

INDICATIONS AMM

EMA – RCP Roactemra® et Tyenne®

- **PR active, modérée à sévère** chez l'adulte, si **réponse inadéquate**, ou **intolérance** à un précédent traitement par un ou plusieurs traitements de fond (DMARDs) ou par un ou plusieurs antagonistes du facteur de nécrose tumorale (anti-TNF), **en association au MTX**.

Il a été montré que tocilizumab, en association avec le méthotrexate, réduit le taux de progression des dommages structuraux articulaires mesurés par radiographie et améliore les capacités fonctionnelles.

AMM européenne	■ Roactemra® : 16/01/2009 (IV), 23/04/2014 (SC seringue), 20/04/2018 (SC stylo) ■ Tyenne® : 15/09/2023 (IV; SC seringue et stylo)
Avis HAS/CT	■ Roactemra® : 09/09/2009 (IV), 23/07/2014 (SC seringue), 20/04/2016 (SC seringue ; réévaluation, nouvelles données de tolérance), 11/05/2016 (IV; réévaluation), 19/09/2018 (SC stylo), 06/10/2021 (IV ; réévaluation)
Agrément aux collectivités	■ Roactemra® : 05/11/2009 (IV), 30/04/2015 (SC seringue), 04/07/2019 (SC stylo) ■ Tyenne® : 01/02/2024 (IV; SC seringue et stylo)
Liste en sus	■ Roactemra® : 05/11/2009 (IV), 05/02/2015 (SC seringue), 04/07/2019 (SC stylo) ; Radiation formes SC à compter 01/03/2021 (JO 22/01/2021) ■ Tyenne® : 01/02/2024 (IV)

Voie IV :

- SMR important

- **ASMR V** chez les patients en échec à un précédent traitement par un ou plusieurs traitements de fond classiques dont le MTX, par rapport aux anti-TNF.

- **ASMR II** chez les patients en échec à un précédent traitement par un ou plusieurs anti-TNF, (tout comme l'ORENCIA® - abatacept) dans la stratégie thérapeutique

Place dans la stratégie thérapeutique : Roactemra® conserve une place dans la stratégie thérapeutique de la PR en échec aux traitements de fond classiques, en échec à un ou plusieurs anti-TNF, en association au méthotrexate ou en monothérapie.

Voie SC :

SMR important, ASMR V

Pertinence scientifique :

► **Etude AMBITION** (Jones 2010), réalisée chez des patients qui n'étaient pas en échec du MTX (naïfs de MTX ou sans MTX depuis les 6 mois précédant la randomisation et n'ayant pas arrêté un traitement par MTX pour cause d'intolérance ou manque d'efficacité), la non infériorité puis la supériorité du TCZ (8 mg/kg) en monothérapie a été démontrée par rapport au MTX en termes de **pourcentage de réponse ACR 20 à 24 semaines** (critère principal) : 69,9% vs 52,5%, p<0,0001.

► **Etude ACT-RAY** (Dougados 2013), chez des patients ayant eu une réponse inadéquate au MTX, le TCZ en monothérapie n'a **pas été statistiquement différent** du TCZ associé au MTX sur le taux de rémission DAS28 à 24 semaines < 2,6 : 34,8% versus 40,4%, p=NS.

*Une méta-analyse **d'études japonaises** (Samourai/ Nishimoto 2007, Satori/Nishimoto 2009, Stream/Nishimoto 2009) chez 601 patients en échec des DMARD et traités par TCZ en monothérapie pendant une durée médiane de 3,8 ans est **en faveur** de l'efficacité du TCZ en monothérapie à 5 ans (réponse ACR 20 de 91,3%, rémission DAS28 <2,6 de 59,7%).

► **Etude LITHE** : étude de phase III, multicentrique, randomisée, contrôlée versus placebo, menée en double aveugle jusqu'à la semaine 52 puis en ouvert lors de la 2^{ème} année et suivie d'une phase d'extension en ouvert supplémentaire de 3 ans (soit 5 ans au total), évaluant l'efficacité du tocilizumab chez les patients atteints de PR active en réponse inadéquate au méthotrexate (MTX), soit en L2. Lors de l'analyse principale, le tocilizumab (TCZ) à la dose de 8 mg/kg (seul dosage validé par l'AMM) en association au MTX a montré sa

JUSTIFICATIF

Dénomination Commune Internationale :

TOCILIZUMAB

Nom commercial :

**ROACTEMRA® et
BIOSIMILAIRE (TYENNE®)**

OMEDIT IDF 2024

Version : 49

Création : Novembre 2009
Révision : Février 2024

supériorité par rapport au MTX seul sur les critères de jugement principaux : l'ACR20 à la semaine 24 (56,3 % vs 27 % ; $p < 0,0001$), l'évaluation radiographique mesurée par la variation du score GmTSS de l'inclusion à la semaine 52 (0,29 vs 1,13 ; $p < 0,0001$) et à la semaine 104 (0,37 vs 1,96 ; $p < 0,0001$) ainsi que la fonction physique mesurée par la variation de l'aire sous la courbe du score HAQ-DI18 de l'inclusion à la semaine 52 (-144,06 vs -58,11 ; $p < 0,0001$) et à la semaine 104 (-320,9 vs -139,4 ; $p < 0,0001$). Les résultats à 5 ans suggèrent un maintien de l'efficacité du tocilizumab en termes de taux de réponse ACR20, de l'inhibition de la progression radiographique avec le score GmTSS et d'amélioration de la fonction physique avec le score HAQ-DI.

► Etude **REGATE-PR** (étude post inscription) : étude de cohorte, observationnelle, prospective, multicentrique, et nationale ayant pour objectif d'évaluer les caractéristiques des patients traités par Roactemra® (tocilizumab) en pratique clinique en France, les modalités d'utilisation ainsi que son efficacité et sa tolérance, en particulier à long terme, chez les patients atteints de PR. Le taux de maintenance thérapeutique à 5 ans a été de 46,8 % (IC95% [43,1 ; 49,6]). A noter que ce taux a été de 75,2 % (IC95% [73,0-77,4]) à 1 an. L'activité de la maladie à 5 ans ainsi que les données biologiques (VS et CRP) suggèrent une efficacité prolongée du traitement avec une faible activité de la maladie et une diminution de l'inflammation maintenues à long terme (*résultats à interpréter avec précaution compte tenu du rapport très succinct disponible et des données manquantes ou non rapportées (posologie du tocilizumab, décès, antécédents de traitements...) et des biais potentiels inhérents à la méthodologie de l'étude*).

► **2 études de phase III** contrôlées, randomisées, en double aveugle, ont évalué l'efficacité et la tolérance de **Roactemra® en injection SC (162 mg)** :

- **Etude SUMMACTA (WA22762)** : une fois par semaine *versus* Roactemra® IV une fois toutes les 4 semaines en association à un traitement de fond conventionnel (DMARD) à dose stable (étude de non-infériorité, n=1262),
- **Etude BREVACTA (NA25220)** : une semaine sur deux *versus* placebo en association à un DMARD à dose stable (étude de supériorité, n=656).

► **Données de suivi à long terme des études BREVACTA (NA25220) (Kivitz et al 2014) et SUMMACTA (WA22762) (Burmester et al 2016)**

► **CADTH 03/2013 : Biologic Response Modifier Agents as First-line Treatment for Patients with Rheumatoid Arthritis : A Review of the Clinical Efficacy, Cost-effectiveness and Guidelines**. Ce rapport est basé sur une revue CADTH 2010 où les biothérapies étaient recommandées dans la PR chez les patients adultes ayant une réponse inadéquate à des doses optimales de traitements de fond (DMARDs). Ce nouveau rapport fait le point sur l'efficacité clinique et le cout/bénéfice de l'utilisation des biothérapies chez les patients en 1^{ère} ligne de traitement. A partir des données de la littérature, aucune conclusion sur la sécurité de l'utilisation de ces biothérapies en 1^{ère} ligne ne peut être formulée.

► **Recommandations EULAR (European League Against Rheumatism) 2014, actualisées en 2019 (Smolen JS, Landewé RBM, Bijlsma JWJ, et al., 2020)**

► **Recommandations de la SFR (Société Française de Rhumatologie) 2016, actualisées en 2018 (Claire Daien et al., 2019)**

► **05/2016** : Actualisation de la revue Cochrane portant sur les traitements biologiques (biothérapies) utilisées dans la PR en échec de MTX ou de DMARDs. Les objectifs ont été d'évaluer les avantages et les inconvénients de neuf produits biologiques (abatacept, adalimumab, anakinra, certolizumab pegol, étanercept, golimumab, infliximab, rituximab, tocilizumab) versus un comparateur (MTX, DMARD, placebo ou une combinaison) chez les adultes atteints de PR qui ont échoué à répondre au MTX ou d'autres médicaments anti-rhumatismaux modificateurs de la maladie, c'est à dire MTX / DMARD répondeurs incomplets.

Cette mise à jour inclut 73 nouveaux essais contrôlés randomisés (ECR) pour un total de 90 ECR; 79 ECR avec 32 874 patients ont fourni des données utilisables.

Les principaux résultats sont les suivants : les biothérapies associées au MTX/DMARD ont été associées statistiquement et cliniquement à :

- une amélioration significative de l'ACR50 versus un comparateur,
- une amélioration importante de la qualité de vie/paramètres fonctionnels (questionnaire Health Assessment Questionnaire),
- une proportion plus importante de patients en rémission (score DAS < 1,6 ou DAS28 < 2,6) versus un comparateur,
- une progression radiographique réduite versus un comparateur,

JUSTIFICATIF

Dénomination Commune Internationale :

TOCILIZUMAB

Nom commercial :

**ROACTEMRA® et
 BIOSIMILAIRE (TYENNE®)**

OMEDIT IDF 2024

Version : 49

Création : Novembre 2009
 Révision : Février 2024

- une augmentation significative du risque d'EI sévère, particulièrement marqué avec les anti-TNF, Les résultats ne sont pas concluants pour savoir si les produits biologiques + MTX / DMARD sont associés à un risque accru de cancer ou d'arrêt de traitement en raison d'événements indésirables.

<http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/14651858.CD012183/pdf/standard>

► Revue Cochrane 2017 chez **patients atteint de PR naïf de MTX** « *Biologics or tofacitinib for people with rheumatoid arthritis naive to methotrexate: a systematic review and network meta-analysis* » : comparaison de biothérapies (abatacept, adalimumab, anakinra, certolizumab pegol, etanercept, golimumab, infliximab, rituximab, tocilizumab) seules ou en association vs MTX/DMARDs. 19 essais cliniques chez 6485 patients dans l'analyse. **Principales conclusions = Biothérapie + MTX vs comparateur actif** (MTX +/- methylprednisolone) → amélioration des signes et symptômes de la PR (douleurs et gonflements articulaires), augmentation des chances de rémission et de la mobilité fonctionnelle ; **Biothérapie seule (anti-TNFa, pas de données pour les autres) vs comparateur actif (MTX)** → il ne semble pas y avoir d'effet sur les signes et symptômes de la PR ou sur les chances de rémission. De plus, des incertitudes demeurent sur le risque de cancer, les effets indésirables et les complications liés aux biothérapies (manque de données).

Conclusion générale : **bénéfice des biothérapies associées au MTX en L1 sur les 3 critères suivants** (niveau de preuve modéré) : ACR50, qualité de vie, taux de rémission **et sur la progression radiographique** (niveau de preuve faible). Les **conclusions au regard des EI graves** sont plus modérées en raison d'une interrogation sur les **arrêts de traitement** et sur le **risque de cancer**.

► **05/2019 : HAS/Evaluation médico-économique des traitements de fond biologiques dans la prise en charge de la PR** (cf rapport final et annexes).

Fleischmann R et al, 2009; NICE 2012: Tocilizumab for the treatment of rheumatoid arthritis (rapid review of technology appraisal guidance) ; Gaujoux-Viala C et al, 2014 (reco SFR) ; (Burmester et al 2014) ; (Burmester et al 2016)

- **PR active, modérée à sévère** chez l'adulte, si **réponse inadéquate**, ou **intolérance** à un précédent traitement par un ou plusieurs traitements de fond (DMARDs) ou par un ou plusieurs anti-TNF, en **monothérapie** en cas **d'intolérance au MTX**, ou lorsque la **poursuite du traitement par MTX est inadaptée**.

AMM européenne	■ Roactemra® : 16/01/2009 (IV), 23/04/2014 (SC seringue), 20/04/2018 (SC stylo) ■ Tyenne® : 15/09/2023 (IV; SC seringue et stylo)
Avis HAS/CT	■ Roactemra® : 04/12/2013 (IV), 23/07/2014 (SC seringue), 20/04/2016 (SC seringue ; réévaluation, nouvelles données de tolérance), 11/05/2016 (IV; réévaluation), 19/09/2018 (SC stylo) ; 06/10/2021 (IV ; réévaluation)
Agrément aux collectivités	■ Roactemra® : 05/11/2009 (IV), 30/04/2015 (SC seringue), 04/07/2019 (SC stylo) ■ Tyenne® : 01/02/2024 (IV; SC seringue et stylo)
Liste en sus	■ Roactemra® : 05/11/2009 (IV), 05/02/2015 (SC seringue), 04/07/2019 (SC stylo) ; Radiation formes SC à compter 01/03/2021 (JO 22/01/2021) ■ Tyenne® : 01/02/2024 (IV)

Voie IV :

SMR important chez les patients nécessitant un traitement par biothérapie en monothérapie. Traitement de 2^{ème} intention ou plus.

ASMR IV (mineure) par rapport à l'adalimumab compte tenu de sa supériorité en termes d'efficacité.

Place dans la stratégie thérapeutique : ROACTEMRA® conserve une place dans la stratégie thérapeutique de la PR en échec aux traitements de fond classiques, en échec à un ou plusieurs anti-TNF, en association au méthotrexate ou en monothérapie.

Voie SC : SMR important, ASMR V (inexistante)

Pertinence scientifique

► **Étude ADACTA** (Gabay 2013), chez 326 patients atteints de PR active, modérée à sévère, en échec du MTX, a montré la supériorité du tocilizumab (TCZ) en monothérapie par rapport à l'adalimumab (ADA) en

monothérapie sur la variation moyenne du score DAS28 à 24 semaines (critère principal) : -3,3 vs -1,8 soit une différence de -1,5 (IC 95% [-1,8 ; -1,1]), p <0,0001. Cette étude montre que Roactemra® apporte **une amélioration mineure en termes d'efficacité par rapport à l'adalimumab** lorsqu'une monothérapie est envisagée chez des patients en échec du MTX. En revanche, sa place par rapport aux autres anti-TNF ne peut toujours pas être définie en l'absence de comparaison directe.

► **Etude SUMMACTA (WA22762) de non infériorité** de la forme SC par rapport à la forme IV et **BREVACTA (NA25220)**, étude de supériorité vs placebo.

► **Recommandations EULAR (European League Against Rheumatism) 2014**, actualisées en 2019 (Smolen JS, Landewé RBM, Bijlsma JWJ, et al., 2020)

► **Recommandations de la SFR (Société Française de Rhumatologie) 2016**, actualisées en 2018 (Claire Daien et al., 2019)

► **05/2019 : HAS/Evaluation médico-économique des traitements de fond biologiques dans la prise en charge de la PR** (cf rapport final et annexes).

Gabay C et al, 2013 ; Jones G. et al, 2010 ; Dougados M. et al, 2013 ; Nishimoto N. et al, 2007, 2009, 2010 ; Weinblatt ME. et al, 2013 ; Bykerk VP. et al, 2012 ; Smolen JS et al, 2008, 2014; Emery P. et al, 2008 ; Burmester GR et al, 2014 ; Kivitz A et al, 2014 ;

- **PR active, sévère et évolutive en association au méthotrexate (MTX)**, chez les patients adultes **non précédemment traités par MTX.**

AMM européenne	■ Roactemra® : 01/09/2014 (IV), 29/07/2016 (SC seringue), 20/04/2018 (SC stylo) ■ Tyenne® : 15/09/2023 (IV ; SC seringue et stylo)
Avis HAS/CT	■ Roactemra® : 16/12/2015 (IV), 07/12/2016 (SC seringue), 19/09/2018 (SC stylo)
Agrément aux collectivités	■ Roactemra® : Non ■ Tyenne® : Non
Liste en sus	■ Roactemra® : Non ■ Tyenne® : Non

Voies IV et SC : SMR insuffisant pour justifier d'une prise en charge par la solidarité nationale.

Place dans la stratégie thérapeutique : En l'état actuel de la stratégie thérapeutique préconisée dans la prise en charge de la PR, à savoir une prescription en 1^{ère} intention de DMARD conventionnel (MTX, éventuellement léflunomide ou salazopyrine), **la prescription d'une biothérapie quelle qu'elle soit, ne se justifie pas en 1^{ère} ligne.** La seule situation, exceptionnelle, dans laquelle la prescription en 1^{ère} ligne d'une biothérapie telle que le tocilizumab en monothérapie pourrait être envisagée serait le cas d'une contre-indication à tous les DMARD conventionnels. **Par conséquent, ROACTEMRA n'a pas de place dans la stratégie de traitement des patients non précédemment traités par le MTX.**

Pertinence scientifique :

► **Voie IV : Etude WA19926 ou FUNCTION de phase III** réalisée chez des patients naïfs de MTX (dont environ 20% avaient reçu un traitement préalable par DMARDs autre que MTX). Le tocilizumab (en monothérapie ou associé au MTX) a été significativement supérieur au MTX en monothérapie sur le taux de rémission DAS28 (DAS28<2,6) à 24 semaines : 38,7%/44,8% versus 15%, p≤0,0001 : <https://clinicaltrials.gov/show/NCT01007435>

► **Voie SC : Etude WA22762 ou SUMMACTA de phase III** randomisée, en double aveugle, qui compare l'efficacité et la sécurité de la voie SC à la voie IV <https://clinicaltrials.gov/show/NCT01194414> publiée en 2016 (Blurmester GR et al, 2016).

EMA: Assessment report 24 July 2014 EMA/552413/2014

► Revue Cochrane 2017 chez **patients atteint de PR naïf de MTX** « *Biologics or tofacitinib for people with rheumatoid arthritis naive to methotrexate: a systematic review and network meta-analysis* » : comparaison de biothérapies (abatacept, adalimumab, anakinra, certolizumab pegol, etanercept, golimumab, infliximab, rituximab, tocilizumab) seules ou en association vs MTX/DMARDs. 19 essais cliniques chez 6485 patients dans l'analyse. **Principales conclusions = Biothérapie + MTX vs comparateur actif** (MTX +/- methylprednisolone) → amélioration des signes et symptômes de la PR (douleurs et gonflements articulaires),

augmentation des chances de rémission et de la mobilité fonctionnelle ; **Biothérapie seule (anti-TNF α , pas de données pour les autres) vs comparateur actif (MTX)** → il ne semble pas y avoir d'effet sur les signes et symptômes de la PR ou sur les chances de rémission. De plus, des incertitudes demeurent sur le risque de cancer, les effets indésirables et les complications liés aux biothérapies (manque de données).

Conclusion générale : **benefice des biothérapies associées au MTX en L1 sur les 3 critères suivants** (niveau de preuve modéré) : ACR50, qualité de vie, taux de rémission **et sur la progression radiographique** (niveau de preuve faible). Les **conclusions au regard des EI graves** sont plus modérées en raison d'une interrogation sur les **arrêts de traitement** et sur le **risque de cancer**.

► **Recommandations EULAR** (European League Against Rheumatism) 2014, actualisées en 2019 (Smolen JS, Landewé RBM, Bijlsma JWJ, et al., 2020)

► **Recommandations de la SFR** (Société Française de Rhumatologie) 2016, actualisées en 2018 (Claire Daïen et al., 2019)

- **Arthrite juvénile idiopathique systémique (AJIs) active chez les patients âgés**
 - **de 2 ans et plus (forme IV)**
 - **de 1 an et plus (SC seringue)**
 - **de 12 ans et plus (SC stylo)**

qui ont présenté une réponse inadéquate à un précédent traitement par AINS et corticoïdes systémiques. RoActemra® peut être utilisé en monothérapie (en cas d'intolérance au MTX ou lorsque le traitement par MTX est inadapté) ou en association au MTX.

AMM européenne	■ Roactemra® : 01/08/2011 (IV) ; 29/10/2018 (SC seringue); 01/04/2020 (SC stylo) ■ Tyenne® : 15/09/2023 (IV; SC seringue et stylo)
Avis HAS/CT	■ Roactemra® : 09/05/2012 (IV) ; 11/05/2016 (IV) ; 03/04/2019 (SC seringue) ; 08/07/2020 (SC stylo)
Agrément aux collectivités	■ Roactemra® : 05/11/2009 (IV); 04/07/2019 (SC seringue); 03/12/2020 (SC stylo) ■ Tyenne® : 01/02/2024 (IV; SC seringue et stylo)
Liste en sus	■ Roactemra® : 05/11/2009 (IV) ■ Tyenne® : 01/02/2024 (IV)

IV : SMR important, ASMR III : sur la base des résultats au long cours des études cliniques et des données sur la croissance osseuse, du besoin thérapeutique partiellement couvert, des risques, notamment infectieux, liés à l'utilisation des anticorps monoclonaux à surveiller dans cette population pédiatrique, la CT considère que l'ASMR par ROACTEMRA® (tocilizumab) demeure modérée, dans la prise en charge de l'AJIs active chez les enfants âgés de 2 ans et plus ayant une réponse inadéquate à un précédent traitement par AINS et corticoïdes.

Place dans la stratégie thérapeutique : ROACTEMRA® est un traitement de seconde intention chez les patients âgés de 2 ans et plus, atteints d'AJI systémique ayant eu une réponse inadéquate à un précédent traitement par AINS et corticoïdes systémiques.

SC (seringue) : SMR important, AMSR V (par rapport à la forme IV)

Place dans la stratégie thérapeutique : **traitement de 2^{ème} intention.**

Il existe des alternatives thérapeutiques (Ilaris® et Roactemra IV à partir de l'âge de 2 ans et Kineret® à partir de l'âge de 8 mois (si poids d'au moins 10kg)

SC (stylo) : SMR important, AMSR V (par rapport à la forme SC seringue)

Pertinence scientifique :

► WA28118 : étude de phase Ib, en ouvert, multicentrique, évaluant la pharmacocinétique, la pharmacodynamie et la tolérance du tocilizumab administré en **sous cutané** chez des patients atteints d'AJIs. Les paramètres exploratoires d'efficacité (incluant le score d'activité JADAS-71) étaient améliorés pour les patients naïfs de tocilizumab et maintenus pour les patients passés de la voie IV à la voie SC pendant tout la durée de l'étude quel que soit le groupe de poids (<30kg ou ≥ 30kg).

► **Etude TENDER** (WA18221, n=112) versus placebo, le choix du placebo comme comparateur se justifiant par l'absence de médicament ayant une AMM dans le traitement de l'AJI systémique.

► Ont été également fournis les résultats d'études réalisées au Japon, pays où Roactemra® dispose d'une AMM dans l'AJI systémique depuis avril 2008.

► De Benedetti et al, 2012 : Phase 3 randomisée, double insu, multicentrique, durée 12 semaines suivie d'une extension en ouvert (n=112, 2 à 17 ans), évaluant l'efficacité et la sécurité du tocilizumab : efficacité dans l'AJI systémique sévère et persistante
Deslandre J et al, 2003 ; Heyman R et al, 2006 ; Yokota S et al, 2008 ; NICE 12/2011, De Benedetti F et al, 2012.

► HAS/PNDS « Arthrites Juvéniles Idiopathiques (en dehors des AJI associées au psoriasis et des polyarthrites rhumatoïdes juvéniles) » (10/2017).

► **Etude WA28118** de pharmacocinétique-pharmacodynamie et de tolérance, multicentrique, en ouvert, de 52 semaines, chez des patients pédiatriques atteints d'AJIs, âgés de 1 à 17 ans, afin de déterminer la dose appropriée de RoActemra par voie sous-cutanée permettant d'obtenir des profils pharmacocinétiques/pharmacodynamiques et de tolérance comparables à ceux de la voie intraveineuse.

- **Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire (AJIp)** (facteur rhumatoïde positif ou négatif et oligoarthritis étendue) chez les patients âgés
 - de 2 ans et plus (IV, SC seringue)
 - de 12 ans et plus (SC stylo)
- **en association au méthotrexate (MTX)**, qui ont présenté une réponse inadéquate à un précédent traitement par MTX.
- **en monothérapie** en cas d'intolérance au MTX, ou lorsque la poursuite du traitement par MTX est inadaptée.

AMM européenne	■ Roactemra® : 30/05/2013 (IV); 12/04/2018 (SC seringue); 01/04/2020 (SC stylo)
	■ Tyenne® : 15/09/2023 (IV; SC seringue et stylo)
Avis HAS/CT	■ Roactemra® : 23/07/2014 (IV) ; 03/10/2018 (SC seringue); 08/07/2020 (SC stylo)
Agrément aux collectivités	■ Roactemra® : 05/11/2009 (IV) ; 04/07/2019 (SC seringue) ; 03/12/2020 (SC stylo)
	■ Tyenne® : 01/02/2024 (IV; SC seringue et stylo)
Liste en sus	■ Roactemra® 05/11/2009 (IV)
	■ Tyenne® : 01/02/2024 (IV)

SMR important. L'arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire est une affection chronique grave et invalidante. Roactemra® entre dans le cadre d'un traitement symptomatique. Son rapport efficacité/effets indésirables est important. Il existe des alternatives thérapeutiques. Avis favorable à l'inscription sur la liste des spécialités remboursables aux assurés sociaux et sur la liste des spécialités agr coll. dans cette extension d'indication et aux posologies de l'AMM.

ASMR V inexistant :

IV : en l'absence de comparaison directe aux autres biothérapies disponibles dans le traitement de l'AJI polyarticulaire et compte tenu de sa voie d'administration IV nécessitant une hospitalisation et une surveillance.

SC (seringue) : par rapport à la forme IV.

SC (stylo) : par rapport à la forme SC seringue

Pertinence scientifique :

► **Voie IV : Etude WA19977/CHERISH** menée en 3 phases, incluant une extension en ouvert chez des enfants (2-17 ans) atteints d'AJIp active :

* Phase 1 (n=188) : phase initiale de 16 semaines de traitement actif par tocilizumab,

* Phase 2 (n=166) : période de 24 semaines de traitement randomisé en double aveugle, contrôlé vs placebo,

* Phase 3 : période en ouvert de 64 semaines.

Le critère de jugement principal était la proportion de patients présentant une poussée ACR30 pédiatrique à la semaine 40, par rapport à la semaine 16. **48 %** (39/81) des patients traités par placebo ont présenté une poussée, comparés à **25,6 %** (21/82) des patients traités par tocilizumab (p=0,0024).

JUSTIFICATIF

Dénomination Commune Internationale :

TOCILIZUMAB

Nom commercial :

**ROACTEMRA® et
BIOSIMILAIRE (TYENNE®)**

OMEDIT IDF 2024

Version : 49

Création : Novembre 2009
Révision : Février 2024

Sur les 12 critères secondaires d'efficacité évalués selon une approche séquentielle au cours de la phase II, **6 ont été améliorés de manière statistiquement significative** dans le groupe TCZ par rapport au groupe placebo notamment les taux de réponse ACR 30, ACR 50 et ACR 70 pédiatrique à S40 (plus pertinent que l'ACR 30), le nombre d'articulations actives, l'évaluation globale de la sévérité de la maladie et l'évaluation de la douleur. *Brunner H et al, 2012 ; Thierry S et al, 2014; Hermine I Brunner et al, 2014.*

EMA/Assessment Report 25/04/2013 : http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/EPAR_-_Assessment_Report_-_Variation/human/000955/WC500145204.pdf

► **HAS/PNDS « Arthrites Juvéniles Idiopathiques (en dehors des AJI associées au psoriasis et des polyarthrites rhumatoïdes juvéniles) »** (10/2017).

► **Voie SC : Etude WA28117 de phase Ib** (pharmacocinétique-pharmacodynamie et de tolérance), **multicentrique, en ouvert, de 52 semaines**. 52 patients, âgés de 1 à 17 ans ont été inclus (37 naïfs de RoActemra ; 15 passant à l'entrée de l'étude de Roactemra IV à SC). Les schémas d'administration de RoActemra SC (162 mg de toutes les 2 semaines chez les patients pesant < 30 kg (n = 25) et 162 mg toutes les 3 semaines < 30 kg (n = 27)) ont montré, respectivement, une exposition pharmacocinétique et des réponses pharmacodynamiques permettant de soutenir des **résultats d'efficacité et de tolérance similaires à ceux obtenus avec les schémas d'administration de RoActemra IV** approuvés pour l'AJIp. Les résultats exploratoires d'efficacité ont montré que RoActemra SC améliorait le score médian d'activité de la maladie JADAS -71 (Juvenile Arthritis Disease Activity Score) pour les patients naïfs de RoActemra et maintenait le score médian JADAS-71 pour les patients passant de la voie IV à la voie SC, pendant toute la durée de l'étude, quel que soit le poids.

► **Etude** de pharmacocinétique-pharmacodynamie et de tolérance, multicentrique, en ouvert, de 52 semaines, chez des patients pédiatriques atteints d'AJIp, âgés de 1 à 17 ans, afin de déterminer la dose appropriée de RoActemra par voie sous-cutanée permettant d'obtenir des profils pharmacocinétiques/pharmacodynamiques et de tolérance comparables à ceux de la voie intraveineuse.

• Artérite à Cellules Géantes de l'adulte (ACG ou artérite temporale ou Maladie de Horton)

AMM européenne

■ **Roactemra®** : 18/09/2017 (SC seringue), 20/04/2018 (SC stylo)

■ **Tyenne®** : 15/09/2023 (SC seringue et stylo)

Avis HAS/CT

■ **Roactemra®** : 19/09/2018 (SC seringue), 19/09/2018 (SC stylo)

Agrément aux collectivités

■ **Roactemra®** : 04/07/2019 (SC seringue et stylo)

■ **Tyenne®** : 01/02/2024 (SC seringue et stylo)

Liste en sus

■ **Roactemra®** : NON JO 10/09/2019 prise en charge à titre dérogatoire dans le cadre de l'étude « Metogia » (SC seringue)

■ **Tyenne®** : Non

HAS/CT : Avis favorable à la prise en charge dans un **périmètre restreint**.

SMR important et **ASMR V** dans l'ACG, en association à une corticothérapie dégressive, chez les patients **nécessitant une épargne cortisonique** dans les situations suivantes :

- **cortico-dépendance à une dose $\geq 7,5$ mg/j** de prednisone entraînant des **rechutes itératives** ;

- chez les patients où une **décroissance rapide et précoce de la corticothérapie** est rendue nécessaire par une **intolérance aux corticoïdes** ou des **comorbidités sévères** (diabète compliqué déséquilibré, troubles thymiques et psychotiques sévères, ostéoporose fracturaire sévère, hypertension artérielle sévère non contrôlée...).

SMR insuffisant dans les **autres situations cliniques** (notamment dans le traitement de l'ACG **nouvellement diagnostiquée ou en rechute**, en l'absence de dépendance ou/et d'intolérance aux corticoïdes).

Pertinence scientifique :

► **Etude WA28119** (Stone et al. 2017) : étude de supériorité de phase III, randomisée, multicentrique, contrôlée en double aveugle versus placebo, évaluant l'efficacité et la sécurité de Tocilizumab SC chez les patients atteints d'ACG. La supériorité du Tocilizumab SC vs placebo a été démontrée au vue du % de patients en **rémission prolongée en l'absence de corticoïdes à la semaine 52** (critère principal) : **56% dans le bras tocilizumab 1x/s** (+ traitement dégressif de prednisone sur 26 semaines, n=100) vs **14% dans le bras placebo** (+ traitement dégressif de prednisone sur 26 semaines, n=50); $p < 0,001$. Une réduction significative du risque de poussée

($p < 0,01$) et une dose cumulée de prednisone significativement plus basse à la semaine 52 ($p < 0,0001$), ont également été observées dans le bras Tocilizumab.

► **HAS/PNDS artérite à cellules géantes (Juillet 2017)** : au vue de l'étude WA28119 et de l'état actuel des connaissances, le PNDS recommande un traitement adjuvant par immunosuppresseur (méthotrexate) ou thérapie ciblée par Tocilizumab (préférentiellement 162mg 1x/sem par voie SC) en cas de **rechutes multiples associées à une mauvaise tolérance de la corticothérapie et/ou d'une cortico-dépendance $\geq 7,5$ à 15mg/j de prednisone**. Cependant, compte-tenu des connaissances limitées sur les effets bénéfiques à long terme et du coût élevé, une utilisation réfléchiée du Tocilizumab SC est encouragée.

► **HAS/Avis n°2019.0039/AC/SEM du 12/06/2019** relatif à l'étude « **Metogia** » : multicentrique, randomisée, contrôlée, **MTX versus tocilizumab pour le traitement de l'ACG** → étude présentant un **intérêt pour la santé publique**.

► **HAS – GEFA/ FAIR - PNDS relatif à l'artérite à cellules géantes**, révision 2020

ACG nouvellement diagnostiquée : il n'est pas préconisé de prescrire de principe un médicament adjuvant à la corticothérapie. Traitement adjuvant par tocilizumab (AMM) ou méthotrexate (hors AMM) à envisager en cas de nécessité d'épargne cortisonique (avis d'expert requis).

Rechute d'ACG ou d'une forme d'ACG corticodépendante de haut niveau ($\geq 7,5$ mg/jour) : démarrer un traitement adjuvant : tocilizumab (162 mg/semaine en SC) (AMM) ou méthotrexate (7,5 à 15 mg/semaine) (hors AMM) (avis d'expert requis). Sous réserve de l'absence de données comparatives directes, l'effet d'épargne cortisonique du tocilizumab paraît supérieur à celui du méthotrexate. Les critères de décision mettront notamment en balance le rapport entre le bénéfice escompté, les risques potentiels et le coût de ces médicaments.

► **Revue Cochrane relative aux bénéfices et aux risques de tocilizumab dans le traitement de l'artérite à cellules Géantes** (08/2021). Principales conclusions :

- taux de rémission prolongée et survie sans récurrence : le tocilizumab pourrait être bénéfique (niveau de preuve modéré),
- taux d'effets indésirables : pas de différence significative observée par rapport au placebo,
- des études complémentaires doivent être menées pour confirmer ces résultats.

- **Syndrome de relargage des cytokines (SRC)**, sévère ou menaçant le pronostic vital induit par les traitements par lymphocytes T à récepteur antigénique chimérique (CAR-T), chez les patients adultes ou pédiatriques (à partir de 2 ans)

AMM européenne

■ **Roactemra®** : 23/08/2018 (IV)

■ **Tyenne®** : 15/09/2023 (IV)

Avis HAS/CT

■ **Roactemra®** : 09/01/2019 (IV) ; 24/03/2021 (IV, réévaluation)

SMR important, ASMR V (inexistante, faute de donnée prospective et compte-tenu des faiblesses de l'étude française en vie réelle DESCAR-T). **Traitement de 1^{ère} intention** (*schéma optimal d'administration et place des corticoïdes reste à définir*).

Agrement aux collectivités

■ **Roactemra®** : JO 28/03/2019 (IV)

■ **Tyenne®** : 01/02/2024 (IV)

Liste en sus

■ **Roactemra®** : Non

■ **Tyenne®** : Non

Pertinence scientifique :

► Etude **CTL 019** (phase II, simple bras, multicentrique) et étude **ZUMA-1** (phase I/II, simple bras, ouvert, multicentrique). Analyse rétrospective des données provenant de ces essais cliniques menés sur des traitements par lymphocytes T à récepteur antigénique chimérique (tisagenlecleucel et axicabtagène ciloleucel) dans des hémopathies malignes (LLA à cellules B en rechute et réfractaire chez l'enfant ; LNH forme sévère, agressive chez l'adulte). Les patients évaluable ont reçu 8 mg/kg de tocilizumab (12 mg/kg pour les patients < 30 kg) avec ou sans administration supplémentaire de corticoïdes à forte dose pour un SRC sévère ou menaçant le pronostic vital. Seul le premier épisode de SRC a été inclus dans cette analyse. Le délai médian entre le début du SRC et la première dose de tocilizumab était de 3 jours (intervalle de 0 à 18 jours). La résolution du SRC a été définie comme l'absence de fièvre et d'utilisation de vasoconstricteurs pendant au moins 24 heures. Les patients étaient

considérés comme des répondeurs si le SRC disparaissait dans les 14 jours suivant la première dose de tocilizumab, si pas plus de 2 doses de RoActemra étaient nécessaires et si aucun autre médicament que RoActemra et les corticoïdes n'était utilisé pour le traitement. Trente-neuf patients (76,5 % ; IC 95 % : 62,5 % - 87,2 %) ont été répondeurs. Dans une cohorte indépendante de 15 patients (âgés de 9 à 75 ans) atteints de SRC induit par l'axicabtagène ciloleucel, 53 % des patients ont été répondeurs.

► SFPO – Anti-IL6 dans le syndrome de relargage cytokinique post-administration de cellules CAR-T : quelle utilisation en pratique ? – Communication affichée – Octobre 2019

- Traitement de la **COVID-19 chez les adultes** recevant une corticothérapie systémique et nécessitant une supplémentation en oxygène ou une ventilation mécanique.

AMM européenne

■ **Roactemra®** : 06/12/2021

■ **Tyenne®** : 15/09/2023 (IV)

Avis HAS/CT

■ **Roactemra®** : 16/02/2022

Agrément aux collectivités

■ **Roactemra®** : 15/06/2022 (PEC en sus dans l'indication susmentionnée, à l'exclusion des patients sous ventilation mécanique invasive)

■ **Tyenne®** : 01/02/2024 (IV)

Liste en sus

■ **Roactemra®** : 15/06/2022 (PEC en sus dans l'indication susmentionnée, à l'exclusion des patients sous ventilation mécanique invasive)

■ **Tyenne®** : 01/02/2024 (IV) (PEC en sus dans l'indication susmentionnée, à l'exclusion des patients sous ventilation mécanique invasive)

- **SMR IMPORTANT, ASMR III** (modérée) chez les patients adultes atteints de la COVID-19 recevant une corticothérapie systémique et nécessitant une supplémentation en oxygène, **à l'exclusion des patients sous ventilation mécanique invasive** ;

- **SMR INSUFFISANT** pour justifier d'une prise en charge par la solidarité nationale chez les patients adultes hospitalisés pour la COVID-19 **nécessitant une ventilation mécanique invasive**, en l'absence de bénéfice clinique démontré dans ces populations.

Place dans la stratégie thérapeutique : la Commission (sur la base des données disponibles de l'étude institutionnelle RECOVERY et de la méta-analyse de l'OMS) :

- considère que **ROACTEMRA** (tocilizumab) pourrait constituer, en association aux soins standards incluant la corticothérapie, une option thérapeutique dans la prise en charge des patients adultes, hospitalisés pour la COVID-19 recevant une corticothérapie concomitante, nécessitant une oxygénothérapie, à l'exclusion des patients sous ventilation mécanique invasive. La précocité d'administration par rapport à l'hospitalisation semble être un point important.

- ne recommande pas son utilisation chez les patients ne recevant pas de corticothérapie concomitante (population exclue de l'AMM) ou nécessitant une ventilation mécanique invasive.

- souligne l'absence de données chez les patients immunodéprimés (population à haut risque de COVID-19 sévère) pour lesquels le risque d'infection non lié à la COVID-19 pourrait être majoré par l'utilisation de ce traitement immunosuppresseur.

Pertinence scientifique :

► **Etude Recovery** (*RECOVERY Collaborative Group et al*) multicentrique, contrôlée, randomisée¹, en ouvert évaluant l'efficacité et la tolérance de traitements potentiels chez les patients adultes hospitalisés atteints de COVID-19 sévère. Des analyses de l'efficacité ont été réalisées dans la population en intention de traiter (ITT) composée de 4 116 patients randomisés, 2 022 patients dans le bras tocilizumab + soins standards et 2 094 patients dans le bras soins standards seuls. Le critère principal d'évaluation était le délai de survenue du décès à J28. Le hazard ratio comparant le bras tocilizumab + soins standards et le bras soins standards seuls a été de 0,85 (IC à 95 % : 0,76 à 0,94), un résultat statistiquement significatif (p = 0,0028). Les probabilités de décéder avant le 28^{ème} jour ont été estimées à 30,7% et 34,9 % dans les bras tocilizumab et soins standards seuls

¹ Tous les patients éligibles recevaient les soins standards et ont fait l'objet d'une randomisation initiale (principale). Les patients éligibles pour l'essai présentaient une infection par le SARS-CoV-2 suspectée cliniquement ou confirmée en laboratoire et aucune contre-indication médicale à l'un des traitements. Les patients avec des manifestations cliniques de progression de la COVID-19 (définie comme une saturation en oxygène < 92 % à l'air ambiant ou la nécessité d'une oxygénothérapie et une CRP ≥ 75 mg/L) étaient éligibles à une seconde randomisation afin de recevoir le tocilizumab par voie intraveineuse ou les soins standards seuls.

respectivement. La différence de risque a été estimée à -4,1 % (IC à 95 % : -7,0 % à -1,3 %), comme dans l'analyse principale.

SITUATIONS HORS AMM, HORS RTU, HORS PTT, POUR LESQUELS UNE ANALYSE DE LA LITTÉRATURE A ETE REALISEE A UN TEMPS T

Roactemra®

• **Amylose AA**

SITUATIONS CLINIQUES HORS REFERENTIEL : Avis défavorables pour accorder une RTU en l'état actuel des connaissances (évaluation ANSM 2012 et avis Commission d'AMM du 25/10/2012).

Pertinence scientifique : Cas rapportés uniquement. Les données d'efficacité et de tolérance sont **insuffisantes**.

► **HAS – CeRéMAI- FAI²R – PNDS relatif à l'amylose AA (05/2020)**:

Objectif principal : **normaliser les taux circulants de CRP/SAA afin d'éviter la persistance du processus amylogène**. Pour cela il faut **rechercher la cause de l'inflammation chronique** et proposer un traitement étiologique adapté s'il existe. Les **biothérapies** sont **les thérapeutiques les plus utilisées** : anti-TNF, anti-IL-1, **anti-IL-6R**. Le bénéfice est d'autant plus important que le traitement est **précoce** et permet la **disparition complète** du syndrome inflammatoire.

Amylose où l'obésité est le seul facteur de risque d'amylose bien défini : le recours aux biothérapies anti-IL-1 et **anti-IL-6** n'est pas codifié : à discuter en RCP du CeRéMAIA ou en RCP de la filière FAI²R.

• **Artérite de Takayasu**

SITUATION HORS AMM

► *A noter, un PHRC national INTOReTAK (PHRCN-16-0277) a été attribué en 2016 à une équipe de l'AP-HP (Tristan MIRAULT) pour réaliser un essai prospectif, multicentrique, randomisé comparant l'infliximab au tocilizumab en termes d'efficacité et de sécurité dans la maladie de Takayasu réfractaire ou en rechute.*

► **HAS / PNDS (10/2019) relatif à l'artérite de Takayasu**

L'intérêt des biothérapies a été évalué principalement dans des études ouvertes rétrospectives chez des patients réfractaires aux immunosuppresseurs classiques ou corticodépendants.

Plusieurs séries ouvertes rétrospectives ont montré l'efficacité du tocilizumab, un anti-IL6R, en termes de rémission clinico-biologique et un effet d'épargne cortisonique.

En comparaison aux anti-TNF α , le tocilizumab montre une efficacité et une tolérance similaires.

• **Encéphalites à anticorps anti-NMDAr**

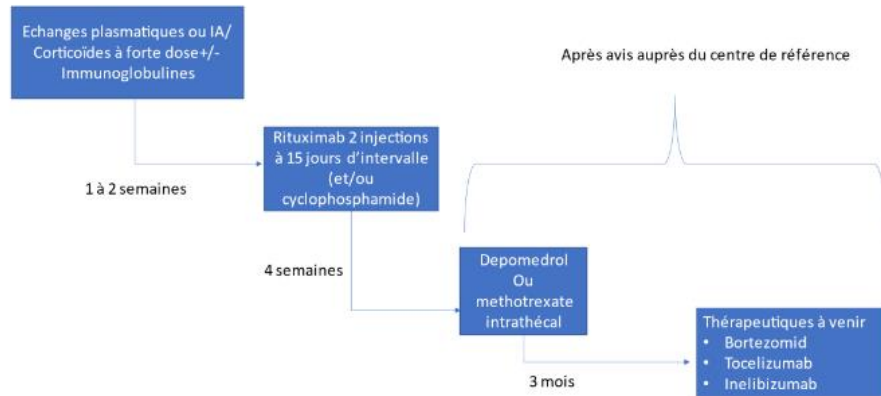
► **HAS/PNDS relatif aux encéphalites à anticorps anti-NMDAr**

« Des thérapeutiques telles que le bortezomib ou le tocilizumab peuvent être maintenant utilisées en 3ème ligne après discussion auprès des centres de référence chez l'enfant. »

Nouveaux médicaments émergents

D'autres thérapeutiques sont de plus en plus mises en avant au vu de leur utilisation fréquente dans de nouvelles indications dans les pathologies neuro-immunes. Parmi elle, le bortezomib ou tocilizumab peuvent être des alternatives intéressantes après discussion auprès des centres de référence. Néanmoins, la tolérance et la sécurité de l'emploi de ces médicaments doivent être surveillées de près. »

Stratégie thérapeutique



• **Lupus érythémateux disséminé**

SITUATIONS CLINIQUES HORS REFERENTIEL : Avis défavorables pour accorder une RTU en l'état actuel des connaissances (évaluation ANSM 2012 et avis Commission d'AMM du 25/10/2012).

Pertinence scientifique :

► Etude de phase I, ouverte à doses croissantes (*Illei GG et al, 2010*) (n=16)

Données d'efficacité et de tolérance insuffisantes.

Il existe des alternatives thérapeutiques : pour les formes modérées de LES : hydroxychloroquine + anti-inflammatoires non-stéroïdiens ; Pour les formes sévères : corticoïdes + immunosuppresseurs (cyclophosphamide et azathioprine).

• **Maladie de Castleman inflammatoire** (à CRP élevée) non associée au virus HHV8

ANSM – Ex-RTU

■ Début : 07/04/2014 ; Fin : 19/12/2016 (en raison de l'absence d'inclusions)

HAS

■ Recommandation de prise en charge

➔ **Critères de prescription établis par l'ANSM dans le protocole de suivi des patients.**

- Maladie de Castleman symptomatique, multicentrique ou uni-centrique non opérable,
- Age > 2 ans,
- Indemne d'infection par HHV-8,
- Contexte Inflammatoire : CRP > 20 mg, en l'absence d'autre étiologie possible,
- Patient ayant arrêté la chimiothérapie et/ou la radiothérapie et/ou ayant eu leur dernière chirurgie depuis plus de 4 semaines (à l'exception d'une biopsie ganglionnaire réalisée à des fins diagnostiques,
- Si Patients VIH positif, charge virale plasmatique < 500 copies/ml,
- Les patients présentant une tuberculose latente doivent être traités par antituberculeux avant l'instauration du traitement par RoActemra®.

Pertinence scientifique

► Etudes prospectives en ouvert :

- *Nishimoto N et al, 2005, 2008* (n=28 patients) : évalue l'efficacité et tolérance de roactemra 8 mg/kg IV, 2 fois par semaine, chez les patients cortico-dépendants et pour une partie d'entre eux en échec de chimiothérapie.
- *Nishimoto N et al. 2000* (n=7 patients) : évalue l'efficacité de roactemra 50-100 mg, 1 à 2 fois par semaine
- *Song et al. 2010* (n=15 patients) : évalue l'efficacité de roactemra 8 mg/kg, 2 fois par semaine.

► Cas cliniques : *Kanda J et al, 2007, Matsuyama M et al, 2007 ; Komaba H et al, 2008 ; Kawabata H et al, 2007 ; Taniguchi K et al, 2009 ; Arita Y et al, 2010 ; Komatsuda A et al, 2010 ; Yuzuriha A et al, 2011 ; Higuchi T et al, 2010.*

► Cas cliniques enfants : *Galeotti C et al, 2011.*

Selon l'ANSM en 2014, « Roactemra® apparaît **efficace sur l'ensemble des symptômes de la maladie**: signes généraux, syndrome tumoral et manifestations associées. Le profil de **tolérance est favorable** en comparaison

aux traitements par chimiothérapie cytotoxique qui exposent à un risque immédiat d'aplasie et à des risques secondaires de myélodysplasie et de leucémie aiguë.»

Sur la base de ces données, l'ANSM avait donc considéré en 2014 que le tocilizumab offrait une alternative à la chimiothérapie cytotoxique dans les formes plasmocytaires, non associées au virus HHV8, inflammatoires (CRP élevée) et symptomatiques de la MC et avait accordé une RTU.

Sarrot-Reynaud F et al, 1998 ; Soulier J et al, 1995 ; Rahman I S A et al, 2012. EMA/EPAR Roactemra®.

Voir plus bas : résumé des données d'efficacité du tocilizumab dans la maladie de Castleman plasmocytaire/RTU ANSM

► **HAS – CRMdC/MARIH – PNDS relatif à la Maladie de Castleman :**

L'objectif de ce PNDS est d'expliquer aux professionnels de santé la prise en charge optimale et le parcours de soins d'un patient, enfant ou adulte, atteint d'une maladie de Castleman.

Les traitements sont détaillés par présentation clinique de la maladie, et des arbres décisionnels sont proposés pour chacune.

Concernant le traitement de la Maladie de Castleman Unicentrique :

Rituximab, anti-IL6 (Siltuximab et **Tocilizumab**) sont proposés pour réaliser une réduction tumorale afin de reconsidérer la chirurgie d'exérèse.

Concernant la Maladie de Castleman Multicentrique Idiopathique (iMCD) :

Le traitement de référence cible l'axe IL6 / IL6 récepteur. Le siltuximab dispose d'une AMM spécifique dans cette indication aux Etats-Unis, en France et en Europe et le **tocilizumab** au Japon (hors AMM en France ; une RTU a existé entre 2014 et 2016).

• **Maladie du spectre de la neuromyéélite optique (NMOSD Neuromyelitis optica spectrum disorder)**

► **HAS / PNDS : Maladies du spectre de la neuromyéélite optique (03/2021) Centre de référence Maladies Inflammatoires Rares du Cerveau et de la Moelle (membre de la filière de santé maladies rares du système nerveux central BRAIN-TEAM :**

« L'IL6 contribue largement à la survie des lymphocytes B et à la production des anticorps anti-AQP4 (via notamment le récepteur à l'IL6 présent sur les plasmablastes) et des taux élevés d'IL6 sont observés dans le sérum et le plasma des patients NMOSD. Des séries de cas ont observé que le tocilizumab (anti-RIL6) contrôle la fréquence des poussées chez les patients ayant une NMOSD réfractaire soit au traitement immunosuppresseur classique soit au rituximab. **Le tocilizumab est ainsi utilisé actuellement hors-AMM en cas de NMOSD réfractaire.**

Deux essais de phase III publiés en 2019 affirment l'intérêt du **satralizumab** (anti-RIL6 administré par voie sous-cutanée toutes les 2 puis 4 semaines) dans le contrôle de la NMO chez des patients adultes ou enfants, seul ou en association avec un traitement immunosuppresseur oral .

Les effets indésirables infectieux rencontrés dans la polyarthrite rhumatoïde avec le tocilizumab ne sont pas observés dans les études pivots du satralizumab. Il faudra être attentif à la signification des neutropénies et leur impact, aux infections potentiellement larvées par l'effet anti-cytokinique du produit ainsi qu'à l'hypercholestérolémie potentielle . »

• **Maladie de Still réfractaire de l'adulte**

SITUATIONS CLINIQUES HORS REFERENTIEL : Pas de proposition de RTU en l'état actuel des connaissances (évaluation ANSM 2012 et avis Commission d'AMM du 25/10/2012).

Maladie de still réfractaire de l'adulte: SURSIS A STATUER dans l'attente d'une évaluation du bénéfice/risque de l'anakinra dans la maladie de Still de l'adulte cortico-dépendante ou réfractaire à un traitement conventionnel et de la publication de nouvelles données d'efficacité et de tolérance du tocilizumab dans cette situation.

Pertinence scientifique - Niveau de preuve insuffisant :

► 2 études ouvertes, TCZ 5 à 8mg/kg toutes les 2 à 4 semaines, N = 25 patients réfractaires aux corticoïdes et à au moins 1 IS : rémission à M3 (DAS28 < 2.6) : 36 %, bonne réponse à M3 : 64-90%, rémission à M6 : 57%, disparition des signes systémiques (fièvre et arthralgies), réduction des doses de corticoïdes (56%), sevrage des corticoïdes (18%). Effets indésirables entraînant la sortie d'étude : angiodermite nécrosante, douleurs thoraciques, frissons à chaque perfusion.

► Etude rétrospective (Ortiz-Sanjuan et al 2014) (n= 34 patients) : le tocilizumab est associé à une amélioration rapide et stable des patients réfractaires au traitement standard.

Puéchal X et al, 2011 ; De Boysson H et al, 2012 (revue) ; Ortiz-Sanjuán F, 2014

► **HAS/ PNDS 2017** relatif à la maladie de Still de l'adulte et de l'AJI ayant évolué jusqu'à l'âge adulte (élaboré par CeRéMAIA/FAI²R)

« Hors urgence, il est important d'appuyer la décision thérapeutique sur les réunions de concertation pluridisciplinaire (RCP) du Centre de Référence Maladie Rare CEREMAIA ou RAISE de la filière maladie rare FAI²R ».

Seuls l'anakinra et le canakinumab ont une AMM dans cette indication. Cependant, malgré l'absence d'AMM, plusieurs thérapeutiques ont été proposées, parmi lesquels les anti-TNF alpha → « Les biothérapies ciblant le TNF ont une efficacité et surtout un taux de maintien thérapeutique inférieur aux inhibiteurs de l'IL1 et de l'IL6. Ils gardent une place dans les formes articulaires chroniques ».

• **Périartérite noueuse**

SITUATIONS CLINIQUES HORS REFERENTIEL : Avis défavorables pour accorder une RTU en l'état actuel des connaissances (évaluation ANSM 2012 et avis Commission d'AMM du 25/10/2012).

Pertinence scientifique : absence de données d'efficacité et de tolérance.

• **Pneumopathie interstitielle associée à la sclérodémie systémique**

SITUATION HORS AMM : retrait de la demande d'AMM européenne pour Roactemra® (EMA 13/09/2023)

• **Polychondrite atrophiante**

SITUATIONS CLINIQUES HORS REFERENTIEL : Avis défavorables pour accorder une RTU en l'état actuel des connaissances (évaluation ANSM 2012 et avis Commission d'AMM du 25/10/2012).

Pertinence scientifique : les données d'efficacité et de tolérance sont insuffisantes.

► Cas rapportés (*Kawai M et al, 2009*)

► **HAS / PNDS relatif au traitement de la polychondrite chronique atrophiante (06/2021)**

-Essais de plusieurs thérapies ciblées ayant une AMM pour les rhumatismes inflammatoires (antiTNF α , anti-IL-6, anakinra, abatacept, rituximab) avec une **efficacité inconstante et parfois transitoire**.

-Stratégie thérapeutique dans les **manifestations articulaires** : traitement de fond par immunosuppresseur (préférentiellement MTX) justifié en cas de recours fréquent à la corticothérapie, de cortico-dépendance ou d'effets indésirables significatifs des AINS et/ou de la corticothérapie. **En cas d'échec du MTX, recours possible** à un immunosuppresseur de 2^{ème} intention (parmi lesquels, l'azathioprine, le mycophénolate mofétil et le léflunomide) **et/ou une thérapie ciblée** (préférentiellement anti-TNF ou **inhibiteur du récepteur de l'IL-6**). Le recours au cyclophosphamide, immunosuppresseur puissant, n'est pas indiqué dans les atteintes articulaires en raison d'un mauvais rapport bénéfice/risque.

• **Spectre des maladies à anticorps anti-MOG**

► **HAS/PNDS relatif au spectre des maladies à anticorps anti-MOG (10/2022)**

Centre de référence Maladies Inflammatoires Rares du Cerveau et de la Moelle (membre de la filière de santé maladies rares du système nerveux central BRAIN-TEAM :

« Bien que la NMOSD associée aux anticorps anti-AQP4 et la MOGAD correspondent à deux entités distinctes pathologiquement, il existe des convergences cliniques mais aussi cytokiniques qui peuvent faire discuter des approches thérapeutiques similaires. Ainsi il est retrouvé dans le liquide cébrospinal de patients MOGAD en poussée, un profil cytokinique semblable à celui retrouvé chez les patients ayant des anticorps anti-AQP4. Ce profil est caractérisé par des cytokines à prédominance TH17 avec notamment des taux élevés d'IL-6, contrairement aux patients ayant une SEP. Quelques données sur l'utilisation du tocilizumab pour la prévention des poussées sont disponibles dans la littérature à travers des cas rapportés ou bien des cohortes de petite taille. Il est proposé en recours dans des situations réfractaires aux immunosuppresseurs plus classiques et s'accompagne d'une diminution du taux annualisé de poussées.

Les posologies sont indexées sur le poids (8 mg/kg) et le produit est administré soit par voie intraveineuse soit par voie sous-cutanée avec des injections durant 2 à 4 semaines, avec une tolérance clinique et biologique acceptable (rares neutropénies, hypercholestérolémie) »

• **Spondylarthrite ankylosante**

SITUATIONS CLINIQUES HORS REFERENTIEL : Avis défavorables pour accorder une RTU en l'état actuel des connaissances (évaluation ANSM 2012 et avis Commission d'AMM du 25/10/2012).

Pertinence scientifique :

► L'étude clinique BUILDER-1 (phase II-III, n=204) a été réalisée chez des patients **naïfs** de traitement par anti-TNF α .

► L'étude de phase III (BUILDER-2, n=213) a été réalisée chez des patients **en échec** d'anti-TNF α .

Le critère principal de ces 2 études était la proportion de patients atteignant une amélioration de 20% de l'ASAS (ASAS20, Assessments in Axial SpondyloArthritis international Society). À la première revue d'efficacité et de sécurité à 12 semaines, l'essai BUILDER-1 **n'a pas démontré d'efficacité clinique** du TCZ chez les **patients naïfs** (en dépit d'un effet sur la CRP), et par conséquent, les 2 études BUILDER-1 et BUILDER-2 ont été **arrêtées**.

L'inhibition de l'IL-6 ne se traduit pas par un effet clinique significatif sur les symptômes axiaux, et d'autres études sont nécessaires pour évaluer l'effet de l'inhibition de l'IL-6 sur d'autres symptômes cliniques de la spondylarthrite ankylosante. (Clinical Trials : NCT01209702 et NCT01209689).

Il existe des **alternatives thérapeutiques**: infliximab, adalimumab et étanercept.

Sieper J et al, 2013 ; Gossec L et al, 2012 ; Lekpa FK et al, 2012

Références bibliographiques

- Antonio AA, Santos RN, Abariga SA. Tocilizumab for giant cell arteritis. Cochrane Database of Systematic Reviews 2021, Issue 8.
- Arita Y, Sakata Y, Sudo T, Maeda T, Matsuoka K, Tamai K, Higuchi K, Shioyoma W, Nakaoka Y, Kanakura Y, Yamauchi-Takahara K. The efficacy of tocilizumab in a patient with pulmonary arterial hypertension associated with Castleman's disease. Heart Vessels. 2010; 24:444-447
- Brunner H, Ruperto N, Zuber Z, et al. Efficacy and safety of tocilizumab in patients with polyarticular juvenile idiopathic arthritis: data from a phase 3 trial. ACR Annual Meeting Abstracts 2012;64:1597
- Bykerk VP. et al. Tocilizumab in patients with active rheumatoid arthritis and inadequate responses to DMARD and/or TNF inhibitors: a large, open-label study close to clinical practice. Ann Rheum Dis 2012; 71 :1950-1954 (ACT-SURE).
- Daien, C., Hua, C., Gaujoux-Viala, C., Cantagrel, A., Dubremetz, M., Dougados, M., Fautrel, B., Mariette, X., Nayral, N., Richez, C., Saraux, A., Thibaud, G., Wendling, D., Gossec, L., & Combe, B. (2019). Update of French society for rheumatology recommendations for managing rheumatoid arthritis. Joint bone spine, 86(2), 135–150.
- De Benedetti F, Brunner HI, Ruperto N, Kenwright A, Wright S, Calvo I, Cuttica R, Ravelli A, Schneider R, Woo P, Carine Wouters C, Xavier R, Zemel L, Baildam E, Burgos-Vargas R, Dolezalova P, Garay S M, Merino R, Joos R, Grom A, Wulffraat N, Zuber Z, Zulian F, Lovell D, and Alberto Martini A, for the PRINTO and PRCSG. Randomized Trial of Tocilizumab in Systemic Juvenile Idiopathic Arthritis. N Engl J Med 2012;367:2385-95
- Burmester GR *et al.* A randomised, double-blind, parallel-group study of the safety and efficacy of subcutaneous tocilizumab versus intravenous tocilizumab in combination with traditional disease-modifying antirheumatic drugs in patients with moderate to severe rheumatoid arthritis (SUMMATA study). Ann Rheum Dis. 2014;73:69-74.
- de Boysson H, Février J, Nicolle A, Auzary C, Geffray L. Tocilizumab in the treatment of the adult-onset Still's disease: current clinical evidence. Clin Rheumatol. 2012 Oct 30.
- Demir J., Chetouane K., Korostelev M., Thieblemont C., Rabian F., Madelaine I., Davoine C. Anti-IL6 dans le syndrome de relargage cytokinique post-administration de cellules CAR-T : quelle utilisation en pratique ? Congrès SFPO, Octobre 2019.
- Dougados M. et al. Adding tocilizumab or switching to tocilizumab monotherapy in methotrexate inadequate responders: 24-week symptomatic and structural results of a 2-year randomised controlled strategy trial in rheumatoid arthritis (ACT-RAY). Ann Rheum Dis 2013;72 :43-50.
- Emery P. *et al.* IL-6 receptor inhibition with tocilizumab improves treatment outcomes in patients with rheumatoid arthritis refractory to anti-tumor necrosis factor biologicals: results from a 24 week multicentre randomised placebo controlled trial. Ann Rheum Dis 2008;67;1516-1523.

JUSTIFICATIF

Dénomination Commune Internationale :

TOCILIZUMAB

Nom commercial :

**ROACTEMRA® et
BIOSIMILAIRE (TYENNE®)**

OMEDIT IDF 2024

Version : 49

Création : Novembre 2009
Révision : Février 2024

- Fleischmann R et al. LITHE: tocilizumab inhibits radiographic progression and improves physical function in rheumatoid arthritis (RA) patients at 2 years with increasing clinical efficacy over time. Oral presentation at the American College of Rheumatology (ACR), 18th October 2009
- Fleischmann RM, et al. Tocilizumab inhibits structural joint damage and improves physical function in patients with rheumatoid arthritis and inadequate responses to methotrexate: LITHE study 2-year results. *J Rheumatol* (2013)
- Gabay C et al. Tocilizumab monotherapy versus adalimumab monotherapy for treatment of rheumatoid arthritis (ADACTA): a randomised, double-blind, controlled phase 4 trial. *Lancet* 2013;381 :1541-1550
- Galeotti C., Boucheron A., Guillaume S., Koné-Paut I. Sustained remission of multicentric Castleman disease in children treated with tocilizumab an anti-interleukin 6 receptor antibody. *EULAR* 2011
- Gaujoux-Viala C, Gossec L, Cantagrel A et al ; French Society for Rheumatology, Recommendations of the French Society for Rheumatology for managing rheumatoid arthritis, *Joint Bone Spine*. 2014 Jul;81(4):287-97.
- Gossec L, Del Castillo-Piñol N, Roux C, Dougados M, Lack of efficacy of tocilizumab in severe axial refractory spondyloarthritis: a report of 5 patients. *Clin Exp Rheumatol*. 2012 Sep;30(5):805.
- Hermine I Brunner et al. Efficacy and safety of tocilizumab in patients with polyarticular-course juvenile idiopathic arthritis: results from a phase 3, randomised, double-blind withdrawal trial. *Ann Rheum Dis* 2014;0:1-8.
- Heyman R, Prieur AM. Les formes systémiques d'arthrite juvénile idiopathique : diagnostic et pronostic. *Med Ther Pediatr* 2006; 9(1): 16-22. 9
- Higuchi T., Nakanishi T., Takada K., Matsumoto M, Okada M., Horikoshi H., Suzuki K. A Case of Multicentric Castleman's Disease Having Lung Lesion Successfully Treated with Humanized Anti-interleukin-6 Receptor Antibody, Tocilizumab. *J Korean med Sci* 2010; 25 : 1364-1367.
- Illei GG, Shirota Y, Yarboro CH et al, Tocilizumab in systemic lupus erythematosus: data on safety, preliminary efficacy, and impact on circulating plasma cells from an open-label phase I dosage-escalation study. *Arthritis Rheum*. 2010 Feb; 62(2):542-52.
- Job Deslandre et al. Arthrites juvéniles idiopathiques. *Encyclopédie orphane*. Septembre 2003.
- Jones G. et al. Comparison of tocilizumab monotherapy versus methotrexate monotherapy in patients with moderate to severe rheumatoid arthritis: the AMBITION study. *Ann Rheum Dis* 2010;69:88-96.
- Kanda J, Kawakawa H, Yamaji Y et al. Reversible cardiomyopathy associated with Multicentric Castleman disease: successful treatment with tocilizumab, an anti-interleukin 6 receptor antibody. *Int J Hematol* 2007;85:207-11.
- Kawabata H, Tomosugi N, Kanda J, Tanaka Y, Yoshizaki K, Uchiyama T. Anti-interleukin 6 receptor antibody tocilizumab reduces the level of serum hepcidin in patients with multicentric Castleman's disease. *Haematologica*. 2007 Jun;92(6):857-8.
- Kawai M, Hagihara K, Hirano T et al, Sustained response to tocilizumab, anti-interleukin-6 receptor antibody, in two patients with refractory relapsing polychondritis. *Rheumatology (Oxford)*. 2009 Mar; 48(3):318-9.
- Kivitz A *et al*. Subcutaneous Tocilizumab vs Placebo in Combination With Disease Modifying Antirheumatic Drugs in Patients With Rheumatoid Arthritis. *Arthritis Care Res (Hoboken)* 2014 Jun 18. doi: 10.1002/acr.22384. [Epub ahead of print].
- Komaba H, Nakazawa T, Yamaguchi Y, Kumagai S, Fukagawa M. Interleukin-6 receptor inhibition with tocilizumab in various renal involvements associated with multicentric Castleman's disease: a report of three cases. *NDT Plus* (2008) 6: 423–426
- Komatsuda A., Wakui H., Togashi M., Sawada K-I. *Am J of the Med Sciences*. 2010;339 (5):486-490
- Kremer et al. Clinical efficacy and safety maintained up to 5 years in patients with rheumatoid arthritis treated with tocilizumab in a randomised trial. (*Clinical and Experimental Rheumatology* 2016)
- Lekpa FK, Poulain C, Wendling D et al, Club Rhumatismes et Inflammation. Is IL-6 an appropriate target to treat spondyloarthritis patients refractory to anti-TNF therapy? a multicentre retrospective observational study. *Arthritis Res Ther*. 2012 Mar 9; 14(2):R53.
- Matsuyama M, Suzuki T, Tsuboi H, Ito S, Mamura M, Goto D, Matsumoto I, Tsutsumi A, Sumida T. Antiinterleukin- 6 receptor antibody (tocilizumab) treatment of multicentric Castleman's disease. *Intern Med*. 2007;46(11):771-4. Epub 2007 Jun 1.
- Neelapu SS, Locke FL, Bartlett NL, et al. Axicabtagene ciloleucel CAR T-cell therapy in refractory large B-cell lymphoma. *N Engl J Med* 2017;377:2531-2544.
- NICE 12/2011: Tocilizumab for the treatment of systemic juvenile idiopathic arthritis. <http://www.nice.org.uk/nicemedia/live/13627/57489/57489.pdf>
- Nishimoto N, Sasai M, Shima Y, Nakagawa M, Matsumoto T, Shirai T, Kishimoto T, Yoshizaki K. Improvement in Castleman's disease by humanized anti-interleukin-6 receptor antibody therapy. *Blood*. 2000 Jan 1;95(1):56-61.
- Nishimoto N, Terao K, Mima T et al, Mechanisms and pathologic significances in increase in serum interleukin-6 (IL-6) and soluble IL-6 receptor after administration of an anti-IL-6 receptor antibody, tocilizumab, in patients with rheumatoid arthritis and Castleman disease. *Blood*. 2008 Nov 15;112(10):3959-64. Epub 2008 Sep 10.

JUSTIFICATIF

Dénomination Commune Internationale :

TOCILIZUMAB

Nom commercial :

**ROACTEMRA® et
BIOSIMILAIRE (TYENNE®)**

OMEDIT IDF 2024

Version : 49

Création : Novembre 2009
Révision : Février 2024

- Nishimoto N, Kishimoto T. Interleukin 6: from bench to bedside. *Nat Clin Pract Rheumatol* 2006;2:619-26. Erratum in: *Nat Clin Pract Rheumatol* 2006;2:691.
- Nishimoto N, Kanakura Y, Aozasa K et al. Humanized anti-interleukin-6 receptor antibody treatment of multicentric Castelman disease. *Blood* 2005;106:2627-32.
- Nishimoto N. Clinical studies in patients with Castleman's disease, Crohn's disease, and rheumatoid arthritis in Japan. *Clin Rev Allergy Immunol.* 2005;28:221-30.
- Nishimoto N. et al. Study of active controlled monotherapy used for rheumatoid arthritis, an IL-6 inhibitor (SAMURAI):evidence of clinical and radiographic benefit from an x ray reader-blinded randomised controlled trial of tocilizumab. *Ann Rheum Dis* 2007;66 :1162-1167.
- Nishimoto N. et al. Study of active controlled tocilizumab monotherapy for rheumatoid arthritis patients with an inadequate response to methotrexate (SATORI): significant reduction in disease activity and serum vascular endothelial growth factor by IL-6 receptor inhibition therapy. *Mod Rheumatol* 2009;19 :12-19
- Nishimoto N. et al. Long-term safety and efficacy of tocilizumab, an anti-IL-6 receptor monoclonal antibody, in monotherapy, in patients with rheumatoid arthritis (the STREAM study): evidence of safety and efficacy in a 5-year extension study. *Ann Rheum Dis* 2009;68 :1580-1584.
- Nishimoto N. et al. Safety and efficacy profiles of tocilizumab monotherapy in Japanese patients with rheumatoid arthritis: meta-analysis of six initial trials and five long-term extensions. *Mod Rheumatol* 2010;20 :222-232.
- Ortiz-Sanjuán F1, Blanco R, Calvo-Rio V et al. Efficacy of tocilizumab in conventional treatment-refractory adult-onset Still's disease: multicenter retrospective open-label study of thirty-four patients. *Arthritis Rheumatol.* 2014 Jun;66(6):1659-65.
- Puéchal X, DeBandt M, Berthelot JM et al, Club Rhumatismes Et Inflammation. Tocilizumab in refractory adult Still's disease. *Arthritis Care Res (Hoboken).* 2011 Jan; 63(1):155-9.
- Rahman I S A, Al-Amri A M. Castleman's disease. *The Korean J of Hematol;* 2012; 47 : 163-77
- RECOVERY Collaborative Group. Tocilizumab in patients admitted to hospital with COVID-19 (RECOVERY): a randomised, controlled, open-label, platform trial. *Lancet.* 2021 May 1;397(10285):1637-1645. doi: 10.1016/S0140-6736(21)00676-0.
- Sarrot-Reynaud F; Morand P, Buisson M et le groupe français d'étude de la maladie de Castleman. Maladie de Castleman, et infection par le virus HHV8. *Rev Med Interne* 1998 ; 19 :413S
- Sieper J, Porter-Brown B, Thompson L, Harari O, Dougados M. Assessment of short-term symptomatic efficacy of tocilizumab in ankylosing spondylitis: results of randomised, placebo-controlled trials-(BUILDER I –II), *Ann Rheum Dis.* 2013 Jun 13
- Singh JA, Hossain A, Tanjong Ghogomu E et al, Biologics or tofacitinib for rheumatoid arthritis in incomplete responders to methotrexate or other traditional disease-modifying anti-rheumatic drugs: a systematic review and network meta-analysis. *Cochrane Database of Systematic Reviews* 2016, Issue 5. Art. No.: CD012183.
- Smolen JS *et al.* Effect of interleukin-6 receptor inhibition with tocilizumab in patients with rheumatoid arthritis (OPTION study): a double-blind, placebo-controlled, randomised trial. *Lancet* 2008;37:987-97.
- Smolen SJ *et al.* EULAR recommendations for the management of rheumatoid arthritis with synthetic and biological disease-modifying antirheumatic drugs: 2013 update. *Ann Rheum Dis* 2014;73:492-509.
- Smolen, J. S., Landewé, R., Bijlsma, J., Burmester, G. R., Dougados, M., Kerschbaumer, A., McInnes, I. B., Sepriano, A., van Vollenhoven, R. F., de Wit, M., Aletaha, D., Aringer, M., Askling, J., Balsa, A., Boers, M., den Broeder, A. A., Buch, M. H., Buttgerit, F., Caporali, R., Cardiel, M. H., van der Heijde, D. (2020). EULAR recommendations for the management of rheumatoid arthritis with synthetic and biological disease-modifying antirheumatic drugs: 2019 update. *Annals of the rheumatic diseases*, 79(6), 685–699.
- Song S-K J., Tomosugi N., Kawabata H., Ishikawa T., Nishikawa T., Yoshizaki K. Down-regulation of hepcidin resulting from long-term treatment with an anti Il-6 receptor antibody (tocilizumab) improves anemia of inflammation in multicentric Castleman disease. *Blood* 2010; 116: 3627-3634
- Soulier J, Grollet L, Oksenhendler E, Cacoub P, Cazals-Hattem D, Babinet P et al. Kaposi's sarcoma-associated herpes virus-like DNA sequences in multicentric Castleman's disease. *Blood* 1995 ; 86 : 1276-80
- Stone, John H., Katie Tuckwell, Sophie Dimonaco, Micki Klearman, Martin Aringer, Daniel Blockmans, Elisabeth Brouwer, et al. 2017. "Trial of Tocilizumab in Giant-Cell Arteritis." *The New England Journal of Medicine* 377 (4):317–28. <https://doi.org/10.1056/NEJMoa1613849>.
- Taniguchi K, Shimazaki C, Fujimoto Y, Shimura K, Uchiyama H, Matsumoto Y, Kuroda J, Horiike S, Taniwaki M. Tocilizumab is effective for pulmonary hypertension associated with multicentric Castleman's disease. *Int J Hematol.* 2009 Jul;90(1):99-102. Epub 2009 Jun 26.
- Thierry S et al. Prevalence and incidence of juvenile idiopathic arthritis: a systematic review. *Joint Bone Spine.* 2014 ; 81 :112-7.

JUSTIFICATIF

Dénomination Commune Internationale :

TOCILIZUMAB

Nom commercial :

**ROACTEMRA® et
BIOSIMILAIRE (TYENNE®)**

OMEDIT IDF 2024

Version : 49

Création : Novembre 2009
Révision : Février 2024

- Yokota S, Imagawa T, Mori M et al. Efficacy and safety of tocilizumab in patients with systemic-onset juvenile idiopathic arthritis: a randomised, double-blind, placebo-controlled, withdrawal phase III trial. *Lancet* 2008 22;371: 998-1006.
- Yuzuriha A, Saitoh T, Koiso H et al, Successful Treatment of Autoimmune Hemolytic Anemia Associated with Multicentric Castleman Disease by Anti- Interleukin-6 Receptot Antibody (Tocilizumab) Therapy. *Acta Haematol* 2011; 126:147-150
- Villiger PM, Adler S, Kuchen S, Wermelinger F, Dan D, Fiege V, et al. Tocilizumab for induction and maintenance of remission in giant cell arteritis: a phase 2, randomised, double-blind, placebo-controlled trial. *Lancet Lond Engl.* 2016 May 7;387(10031):1921–7.
- Weinblatt ME. et al. Tocilizumab as monotherapy or in combination with nonbiologic disease-modifying antirheumatic drugs: Twenty-four-week results of an open-label, clinical practice study. *Arthritis Care Res (Hoboken)* 2013;65 :362-371 (ACT-STAR).