

Immunoglobulines humaines normales voie sous-cutanée (IgSC) – Tableau comparatif

	<u>HYQVIA</u> 100 mg/ml (10%)	HIZENTRA 200 mg/ml (20%)	<u>CUVITRU</u> 200 mg/ml (20%)	XEMBIFY 200 mg/ml (20%)	CUTAQUIG 165 mg/ml (16,5%)			
TITULAIRE EXPLOITANT	Takeda	CSL Behring	Takeda	Grifols	Octapharma			
Sous surveillance renforcée	NON	NON	NON	OUI	NON			
INDICATIONS	INDICATIONS							
Substitutif (DIP, DIS)	OUI	OUI	OUI	OUI	OUI			
Immunomodulation (PIDC)	OUI	OUI	NON	NON	NON			
PRÉSENTATIONS - COMPOSITION	NS							
Concentration	100 mg/mL (10%)	200 mg/mL (20%)	200 mg/mL (20%)	200 mg/mL (20%)	165 mg/mL (16,5%)			
Présentations disponibles	kit à double flacons constitué : d'un flacon d'Ig : flacon 2,5 g d'Ig / 25 mL flacon 5 g d'Ig / 50 mL flacon 10 g d'Ig / 100 mL flacon 20 g d'Ig / 200 mL flacon 30 g d'Ig / 300 mL + un flacon de hyaluronidase humaine recombinante (HY)	flacon 1 g d'Ig / 5 mL flacon 2 g d'Ig / 10 mL flacon 4 g d'Ig / 20 mL flacon 10 g d'Ig / 50 mL	flacon 1 g d'lg / 5 mL flacon 2 g d'lg / 10 mL flacon 4 g d'lg / 20 mL flacon 8 g d'lg / 40 mL flacon 10 g d'lg / 50 mL	flacon 1 g d'Ig / 5 mL flacon 2 g d'Ig / 10 mL flacon 4 g d'Ig / 20 mL flacon 10 g d'Ig / 50 mL	flacon 1 g d'Ig / 6 mL flacon 2 g d'Ig / 12 mL flacon 4 g d'Ig / 24 mL flacon 8 g d'Ig / 48 mL			
Distribution sous-classes d'IgG (valeurs approximatives)	IgG1 ≥ 56,9 %; IgG2 ≥ 26,6 % IgG3 ≥ 3,4 %; IgG4 ≥ 1,7 %	IgG1 : 69 % ; gG2 : 26 % IgG3 : 3 % ; IgG4 : 2 %	IgG1 ≥ 56,9 %; IgG2 ≥ 26,6 % IgG3 ≥ 3,4 %; IgG4 ≥ 1,7 %	IgG1 : 62 % ; IgG2 : 30 % IgG3 : 4,3 % ; IgG4 : 3,2 %	IgG1 : 71% ; IgG2 : 25% IgG3 : 3% ; IgG4 : 2%			
Teneur en IgA max	IgA ≤ 140 μg/mL	IgA ≤ 50 μg/mL	IgA ≤ 280 μg/mL	IgA ≤ 160 μg/mL	IgA ≤ 300 μg/mL			
Teneur en sodium	Sodium (Hy) : 4,03 mg/mL	Sans sodium	Sans sodium	Sans sodium	Sodium : 0.69 mg/mL			
Excipient à effet notoire	Hyaluronidase, Sodium	L-proline.	1	1	Sodium			
Solution prête à l'emploi	OUI flacon de hyaluronidase (à administrer en premier et en totalité même si le flacon d'Ig n'est pas utilisé en intégralité) flacon d'Ig (à administrer après)	OUI	OUI	OUI	OUI			

	<u>HYQVIA</u>	<u>HIZENTRA</u>	<u>CUVITRU</u>	<u>XEMBIFY</u>	<u>CUTAQUIG</u>	
	100 mg/ml (10%)	200 mg/ml (20%)	200 mg/ml (20%)	200 mg/ml (20%)	165 mg/ml (16,5%)	
ADMINISTRATION						
Posologie	La posologie (dose et rythme d'administration) doit être individualisée par le prescripteur en fonction de la spécialité, de l'indication et de la réponse clinique. Se reporter au résumé des caractéristiques du produit (RCP) de chaque spécialité pour les modalités détaillées. Administrer des doses d'entretien à intervalles réguliers afin de parvenir à une dose mensuelle cumulée. Les taux résiduels doivent être mesurés pour ajuster la posologie et l'intervalle d'administration.					
Voie d'administration	Sous-cutanée Perfuser en premier la totalité du flacon de hyaluronidase (même si l'intégralité du flacon d'Ig n'est pas utilisée) puis administrer l'Ig.	Sous-cutanée				
Sites d'injections recommandés	L'abdomen ou la cuisse.		L'abdomen, la cuisse, le haut du	bras ou la hanche (face latérale).		
DEBITS DE PERFUSION		Pour une information complète su	ır les débits et volumes de perfusio	on, se référer au RCP de chaque sp	pécialité	
Débit initial	2 premières perfusions : 5 mL/h/site (< 40 kg) 10 mL/h/site (≥ 40 kg) (AVANT : Administrer la <u>hyaluronidase à</u> 1 à 2 mL/min)	Dispositif de perfusion : 20 mL/h/site Seringue à poussée manuelle : Max 30mL/h/site	10 mL/h/site	10 mL/h/site	15 mL/h/site	
Augmentation du débit (selon tolérance du patient)	Progressive <i>a minima</i> toutes les 10 min pendant les 2-3 perfusions suivantes.	Dispositif de perfusion: Progressive jusqu'à 35 mL/h/site pendant les 2 injections suivantes. Seringue à poussée manuelle: jusqu'à 120mL/h/site si bonne tolérance.	A minima toutes les 10 min jusqu'à 20 mL/h pour les 2 premières perfusions.	Progressive toutes les 10 min pour les 2 premières perfusions: Chez l'adulte : jusqu'à 25 mL/h/site. Chez l'enfant : jusqu'à 20 mL/h/site.	Progressive: Chez l'adulte (≥ 40 kg): +10 mL/h/site toutes les 2 à 4 semaines, Chez l'enfant (< 40 kg): +10 mL/h/site toutes les 4 semaines.	
Débit max. recommandé	160 mL/heure/site (< 40 kg) 300 mL/heure/site (≥ 40 kg)	<u>Dispositif de perfusion</u> : Jusqu'à 35 mL/h/site. <u>Seringue à poussée manuelle</u> : jusqu'à 120mL/h/site .	<u>Dispositif de perfusion</u> : Jusqu'à 20 mL/h/site. <u>Seringue à poussée manuelle</u> : 1 à 2 mL /minute.	Jusqu'à 35 mL/h/site si bonne tolérance pendant les 2 premières perfusions.	Chez l'adulte (≥ 40 kg) : Jusqu'à 67,5 mL/h/site Chez l'enfant (< 40 kg) : 25 mL/h/site.	
Volume maximal de perfusion	Jusqu'à 600 mL/site (400 ml si 3 sites utilisés) Volume maximal : 600 mL (< 40 kg) 1200 mL (≥ 40 kg) (fractionné 48-72h si limite dépassée ou intolérance).	Jusqu'à 50 mL chez l'adulte. 5 à 15 mL par site chez l'enfant/adolescent.	Volume >30 mL possible chez l'adulte. Peut être divisée selon préférence du patient. 5 à 15 mL par site chez l'enfant/adolescent.	Volume >30 mL possible chez l'adulte. Peut être divisée selon préférence du patient. 5 à 15 mL par site chez l'enfant/adolescent.	Volume >30 mL possible chez l'adulte. Peut être divisée selon préférence du patient. 5 à 15 mL par site chez l'enfant/adolescent.	
Auto-administration possible à domicile après formation appropriée	OUI Matériel éducatif obligatoire (patients/professionnels :risque d'erreur d'administration.	OUI Guide de bon usage patient : apprentissage et suivi de l'auto-administration.	OUI Guide de bon usage patient : apprentissage et suivi de l'autoadministration.	OUI Guide de bon usage patient : apprentissage et suivi de l'auto- administration.	OUI Guide de bon usage patient : apprentissage et suivi de l'auto- administration.	



	HYQVIA 100 mg/ml (10%)	HIZENTRA 200 mg/ml (20%)	<u>CUVITRU</u> 200 mg/ml (20%)	XEMBIFY 200 mg/ml (20%)	CUTAQUIG 165 mg/ml (16,5%)	
CONSERVATION						
Température, durée	2°C à 8°C, 3 ans 8°C à 25°C, 3 mois sans être à nouveau réfrigéré	≤ 25°C, 30 mois	≤ 25°C, 2 ans	2°C à 8°C, 3 ans ≤ 25°C, 6 mois sans être à nouveau réfrigéré	2°C à 8°C, 3 ans ≤ 25°C, 9 mois sans être à nouveau réfrigéré	
Conditions de conservation	ne pas congeler, utilisation	A l'abri de la lumière, ne pas congeler, utilisation immédiate après ouverture.	A l'abri de la lumière, ne pas congeler, utilisation immédiate après ouverture.	A l'abri de la lumière, ne pas congeler, utilisation immédiate après ouverture.	A l'abri de la lumière, ne pas congeler, utilisation immédiate après ouverture.	
Recommandations		Le produit doit être amené à température ambiante ou corporelle avant utilisation. Ne pas utiliser si solution trouble ou contenant des particules.				
CONTRE-INDICATIONS						
	 Ne pas administrer par voie IV ou IM; Hypersensibilité à la substance active (IgG) ou à l'un des excipients; Hypersensibilité aux Ig humaines, en particulier dans de très rares cas de déficit en IgA où le patient produit des anticorps anti-IgA; Hypersensibilité systémique connue à la hyaluronidase ou à la rHuPH20. 	 Ne pas administrer par voie IV; Hypersensibilité à la substance active (IgG) ou à l'un des excipients; Patients atteints d'hyperprolinémie de type I ou II. 	 Ne pas administrer par voie IV ou IM; Hypersensibilité à la substance active (IgG) ou à l'un des excipients; Déficit sévère en IgA et antécédents d'hypersensibilité à un traitement par Ig humaine. 	 Ne pas administrer par voie IV ou IM; Hypersensibilité à la substance active (IgG) ou à l'un des excipients; Antécédents de réaction anaphylactique ou réaction systémique sévère à l'administration d'une Ig humaine; Déficit en IgA avec présence d'anticorps anti-IgA et antécédent d'hypersensibilité à un traitement par Ig humaines. 	 Ne pas administrer par voie IV; Ne pas administrer par voie IM en cas de thrombocytopénie sévère et d'autres troubles de l'hémostase; Hypersensibilité à la substance active (IgG) ou à l'un des excipients. 	
EFFETS INDÉSIRABLES	Pour la liste complète des effets indésirables, se référer au RCP de chaque spécialité					
Occasionnels	Frissons, Céphalées, Sensation vertigineuse, Fièvre, Vomissements, Réactions allergiques, Nausées, Arthralgies, Chute de la pression artérielle et Lombalgie modérée.					
Rares	Chute brutale de la pression artérielle	Chute brutale de la pression artérielle, Choc anaphylactique.				
Réactions locales fréquentes	Gonflement, Endolorissement, Roug	Gonflement, Endolorissement, Rougeur, Induration, Sensation de chaleur locale, Démangeaisons, Ecchymoses et Rash.				

	<u>HYQVIA</u> 100 mg/ml (10%)	<u>HIZENTRA</u> 200 mg/ml (20%)	<u>CUVITRU</u> 200 mg/ml (20%)	XEMBIFY 200 mg/ml (20%)	CUTAQUIG 165 mg/ml (16,5%)	
MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI						
Réactions liées à la perfusion Hypersensibilité	Patients recevant pour la 1ère fois une lg ou, lors d'un changement d'Ig ou lorsqu'un long intervalle s'est écoulé depuis la perfusion précédente : - administration lente du produit par perfusion ; - surveillance étroite pendant toute la durée de la perfusion et 1h après ; - en cas d'effets indésirables : réduire le débit d'administration ou interrompre la perfusion ; - en cas de choc, la perfusion doit être immédiatement interrompue et le patient doit être traité pour choc ; Autres patients : surveillance pendant au moins 20 minutes après la fin de la perfusion. Si patient à haut risque de réaction allergique (notamment en cas d'anticorps anti-lgA) : suivi étroit. Risque (rare) de chute de la pression artérielle associée à une réaction anaphylactique, même chez les patients qui avaient toléré un traitement antérieur.					
	Si hypersensibilité à la hyaluronidase → arrêt immédiat de la perfusion devant toute suspicion de réaction de type allergique ou anaphylactique et administration d'un traitement médical standard, si nécessaire.					
Thromboembolie (IDM, AVC, thrombose veineuse profonde, embolie pulmonaire)	Prudence chez les patients présentant des facteurs de risque préexistants d'événements thrombotiques. Informer les patients / 1 ^{ers} symptômes : essoufflement, douleur et gonflement d'un membre, déficits neurologiques centraux et douleur thoracique → médecin à contacter dès apparition de ces symptômes. Hydratation suffisante avant utilisation d'Ig.					
Syndrome de méningite aseptique (SMA)	Début du SMA = plusieurs heures à 2 jours après le traitement. Signes et symptômes du SMA : maux de tête sévères, raideur de la nuque, somnolence, fièvre, photophobie, nausée et vomissement. Si symptômes → examen neurologique approfondi (examens du LCR afin d'écarter toute autre cause d'une méningite). L'interruption du traitement par lg entraine la rémission du SMA en quelques jours, sans séquelles.					
Anémie hémolytique	Les produits à base d'Ig sont susceptibles de contenir des Ac anti-érythrocytaires susceptibles d'agir comme des hémolysines (test de Coombs positif) et d'induire, dans de rares cas, une hémolyse.		Les produits à base d'Ig sont susceptibles de contenir des Ac anti-érythrocytaires susceptibles d'agir comme des hémolysines (test de Coombs positif) et d'induire, dans de rares cas, une hémolyse.		Les produits à base d'Ig sont susceptibles de contenir des Ac anti-érythrocytaires susceptibles d'agir comme des hémolysines (test de Coombs positif) et d'induire, dans de rares cas, une hémolyse.	
Patients à risque	Ajustement du débit, fractionnement des doses pour patients insuffisants rénaux ou à risque thrombotique. Surveillance accrue de ces patients.					
Population pédiatrique	Précautions similaires à celles des adultes.					



	HYQVIA 100 mg/ml (10%)	<u>HIZENTRA</u> 200 mg/ml (20%)	<u>CUVITRU</u> 200 mg/ml (20%)	XEMBIFY 200 mg/ml (20%)	<u>CUTAQUIG</u> 165 mg/ml (16,5%)	
INTERACTIONS						
Vaccins à virus vivant atténué		 Délai de 3 mois recommandé avant vaccination à virus vivant atténué (ex : Rubéole, Oreillons, Varicelle) Délai de 1 an recommandé avant vaccination contre la rougeole 				
Tests sérologiques	A prendre en compte. Après administration d'Ig, l'augmentation transitoire de la concentration de divers anticorps transférés passivement dans le sang des patients peut entraîner des résultats faussement positifs des tests sérologiques. La transmission passive d'anticorps anti-érythrocytaires, par exemple A, B, D, peut interférer avec certains tests sérologiques (numération des réticulocytes, haptoglobine et Test de Coombs).					
GROSSESSE ALLAITEMENT FE	RTILITE					
Administration avec précaution. Passage dans le placenta des Ig, et de façon plus importante pendant le troisième trimestre. Données limitées d'études cliniques prospectives chez la femme enceinte. L'expérience clinique avec les Ig ne suggère aucun effet délétère sur la grossesse, ou pour le fœtus de le nouveau-né. La poursuite du traitement chez la femme enceinte assure une immunité passive pour le nouveau-né.						
Allaitement	Administration avec précaution. Les Ig sont excrétées dans le lait et peuvent contribuer à la transmission d'anticorps protecteurs au nouveau-né (immunité passive). Les données d'études cliniques prospectives chez la femme allaitant sont limitées. L'expérience clinique avec les Ig ne suggère aucun effet délétère sur le nouveau-né.					
Fertilité	L'expérience clinique concernant les immunoglobulines suggère qu'aucun effet délétère sur la fertilité n'est attendu.					

Pour plus d'informations, se reporter aux RCP :

HYQVIA HIZENTRA CUVITRU XEMBIFY CUTAQUIG

