

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

ACARIZAX 12 SQ-HDM, lyophilisat sublingual

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Extrait allergénique standardisé d'acariens de la poussière de maison Dermatophagoides pteronyssinus et Dermatophagoides farinae 12 SQ-HDM* par lyophilisat sublingual.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

* SQ-HDM est l'unité de dose pour ACARIZAX. La méthode de standardisation SQ est basée sur l'activité biologique, la teneur en allergènes majeurs et la composition de l'extrait allergénique. HDM est l'abréviation de house dust mite (acarien de la poussière de maison).

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Lyophilisat sublingual.

Lyophilisat sublingual rond blanc à blanc cassé en creux.

4. DONNEES CLINIQUES

4.1. Indications thérapeutiques

ACARIZAX est indiqué chez les adultes (âgés de 18 à 65 ans) qui, sur la base d'un diagnostic réunissant une histoire clinique évocatrice et la positivité d'un test de sensibilisation aux acariens de la poussière de maison (prick test cutané et/ou présence d'IgE spécifiques), présentent :

- une rhinite allergique aux acariens persistante modérée à sévère insuffisamment contrôlée par les traitements symptomatiques

et/ou

- un asthme allergique aux acariens insuffisamment contrôlé par les corticostéroïdes inhalés et associé à une rhinite allergique légère à sévère aux acariens. L'asthme du patient doit être soigneusement évalué avant l'instauration du traitement (voir rubrique 4.3).

ACARIZAX est indiqué chez les enfants (âgés de 5 à 17 ans) qui, sur la base d'un diagnostic réunissant une histoire clinique évocatrice et la positivité d'un test de sensibilisation aux acariens de la poussière de maison (prick test cutané et/ou présence d'IgE spécifiques), présentent une rhinite allergique aux acariens persistante modérée à sévère insuffisamment contrôlée par les traitements symptomatiques.

4.2. Posologie et mode d'administration

Posologie

La posologie recommandée chez les enfants et les adultes (âgés de 5 à 65 ans) est d'un lyophilisat sublingual (12 SQ-HDM) par jour.

L'apparition de l'effet clinique est attendue 8 à 14 semaines après l'instauration du traitement. Les recommandations thérapeutiques internationales préconisent une durée d'immunothérapie allergénique d'environ 3 ans pour modifier l'évolution de la maladie. Les données d'efficacité avec ACARIZAX sont disponibles sur une période de 18 mois de traitement chez l'adulte ; aucune donnée n'est disponible sur une période de 3 ans de traitement (voir rubrique 5.1). S'il n'est pas observé d'amélioration pendant la première année de traitement par ACARIZAX, la poursuite du traitement n'est pas justifiée.

Population pédiatrique

Rhinite allergique : la posologie à utiliser chez les enfants (5-17 ans) est la même que pour les adultes. L'expérience clinique dans le traitement de la rhinite allergique par ACARIZAX n'a pas été établie chez les enfants de moins de 5 ans.

ACARIZAX n'est pas indiqué pour le traitement de la rhinite allergique chez les enfants de moins de 5 ans. Les données actuellement disponibles sont décrites aux rubriques 4.8 et 5.1.

Asthme allergique : l'efficacité dans le traitement de l'asthme allergique par ACARIZAX n'a pas été établie chez les enfants de moins de 18 ans. ACARIZAX n'est pas indiqué dans le traitement de l'asthme allergique chez les enfants de moins de 18 ans. Les données actuellement disponibles sont décrites aux rubriques 4.8 et 5.1.

Patients âgés

L'expérience clinique d'une immunothérapie par ACARIZAX n'a pas été établie chez le sujet de plus de 65 ans. ACARIZAX n'est pas indiqué chez le sujet de plus de 65 ans (voir rubrique 5.1).

Mode d'administration

Le traitement par ACARIZAX doit être instauré par des médecins expérimentés dans le traitement des allergies.

La première prise de lyophilisat sublingual devra être réalisée sous surveillance médicale pendant au moins 30 minutes afin d'évaluer et traiter les éventuels effets indésirables d'apparition immédiate.

ACARIZAX est un lyophilisat sublingual. L'alvéole de la plaquette sera ouverte avec des doigts bien secs pour libérer le lyophilisat sublingual. Immédiatement après sa libération de la plaquette, le lyophilisat sublingual doit être placé sous la langue où il se dissout. Ne pas déglutir pendant environ 1 minute. Ne pas absorber d'aliment ni de boisson dans les 5 minutes qui suivent la prise du médicament.

Si le traitement par ACARIZAX est interrompu pendant une durée allant jusqu'à 7 jours, le patient peut reprendre le traitement de lui-même. Si le traitement est interrompu pendant plus de 7 jours, un avis médical est recommandé pour la reprise éventuelle du traitement.

4.3. Contre-indications

- Hypersensibilité à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.
- VEMS < 70% de la valeur théorique (après un traitement médicamenteux adapté) lors de l'initiation du traitement.

- Exacerbation sévère d'asthme au cours des 3 derniers mois.
- Infection aiguë des voies respiratoires chez les sujets asthmatiques ; l'initiation du traitement par ACARIZAX doit être différée jusqu'à la guérison de l'infection respiratoire.
- Maladies auto-immunes évolutives ou mal contrôlées, déficits immunitaires, immunodépression ou maladies néoplasiques malignes évolutives.
- Inflammation buccale aiguë sévère ou plaies de la muqueuse buccale (voir rubrique 4.4).

4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Asthme

L'asthme est un facteur de risque connu dans la survenue de réactions allergiques systémiques sévères.

Les patients seront informés du fait qu'ACARIZAX n'est pas indiqué pour le traitement des exacerbations aiguës d'asthme. Dans ce cas, un bronchodilatateur de courte durée d'action doit être utilisé. Un avis médical est requis en cas de perte d'efficacité des bronchodilatateurs ou d'augmentation de leur consommation par le patient.

Les patients doivent être informés de la nécessité de consulter immédiatement un médecin en cas d'aggravation soudaine de leur asthme.

ACARIZAX doit être initialement utilisé en complément du traitement antiasthmatique en cours et non en remplacement de celui-ci.

Les traitements en cours pour le contrôle de l'asthme ne doivent pas être arrêtés brutalement après l'instauration d'un traitement par ACARIZAX. La diminution des doses des médicaments administrés pour le contrôle de l'asthme ne doit être envisagée que de façon progressive et sous contrôle médical selon les recommandations de prise en charge de l'asthme.

Réactions allergiques systémiques sévères

Le traitement doit être interrompu et un avis médical immédiat est requis en cas de réaction allergique systémique sévère, d'exacerbation sévère d'asthme, d'angio-œdème, de dysphagie, de dyspnée, de dysphonie, d'hypotension ou de sensation de constriction pharyngée.

Les symptômes annonciateurs d'une réaction systémique peuvent inclure des flushs (bouffées vasomotrices), un prurit, une sensation de chaleur, un malaise général et une agitation ou une anxiété.

L'adrénaline peut être nécessaire pour traiter des réactions allergiques systémiques sévères.

Les traitements concomitants par antidépresseurs tricycliques, inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO) et/ou inhibiteurs de la catéchol-O-méthyltransférase (COMT), peuvent potentialiser les effets de l'adrénaline et mettre en jeu le pronostic vital. Les effets de l'adrénaline peuvent être diminués chez les patients traités par bêta-bloquants.

Les patients présentant une cardiopathie peuvent être exposés à un risque plus important en cas de réactions allergiques systémiques. L'expérience clinique du traitement par ACARIZAX chez les patients présentant une cardiopathie est limitée.

Ceci doit être pris en considération avant d'instaurer une immunothérapie allergénique.

L'instauration d'un traitement par ACARIZAX chez les patients ayant déjà présenté une réaction allergique systémique au cours d'une immunothérapie aux acariens par voie sous-cutanée doit être envisagée avec précaution, en ayant à disposition les traitements nécessaires en cas de

survenue de réactions indésirables. L'expérience acquise depuis la commercialisation d'un comprimé sublingual similaire destiné au traitement de l'allergie aux pollens de graminées montre que le risque de réaction allergique sévère peut être plus important chez les patients ayant déjà présenté une réaction allergique systémique au cours d'une immunothérapie aux pollens de graminées par voie sous-cutanée.

Inflammation de la muqueuse buccale

En cas d'inflammation sévère de la muqueuse buccale (exemple : lichen plan buccal, ulcérations ou mycose), de plaies dans la bouche ou de chirurgie buccopharyngée, y compris une extraction dentaire ou la perte d'une dent, l'instauration du traitement par ACARIZAX sera différée, ou le traitement en cours temporairement interrompu, jusqu'à la cicatrisation.

Réactions allergiques locales

Un traitement par ACARIZAX expose le patient aux allergènes auxquels il est allergique. De ce fait, la survenue de réactions allergiques locales est attendue au cours du traitement. Ces réactions sont généralement légères ou modérées mais des réactions oropharyngées plus sévères peuvent survenir. En cas d'apparition de réactions indésirables locales significatives induites par l'administration d'ACARIZAX, l'utilisation d'un antihistaminique doit être envisagée.

?sophagite à éosinophiles

Des cas d'?sophagite à éosinophiles ont été rapportés au cours d'un traitement par ACARIZAX. Chez les patients présentant des symptômes gastro-?sophagiens sévères ou persistants, tels que dysphagie ou dyspepsie, ACARIZAX doit être interrompu et un avis médical est requis.

Maladies auto-immunes en rémission

Les données disponibles concernant un traitement par immunothérapie allergénique chez des patients présentant des maladies auto-immunes en rémission sont limitées. ACARIZAX doit ainsi être prescrit avec précaution chez ces patients.

Allergie alimentaire

ACARIZAX peut contenir des traces de protéines de poisson. Les données disponibles n'ont pas mis en évidence de risque accru de réactions allergiques chez les patients présentant une allergie au poisson.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Aucune étude d'interaction n'a été réalisée chez l'homme et il n'a pas été rapporté d'interaction médicamenteuse potentielle. L'administration concomitante de traitements symptomatiques de l'allergie peut augmenter la tolérance clinique de l'immunothérapie allergénique, ce qui doit être pris en considération à l'arrêt de ces médicaments.

4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

Grossesse

Aucune donnée clinique n'est disponible concernant l'utilisation d'ACARIZAX chez la femme enceinte. Les études réalisées chez l'animal n'indiquent pas de risque accru pour le fœtus. Le traitement par ACARIZAX ne doit pas être instauré au cours de la grossesse. Si une grossesse survient en cours de traitement, la décision de poursuite ou non de l'immunothérapie allergénique devra prendre en considération l'état clinique de la patiente (incluant la fonction respiratoire) ainsi que ses antécédents de réactions apparues lors des prises précédentes d'ACARIZAX. En cas d'asthme préexistant, une surveillance étroite est recommandée pendant la grossesse.

Allaitement

Aucune donnée clinique n'est disponible concernant l'utilisation d'ACARIZAX au cours de l'allaitement. Il n'est pas attendu d'effets particuliers chez les enfants allaités.

Fertilité

Aucune donnée clinique n'est disponible concernant l'effet d'ACARIZAX sur la fertilité. Lors d'une étude de toxicité en administrations répétées chez la souris, aucun effet n'a été observé sur les organes de reproduction des animaux des deux sexes.

4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

ACARIZAX n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

4.8. Effets indésirables

Résumé du profil de tolérance

Les effets indésirables attendus au cours du traitement par ACARIZAX sont la survenue de réactions allergiques locales légères à modérées au cours des premiers jours du traitement, disparaissant en 1 à 3 mois avec la poursuite du traitement (voir rubrique 4.4). Dans la majorité des cas, les réactions apparaissent toujours dans les 5 minutes suivant la prise d'ACARIZAX et disparaissent en quelques minutes ou plusieurs heures. Des réactions allergiques oropharyngées plus sévères peuvent apparaître (voir rubrique 4.4).

Des cas isolés d'aggravation aiguë sévère des symptômes d'asthme ont été rapportés. Le traitement par ACARIZAX ne doit pas être instauré chez les patients ayant des facteurs de risque connus (voir rubrique 4.3).

Tableau des effets indésirables

Le tableau des effets indésirables mentionné ci-dessous est établi à partir de données issues d'essais cliniques contrôlés contre placebo réalisés chez des adultes et adolescents (plus de 2 100 patients traités par ACARIZAX) atteints de rhinite et/ou d'asthme allergique aux acariens et de déclarations spontanées.

Les réactions indésirables sont regroupées selon leur fréquence de survenue et conformément à la classification MedDRA : très fréquent (? 1/10), fréquent (? 1/100 à < 1/10), peu fréquent (? 1/1 000 à < 1/100), rare (? 1/10 000 à < 1/1 000), très rare (< 1/10 000).

Classes organiques	Fréquence	Effets indésirables
Infections et infestations	Très fréquent	Rhinopharyngite

Classes organiques	Fréquence	Effets indésirables
Fréquent	Bronchite, pharyngite, rhinite, sinusite	
Peu fréquent	Laryngite	
Affections du système immunitaire	Peu fréquent	Réaction anaphylactique
Affections du système nerveux	Fréquent	Dysgueusie
	Peu fréquent	Sensation vertigineuse, paresthésie
Affections oculaires	Fréquent	Prurit oculaire
	Peu fréquent	Conjonctivite allergique
Affections de l'oreille et du labyrinthe	Très fréquent	Prurit auriculaire
	Peu fréquent	Gêne auriculaire
Affections cardiaques	Peu fréquent	Palpitations
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales	Très fréquent	Irritation de la gorge
	Fréquent	Asthme, toux*, dysphonie, dyspnée, douleur oropharyngée, ?dème pharyngé
	Peu fréquent	Congestion nasale, gêne nasale, ?dème nasal, érythème pharyngé, rhinorrhée, éternuement, sensation de constriction pharyngée, hypertrophie des amygdales
	Rare	?dème laryngé, obstruction nasale, ?dème de la trachée
Affections gastro-intestinales	Très fréquent	?dème labial, ?dème buccal, prurit oral
	Fréquent	Douleur abdominale, diarrhée, dysphagie, dyspepsie, reflux gastro-?sophagien, glossodynie, glossite, prurit labial, ulcération buccale, douleur buccale, prurit lingual, nausées, gêne buccale, érythème de la muqueuse buccale, paresthésie buccale, stomatite, ?dème lingual, vomissements
	Peu fréquent	Sécheresse buccale, douleur labiale, ulcération labiale, irritation ?sophagienne, vésicules buccales, hypertrophie des glandes salivaires, hypersécrétion salivaire
	Rare	?sophagite à éosinophiles
Affections de la peau et du tissu sous-cutané	Fréquent	Prurit, urticaire
	Peu fréquent	Erythème
	Rare	Angio-?dème
Troubles généraux et anomalies au site d'administration	Fréquent	Gêne thoracique, fatigue
	Peu fréquent	Malaise, sensation de corps étranger

Description de certaines réactions indésirables

En cas d'apparition d'effets indésirables significatifs liés à l'administration d'ACARIZAX, le recours à un traitement symptomatique de l'allergie doit être envisagé.

Des cas de réactions allergiques systémiques graves, y compris d'anaphylaxie, ont été rapportés depuis la commercialisation. La première administration du lyophilisat sublingual doit donc être réalisée sous surveillance médicale (voir rubrique 4.2). Cependant, des cas de réaction allergique systémique grave se sont aussi produits à des prises ultérieures à la première prise.

En cas d'aggravation aiguë des symptômes d'asthme ou de réactions allergiques systémiques sévères, d'angio-œdème, de dysphagie, de dyspnée, de dysphonie, d'hypotension ou de sensation de constriction pharyngée, un avis médical immédiat est requis. Des crises d'hypertension ont été rapportées à la suite d'une détresse respiratoire peu après la prise d'ACARIZAX. Le traitement doit être interrompu définitivement ou jusqu'à avis contraire du médecin.

*Dans les essais cliniques, la toux a été observée avec la même fréquence pour ACARIZAX et le placebo.

Population pédiatrique

Adolescents âgés de 12 à 17 ans

Les effets indésirables rapportés chez les adolescents ont été similaires à ceux observés chez les adultes en termes de fréquence, de type de réactions et de sévérité.

Enfants âgés de 5 à 11 ans

Dans l'ensemble, le profil de tolérance chez les enfants traités par ACARIZAX a été similaire à celui observé chez les adultes et les adolescents. La majorité des effets indésirables étaient légers à modérés et ont été observés à une fréquence similaire chez les enfants et les adultes/adolescents. Le profil de tolérance global chez les enfants asthmatiques était similaire à celui observé chez les enfants non asthmatiques. Le profil de tolérance d'ACARIZAX chez les enfants repose principalement sur des données issues d'essais cliniques internationaux en double aveugle, contrôlés versus placebo (environ 900 enfants traités avec ACARIZAX), avec sollicitation active au cours des 28 premiers jours de traitement des effets indésirables locaux prédéfinis.

Les effets indésirables suivants ont été observés plus fréquemment dans les essais pédiatriques que dans les essais chez les adultes et les adolescents :

Douleur abdominale, diarrhée, dysgueusie, glossodynie, ulcération buccale, nausées, œdème pharyngé et œdème lingual ont été catégorisés comme très fréquent (? 1/10). Tous faisaient partie des effets indésirables sollicités prédéfinis.

Des symptômes de conjonctivite allergique ont été catégorisés comme fréquent (? 1/100 à < 1/10).

Angio-œdème et œsophagite à éosinophiles ont été catégorisés comme peu fréquent (? 1/1 000 à < 1/100).

Enfants âgés de moins de 5 ans

Aucune donnée n'est disponible chez les enfants de moins de 5 ans traités par ACARIZAX.

Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>.

4.9. Surdosage

Lors des essais de phase I, des adultes allergiques aux acariens ont été exposés à des doses allant jusqu'à 32 SQ-HDM. Il n'y a pas de donnée relative à une exposition à des doses supérieures à la dose journalière recommandée de 12 SQ-HDM chez les enfants (5 ? 17 ans).

Si des doses supérieures à la dose quotidienne recommandée sont prises, le risque d'effets indésirables augmente, y compris le risque de réactions allergiques systémiques ou de réactions allergiques locales sévères. En cas de réaction sévère telle qu'un angio-?dème, une dysphagie, une dyspnée, une modification de la voix ou une sensation de constriction pharyngée, un avis médical immédiat est requis. Un traitement symptomatique adapté est préconisé.

5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : extraits allergéniques, acariens, code ATC : V01AA03.

Mécanisme d'action

ACARIZAX est une immunothérapie allergénique. L'immunothérapie allergénique consiste en l'administration répétée d'allergènes à un individu allergique dans le but de modifier sa réponse immunitaire à ces allergènes.

L'activité pharmacodynamique de l'immunothérapie allergénique a pour cible le système immunitaire mais le mécanisme d'action exact à l'origine de l'effet clinique n'est pas totalement connu. Les travaux ont mis en évidence une augmentation de la production d'IgG4 spécifiques anti-acariens induits par l'administration d'ACARIZAX et la production d'anticorps circulants pouvant entrer en compétition au niveau de la liaison des IgE avec les allergènes d'acariens. Cet effet a été observé dès quatre semaines de traitement.

ACARIZAX agit sur la cause de l'allergie respiratoire aux acariens et son effet clinique au cours du traitement a été démontré au niveau des voies respiratoires supérieures et inférieures. La protection induite par ACARIZAX a entraîné une amélioration du contrôle des symptômes et de la qualité de vie, liés à un soulagement des symptômes, une diminution du recours aux autres médicaments et la réduction du risque d'exacerbations.

Efficacité clinique chez l'adulte

L'efficacité d'ACARIZAX 12 SQ-HDM dans le traitement des allergies respiratoires aux acariens a été évaluée au cours de deux essais cliniques randomisés, en double aveugle, contrôlés contre placebo, menés dans des populations différentes et utilisant des critères primaires différents. Deux tiers des patients inclus dans ces essais étaient sensibilisés aux acariens et à d'autres allergènes. Les résultats cliniques n'ont pas été influencés par le fait que les patients soient mono ou polysensibilisés. Des données complémentaires provenant d'un essai réalisé en chambre d'exposition aux allergènes et d'un essai mené à de plus faibles doses sont également présentées.

Rhinite allergique

Essai MERIT (MT-06)

- L'essai MERIT a inclus 992 adultes présentant une rhinite allergique modérée à sévère aux acariens malgré un traitement symptomatique de la rhinite. Ces patients ont été randomisés pour recevoir une prise quotidienne de 12 SQ-HDM, de 6 SQ-HDM ou d'un placebo pendant environ 1 an et pouvaient recourir librement à un traitement symptomatique standardisé de la rhinite. Les patients ont été examinés par un spécialiste environ tous les deux mois durant la totalité de l'essai.
- Le critère primaire était le score total combiné quotidien moyen de rhinite (daily total combined rhinitis score, TCRS) évalué durant les 8 dernières semaines de traitement.
 - Le TCRS était la somme du score des symptômes de rhinite et du score médicamenteux de rhinite. Le score des symptômes de rhinite évaluait chacun des quatre symptômes nasaux (rhinorrhée, obstruction nasale, prurit nasal, éternuements) quotidiennement sur une échelle de 0 à 3 (symptômes absents, légers, modérés ou sévères) ; soit une échelle de score allant de 0 à 12. Le score médicamenteux de rhinite était la somme du score de la prise d'un corticostéroïde nasal (2 points par bouffée, maximum 4 bouffées par jour) et du score de la prise d'un antihistaminique oral (4 points par comprimé, maximum 1 comprimé par jour) ; soit une échelle de score allant de 0 à 12. L'échelle de score du TCRS allait ainsi de 0 à 24.
- Les principaux critères secondaires prédéfinis étaient le score total combiné de rhinoconjonctivite et de qualité de vie liée à la rhinoconjonctivite (rhinoconjunctivitis quality of life, RQLQ).
- Des analyses des jours avec exacerbation de rhinite ont été également réalisées a posteriori pour illustrer davantage la pertinence clinique des résultats.
 - Une exacerbation de rhinite était définie comme un jour où les symptômes étaient revenus au niveau élevé requis pour l'inclusion des patients dans l'essai : score de symptômes de rhinite d'au moins 6 ou d'au moins 5 en présence d'un symptôme côté comme sévère.

Essai MERIT : évolution du score total combiné de rhinite au cours du temps

TCRS : score total combiné de rhinite (score des symptômes + score médicamenteux).

Le critère primaire était le TCRS quotidien moyen au cours des 8 dernières semaines de traitement environ (semaines 44 à 52 environ).

Moyennes ajustées du TCRS moyen au cours du temps. Les lignes verticales indiquent l'erreur standard pour ces moyennes ajustées. Les intervalles ne se chevauchant pas indiquent une différence statistiquement significative.

Résultats de l'essai MERIT	12 SQ-HDM		Placebo		Efficacité		V
	N	Score	N	Score	Différence absolue ^c	Différence relative ^d	
Score total combiné de rhinite							
FAS-MI ^a (moyenne ajustée)	318	5,71	338	6,81	1,09 [0,35 ; 1,84]	-	C
FAS ^b (moyenne ajustée)	284	5,53	298	6,76	1,22 [0,49 ; 1,96]	18%	C
FAS ^b (médiane)	284	5,88	298	7,54	1,66	22%	
Principaux critères secondaires prédéfinis							
Score de symptômes de rhinite							
FAS ^b (moyenne ajustée)	284	2,76	298	3,30	0,54 [0,18 ; 0,89]	16%	C
FAS ^b (médiane)	284	2,98	298	3,98	1,00	25%	
Score médicamenteux de rhinite							
FAS ^b (moyenne ajustée)	284	2,22	298	2,83	0,60 [0,08 ; 1,13]	21%	C
FAS ^b (médiane)	284	2,83	298	4,00	1,17	29%	
Score total combiné de rhinoconjonctivite							
FAS ^b (moyenne ajustée)	241	7,91	257	9,12	1,21 [0,13 ; 2,28]	13%	C
FAS ^b (médiane)	241	8,38	257	10,05	1,67	17%	
Questionnaire de qualité de vie relatif à la rhinoconjonctivite (RQLQ)							
FAS ^b (moyenne ajustée)	229	1,38	240	1,58	0,19 ^e [0,02 ; 0,37]	12%	C
FAS ^b (médiane)	229	1,25	240	1,46	0,21	14%	
Critères post hoc	N	Proportion	N	Proportion	Odds Ratio ^f (IC à 95%)		V
Pourcentage de jours avec exacerbation de rhinite							
FAS (estimation) ^b	284	5,33%	298	11,14%	0,45 [0,28 ; 0,72]		C
Pourcentage de jours avec exacerbation de rhinite malgré la prise de médicaments symptomatiques de la rhinite							
FAS (estimation) ^b	284	3,43%	298	6,50%	0,51 [0,32 ; 0,81]		C

N : nombre de patients dans le groupe de traitement pour qui des données étaient disponibles pour l'analyse

IC : intervalle de confiance

a FAS-MI : analyse sur l'ensemble des données disponibles (full analysis set) avec imputations multiples. Pour l'analyse, les patients sortis de l'étude avant la période d'évaluation de l'efficacité ont été considérés comme des patients sous placebo. Pour l'analyse principale (FAS-MI) seule la différence absolue a été pré-spécifiée.

b FAS : analyse sur l'ensemble des données disponibles (full analysis set). Toutes les données disponibles utilisées dans leur intégralité à-dire conduites chez tous les patients disposant de données au cours de la période d'évaluation de l'efficacité).

c Différence absolue : placebo moins 12 SQ-HDM, intervalle de confiance à 95%.

d Différence relative par rapport au placebo : placebo moins 12 SQ-HDM divisé par le placebo.

e La différence entre les groupes 12 SQ-HDM et placebo a été principalement régie par des différences dans les trois domaines suivants : troubles du sommeil, problèmes pratiques et symptômes nasaux.

f Odds ratio pour la survenue d'une exacerbation de rhinite : 12 SQ-HDM par rapport au placebo.

Données complémentaires - rhinite allergique

Un essai de phase II randomisée, en double aveugle et contrôlée contre placebo a été menée en chambre d'exposition aux allergènes chez 124 adultes présentant une rhinite allergique aux acariens. Les sujets ont été sevrés de tout traitement symptomatique anti-allergique avant chaque exposition à l'allergène. Lors de l'exposition allergénique de fin d'essai après 24 semaines de traitement par 12 SQ-HDM, 6 SQ-HDM ou placebo, le score moyen des symptômes de rhinite a été de 7,45 (IC95% : [6,57 ; 8,33]) dans le groupe placebo et de 3,83

(IC95% : [2,94 ; 4,72]) dans le groupe 12 SQ-HDM, correspondant à une différence absolue de 3,62 et à une différence relative de 49% (IC95% : [35% ; 60%] ; $p < 0,001$). La différence entre les groupes 12 SQ-HDM et placebo a été également statistiquement significative à 16 semaines (scores moyens de 4,82 et 6,90, différence absolue de 2,08, différence relative de 30%, IC95% : [17% ; 42%], $p < 0,001$) et à 8 semaines (scores moyens de 5,34 et 6,71, différence absolue de 1,37, différence relative de 20%, IC95% : [7% ; 33%], $p = 0,007$).

Asthme allergique

Essai MITRA (MT-04)

- L'essai MITRA a inclus 834 adultes présentant un asthme allergique aux acariens et insuffisamment contrôlés par la prise quotidienne d'un corticostéroïde inhalé (CSI) correspondant à 400 à 1 200 µg de budésonide. Tous les patients ont reçu un traitement de 7 à 12 mois par 12 SQ-HDM, 6 SQ-HDM ou placebo en complément du corticostéroïde inhalé et d'un bêta-2-agoniste inhalé de courte durée d'action avant une réduction de la dose du corticostéroïde inhalé. Le protocole n'a pas inclus de phase initiale de recherche de la dose minimale efficace de la corticothérapie inhalée. L'efficacité a été évaluée par le délai de survenue de la première exacerbation d'asthme modérée à sévère lors de la période de réduction du corticostéroïde inhalé sur les 6 derniers mois des 13 à 18 mois de traitement.
- Une exacerbation d'asthme modérée était définie par au moins un des critères suivants et la nécessité de modifier son traitement :
 - Réveil(s) nocturne(s) ou augmentation des symptômes : un ou plusieurs réveils nocturnes dus à l'asthme et nécessitant la prise d'un bêta-2-agoniste de courte durée d'action (SABA) lors de deux nuits consécutives ou augmentation du score quotidien des symptômes $\geq 0,75$ pendant deux jours consécutifs par rapport à la valeur initiale à l'entrée dans l'essai.
 - Augmentation du nombre de prises d'un bêta-2-agoniste de courte durée d'action : augmentation du nombre de prises d'un bêta-2-agoniste de courte durée d'action pendant deux jours consécutifs par rapport à la valeur initiale à l'entrée dans l'essai (augmentation minimale : 4 bouffées/jour).
 - Dégradation de la fonction respiratoire : diminution du DEP $\geq 20\%$ par rapport à la valeur initiale à l'entrée dans l'étude lors de deux matins ou soirs consécutifs ou diminution du VEMS $\geq 20\%$ par rapport à la valeur initiale à l'entrée dans l'essai.
 - Consultation médicale : consultation d'un service d'urgences ou d'un centre investigateur pour traitement de l'asthme ne requérant pas une corticothérapie systémique.
- Une exacerbation d'asthme sévère était définie par la présence d'au moins un des deux critères suivants :
 - Nécessité d'une corticothérapie systémique pendant ≥ 3 jours.
 - Consultation d'un service d'urgences entraînant une corticothérapie systémique ou une hospitalisation pendant ≥ 12 h.

Essai MITRA ? représentation graphique du critère primaire d'efficacité : évolution en fonction du temps du risque d'exacerbation d'asthme modérée à sévère au cours de la période de réduction ou de sevrage du CSI.

Dans le graphique, temps = 0 représente le moment de la réduction de 50% de la dose du CSI. Après environ 3 mois (soit 90 jours), le traitement par CSI était complètement arrêté chez les patients qui n'avaient pas fait d'exacerbation.

Résultats de l'essai MITRA	12 SQ-HDM		Placebo		Efficacité 12 SQ-HDM par rapport au placebo		Valeur de p
	N	n (%)	N	n (%)	Risque relatif [IC à 95%]	Réduction du risque ^a	
Critère primaire							
Toute exacerbation modérée ou sévère (FAS-MI) ^b	282	59 (21%)	277	83 (30%)	0,69 [0,50 ; 0,96]	31%	0,001
Toute exacerbation modérée ou sévère (FAS) ^c	248	59 (24%)	257	83 (32%)	0,66 [0,47 ; 0,93]	34%	0,001
Analyses prédéfinies des composantes du critère primaire							
Réveil(s) nocturne(s) ou augmentation des symptômes ^c	248	39 (16%)	257	57 (22%)	0,64 [0,42 ; 0,96]	36%	0,001
Augmentation de l'utilisation d'un SABA ^c	248	18 (7%)	257	32 (12%)	0,52 [0,29 ; 0,94]	48%	0,001
Dégradation de la fonction respiratoire ^c	248	30 (12%)	257	45 (18%)	0,58 [0,36 ; 0,93]	42%	0,001
Exacerbation sévère ^c	248	10 (4%)	257	18 (7%)	0,49 [0,23 ; 1,08]	51%	0,001

N : nombre de patients dans le groupe de traitement pour qui des données étaient disponibles pour l'analyse.

n (%) : nombre et pourcentage de patients du groupe de traitement répondant au critère.

IC : intervalle de confiance

a Estimation par le risque relatif.

b FAS-MI : analyse sur l'ensemble des données disponibles (full analysis set) avec imputations multiples. Pour l'analyse, les patients sortis de l'essai avant la période d'évaluation de l'efficacité ont été considérés comme des patients sous placebo.

c FAS : analyse sur l'ensemble des données disponibles (full analysis set). Toutes les données disponibles utilisées dans leur intégralité (tous les patients chez qui des données avaient été recueillies au cours de la période d'évaluation de l'efficacité).

Des analyses des symptômes d'asthme et de la prise de médicaments symptomatiques au cours des 4 dernières semaines de la période de traitement avant la réduction de la dose du corticostéroïde inhalé ont été également menées a posteriori afin d'évaluer l'effet d'ACARIZAX en complément d'un corticostéroïde inhalé. Ces analyses ont porté sur les scores des symptômes d'asthme diurnes et nocturnes, les réveils nocturnes et les prises d'un bêta-2-agoniste de courte durée d'action. Elles ont montré des différences numériques constamment en faveur du groupe 12 SQ-HDM comparativement au groupe placebo pour tous les paramètres évalués durant les 4 semaines précédant la réduction de la dose du corticostéroïde inhalé. Les différences ont été statistiquement significatives uniquement pour le score des symptômes

d'asthme diurnes ($p = 0,0450$) et l'odds ratio pour l'absence de réveil nocturne ($p = 0,0409$).

Données complémentaires ? asthme allergique

Lors d'un essai de phase II randomisée, en double aveugle et contrôlée contre placebo, 604 patients ? 14 ans présentant un asthme allergique aux acariens contrôlé par la prise d'un corticostéroïde inhalé (100 à 800 ?g de budésonide) et ayant des antécédents de rhinite allergique aux acariens ont été randomisés pour recevoir 1, 3 ou 6 SQ-HDM ou un placebo pendant environ un an. Lors de la période d'évaluation de l'efficacité au cours des 4 dernières semaines de l'essai, la modification moyenne de la dose du corticostéroïde inhalé par rapport à la valeur initiale à l'entrée dans l'essai a été de 207,6 ?g de budésonide dans le groupe 6 SQ-HDM et 126,3 ?g dans le groupe placebo, correspondant à une différence absolue de 81 ?g de budésonide par jour (IC95% : [27 ; 136], $p = 0,004$). Les réductions relatives moyennes et médianes de la dose du corticostéroïde inhalé par rapport à la valeur initiale à l'entrée dans l'essai ont été de 42% et 50% dans le groupe 6 SQ-HDM et de 15% et 25% dans le groupe placebo. Une analyse d'un sous-groupe ($N = 108$) de patients chez qui le contrôle de l'asthme était moindre et qui prenaient un corticostéroïde inhalé à raison de ? 400 ?g de budésonide a été conduite a posteriori et a montré que la modification moyenne de la dose quotidienne du corticostéroïde inhalé par rapport à la valeur initiale à l'entrée dans l'essai était de 384,4 ?g de budésonide dans le groupe 6 SQ-HDM et de 57,8 ?g dans le groupe placebo, correspondant à une différence absolue de 327 ?g de budésonide par jour (IC95% : [182 ; 471], $p < 0,0001$, analyse a posteriori).

Population pédiatrique

Efficacité clinique chez l'enfant

L'efficacité d'ACARIZAX 12 SQ-HDM dans le traitement des allergies respiratoires aux acariens chez l'enfant a été évaluée au cours de deux essais cliniques en double aveugle, randomisés, contrôlés versus placebo. L'objectif principal était d'évaluer l'efficacité dans la rhinite allergique dans l'essai MT-12 et dans l'asthme allergique dans l'essai MT-11.

Rhinite allergique

Enfants âgés de 5 à 11 ans

Essai MATIC (MT-12)

L'efficacité d'ACARIZAX 12 SQ-HDM dans le traitement de la rhinite allergique aux acariens chez les enfants de 5 à 11 ans a été évaluée dans un essai en double aveugle, randomisé, contrôlé versus placebo (essai MATIC (MT-12)).

- L'essai MATIC (MT-12) a inclus 1 458 enfants (âgés de 5 à 11 ans) présentant une rhinite/rhinoconjonctivite allergique aux acariens modérée à sévère (score total combiné quotidien de rhinite (TCRS) moyen au début de l'essai de 18,3). Environ 40% de la population de l'essai présentait un asthme concomitant au début de l'essai. Les sujets ont été randomisés pour recevoir une prise quotidienne de 12 SQ-HDM ou d'un placebo pendant environ 1 an et pouvaient recourir librement à un traitement symptomatique standardisé de la rhinite et de la conjonctivite.
- Le critère primaire était le score total combiné quotidien moyen de rhinite (TCRS) évalué durant les 8 dernières semaines de traitement.

o Le TCRS est la somme du score quotidien des symptômes de rhinite (DSS) et du score quotidien médicamenteux de rhinite (DMS). Le score des symptômes de rhinite évaluait chacun des 4 symptômes nasaux (rhinorrhée, obstruction nasale, éternuements, prurit nasal) quotidiennement sur une échelle de 0 à 3 (symptômes absents, légers, modérés ou sévères) ; soit une échelle de score allant de 0 à 12. Le score médicamenteux de rhinite était la somme du score de la prise d'un corticostéroïde nasal (maximum 8 points/jour) et du score de la prise d'un antihistaminique oral (maximum 4 points/jour) ; soit une échelle de score allant de 0 à 12. L'échelle de score du TCRS allait ainsi de 0 à 24.

- Après 1 an de traitement avec 12 SQ-HDM, une différence absolue des moyennes ajustées de 0,97 (intervalle de confiance à 95 % [0,50 ; 1,44]) et une différence relative de 22 % ($p < 0,0001$) par rapport au placebo ont été observées. L'effet du traitement peut varier entre les patients selon leurs pathologies allergiques.
- L'apparition d'un effet clinique a été observée après 8 semaines de traitement ($p = 0,01$).

Essai MATIC : évolution du score total combiné de rhinite au cours du temps

TCRS : score total combiné de rhinite (score des symptômes + score médicamenteux). Le TCRS a été mesuré comme une moyenne sur 2 semaines d'évaluation à partir de la semaine 8 et de la semaine 16.

Le critère primaire était le TCRS quotidien moyen au cours des 8 dernières semaines de traitement environ (~ semaines 44 à 52).

Moyennes ajustées du TCRS moyen au cours du temps. Les lignes verticales indiquent l'erreur standard pour ces moyennes ajustées. Les intervalles ne se chevauchant pas indiquent une différence statistiquement significative.

Résultats de l'essai MATIC	12 SQ-HDM		Placebo		Efficacité		Va d
	N	Score	N	Score	Différence absolue ^b	Différence relative ^c	
Score total combiné de rhinite							
FAS ^a (moyenne ajustée)	693	3,44	706	4,41	0,97 [0,50 ; 1,44]	22,0%	< 0,
Estimation de la sensibilité à 1 ^e	727 ^f	3,45	731 ^f	4,42	0,97 [0,49 ; 1,44]	21,9%	< 0,
Principaux critères secondaires prédéfinis							
Score de symptômes de rhinite							
FAS (moyenne ajustée)	693	1,50	706	1,92	0,43 [0,23 ; 0,62]	22,2%	< 0,
Score médicamenteux de rhinite							
FAS (moyenne ajustée)	693	1,44	706	1,94	0,49 [0,18 ; 0,80]	25,3%	0,0

Résultats de l'essai MATIC	12 SQ-HDM		Placebo		Efficacité		
Score total combiné de rhinoconjonctivite							
FAS (moyenne ajustée)	693	4,01	706	5,16	1,15 [0,58 ; 1,71]	22,2	< 0,05
Critères secondaires prédéfinis	N	Score	N	Score	Différence absolue ^b	Différence relative ^c	Valeur p
Questionnaire de qualité de vie relatif à la rhinoconjonctivite pédiatrique (PRQLQ)							
FAS (moyenne ajustée)	695	0,84	690	1,01	0,17 [0,08 ; 0,25]	16,6%	< 0,05
Critères secondaires prédéfinis	N	Proportion	N	Proportion	Odds ratio ^d [IC à 95%]		Valeur p
Jours d'exacerbation de rhinite							
FAS (estimation)	693	0,025	706	0,044	0,56 [0,42 ; 0,74]		< 0,05
Jours de rhinite légère							
FAS (estimation)	693	0,318	706	0,209	1,77 [1,27 ; 2,47]		< 0,05
Critères secondaires exploratoires prédéfinis	N	Proportion	N	Proportion	Odds ratio ^d [IC à 95%]		Valeur p
Jours sans symptômes de rhinite							
FAS (estimation)	693	0,200	706	0,116	1,90 [1,37 ; 2,66]		< 0,05

N : nombre de sujets avec des observations contribuant à l'analyse. IC : intervalle de confiance.

a FAS : analyse sur l'ensemble des données disponibles (full analysis set). Toutes les données disponibles utilisées dans leur intégralité ; c'est-à-dire conduites chez tous les patients disposant de données au cours de la période d'évaluation de l'efficacité.

b Différence absolue : placebo moins 12 SQ-HDM, intervalle de confiance à 95%.

c Différence relative par rapport au placebo : placebo moins 12 SQ-HDM divisé par le placebo.

d Odds ratio pour la survenue d'une exacerbation de rhinite, les jours de rhinite légère et les jours sans symptômes de rhinite : 12 SQ-HDM par rapport au placebo. Jours d'exacerbation de rhinite (jours avec un DSS de 6 ou de 5 avec un symptôme individuel noté à 3 (symptôme difficile à tolérer ; causant une interférence avec les activités de la vie quotidienne et/ou le sommeil)).

e Estimand pour le produit à l'essai : pour les sujets qui ont interrompu le traitement en raison d'un manque d'efficacité ou d'effets indésirables liés au traitement, la valeur des données manquantes a été imputée au groupe placebo. Pour les arrêts de traitement dus à d'autres raisons, la valeur des données manquantes provenait du groupe initial de traitement.

f Pour l'estimation de la sensibilité à 1, N inclut les sujets dont les observations ont été attribuées par l'estimand.

Une analyse en sous-groupe du critère primaire (TCRS) selon la présence ou non d'un asthme à l'état initial a montré une différence absolue des moyennes ajustées de 1,26 (intervalle de confiance à 95% [0,46 ; 2,06]) chez les enfants avec un asthme concomitant et de 0,77 (intervalle de confiance à 95% [0,19 ; 1,36]) chez les enfants sans asthme concomitant. Une analyse groupée du TCRS dans 5 essais de phase III chez des patients atteints de rhinite allergique aux acariens traités par 12 SQ-HDM ou placebo a montré une différence absolue des moyennes ajustées de 1,27 (intervalle de confiance à 95% [0,82 ; 1,72]) chez les patients avec un asthme concomitant (N = 1 450) et de 0,81 (intervalle de confiance à 95% [0,49 ; 1,13]) chez les patients sans asthme concomitant (N = 2 595).

Essai MATIC : graphique en « forest plots » de la différence de traitement du TCRS quotidien moyen dans les sous-groupes d'asthme à l'état initial ? cas observé (FAS)

IC : Intervalle de confiance, FAS : analyse sur l'ensemble des données disponibles (full analysis set), n : nombre de sujets avec des observations contribuant à l'analyse, TCRS : score total combiné quotidien de rhinite.

Les analyses pré-définies des critères de jugement pour l'asthme ont évalué le score quotidien des symptômes d'asthme, la prise de bêta-agonistes de courte durée d'action, les jours sans prise de bêta-agonistes de courte durée d'action et les réveils nocturnes nécessitant la prise de bêta-agonistes de courte durée d'action. Les résultats ont montré des différences constamment en faveur de 12 SQ-HDM par rapport au placebo pour les 4 paramètres. Les différences étaient statistiquement significatives pour le score quotidien des symptômes d'asthme (p = 0,0259) et pour les réveils nocturnes nécessitant la prise d'un bêta-agoniste de courte durée d'action (p = 0,0279).

Enfants âgés de 5 à 17 ans

Essai MAPIT (MT-11)

- L'objectif principal était de démontrer l'efficacité d'ACARIZAX 12 SQ-HDM versus placebo chez les enfants et les adolescents (5-17 ans) atteints d'asthme allergique aux acariens ayant eu des exacerbations d'asthme cliniquement pertinentes après au moins 4 mois de traitement. ACARIZAX 12 SQ-HDM a été administré en complément du traitement de fond de l'asthme (CSI à faible dose associé avec β_2 -agonistes à longue durée d'action ou CSI à forte/moyenne dose avec ou sans β_2 -agonistes à longue durée d'action). La population de l'essai présentait également des antécédents cliniques de rhinite allergique aux acariens de toute sévérité (score total combiné de rhinite (TCRS) > 0 au début de l'essai ; TCRS moyen de 9,0 au début de l'essai). L'essai MT-11 n'a pas été conçu pour évaluer l'effet clinique sur la rhinite allergique. Les résultats des critères d'évaluation sur la rhinite (TCRS, DSS et DMS) sont présentés dans le tableau ci-dessous.

Résultats de l'essai MATIC	12 SQ-HDM		Placebo		Efficacité		Valeur de p ^d
	N	Score	N	Score	Différence absolue ^b	Différence relative ^c	
Critères secondaires additionnels prédéfinis ^a							
Score total combiné de rhinite							
FAS ^e (moyenne ajustée)	253	2,16	259	2,46	0,30 [-0,22; 0,81]	12,1%	0,2597
Score de symptômes de rhinite							
FAS (moyenne ajustée)	253	0,55	259	0,67	0,12 [-0,04; 0,28]	18,2%	0,1349
Score médicamenteux de rhinite							
FAS (moyenne ajustée)	253	1,27	259	1,40	0,12 [-0,24; 0,48]	8,8%	0,5071

FAS : analyse sur l'ensemble des données disponibles (full analysis set). N: nombre de sujets avec des observations contribuant à l'analyse.

aCritères d'évaluation de rhinite.

bDifférence absolue : placebo moins 12 SQ-HDM, intervalle de confiance à 95%.

cDifférence relative par rapport au placebo : placebo moins 12 SQ-HDM divisé par le placebo.

dLes valeurs de p n'ont pas été ajustées pour tenir compte de la multiplicité. Ainsi, les analyses sont à considérées comme exploratoires.

eToutes les données disponibles ont été utilisées dans leur intégralité, i.e. sujets ayant fourni des données durant la période d'évaluation d'efficacité.

Adolescents âgés de 12 à 17 ans

L'efficacité d'ACARIZAX 12 SQ-HDM dans le traitement de la rhinite allergique aux acariens chez les adolescents a été évaluée au cours de 2 essais cliniques randomisés, en double aveugle, contrôlés contre placebo (P001 et TO-203-3-2). Dans ces essais, une proportion de patients était des adolescents.

- L'essai P001 a inclus 189 adolescents (sur les 1 482 patients randomisés au total) présentant une rhinite/rhinoconjonctivite allergique aux acariens modérée à sévère avec ou sans asthme. Ces patients ont été randomisés pour recevoir une prise quotidienne de 12 SQ-HDM ou d'un placebo pendant environ 1 an et pouvaient recourir librement à un traitement symptomatique standardisé de la rhinite.

Le critère primaire était le score total combiné quotidien moyen de rhinite (total combined rhinitis score, TCRS) évalué durant les 8 dernières semaines de traitement.

Après 1 an de traitement par 12 SQ-HDM, la différence absolue des médianes a été de 1,0 (IC95% : [0,1 ; 2,0]) et la différence relative a été de 22% (p = 0,024) par rapport au placebo dans le groupe des adolescents.

- L'essai TO-203-3-2 a inclus 278 adolescents (sur les 851 patients randomisés au total) présentant une rhinite allergique aux acariens persistante modérée à sévère. Ces patients ont été randomisés pour recevoir une prise quotidienne de 12 SQ-HDM, de 6 SQ-HDM ou d'un placebo pendant environ 1 an et pouvaient recourir librement à un traitement symptomatique standardisé de la rhinite.

Le critère primaire était le score total combiné quotidien moyen de rhinite (total combined rhinitis score, TCRS) évalué durant les 8 dernières semaines de traitement.

A la fin de l'essai, après 1 an de traitement par 12 SQ-HDM, la différence absolue des moyennes a été de 1,0 (IC95% : [0,1 ; 1,9], p = 0,037) et la différence relative a été de 20% par rapport au placebo dans le groupe des adolescents.

Sous-groupe d'adolescents	12 SQ-HDM		Placebo		Efficacité		V
	N	Score	N	Score	Différence absolue	Différence relative ^d	
P001							
FAS (moyenne ajustée)	76	3,6	84	4,8	1,2 ^a [0,1 ; 2,3]	25%	<
FAS (médiane)	76	3,3	84	4,3	1,0 ^b [0,1 ; 2,0]	22%	0
TO-203-3-2							
FAS (moyenne ajustée)	99	4,1	92	5,1	1,0 ^c [0,1 ; 1,9]	20%	0
FAS (médiane)	99	4,2	92	5,2	1,0	19%	

TCRS : score total combiné de rhinite

a ANCOVA

b Estimation selon la méthode Hodges-Lehmann avec un intervalle de confiance à 95% (analyse primaire dans l'essai P001)

c Modèle linéaire à effets mixtes (analyse primaire dans l'essai TO-203-3-2)

d Différence relative par rapport au placebo : placebo moins 12 SQ-HDM divisé par le placebo.

Asthme allergique

Enfants âgés de 5 à 17 ans

L'essai MAPIT (MT-11) a inclus 533 enfants et adolescents (5-17 ans) atteints d'asthme allergique aux acariens. Les sujets avaient des antécédents récents d'exacerbations d'asthme alors qu'ils prenaient un traitement de fond de l'asthme (CSI à faible dose avec bêta-agonistes de longue durée d'action ou CSI à dose moyenne/élevée avec ou sans bêta-agonistes de longue durée d'action). Les sujets ont été randomisés pour recevoir une prise quotidienne de 12 SQ-HDM ou d'un placebo pendant environ 24-30 mois en complément de leur traitement de fond de l'asthme. Le critère primaire était le taux annualisé d'exacerbations d'asthme cliniquement pertinentes, calculé comme le nombre d'exacerbations par an et par sujet pendant la période d'évaluation de l'efficacité.

Le risque relatif d'exacerbations d'asthme (12 SQ-HDM divisé par le placebo) était en faveur de 12 SQ-HDM mais il n'y avait pas de différence statistiquement significative au niveau de l'effet du traitement entre les deux groupes (RR = 0,89, IC à 95 % [0,60 ; 1,31], p = 0,54).

Pour les sujets ayant participé à l'essai MAPIT (MT-11), le taux d'exacerbation d'asthme a été généralement faible dans les deux groupes au cours de l'essai et a diminué d'environ 67 %

pendant la pandémie de COVID-19 par rapport au niveau observé avant la pandémie de COVID-19. En raison du faible taux d'exacerbation d'asthme observé dans les deux groupes, il n'a pas été possible de détecter une différence statistiquement significative (voir rubrique 4.2 pour des informations sur l'utilisation chez l'enfant).

L'Agence Européenne des Médicaments a accordé une dérogation à l'obligation de soumettre les résultats d'essais réalisés avec ACARIZAX chez des enfants âgés de moins de 5 ans dans l'allergie respiratoire aux acariens (traitement de la rhinite allergique, traitement de l'asthme).

Patients âgés

ACARIZAX n'est pas indiqué chez les patients de plus de 65 ans (voir rubrique 4.2). Il existe des données limitées sur la sécurité d'emploi et la tolérance chez des patients de plus de 65 ans.

Traitement à long terme

Les recommandations thérapeutiques internationales préconisent une durée d'immunothérapie allergénique d'environ 3 ans pour modifier l'évolution de la maladie. Des données d'efficacité issues de l'essai MITRA sont disponibles pour un traitement de 18 mois par ACARIZAX. L'efficacité à long terme n'a pas été établie.

5.2. Propriétés pharmacocinétiques

Aucune étude clinique du profil pharmacocinétique et du métabolisme d'ACARIZAX n'a été réalisée. L'effet d'une immunothérapie allergénique est médié par des mécanismes immunologiques et les informations disponibles sur les propriétés pharmacocinétiques sont limitées.

Les molécules actives d'un extrait allergénique sont essentiellement composées de protéines. Dans le cas de l'immunothérapie allergénique administrée par voie sublinguale, des études ont montré l'absence d'absorption passive des allergènes à travers la muqueuse buccale.

Des données indiquent que les allergènes seraient captés à travers la muqueuse buccale par les cellules dendritiques, en particulier les cellules de Langerhans. Les allergènes non absorbés de cette façon seraient hydrolysés en acides aminés et en petits polypeptides dans la lumière des voies digestives. Aucune donnée ne suggère que les allergènes présents dans ACARIZAX soient significativement absorbés dans le système vasculaire après administration sublinguale.

5.3. Données de sécurité préclinique

Les données non cliniques issues des études conventionnelles de toxicité systémique et des fonctions de reproduction menées chez la souris n'ont pas révélé de risque particulier pour l'homme.

6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1. Liste des excipients

Gélatine (à base de poisson)

Mannitol

Hydroxyde de sodium (pour ajustement du pH)

6.2. Incompatibilités

Sans objet.

6.3. Durée de conservation

4 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

Pas de précaution particulière de conservation.

6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Plaquettes (Aluminium/Aluminium) dans un emballage extérieur en carton. Chaque plaquette contient 10 lyophilisats sublinguaux.

Boîtes de 10, 30 et 90.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

ALK-ABELLÓ A/S

BØGE ALLE 6-8

2970 HØRSHOLM

DANEMARK

8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

- 34009 300 453 3 6 : 10 lyophilisats sous plaquettes (Aluminium/Aluminium).
- 34009 300 453 4 3 : 30 lyophilisats sous plaquettes (Aluminium/Aluminium).
- 34009 302 864 3 2 : 90 lyophilisats sous plaquettes (Aluminium/Aluminium).

9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Date de dernier renouvellement:{JJ mois AAAA}

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

{JJ mois AAAA}

11. DOSIMETRIE

Sans objet.

12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES

Sans objet.

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

Liste I

