



Les indications des anticorps monoclonaux en traitement curatif dans le contexte épidémique lié au Covid-19

11 Janvier 2022

Document élaboré par Charlotte Morel
Document validé par le bureau du réseau Onco-occitanie

Onco - Occitanie
onco-occitanie.fr

Antenne Toulouse
I.U.C.T-O
1, Avenue Irène Joliot Curie - 31059 Toulouse cedex 9
Antenne Montpellier
Espace Henri Bertin Sans - Bâtiment A
59, Avenue de Fès - 34080 Montpellier

Introduction

Le réseau onco-occitanie vous propose une synthèse des indications des anticorps anticovid disponibles en curatif.

Actuellement les anticorps disponibles pour un traitement curatif précoce sont le Ronapreve® si variant delta (ceci impose une détermination rapide du variant) et prochainement le Xevudy®.

Il est important de faire un suivi virologique à J7 (J3, J5 et J7 si le patient est hospitalisé).

Lien utile : <https://www.covid19treatmentguidelines.nih.gov/therapies/statement-on-anti-sars-cov-2-mabs-and-rdv-and-omicron>

Les indications de mise en place d'un traitement curatif

Patients > 80 ans

Patients immunodéprimés +++ si non vacciné ou échec vaccinal connu :

- Chimiothérapie en cours;
- Transplantation d'organe solide ;
- Allogreffe de cellules souches hématopoïétiques;
- Maladie rénale avec DFG < 30 mL/min ou dialyse;
- Lupus systémique ou vascularite avec traitement immunosuppresseur;
- Traitement par corticoïdes > 10 mg/jour pendant ≥ 2 semaines,
- Traitement immunosuppresseur incluant rituximab;
- Infection VIH non contrôlée ou stade SIDA

Patients avec comorbidités à risque de complications :

- Obésité (IMC > 30)
- BPCO et insuffisance respiratoire chronique
- Hypertension artérielle compliquée;
- Insuffisance cardiaque
- Diabète (de type 1 et de type 2)
- Insuffisance rénale chronique
- Trisomie 21
- Autres pathologies rares (FSMR)

Synthèse

Indication	Signes cliniques	Molécules	Lien plateforme d'accès au traitement	Modalités administration	Surveillance
Curatif « précoce » Patient ne nécessitant pas d'oxygène du fait COVID-19 Patients éligibles ≥ 12 ans et ≥ 40 kg	Patients Asymptomatique Ou Symptomatique ≤ 5 jours	Si variant Delta Ronapreve® Casirivimab 600 mg + Imdevimab 600 mg	www.atu-casirivimab-imdevimab.fr Si délai > 5 jours, se rapprocher du pharmacien de votre PUI	En intraveineux, administration des 2 anticorps dans la même poche de perfusion Injection IV lente, ≈ 1h En établissement de santé ou HAD	Pendant l'injection et 1 heure après l'administration
		Si variant Omicron ou non connu Xevudy® Sotrovimab 500 mg	www.sotrovimab-accesprecoce.fr Cellule Accès Précoce SOTROVIMAB Société ICTA PM 11, rue du Bocage 21121 FONTAINE LES DIJON Tel : 0 800 283 385 Courriel : sotrovimab_accesprecoce@icta.fr Approvisionnement à partir semaine 3-4	En intraveineux, Dose unique Injection IV lente, ≈ 1h En établissement de santé ou HAD	Pendant l'injection et 1 heure après l'administration
Oxygénothérapie conventionnelle, OHD/VNI	Sans limite de durée des symptômes	Si variant Delta Ronapreve® Casirivimab 4000 mg + Imdevimab 4000 mg	www.atu-casirivimab-imdevimab.fr	En intraveineux, administration des 2 anticorps dans la même poche de perfusion (250 ml) Dose unique Injection IV lente, 60 min +/- 15min En établissement de santé	Pendant l'injection et 1 heure après l'administration

D'autres traitements peuvent être utilisés, se référer aux médecins spécialisés de votre établissement.