	Pla.	Echec
2	44	12.	séquelles entorse cheville	+	+	I	1	1	ı	+	+	+	+	Alg.	+
****	19	ĹL.	ténosynovite lig. ext. pouce	++	I	1	1	١	I	I	ı	+		Alg.	+
12	48	L	séquelle entorse cheville	++	+	1	1	+	I	+	1	+	+	Alg.	+
=	6	Ľ.	raideur post-fracturaire C.	++	I	1	1	1	I	++	+	+ + +	+	Alg.	+
7	52	Σ	douleur capsulaire genou	+ +	1	I		1		1	ı	+	-	Alg.	+
15	98	Σ	rhizarthrose pouce	++	++			1	I	+	++	+ + +	+ + +	Pla.	Echec
91	71	Σ	styloidite cubitale	++	++	1	1	+	+	++	+ +	+ +	+ +	pla.	Echec
17	74	(L,	épicondylite	+	+		1		1	١	1	+	+	Pla.	Echec
82	73	Σ	entorse bénigne genou	+	1		-	1	1	++	+	+ +	+	Alg.	+
61	29	L	lombalgic musculaire	++	+	I	1	1	1	+	++	+		Pla.	+
20	36	Σ	douleur capsulaire genou	+	I		l	ı	I	1	1	+	1	Pla.	+
* placebo	٠. ه	*	** algésal suractivé												

65

PHUMATOLINIE

tologie globale que pour la seule symptomatologie douloureuse.

— La comparaison des points dissérentiels (J. 10) — (J. 1) des 2 échantillons montre une dissérence statistiquement significative en saveur du groupe Algésal Surac-

tivé (Algesal Suractivé est efficace sur l'échantillonnage étudié tandis que le placebo ne l'est pas).

La dissérence entre les deux groupes s'établit à un niveau de signification inférieur à 5 % (p < 0,05).

COMMENTAIRES

L'étude ci-dessus, pratiquée sur 20 malades, met en évidence un net avantage de l'emploi du baume Algésal Suractivé par rapport au placebo tant sur le plan clinique que sur le plan statistique.

Cette étude permet de confirmer tout l'intérêt thérapeutique de ce baume dans des affections rhumatologiques accessibles à un traitement percutané, c'est-à-dire les syndromes douloureux d'origine capsulo-ligamentaire, musculaire et aponévrotique et notamment les incidents musculaires du sportif, ceci d'autant mieux que Algésal Suractivé, d'application aisée et agréable, ne provoque aucun signe d'intolérance.