

## L'accès à l'homéopathie menacé aux USA

Catégorie&nbsp;: Brèves

---

La Food and Drug Administration (FDA) des États-Unis a récemment proposé une nouvelle directive concernant les médicaments homéopathiques qui pourrait avoir de graves conséquences sur la survie de l'homéopathie aux États-Unis.

L'action consécutive prise par la FDA implique l'élimination du cadre administratif de l'homéopathie, que l'agence utilisait depuis 30 ans, celui qui permettait aux fabricants de remèdes homéopathiques de prospérer tout en garantissant la qualité et la pureté des médicaments homéopathiques. Nous parlons du retrait du Compliance Policy Guide (CPG) 400.400 qui a bien servi l'industrie et les consommateurs.

Les médicaments homéopathiques sont désormais en réel danger. Le projet de directive récemment révisé, s'il est adopté tel qu'il est actuellement rédigé, sera une recette pour la destruction de l'homéopathie telle que nous la connaissons en Amérique.

Selon les nouvelles directives, *TOUS les médicaments homéopathiques seront considérés comme illégaux*. En effet, le projet de directive déclare que tous les médicaments homéopathiques sont des «nouveaux médicaments» qui n'ont pas fait l'objet du processus d'approbation préalable à la mise sur le marché de l'agence, connu sous le nom de New Drug Application (NDA). Cette désignation de «nouveau médicament» rend ce nouveau guide particulièrement accablant pour l'homéopathie. Les médicaments homéopathiques ne peuvent pas être brevetés et ne peuvent donc pas justifier les énormes dépenses qu'implique une NDA. Si la FDA insiste pour qu'un médicament homéopathique soit soumis au processus NDA, l'agence émettra essentiellement une interdiction potentielle de ce médicament aux États-Unis.

Si le projet de directive est adopté tel quel - et surtout si la désignation de tous les médicaments homéopathiques comme «nouveaux médicaments» est autorisée - les consommateurs commenceront probablement à voir les médicaments homéopathiques disparaître des rayons des magasins et des bureaux des praticiens alors que la FDA vise une médecine homéopathique après l'autre.

De plus, si le projet de guide est finalisé, la FDA aura peu de mal à défendre ses actions dans une procédure administrative ou un tribunal. Le danger est réel parce que la désignation des médicaments homéopathiques comme «nouveaux médicaments» les rend tous illégaux et *la FDA peut retirer toute drogue illégale du marché sans préavis et sans justification supplémentaire simplement parce qu'elle est illégale*.

Source (consulté le 28/11/2020) :

<https://homeopathyusa.org/about-aih-2/position-statements-letters-2/access-to-homeopathy-threatened-by-latest-fda-action.html>