

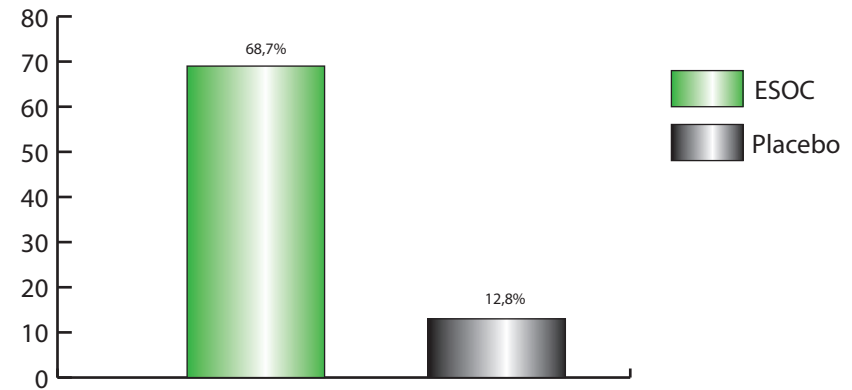
Etude 4 (réf. 88-1) :

## RHINITE ALLERGIQUE POLLINIQUE

Type d'étude : Etude multicentrique en double aveugle, randomisée : ESOC (Extrait Standardisé d'Oeufs de Cailles) contre placebo.

Objectifs : Comparaison de l'efficacité et de l'innocuité versus placebo de l'ESOC, administré par voie sublinguale à la dose de un comprimé par jour dans l'indication «rhinite allergique pollinique».

Auteur : Dr. Bruttman  
Centres : Cabinets médicaux, Annecy  
Période de l'étude : 15.01.1988 – 28.08.1988  
Méthodologie : Début du traitement : 30 jours avant la saison pollinique  
Durée de la thérapie : 75 jours d'observation, dont 60 jours de traitement.  
Nombre de patients : 95 patients :  
ESOC : 25 enfants (9,0 +/- 1,5),  
23 adultes (30,0 +/- 7,1)  
placebo : 25 enfants (8,8 +/- 1,4),  
22 adultes (31,2 +/- 6,1)



Efficacité : L'efficacité globale est qualifiée par le médecin de bonne à très bonne pour 68,7% des patients traités par l'ESOC, contre 12,8% pour les patients traités par placebo.

Conclusion : L'ESOC, administré par voie sublinguale dans la rhinite pollinique allergique, montre une efficacité supérieure (statistiquement significative) au placebo sur la plupart des symptômes de la rhinite.