

SANTÉ

SANTÉ PUBLIQUE

MINISTÈRE DES SOLIDARITÉS
ET DE LA SANTÉ

Direction générale de la santé

Sous-direction de la politique
des produits de santé et de la qualité
des pratiques et des soins

Bureau du médicament

Direction générale de l'offre des soins

Sous-direction du pilotage de la performance
des acteurs de l'offre de soins

Bureau qualité et sécurité des soins (PF2)

Note d'information n° DGS/PP2/DGOS/PF2/2019/144 du 25 juin 2019 relative à l'actualisation de la hiérarchisation des indications des immunoglobulines humaines polyvalentes

NOR : SSAP1918525N

Date d'application : immédiate.

Inscrite pour information à l'ordre du jour du CNP du 7 juin 2019. – N° 52.

Catégorie : mesures d'organisation des services retenues par le ministre pour la mise en œuvre des dispositions dont il s'agit.

Résumé : la présente note d'information procède à l'actualisation du tableau récapitulatif de hiérarchisation des indications des immunoglobulines humaines polyvalentes annexé à la note d'information n° DGS/PP2/DGOS/PF2/2018/134 du 31 mai 2018 relative à l'actualisation de la hiérarchisation des indications des immunoglobulines humaines polyvalentes.

Mots clés : hiérarchisation des prescriptions des IgIV/IgSC.

Références :

Arrêté du 25 novembre 2017 portant labellisation des réseaux des centres de référence prenant en charge les maladies rares;

Note d'information n° DGS/PP2/DGOS/PF2/2018/134 du 31 mai 2018 relative à l'actualisation de la hiérarchisation des indications des immunoglobulines humaines polyvalentes.

Annexe :

Tableau récapitulatif de hiérarchisation des indications des immunoglobulines humaines polyvalentes.

La ministre des solidarités et de la santé à Mesdames et Messieurs les directeurs généraux des agences régionales de santé (pour diffusion); Mesdames et Messieurs les directeurs des établissements de santé.

La présente note procède à l'actualisation du tableau récapitulatif de hiérarchisation des indications des immunoglobulines humaines polyvalentes annexé à la note d'information n° DGS/PP2/DGOS/PF2/2018/134 du 31 mai 2018 relative à l'actualisation de la hiérarchisation des indications des immunoglobulines humaines polyvalentes.

Le tableau actualisé et toutes les informations complémentaires s'y rapportant sont consultables sous le lien suivant:

[http://ansm.sante.fr/Dossiers/Medicaments-derives-du-sang/Situation-des-approvisionnements-en-MDS/\(offset\)/0](http://ansm.sante.fr/Dossiers/Medicaments-derives-du-sang/Situation-des-approvisionnements-en-MDS/(offset)/0)

Cette note d'information et son annexe sont destinées aux établissements de santé et aux professionnels de santé. Les centres de référence et les filières maladies rares, les sociétés savantes et les associations de patients, concernés par cette question, font l'objet parallèlement d'une information ciblée spécifique.

Nous vous remercions de bien vouloir assurer la diffusion de cette note d'information aux établissements de santé ainsi qu'à l'union régionale des professionnels de santé du ressort de l'ARS.

Pour la ministre et par délégation :

La directrice générale de l'offre de soins,
C. COURREGES

Le directeur général de la santé,
J. SALOMON

ANNEXE

HIÉRARCHISATION DES INDICATIONS DES IMMUNOGLOBINES HUMAINES POLYVALENTE – VERSION AVRIL 2019

| Indication * Situation correspondant à l'AMM | Degré de priorité | | Nécessité d'un avis spécialisé | Posologie |
|--|-----------------------|--|--|---|
| | Instauration | Renouvellement | | |
| ● Prioritaire [P] | | | | |
| ● A réserver aux urgences vitales et/ou fonctionnelles et/ou en cas d'échec des alternatives thérapeutiques [UV] | | | | |
| ● Non prioritaire [NP] | | | | |
| | Déficits immunitaires | | | |
| Déficits immunitaires primitifs* | ● [P] | | | 0,4g/kg en une perfusion toutes les 3 à 4 semaines |
| | Neurologie | | | |
| Syndrome de Guillain-Barré* (ou variantes dont le syndrome de Miller-Fisher) chez l'enfant, et chez l'adulte en cas de contre-indication ou d'impossibilité de recourir à des échanges plasmatiques dans les 6 heures | ● [P] | | | 2g/kg en 2 jours ou 0,4g/kg/j sur 5 jours en cas de risque d'insuffisance rénale |
| Polyneuropathie inflammatoire démyélinisante chronique* (PIDC) cliniquement évolutive après discussion du rapport bénéfice/risque des corticoïdes, échanges plasmatiques et IgIV | ● [UV] | Avis en RCP et d'un centre de la filière FILNEMUS | Semestrielle par un centre de la filière FILNEMUS | Instauration et entretien : 2g/kg en 2 jours ou 0,4g/kg/j sur 5 jours en cas de risque d'insuffisance rénale |
| Neuropathie motrice multifocale* et neuropathie sensitive et motrice multifocale avec bloc de conduction (syndrome de Lewis et Sumner) cliniquement évolutive nouvellement diagnostiquée ou en cours de traitement et répondant aux IgIV | ● [UV] | Rythme à adapter selon la réponse thérapeutique du patient | Rythme à adapter selon la réponse thérapeutique du patient | Cure à répéter toutes les 4 semaines pendant 3 cures avant évaluation d'efficacité. |
| Myasténie auto-immune grave y compris séronégative chez l'enfant, et chez l'adulte en : | | | | A titre indicatif, en cas d'absence d'abord veineux ou de contre-indication par voie IV un recours à la voie SC peut être envisagé. |
| ● Cas de décompensation aiguë (si impossibilité dans les 6h de recourir à des échanges plasmatiques ou en cas d'échec ou de contre-indication) | ● [UV] | Avis du centre de la filière FILNEMUS excepté pour les cas de décompensations aiguës | | |
| ● Cas de maladie non contrôlée par une corticothérapie et/ou des immunosuppresseurs | | | | 1g/kg sur 1 à 3 jours |
| ● Prévention d'une exacerbation avant geste chirurgical | | | | |
| Encéphalites auto-immunes et syndromes neurologiques paraneoplasiques (dont syndromes de Lambert-Eaton et de l'homme raide) | ● [UV] | Avis du réseau de centres de référence | Trimestrielle après 2 cures réalisées à un mois d'intervalle | 2g/kg en 2 jours ou 0,4g/kg/j sur 5 jours si risque élevé d'insuffisance rénale Durée de traitement limitée à 6 mois |

| Hématologie | |
|--|--|
| Purpura thrombopénique iclopathique, traitement à réservoir uniquement aux formes sévères chez : <ul style="list-style-type: none"> • l'adulte avec un score de Knellaf >8 et toujours en association avec les corticoïdes • l'enfant avec un score de Buchanan >3 ou un taux de plaquettes < 10 g/L | Voir PNDS [P] |
| Erythroblastopénie associée à une infection chronique par le parvovirus B19 chez les immunodéprimés et responsable d'une anémie sévère (<8 g/dL) | Avis du réseau de centres de référence [P] |
| Maladie de Willibrand acquise associée à une gammopathie monoclonale IgG (MGUS IgG) avec un syndrome hémorragique sévère en cas d'échec ou d'intolérance à la desmopressine et/ou concentrations de vWF ou nécessitant une intervention chirurgicale urgente engageant le pronostic vital ou fonctionnel | Avis du réseau de centres de référence [P] |
| Traitement de l'allo-immunisation foeto-maternelle plaquette anti HPA-1a avec antécédent avéré de thrombopénie néonatale | Avis spécialisé [P] |
| Déficits immunitaires secondaires : <ul style="list-style-type: none"> ■ LLC*, LNH et autres avec défaut de production d'Ac (dosage pondéral des IgG <4g/L), associées à des infections à répétition survenus malgré une antibioprophylaxie bien conduite et entraînant une hospitalisation ■ Myélome actif ou indolent : Prophylaxie des infections bactériennes <ul style="list-style-type: none"> • Quel que soit le taux d'immunoglobulines après au moins 2 épisodes infectieux bactériens fébriles avec foyer cliniquement ou radiologiquement documenté ou | Passage en RCP [UV] Passage en RCP [UV] |

| | | | |
|--|--------|--|------------------------------------|
| | | | |
| des hémocultures positives dans l'année, survenus malgré une antibiophylaxie bien conduite ; | | | |
| • Episodes infectieux fébriles présumés bactériens non documentés mais répétés ET un taux d'immunoglobulines normales très diminué | | | |
| a. Si chaînes légères ou pic en bête: gamma <4g/l ; | | | |
| b. Si pic en gamma : dosage pondéral des classes d'Ig non impliquées <50% de la normale | ● [UV] | Passage en RCP | |
| ■ Post-traitement par cellules CAR-T anti-CD19 | | | |
| • Chez l'enfant : prophylaxie systématique en cas d'hypogammaglobulinémie | | | |
| • Chez l'adulte : supplémentation à visée curative en cas d'hypogammaglobulinémie associée à des infections sévères et répétées survenus malgré une antibiophylaxie bien conduite. | | | |
| Allogreffe de CSH | | | |
| • Prophylaxie des infections bactériennes et virales en cas d'hypogammaglobulinémie (gammaglobulines sériques <4g/l) chez l'allogreffé avec donneur non apparenté ou alternatif | | | |
| • Quel que soit le taux d'IgG en cas de: | | | |
| - Pneumopathie à CMV, infection ou à haut risque d'atteinte respiratoire basse liée au VRS | | | |
| - Atteinte respiratoire basse liée au para-influenza | | | |
| • Hypogammaglobulinémie avec des infections récurrentes avant ou après greffe de CSH | ● [UV] | Passage en RCP | |
| Syndrome catastrophique des antiphospholipides en cas d'échec du traitement anticoagulant IV associé à des corticoïdes en complément ou en alternative à la plasmaphérèse | ● [UV] | Avis du réseau de centres de référence | |
| Anémie auto-immune hémolytique grave en impasse | ● [UV] | Avis du réseau de centres de référence | |
| Maladie de Willebrand acquise associée à une gammopathie monoclonale IgG (MGUS IgG) sans syndrome hémorragique en cas d'échec ou d'intolérance à la desmopressine et/ou aux concentrés de vWF ou relevant d'une intervention chirurgicale programmée n'engageant pas le pronostic vital ou fonctionnel | ● [NP] | Avis du réseau de centres de référence | 1,2 g/kg en 3 jours soit 0,4g/kg/j |

| Maladies infectieuses | | | |
|--|-----------|-----------------|--|
| Prophylaxie des sujets à risque suivants, après exposition à un cas confirmé de rougeole : | | | |
| - femme enceinte non vaccinée et sans antécédents de rougeole, | | | |
| - sujet immunodéprimé quel que soit son statut vaccinal et ses antécédents avérés de rougeole, | | | |
| - enfants de moins de 6 mois dont la mère présente une rougeole, | | | |
| - enfants de moins de 6 mois dont la mère n'a pas d'antécédent de rougeole et n'a pas été vaccinée (dans le doute une sérologie maternelle IgG peut être demandée en urgence), | | | |
| - enfants âgés de 6 à 11 mois non vaccinés en post-exposition dans les 72 h après contact quel que soit le statut vaccinal de la mère ou ses antécédents de rougeole | ● [P] | | |
| Transplantation d'organes solides (Rein, Cœur, Poumons et Cœur-Poumons) | | | |
| Traitement du rejet de greffe médié par Ac en cas d'échec ou contre-indication aux autres alternatives | ● [P] | | |
| Prophylaxie des rejets médiés par Ac chez les patients traités par les plasmaphésereses : | ● [UV] | | |
| - hyperimmunisés avant la greffe | | | |
| - ou chez les patients avec un (ou plusieurs) Ac contre le donneur (avec une MFI > 2000) après la greffe | | | |
| Désimmunisation des patients hyperimmunisés en attente d'une greffe du rein, du cœur, des poumons et cœur-poumons en dehors des plasmaphésereses | ● [NP] | Avis spécialisé | |
| Médecine interne | | | |
| Myopathies inflammatoires auto-immunes | | | |
| Dermatomyosite et polymyosite corticorésistantes et après échec, dépendance, intolérance ou contre-indication aux immunosuppresseurs, avec graves troubles de la déglutition | ● [UV] | Passage en RCP | Trimestrielle |
| Myosités à inclusion avec dysphagie pour les patients résistants aux corticoïdes et aux immunosuppresseurs | ● [NP] | Passage en RCP | Trimestrielle |
| Vascularites | | | |
| Maladie de Kawasaki* | ● [P] | | |
| | | | 1,6 à 2g/kg sur 2 à 5 jours ou 2g/kg en dose unique à débuter durant les 10 premiers jours |

| Vascularites systémiques ANCA-positives en cas de rechute ou de résistance ou d'intolérance aux immunosuppresseurs (méthotrexate, cyclophosphamide et rituximab) | | ● [NP] | Avis spécialisé | Semestrielle |
|--|--|-----------------------------|---|--|
| | | Maladies systémiques | | |
| | | [UV] | | |
| Syndrome de Clarkson | | ● [UV] | | 2g/kg tous les mois la 1 ^{ère} année sans récidive puis diminution annuelle de moitié jusqu'à 0,25g/kg puis arrêt progressif. |
| Pemphigus (vulgaire, foliaire/superficiel ou paranéoplasique) en impasse thérapeutique après un traitement par rituximab et/ou corticostéroïdes et/ou immunosuppresseurs | | ● [UV] | | |
| Pemphigoïde des muqueuses (ex pemphigoïde cicatricielle) avec atteinte muqueuse étendue et/ou atteinte oculaire sévère et/ou atteinte laryngée, en impasse thérapeutique après un traitement de 3 à 6 mois par corticothérapie générale et/ou immunosuppresseurs et/ou rituximab ou en cas d'intolérance à ces traitements | | ● [UV] | Après RCP et avis du réseau de centres de référence | Instauration : 2g/kg sur 2 à 5 jours, tous les mois pendant 6 mois Entretien (si efficace) : réduction des doses ou espacement des perfusions |
| Epidérmolyse bulleuse acquise (EBA) avec atteinte cutanée et/ou muqueuse étendue et/ou atteinte oculaire et/ou atteinte laryngée en échec thérapeutique après un traitement par rituximab et/ou corticostéroïdes et/ou immunosuppresseurs | | ● [UV] | | |
| Mucinose Papuleuse engageant le pronostic vital: | - Avec manifestations graves, notamment neurologiques ou cardiaques - Mucinose Papuleuse galopante et généralisée | ● [UV] | Avis spécialisé | 2g/kg en 4 ou 5 jours toutes les 4 à 6 semaines pendant plusieurs mois (6 à 12 cures). |
| Nouvelle indication 2019 | | | | Hépatologie |
| Nouvelle indication 2019 | Hémochromatose néonatale (hépatite allo-immune congénitale) : | Avis spécialisé | | 1 g/kg après une exsanguino-transfusion de 2 masses sanguines |
| | - en période néonatale dans les insuffisances hépatocellulaires néonatales | ● [P] | | 1 g/kg/semaine à partir de 16 semaine (16S puis 18S puis 20S puis chaque semaine jusqu'à la fin de la grossesse) |
| | - en préventif chez les mères enceintes lors d'une grossesse ultérieure | | | |

Indications non justifiées ou non acceptables au regard des données disponibles (liste non exhaustive)

| | Déficits immunitaires |
|--|--|
| Déficits immunitaires secondaires ne répondant pas aux situations pré-citées et aux critères suivants : | |
| - défaut de production d'Ac (dosage pondéral des IgG <4g/L), | |
| - associés à des infections à répétition entraînant une hospitalisation | |
| - après validation en RCP. | Neurologie |
| Autisme | |
| Narcosepsie | |
| Sclérose en plaque secondairement progressive | Hématologie |
| Purpura thrombotique thrombocytopénique | |
| Hémophilie acquise | |
| Syndrome d'activation macrophagique | |
| Neutropénie auto-immune | |
| Purpura thrombopénique immunologique ne répondant pas aux critères précités | |
| Cytopénies auto-immunes en dehors des critères précités | |
| Maladie de Willebrand accusée, associée à une gammopathie monoclonale de type IgA ou IgM | |
| Chez les patients allo-greffés : | |
| • En prophylaxie systématique de l'infection, en l'absence d'hypogammaglobulinémie | |
| • Dans les maladies à CMV autres que la pneumopathie (ECIL 7 6,7) | |
| • Dans les atteintes respiratoires hautes ou basses liées à un autre virus que le VRS ou le para-influenzae, (ECIL 4 10) | |
| • Dans la prophylaxie de la maladie à CMV (ECIL 7 6,7) | |
| • En association au traitement préemptif anti-CMV (ECIL 7 6,7) | |
| • Dans les autres atteintes virales notamment BK virus, EBV, Influenzae, HHV6, norovirus, rotavirus, adénovirus. | |
| Infection virale au cours du myélome multiple | Transplantation d'organes solides |
| Prophylaxie et traitement des rejets humoraux des organes autres que le rein, le cœur, poumons et cœur-poumons sauf justification et après avis spécialisé | |
| | Médecine interne |
| Lupus érythémateux systémiques | |
| Polyarthrite rhumatoïde | |
| Arthrite juvénile idiopathique, Maladie de Still | |
| Syndrome de Felty | |
| Asthme | |
| Echecs récidivants de fécondation in vitro avec ou sans Ac anti-phospholipide | |
| Nécrose épidermique toxique et SSJ | |
| Urticaire et dermatite atopique | |
| Sciédermie systémique | |
| Prévention des infections chez le grand prématuré | Maladies Infectieuses |
| Syndrome d'activation macrophagique secondaire à une infection à Epstein Barr virus | |

Indications caduques

Rétinochoïdopathie de Birdshot *
Infections bactériennes récidivantes chez l'enfant infecté par le VIH*

Liste des abbreviations

| | |
|-------------|--|
| Ac | Anticorps |
| AMM | Autorisation de mise sur le marché |
| ANCA | Anticorps anti-neutrophile cytoplasmique (Antineutrophil cytoplasmic antibodies) |
| CAR-T cells | Cellules T porteuses d'un récepteur antigénique chimérique (Chimeric antigen receptor T-cells) |
| CSH | Cellules souches hématopoïétiques |
| ECIL | European Conference on Infections in Leukaemia |
| HPA-1a | Antigène plaquette 1a (Human platelet antigen 1a) |
| IgIV | Immunoglobuline par voie intraveineuse |
| IgSC | Immunoglobuline par voie sous-cutanée |
| MFI | Intensité de fluorescence moyenne (Mean fluorescence intensity) |
| MGUS IgG | Gammopathie monoclonale de signification indéterminée (Monoclonal gammopathy of undetermined significance) |
| LAL | Leucémie aiguë lymphoblastique |
| LLC | Leucémie lymphoïde chronique |
| LNH | Lymphome non Hodgkinien |
| PNDS | Protocoles nationaux de diagnostic et de soins |
| RCP | Réunion de concertation pluridisciplinaire |
| SSJ | Syndrome de Stevens-Johnson |
| VIH | Virus de l'immunodéficience Humaine |
| wWF | Facteur von Willebrand |