



Évaluation des attentes et des bénéfices chez les patients traités par APSI pour des maladies respiratoires allergiques : l'étude de cohorte prospective française ERAPP

L. Carcaillon-Bentata¹, P. Demoly², D. Caimmi², A. Abouelfath¹, R. Lassalle¹, S. Lignot-Maleyran¹, E. Bignon¹, C. Droz-Perroteau¹, P. Blin¹

¹ Univ. Bordeaux, INSERM CIC-P 1401, Bordeaux PharmacoEpi, Bordeaux, France

² CHU de Montpellier et Institut Desbrest d'Épidémiologie et de Santé Publique, UMR 1318 Université de Montpellier – INSERM

Déclaration d'intérêt: Cette étude a été financée par une subvention sans restriction de la SFA (Société Française d'Allergologie).

P Demoly déclare avoir reçu des honoraires indirects de ALK, AstraZeneca, Chiesi, GlaxoSmithKline, Menarini, PuresSENTIEL, Stallergenes Greer, ThermoFisherScientific, Viatris et Zambon.

D Caimmi déclare avoir reçu des honoraires de ALK, AstraZeneca, GlaxoSmithKline, PuresSENTIEL, Sanofi Genzyme, Stallergenes Greer et Viatris.

Pour tous les autres auteurs, Bordeaux PharmacoEpi est une plateforme de recherche indépendante de l'Université de Bordeaux et de sa filiale l'ADERA, qui réalise des études soutenues financièrement pour des partenaires publics et privés, en conformité avec le Code de Conduite de l'ENCePP.

[abs 543643]

16^{ème} Colloque Données de Santé en Vie Réelle – 20 juin 2024, Paris – France

Bordeaux PharmacoEpi

Plateforme de recherche en Pharmaco-épidémiologie

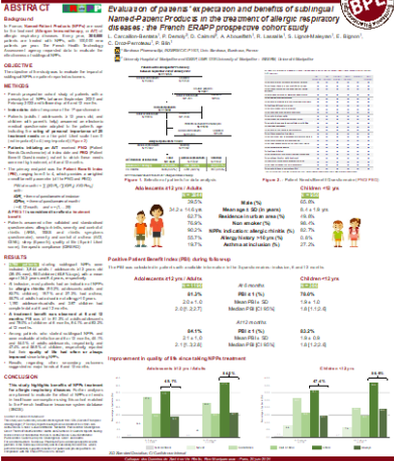
CIC Bordeaux CIC1401

INSERM - Université de BORDEAUX - CHU de Bordeaux - Adera

Bâtiment Le Tondou - case 41 - 146 rue Léo Saignat - 33076 Bordeaux Cedex



Benefits of NPPs treatment for allergic respiratory diseases: the French ERAPP prospective cohort study



- **APSI Allergènes Préparés Spécialement pour un seul Individu**
- Traitements d'immunothérapie allergénique (ITA) (allergies respiratoires, asthme, rhinites)
- Non soumis à l'AMM (*enregistrement ANSM, article L. 4211-6 du CSP*)
- France : 300 000 patients traités par APSI (<5% des patients allergiques)
- Juin 2018 : déremboursement des produits sous-cutanés pour les allergènes respiratoires, et remboursement à 30% des formes sous-linguales (15 % pour les comprimés)



: Réévaluation prévue en 2013, demande de preuves de l'intérêt de garder ces produits remboursés



: Porteur de 3 projets dont l'étude



ERAPP : Étude de cohorte prospective française de patients ayant reçu une prescription d'APSI entre sept 2020 et fév 2022 avec un suivi à 6 et 12 mois

- **Objectif principal** : évaluer l'évolution du ressenti des patients adolescents ou adultes et des enfants (<12 ans)
- **Méthode** : **PBI Patient Benefit Index** calculé à partir
 - du **PNQ** (besoins du patient à l'inclusion)
 - du **PBQ** (mesure de la satisfaction de ces besoins à 6 et 12 mois)

➔ **Bénéfice apporté par le traitement APSI si $PBI \geq 1$**

- **9 439** patients inclus analysés, dont **4 794 inclus** à l'initiation du traitement APSI
- Dès 6 mois de traitement, **Bénéfice ressenti ($PBI \geq 1$)** pour **81,3 %** des ado/adultes et **78,0 %** des enfants **initiant un traitement APSI** (respectivement 84,1 % et 83,2 % à 12 mois)
- **Amélioration de la qualité de vie des patients**

