

Traitements systémiques des dermatoses inflammatoires

Dr Axel VILLANI

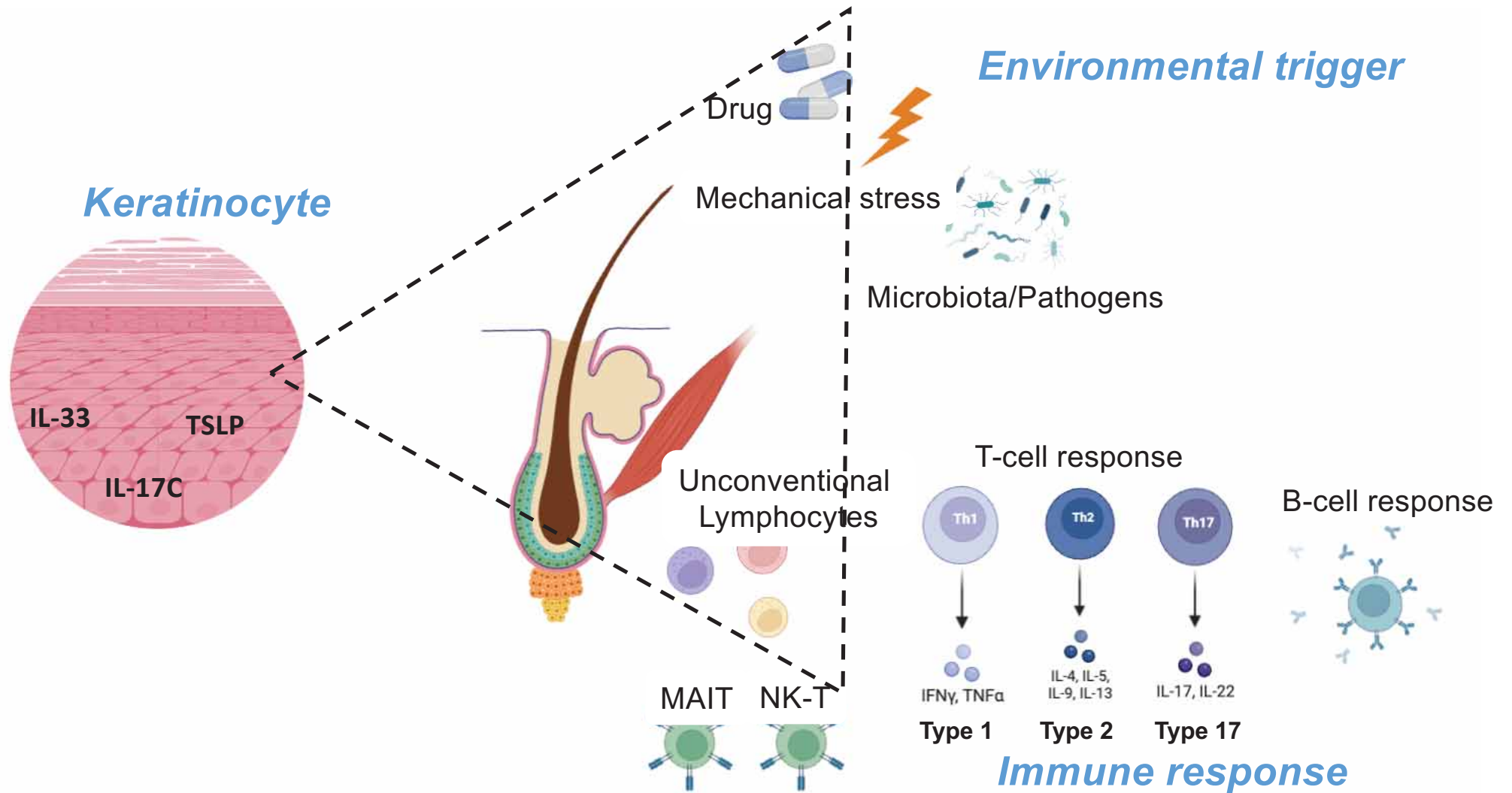
Hôpital Edouard Herriot, Lyon

Université Claude Bernard Lyon I

Centre International de Recherche en Infectiologie



Acteurs de l'inflammation cutanée



Psoriasis en plaques



Dermatoses inflammatoires...

Psoriasis en plaques



Autres modèles

Hidradénite suppurée



Dermatoses éosinophiliques



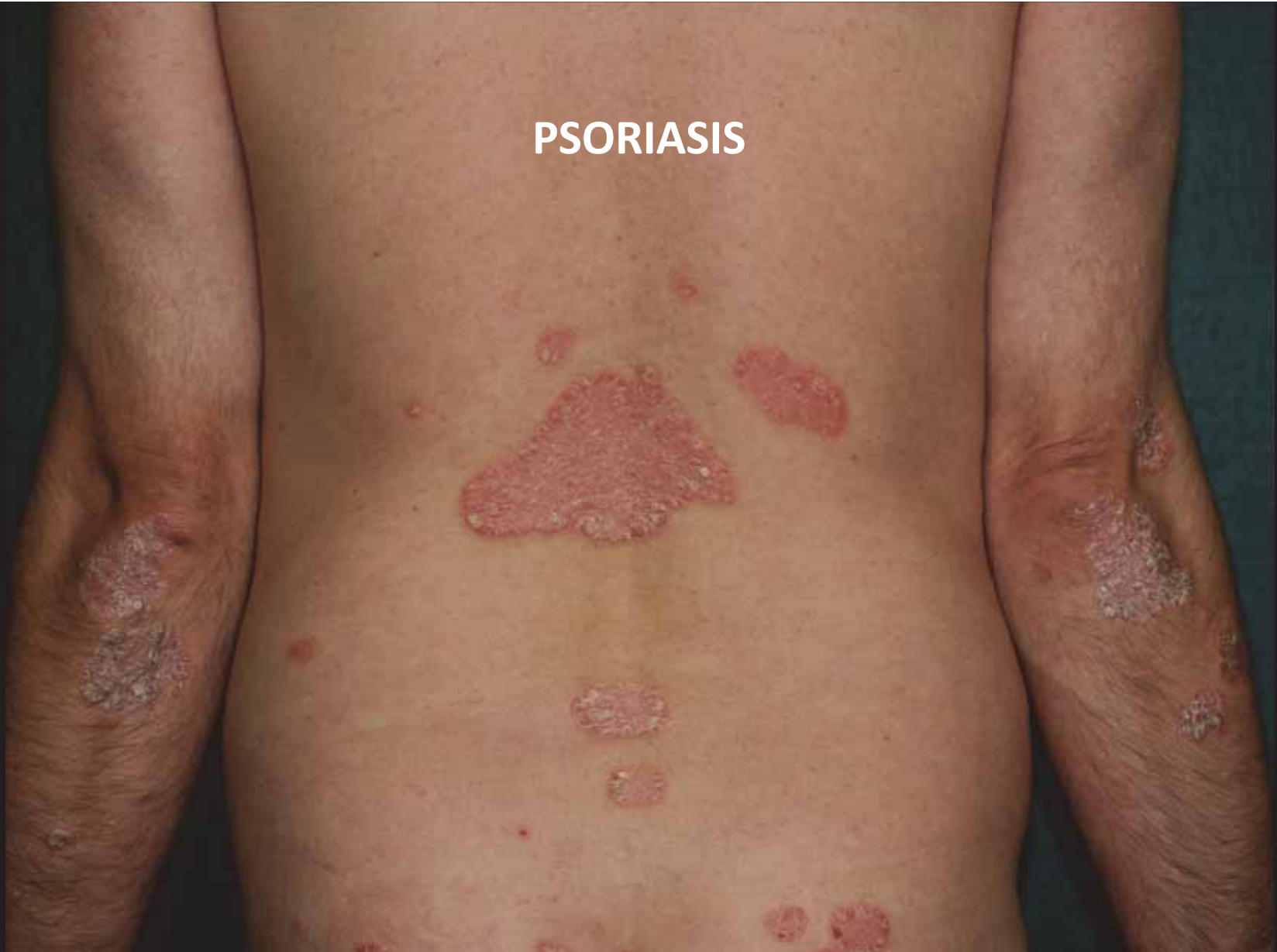
Dermatoses neutrophiliques

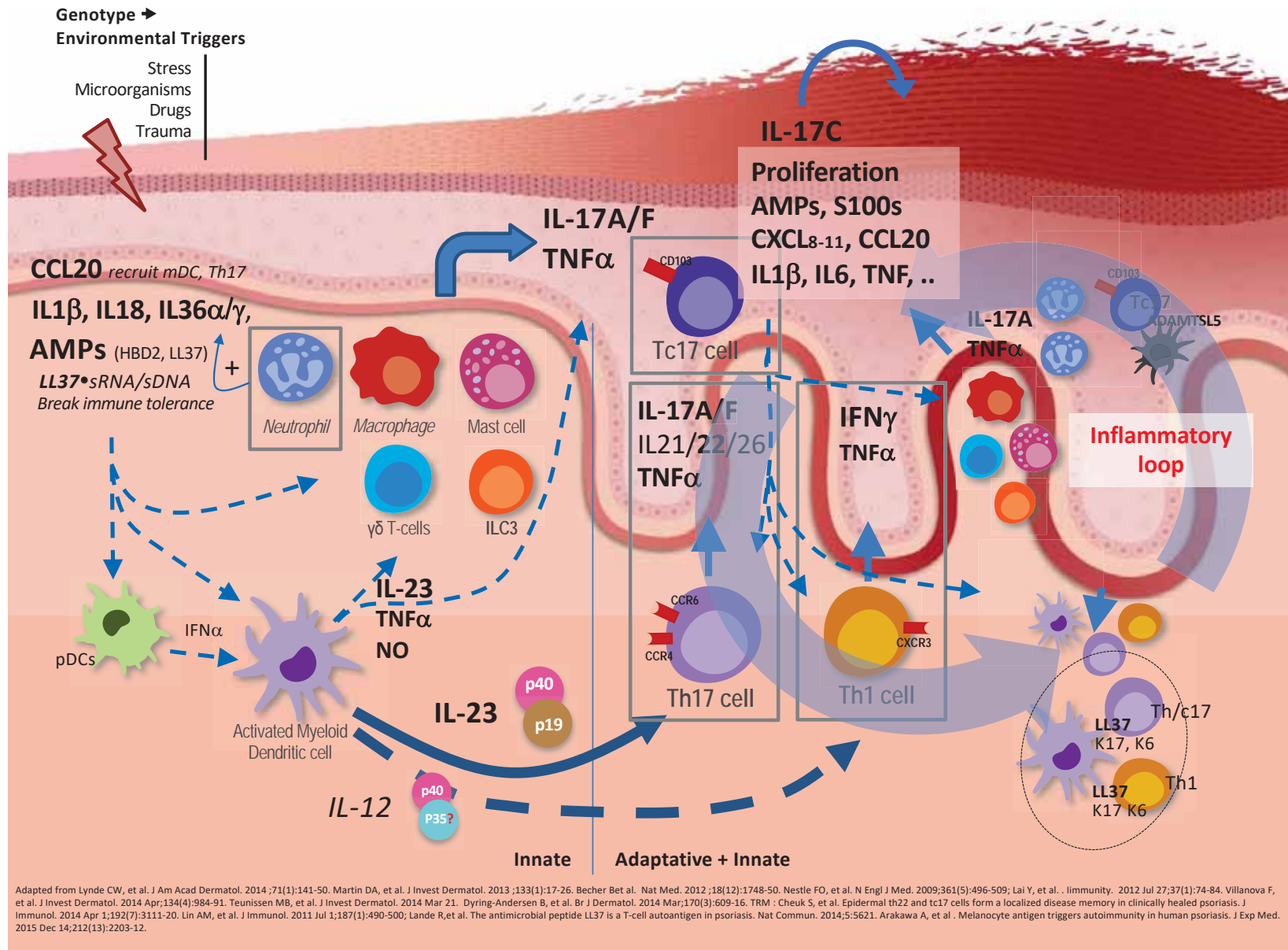


Lupus érythémateux cutané

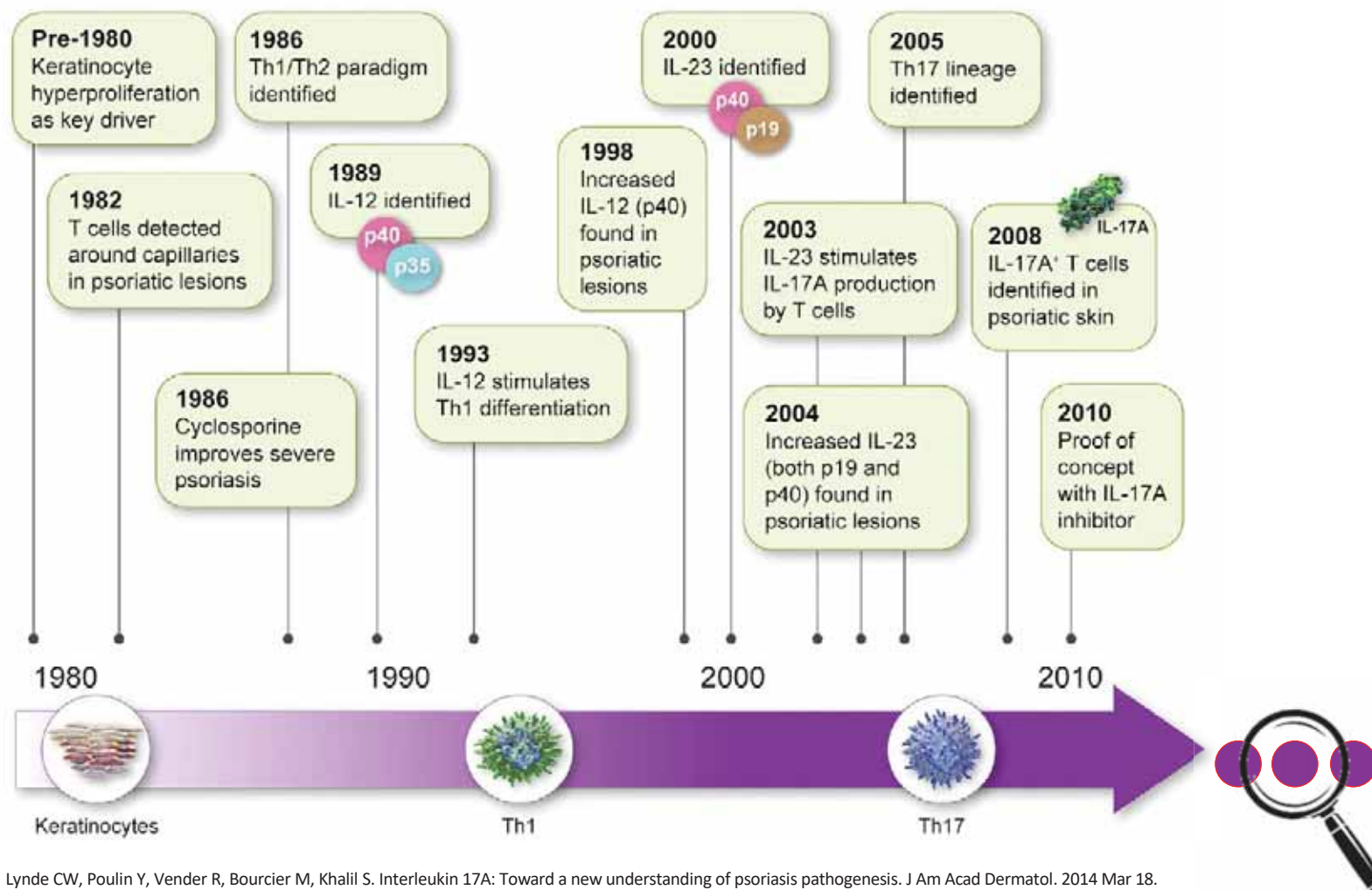


PSORIASIS





Psoriasis et populations lymphocytaires T effectrices



Lynde CW, Poulin Y, Vender R, Bourcier M, Khalil S. Interleukin 17A: Toward a new understanding of psoriasis pathogenesis. J Am Acad Dermatol. 2014 Mar 18.

Recommandations et stratégies thérapeutiques - psoriasis en plaques

Annales de dermatologie et de vénéréologie (2019) 146, 429–439



ELSEVIER

Disponible en ligne sur
ScienceDirect
www.sciencedirect.com

Elsevier Masson France
EM|consulte
www.em-consulte.com



OPINION D'EXPERT

Recommandations françaises sur l'utilisation des traitements systémiques chez les patients adultes atteints de psoriasis modéré à sévère



French guidelines on the use of systemic treatments for moderate-to-severe psoriasis in adults

F. Amatore^{a,1}, A.-P. Villani^{b,1}, M. Tauber^c, B. Guillot^d,
M. Viguier^{e,*}, Groupe de recherche sur le psoriasis de
la Société française de dermatologie

DOI: 10.1111/jdv.16915

JEADV

GUIDELINES

EuroGuiDerm Guideline on the systemic treatment of Psoriasis vulgaris – Part 1: treatment and monitoring recommendations

A. Nast,^{1,*} C. Smith,² P.I. Spuls,³ G. Avila Valle,¹ Z. Bata-Csörgö,⁴ H. Boonen,⁵ E. De Jong,⁶
I. Garcia-Doval,⁷ P. Gisondi,⁸ D. Kaur-Knudsen,⁹ S. Mahil,¹⁰ T. Mäkitöinen,¹¹ J.T. Maul,¹² S. Mburu,¹³
U. Mrowietz,¹⁴ K. Reich,¹⁵ E. Remenyik,¹⁶ K.M. Rønholt,¹⁷ P.G. Sator,¹⁸ M. Schmitt-Egenolf,¹⁹ M. Sikora,²⁰
K. Strömer,²¹ O. Sundnes,²² D. Trigos,¹³ G. Van Der Kraaij,³ N. Yawalkar,²³ C. Dressler¹

Quand débiter un traitement systémique ?

Recos France

- **BSA > 10 %**
- **OU PASI > 10 ET/OU DLQI >10**
- **Retentissement important de la maladie (anxiété/dépression)**
- **Psoriasis localisé non contrôlé par des topiques (ongles, atteintes génitales, palmoplantaire, cuir chevelu...)**

Recos Europe

- **BSA > 10 % ET PASI > 10 ET DLQI 10**
- **Psoriasis localisé non contrôlé et s'aggravant malgré un traitement topique bien conduit**
 - **Topographie : ongles, atteinte génitale, palmoplantaire, cuir chevelu...**
 - **Prurit sévère et/ou persistance de plaques récalcitrantes**

1. Nast A, et al. *J Eur Acad Dermatol Venereol.* 2020 Nov;34(11):2461-2498.
2. Amatore F, et al. *J Eur Acad Dermatol Venereol.* 2019 Mar;33(3):464-483.
3. Amatore F, et al. *Ann Dermatol Venereol.* 2019 Jun-Jul;146(6-7):429-439

Photothérapie

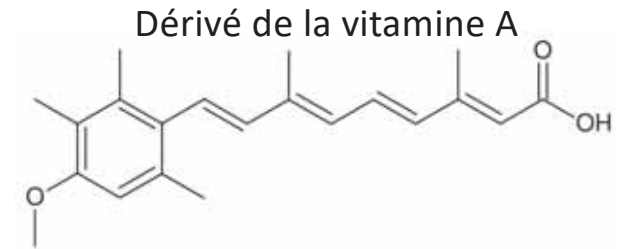
- Traitement consistant en l'irradiation du corps par des rayons UVB ou UVA dans des cabines spécifiques
 - Mode d'action ?
 - Action immunosuppressive ?
 - Rôle du microbiote cutané et des peptides antimicrobiens ?
- PUVA + photosensibilisant, UVB sans photosensibilisant
- Approx. 200 séances/vie
- Contraintes liées au déplacement et à la fréquence des séances
- Risque de cancers cutanés +++
 - Contre-indication formelle en cas d'antécédent de mélanome, contre-indication relative en cas d'antécédent de carcinome cutané
- Attention aux médicaments photosensibilisants
- Protection OGE/yeux



Acitrétine

- Posologie de départ : entre 10 et 25mg/jour
- A S4, on peut augmenter de 10mg tous les 15 jours jusqu'à l'apparition des signes d'imprégnation (chéilite)
- Pas de différence significative entre une dose d'induction de 25 ou de 35 et 50mg
- Evaluation de l'efficacité pas avant 3-6 mois
- Posologie d'entretien entre 25 et 50mg/jour

- 2 études ont évalué l'acitrétine vs étanercept =>supériorité de l'étanercept
- Combinaison :
 - TTT topique recommandée
 - MTX : possible mais non recommandé
 - Etanercept : tolérance ok et possiblement efficacité augmentée



Caproni M et al., *J Clin Immunol.* 2009
Dogra S et al., *J Eur Acad Dermatol Venereol.* 2011
Gisondi et al., *Br J Dermatol.* 2008
Rim JH et al. *Am J Clin Dermatol.* 2003
Van de Kerkhof PC et al., *Br J Dermatol.* 1998

Acitrétine : précautions d'emploi

• Pas de GROSSESSE :

- Double contraception : préservatifs/pilule ou IUD/nuva ring
- Eviter pilule progestative microdosée pendant toute la durée du traitement et 2 ans après
- Surveillance mensuelle H/F - β hCG

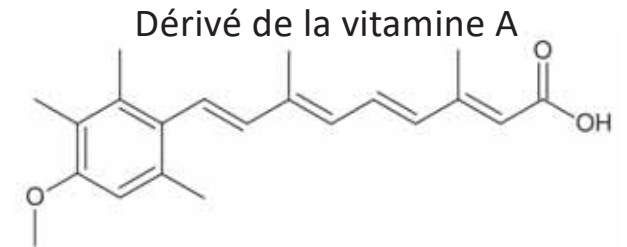
• Pas d'alcool -> diminuer la toxicité hépatique/ Pas de don du sang

• Xérose cutanée : stick lèvres – pas de lentilles de contact

• ATTENTION associations :

- Tetracyclines : HTIC
- MTX-imidazolés : toxicité hépatique cumulative
- Phénytoïne : diminution du taux plasmatique
- Pilule contraceptive progestative : diminution de l'efficacité

• A prendre au cours d'un repas gras ou avec du lait entier



Acitrétine : surveillance biologique

- **Préthérapeutique : NFP/BH/fct° rénale/bétaHCG/glycémie/EAL**
- **ASAT, ALAT : peu hépatotoxique en l'absence de FdR (obésité, stéatose)**
 - M1, M2 puis tous les 2 mois si N, sinon mensuel
- **Cholestérol total et triglycérides :**
 - Augmentation progressive du cholestérol
 - Augmentation parfois brutale des triglycérides -> pancréatite ?
 - Contrôle M1, si N tous les 3 mois, si anormal tous les mois
 - Régime +/- hypolipémiants ou diminution de la posologie
 - TG>5 mmol/L ou 3g/L -> ARRET DU TTT
- **Surveillance NFP tous les 2 mois**
- **bétaHCG mensuel**

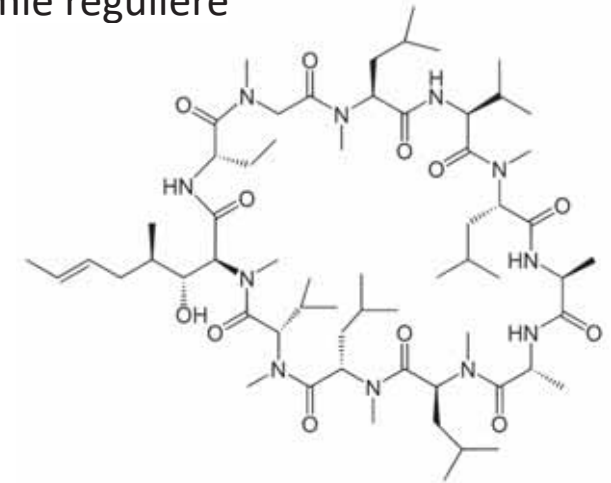
Ciclosporine

- Inhibiteur de la calcineurine
- Prescription initiale hospitalière de 6 mois
- Posologie initiale : 2,5 -3 mg/kg/jour (poids idéal) en 2 doses (parfois 5mg/kg/j pour effet rapide)
- TA mesurée à 2 reprises en préthérapeutique, surveillance TA, créatininémie régulière

Evaluation du traitement :

- Traitement rapidement efficace
- S4 : si besoin pour l'adaptation des doses
- Entre la semaine 10 – 16 :
 - A 5mg/kg/jour, PASI 75 : entre 50 et 97 %
 - A 2,5mg/kg/jour, PASI 75 : entre 28 et 85 %

Poids idéal – formule de Devine
Poids idéal Homme (kg) = 49,9 + 0,89 (taille en cm – 152,4)
Poids idéal Femme (kg) = 45,4 + 0,89 (taille en cm – 152,4)



Maza et al. J Eur Acad Dermatol Venereol. 2011

Paul et al. Ann Dermatol Veneorol 2011

Ciclosporine : précautions et effets secondaires

• Eviter les facteurs de risque de toxicité rénale :

- HTA – élévation de la créatininémie de base, âge > 50 ans
- Doses > 5 mg/kg/j
- > privilégier traitement intermittent 3-6 mois

• Arrêt brutal sans décroissance

• Autorisé chez la femme enceinte

• Préthérapeutique :

- Sérologies HIV, HBV, HBC
- bêtaHCG
- NFP
- ASAT/ALAT
- Acide urique
- Ionogramme sanguin, Fonction rénale

• Effets secondaires :

- Insuffisance rénale : jusqu'à 20% patients
- HTA : 2-15% patients
- Nausées/diarrhées : 10-30% patients
- Cytolyse hépatique 30%
- ↗ Risque de Covid sévère

Ciclosporine : CAT devant des effets secondaires

- **Élévation de créatininémie >30%**
 - Diminution de la posologie de 30% + contrôle
 - Persistance = ARRET
- **HTA**
 - RHD
 - IEC ou Inhibiteurs calciques en 1^{ère} intention (excepté diltiazem)
- Hypertrophie gingivale
 - Soins bucco-dentaires – détartrage
- Hypertriglycémie : RHD



Méthotrexate

- Posologie habituelle : 15-20mg/semaine
 - Ancien schéma d'initiation dermatologique : 5, 10, 15, 20mg
 - Schéma d'initiation rhumatologique : 15mg/sem d'emblée puis 20mg/sem
 - Schéma actuel : 17,5mg/sem, réévaluation à M2 et augmentation à 22,5mg/sem si réponse < PASI50
- Données d'efficacité
 - de 5, 15 mg puis 20 mg → PASI 75 : 30-40 % à S16
 - de 15 - 22,5 mg → PASI 75 : 60 % à S16
- **Evaluation de l'efficacité :**
 - Max en 12 à 20 semaines -> 4 mois
 - Réponse insuffisante -> augmentation jusqu'à 25mg/S ou SC
 - Pas de réponse à 20mg/S -> pas d'intérêt à augmenter

Saurat et al., Br J Dermatol 2008

Reich et al., N Engl J Med 2012

Dogra S et al., Clin Exp Dermatol 2012

Mrowietz U et al., J Eur Dermatol Venereol 2014

Méthotrexate : gestion des effets secondaires

- ACIDE FOLIQUE en systématique
 - Tolérance digestive ++
 - Cytolyse hépatique
 - Plusieurs schémas d'administration possibles
 - Consensus : 5mg 24 heures après le méthotrexate
- Pneumopathies : précoces par PID, tardives par fibrose pulmonaire
 - Toux persistante
 - Dyspnée
 - Pas de sur-risque pulmonaire infectieux sous MTX
- Tératogénicité :
 - Femme + Homme = contraception et information
- Autres : diminuer les doses

Saurat et al., Br J Dermatol 2008

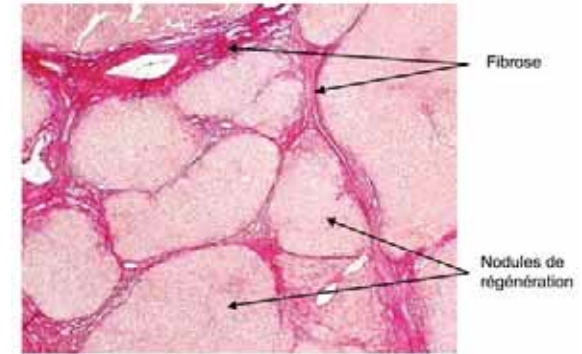
Reich et al., N Engl J Med 2012

Dogra S et al., Clin Exp Dermatol 2012

Mrowietz U et al., J Eur Dermatol Venereol 2014

Méthotrexate : effets au long cours

Initiation	Au long cours
<p>Toxicité hématologique (NFP J5)</p> <p>Cytolyse hépatique</p>	<p>Pas de sur-risque de cancer Moins d'accidents cardio-vasculaires Pas de sur-risque d'infections graves</p> <p>FIBROSE HEPATIQUE</p> <p>-> trouver la dose minimale efficace</p>



Montaudie et al., J Eur Acad Dermatol Venereol 2011
Berends et al., Aliment Pharmacol Ther 2000
Malatjalian et al., Can J Gastroenterol 1996
Naldi et al., Clinics Dermatol 2010
Ahlehoff et al., J Eur Acad Dermatol Venereol 2014

Méthotrexate et risque de fibrose hépatique

- **Prévalence 8,5%**
 - Etude N=500 patients – dont 20% de psoriasis
 - **FR de survenue de fibrose : IMC>28 et consommation OH**
- Surveillance :
 - Procollagen III tous les 6-12 mois
 - Ou Fibroscan -> préthérapeutique chez les patients obèses

*Laharie D. et al., J Hepatol 2010
Pathirana D., J Eur Dermatol Venereol 2009
Nast A et al., J Dtsch Dermatol Ges 2012
Beylot-Barry M., Ann Dermatol Venereol 2011*

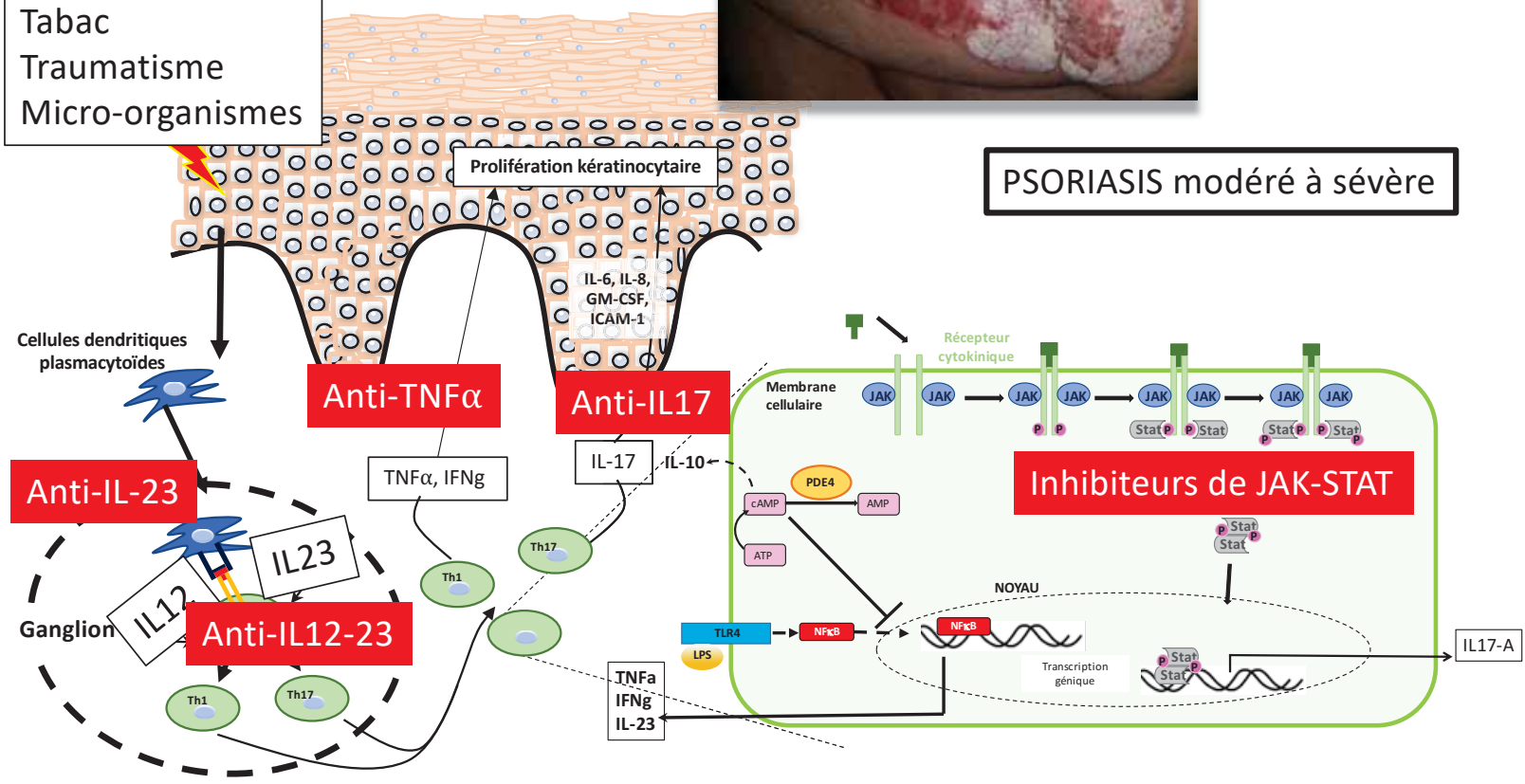
Aprémilast

- **Pas de bilan préthérapeutique**
- **Pas de surveillance biologique sous traitement**
- **Prise orale 30mg matin et soir**
- PASI 75 à S16 -> 33.1%
- Maintien de la réponse PASI 75 à S32 dans 61% des cas, PASI 70 dans 75% des cas
- Effets secondaires :
 - Troubles gastro-intestinaux essentiellement à l'instauration du traitement
 - Syndrome dépressif/idées noires/risque suicidaire -> 1,3% - dépister avant instauration
- Efficacité démontrée versus placebo uniquement – efficacité inférieure aux biothérapies – *versus* MTX ?

Terrain génétique
Tabac
Traumatisme
Micro-organismes



PSORIASIS modéré à sévère



Biothérapies : précautions d'emploi générales

- Prescription initiale hospitalière, renouvellement par dermatologue libéral possible pendant 1 an
- Immunomodulation (*versus* immunosuppression)
- Mise à jour des vaccinations, vaccination contre le pneumocoque (Covid-19 : schéma vaccinal classique)
- Bilan préthérapeutique à la recherche d'une tuberculose latente :
 - Quantiféron
 - Imagerie pulmonaire
- Pour le patient et le médecin généraliste et le pharmacien d'officine
 - Ne pas réaliser l'injection en cas d'infection active/fièvre
 - Bilan à la recherche d'une infection
 - Le traitement peut être repris après la résolution des symptômes
- Grossesse non recommandée : à adapter au cas par cas
 - Arrêt du traitement pour limiter le risque d'immunodépression du nouveau-né

Traitement	Durée d'immuno-dépression du nouveau-né après la dernière injection maternelle
Etanercept	15 jours
Certolizumab	2,5 mois
Adalimumab	6 mois
Infliximab	6 mois
Ustékinumab	15 semaines
Sécukinumab	4,5 mois
Ixékizumab Brodalumab Guselkumab Risankizumab	Molécules non référencées par le CRAT, molécules contre-indiquées durant la grossesse selon les RCP

	Infliximab	Adalimumab	Etanercept
Dosing scheme	Intravenous administration (day care hospital unit). 5 mg/kg given at W0, W2, W6, every 8 weeks thereafter (continuous treatment is recommended, Grade A)	s.c. administration. Loading dose of 80 mg at W0, 40 mg W1, then 40 mg every other week.	s.c. administration. 50 mg BIW for up to 12 weeks, followed by 50 mg QW is a more effective strategy than 50 mg QW from the beginning of treatment (Grade A). Possibility of intermittent therapy (grade C). No weight-dose adjustment for obese patients.
Half-life	10 days	2 weeks	70 hours (3 days).
Main adverse events	Injection-site reactions, headache and muscle/bone pain, viral, bacterial or fungal infections (including tuberculosis), weight gain, allergic reactions, anaphylactic and anaphylactic-like reactions, serum sickness or serum sickness-like reactions, autoimmune processes, worsening of congestive heart failure, neurological disorders, nonmelanoma skin cancers.	Injection-site reactions, headache and muscle/bone pain, viral, bacterial or fungal infections (including tuberculosis), weight gain, allergic reactions, autoimmune processes, worsening of congestive heart failure, neurological disorders, nonmelanoma skin cancers.	Injection-site reactions, headache and muscle/bone pain, viral, bacterial or fungal infections (including tuberculosis), weight gain, allergic reactions, autoimmune processes, worsening of congestive heart failure, neurological disorders, nonmelanoma skin cancers.
Main contraindications	Cardiac insufficiency (NYHA grade III or IV), active tuberculosis or other serious infections, active malignancy, pregnancy, breastfeeding, demyelinating disease, hypersensitivity.	Cardiac insufficiency (NYHA grade III or IV), active tuberculosis or other serious infection, active malignancy, pregnancy, breastfeeding, demyelinating disease, hypersensitivity.	Cardiac insufficiency (NYHA grade III or IV), active tuberculosis or other serious infection, active malignancy, pregnancy, breastfeeding, demyelinating disease, hypersensitivity.
Surgery	No systematic interruption of INFLI is required prior to minor surgery (Grade C). Discuss interruption of INFLI prior to major surgery (3 to 5 half-lives = 4 to 7 weeks) in patients with a medical history of healing disorders or wound infections (Grade C). Surgery may be placed between two infusions (Expert opinion).	No systematic interruption of ADA required prior to minor surgery (grade C). Discuss interruption of ADA prior to major surgery (3 to 5 half-lives = 6 to 10 weeks) in patients with a past medical history of healing disorders or wound infections (grade C).	No systematic interruption of ETA required prior to minor surgery (Grade C). Discuss interruption of ETA prior to major surgery (3 to 5 half-lives = 9 to 15 days) in patients with a past medical history of healing disorders or wound infections (Grade C).
Cost in France (2017)	Around €12 220 for the first year for Remicade® (5 mg/kg W0–W2–W6, then every 8 weeks for an 80 kg patient), not including the day hospital cost. Biosimilars are available (Inflectra®, Remsina®, Flixabi®).	Around €11 400 for the first year for Humira® (80 mg loading dose and 40 mg every other week, starting W1). No biosimilar available in France in 2017.	Around €12 670 for the first year for Enbrel® (50 mg BIW up to W12, followed by 50 mg QW). Biosimilar available (around €11 140 for the first year for Benepali®).

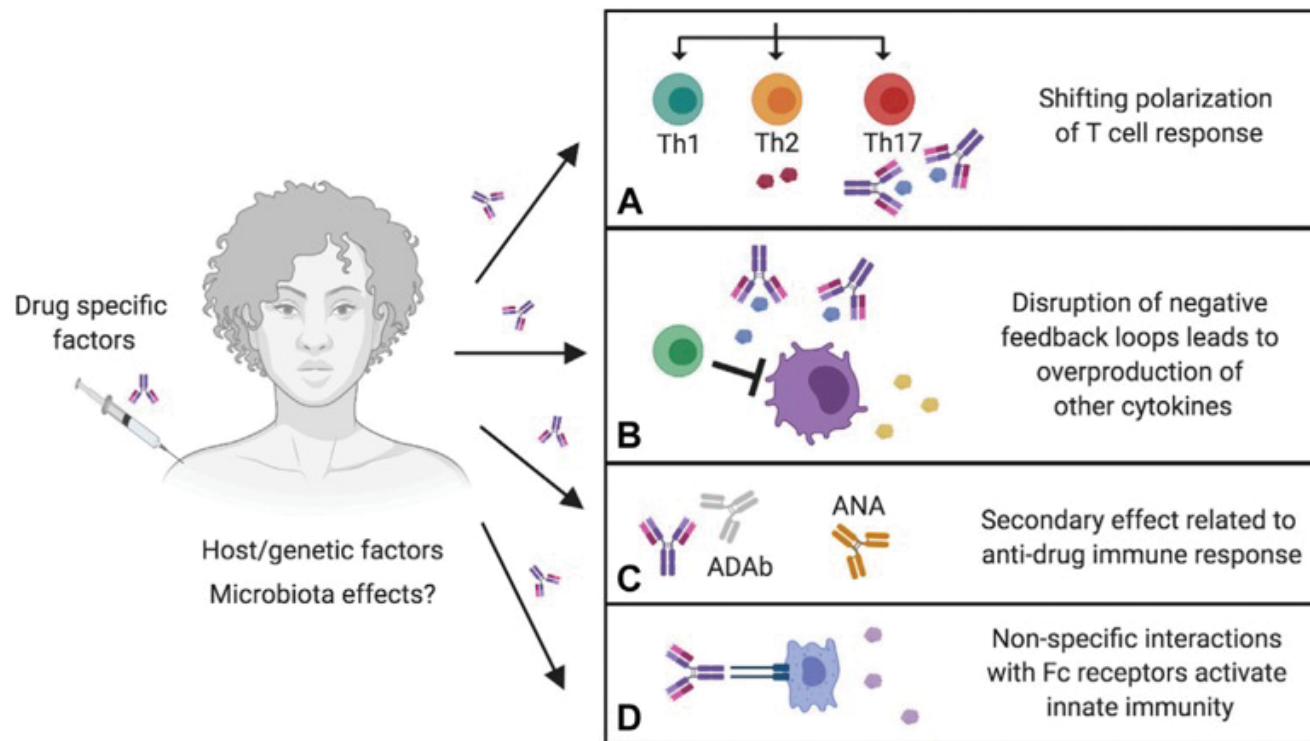
USTEKINUMAB

Dosing scheme	<p>s.c. administration.</p> <p>45 mg at Week 0, Week 4 and then every 12 weeks.</p> <p>Adjusted for patients >100 kg: same scheme, but with a 90 mg dose.</p> <p>Suggested dose-escalation strategy (off-license): USTK 90 mg every 12 weeks (<100 kg) or USTK 90 mg every 8 weeks (>100 kg) (Grade C).</p>
Half-life	3 weeks
Main adverse events	Injection-site erythema, fatigue and muscle/bone pain, diarrhoea, viral, bacterial or fungal infections (no reactivation or new onset of tuberculosis), allergic reactions, exfoliative dermatitis, MACE.
Main contraindications	Active tuberculosis or other serious infection, pregnancy, breastfeeding, active malignancy, hypersensitivity.
Surgery	<p>No systematic interruption of USTK required prior to minor surgery (Grade C)</p> <p>Discuss interruption of USTK prior to major surgery (3 to 5 half-lives = 9 to 15 weeks) in patients with a past medical history of healing disorders or wound infections (Grade C).</p>
Cost in France (2017)	<p>Around €14 920 for the first year for Stelara® (45 or 90 mg W0, W4, then every 12 weeks)</p> <p>No biosimilar available in France in 2017.</p>

	SECUKINUMAB	IXEKIZUMAB	BRODALUMAB
Dosing scheme	s.c. administration: 300 mg, delivered in two injections of 150 mg each. 300 mg at W0, 1, 2, 3, 4 and then 300 mg every 4 weeks. No weight-dose adjustment.	s.c. administration. Loading dose of 160 mg, 80 mg every other week until week 12, then 80 mg every 4 weeks. No weight-dose adjustment.	s.c. administration. 210mg W0, W1 and then every 2 weeks
Half-life	27 days	13 days	11 days
Adverse events	Infections (upper respiratory tract, candida), diarrhoea, neutropenia, inflammatory bowel disease onset and flare.	Infections (upper respiratory tract, candida), injection site reactions, neutropenia, inflammatory bowel disease onset and flare.	Infections (upper respiratory tract, candida), injection site reactions, neutropenia, inflammatory bowel disease onset and flare.
Main contraindications	Hypersensitivity, active infection, pregnancy, breastfeeding, active malignancy.	Hypersensitivity, active infection, pregnancy, breastfeeding, active malignancy.	Hypersensitivity, active infection, pregnancy, breastfeeding, active malignancy.
Precautions	Avoid if possible in patients with a history of inflammatory bowel disease (Grade C). Close monitoring of patients with psychiatric disorders and/or a history of suicide attempts and/or severe depression (possible class effect - Expert opinion). In patients with increased cardiovascular risk, initiate in collaboration with a cardiologist and control risk factors (no long-term safety assessment in patients at high cardiovascular risk – Expert opinion).	Avoid if possible in patients with a history of inflammatory bowel disease (Grade C). Close monitoring of patients with psychiatric disorders and/or a history of suicide attempts and/or severe depression (possible class effect - Expert opinion). In patients with increased cardiovascular risk, initiate in collaboration with a cardiologist and control risk factors (no long-term safety assessment in patients at high cardiovascular risk – Expert opinion).	Avoid if possible in patients with a history of inflammatory bowel disease (Grade C). Close monitoring of patients with psychiatric disorders and/or a history of suicide attempts and/or severe depression (possible class effect - Expert opinion). In patients with increased cardiovascular risk, initiate in collaboration with a cardiologist and control risk factors (no long-term safety assessment in patients at high cardiovascular risk – Expert opinion).
Vaccination	Follow the French immunisation schedule Primary vaccination and/or boosters for HBV and HAV/annual influenza/pneumococcal vaccination (especially the elderly). Live-attenuated vaccines are contraindicated during treatment.	Follow the French immunisation schedule. Primary vaccination and/or boosters for HBV and HAV/annual influenza/pneumococcal vaccination (especially the elderly). Live-attenuated vaccines are contraindicated during treatment.	Follow the French immunisation schedule. Primary vaccination and/or boosters for HBV and HAV/annual influenza/pneumococcal vaccination (especially the elderly). Live-attenuated vaccines are contraindicated during treatment.
Surgery	No data available about surgery. We recommend interrupting SEC 4 weeks before performing scheduled surgery. Resume medication after healing (American College of Rheumatology and American Association of Hip and Knee Surgeons recommendations).	No data available about surgery. We recommend interrupting IXE 4 weeks before performing scheduled surgery. Resume medication after healing (American College of Rheumatology and American Association of Hip and Knee Surgeons recommendations).	No data available about surgery. We recommend interrupting BRODA 4 weeks before performing scheduled surgery. Resume medication after healing (American College of Rheumatology and American Association of Hip and Knee Surgeons recommendations).
Cost in France (2017)	Cosentyx®: First year: €19 375,58, then €14 857/year. No biosimilar available in 2017.	Taltz®: First year: €18 532, then €13 421/year No biosimilar available in 2017.	Kyntheum® : 998€/2 doses No biosimilar available in 2017.

	Guselkumab	Risankizumab	Tildrakizumab
Dosing scheme	s.c. administration: 100mg W0, W4 and then every 8 weeks	s.c. administration : 150mg W0, W4 and then every 12 weeks	s.c. administration : 100mg W0, W4 and then every 12 weeks
Half-life	15-18 days	28 days	20-28 days
Adverse events	Infections (upper respiratory tract, candida), diarrhoea.	Infections (upper respiratory tract, candida), injection site reactions	Infections (upper respiratory tract, candida), injection site reactions
Main contraindications	Hypersensitivity, active infection, pregnancy, breastfeeding, active malignancy.	Hypersensitivity, active infection, pregnancy, breastfeeding, active malignancy.	Hypersensitivity, active infection, pregnancy, breastfeeding, active malignancy.
Precautions	In patients with increased cardiovascular risk, initiate in collaboration with a cardiologist and control risk factors (no long-term safety assessment in patients at high cardiovascular risk).	In patients with increased cardiovascular risk, initiate in collaboration with a cardiologist and control risk factors (no long-term safety assessment in patients at high cardiovascular risk).	In patients with increased cardiovascular risk, initiate in collaboration with a cardiologist and control risk factors (no long-term safety assessment in patients at high cardiovascular risk).
Vaccination	Follow the French immunisation schedule Primary vaccination and/or boosters for HBV and HAV/annual influenza/pneumococcal vaccination (especially the elderly). Live-attenuated vaccines are contraindicated during treatment.	Follow the French immunisation schedule. Primary vaccination and/or boosters for HBV and HAV/annual influenza/pneumococcal vaccination (especially the elderly). Live-attenuated vaccines are contraindicated during treatment.	Follow the French immunisation schedule. Primary vaccination and/or boosters for HBV and HAV/annual influenza/pneumococcal vaccination (especially the elderly). Live-attenuated vaccines are contraindicated during treatment.
Cost in France (2017)	TREMFYA®: 1800€/dose	Skyrizi®: 2700€/dose	ILUMETRI® : 2400€/dose

Effets secondaires de mécanismes immunologiques des biothérapies – mécanismes ?



Effets secondaires de mécanismes immunologiques des biothérapies anti-TNF α

Features	Psoriasis (N = 1051)	Eczema (N = 267)	Lupus- like (N = 216)	Sarcoidosis- like (N = 91)	Alopecia areata (N = 66)	Vitiligo (N = 60)	Hidradenitis suppurativa (N = 37)	Lichenoid (N = 33)	Granuloma annulare (N = 14)	Bullous pemphigoid (N = 13)	Dermatomyositis (N = 11)	Pyoderma gangrenosum (N = 10)
Demographic characteristics							n = 37	n = 30	n = 11	n = 13	n = 11	n = 10
Female sex, %	59, n = 926	56, n = 68	81, n = 102	61, n = 90	49, n = 63	37, n = 38	81	60	82	61.5	73	70
Age, y, mean (range)	42.2 (8-83), n = 684	44.6 (15-83), n = 35	42 (14-78), n = 80	48.2 (7-81), n = 89	37.4 (20-69), n = 58	49 (24-83), n = 14	35 (17-57)	47.2 (8-71)	44.5 (23-76)	62.9 (45-81)	41.2 (29-52)	49.2 (40-58)
Drug indication, %	n = 985	n = 240	n = 205	n = 91	n = 66	n = 40	n = 37	n = 33	n = 14	n = 13	n = 11	n = 10
Psoriasis/psoriatic arthritis	5.5	5	1	14	29	7.5	11	30	7	31	9	40
Crohn's disease	39	18	35	—	15	22.5	49	12	—	—	9	—
Ulcerative colitis/ indeterminant colitis	7	4	8	—	1.5	10	—	6	—	31	—	20
IBD (unspecified)	10	65	4	7	10.5	—	—	9	7	—	—	—
Ankylosing spondylitis	17	3	0.5	17	8	47.5	13.5	6	—	—	—	—
Rheumatoid arthritis	15	5	49	57	15	7.5	13.5	24	79	38	54.5	30
Juvenile idiopathic arthritis	0.5	0.4	0.5	4	1.5	—	8	3	—	—	9	—
Hidradenitis suppurativa	0.1	—	—	—	—	2.5	—	—	—	—	—	10
Seronegative spondyloarthritis	5.5	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
Seronegative inflammatory arthritis	0.1	—	—	—	—	—	—	—	—	—	9	—
Spondyloarthritis	0.1	—	—	—	1.5	—	—	—	7	—	—	—
Behcet disease	0.4	—	—	—	1.5	—	—	3	—	—	—	—
SAPHO	0.2	—	—	1	—	—	3	—	—	—	—	—
Still's disease	—	—	0.5	—	—	—	—	—	—	—	—	—
Toxic epidermal necrolysis	—	—	—	—	—	—	—	3	—	—	—	—
Oligoarthritis	—	—	—	—	—	—	—	3	—	—	—	—
Pityriasis rubra pilaris	—	—	—	—	—	2.5	—	—	—	—	—	—
Dermatomyositis/ rheumatoid arthritis overlap syndrome	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	9	—
Ankylosing spondylitis/ rheumatoid arthritis	—	—	—	—	—	—	3	—	—	—	—	—

Effets secondaires de mécanismes immunologiques des biothérapies anti-IL17

Features	Eczema (N = 26)	Psoriasis (N = 15)	Sarcoidosis- like (N = 5)	Alopecia areata (N = 4)	Pyoderma gangrenosum (N = 4)	Lichenoid (N = 4)	Behcet syndrome (N = 3)	Hidradenitis suppurativa (N = 3)	Granuloma annulare (N = 2)	Lupus- like (N = 2)	Vitiligo (N = 2)	Erythema multiforme (N = 1)	Bullous pemphigoid (N = 1)	Pemphigus (N = 1)
Demographic characteristics	n = 15	n = 15	n = 5	n = 4	n = 4, n = 3	n = 4	n = 3	n = 3	n = 2	n = 2	n = 1	n = 1	n = 1	n = 1
Female sex, %	40	67	40	50	100	25	0	0	100	0	0	100	100	100
Age, y, mean (range)	51.2 (23-89)	49 (22-76)	51.6 (45-61)	53.3 (40-70)	42.3 (38-47)	57.8 (45-74)	39.7 (29-56)	50.7 (46-58)	64.5 (60-69)	50.5 (39-62)	48	65	65	41
Drug indication, %	n = 26	n = 15	n = 5	n = 4	n = 4	n = 4	n = 3	n = 3	n = 2	n = 2	n = 1	n = 1	n = 1	n = 1
Psoriasis/psoriatic arthritis	100	93	100	100	100	75	33	100	100	100	100	—	100	—
Ankylosing spondylitis	—	7	—	—	—	—	33	—	—	—	—	100	—	—
Rheumatoid arthritis	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	100
Ankylosing spondylitis/Behcet syndrome	—	—	—	—	—	—	33	—	—	—	—	—	—	—
Rheumatoid arthritis/psoriasis	—	—	—	—	—	25	—	—	—	—	—	—	—	—
Drug, %	n = 26	n = 15	n = 5	n = 4	n = 4	n = 4	n = 3	n = 3	n = 2	n = 2	n = 1	n = 1	n = 1	n = 1
Secukinumab	42	60	40	50	75	100	100	67	100	100	50	100	100	100
Ixekizumab	58	20	60	25	—	—	—	33	—	—	50	—	—	—
Brodalumab	—	20	—	25	25	—	—	—	—	—	—	—	—	—
Time to onset, mo	n = 15	n = 12	n = 2	n = 4	n = 4	n = 4	n = 3	n = 3	n = 2	n = 2	n = 1	NA	n = 1	n = 1
Mean (range)	3.8 (0.14-8)	4.9 (0.75-16)	19.6 (3.25-36)	6.8 (2-13)	4.2 (0.5-10)	3.6 (<0.25-8)	1.25 (0.75-2)	3.2 (0.5-6)	3.25 (0.5-6)	1.5 (1-2)	3	NA	0.25	3

Switch phénotypique Th17 → Th2 – lésions eczématiformes

Clinical and histopathological characterization of eczematous eruptions occurring in course of anti il-17 treatment: a case series and review of the literature

G. Caldarola, F. Pirro, A. Di Stefani, M. Talamonti, M. Galluzzo, S. D'Adamo, M. Magnano, N. Bernardini, P. Malagoli, F. Bardazzi, C. Potenza, L. Bianchi, K. Peris & C. De Simone

REVIEW ARTICLE

Phenotypic switch to eczema in patients receiving biologics for plaque psoriasis: a systematic review

A. Al-Janabi,^{1,2,*} A.C. Foulkes,^{1,2} K. Mason,² C.H. Smith,^{3,4} C.E.M. Griffiths,^{1,2} R.B. Warren^{1,2}

Eczematous eruption during anti-interleukin 17 treatment of psoriasis: an emerging condition

DOI: 10.1111/bjd.17779





Rhinite croûteuse sous biothérapies (anti-TNF α ou anti-IL17)

Infected dermatitis

- Lésions péri-orificielles – vestibule narinaire \pm lésions du cuir chevelu
- Inflammation croûteuse
- Erosions suintantes des plis (switch phénotypique Th2 ?)

- Rechercher portage *S. aureus*

- **Traitement double :**
 - Antibiothérapie anti-*Staphylococcus aureus*
 - + traitement de l'inflammation cutanée (tacrolimus topique ? Dermocorticoïdes ?)

- **Physiopathologie ?**
 - Rôle de l'IL-17 dans l'immunité anti-staphylococcus aureus
 - \searrow Th17 \nearrow Th2 \nearrow *S. aureus* ?
 - \searrow Th17 \nearrow *S. aureus* \nearrow Th2 ?



Photo tirée de Mesnard C et al. Ann Dermatol Venereol. 2018

Effets secondaires de mécanismes immunologiques des biothérapies anti-p40 et anti-p19

Features	IL-12/23													IL-23
	Vitiligo (N = 15)	Psoriasis (N = 9)	Alopecia areata (N = 5)	Eczema (N = 4)	Bullous pemphigoid (N = 4)	Sarcoidosis- like (N = 3)	Lupus- like (N = 3)	Morphea (N = 2)	Hidradenitis suppurativa (N = 1)	Frontal fibrosing alopecia (N = 1)	Wells syndrome (N = 1)	Erythema annulare centrifugum (N = 1)	Linear IgA bullous dermatosis (N = 1)	Eczema (N = 2)
Demographic characteristics	NA	n = 9	n = 5	n = 4	n = 4	n = 3	n = 3	n = 2	n = 1	n = 1	n = 1	n = 1	n = 1	n = 2
Female sex, %	NA	67	0	50	25	67	67	100	100	100	0	0	100	0
Age, y, mean (range)	NA	41.7 (24-58)	43 (32-55)	50.3 (21-82)	64.8 (58-76)	48 (42-52)	50.3 (28-68)	55.5 (48-63)	19	62	58	55	31	43.5 (40-47)
Drug indication, %	NA	n = 9	n = 5	n = 4	n = 4	n = 3	n = 3	n = 2	n = 1	n = 1	n = 1	n = 1	n = 1	n = 2
Psoriasis/psoriatic arthritis	NA	67	100	100	75	100	100	50	100	100	100	100	100	—
Crohn's disease	NA	22	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
Ankylosing spondylitis	NA	11	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
Ulcerative colitis	NA	—	—	—	—	—	—	50	—	—	—	—	—	—
Psoriatic onychopachydermo-periostitis	NA	—	—	—	25	—	—	—	—	—	—	—	—	—
Psoriasis	NA	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	100
Drug, %	n = 15	n = 9	n = 5	n = 4	n = 4	n = 3	n = 3	n = 2	n = 1	n = 1	n = 1	n = 1	n = 1	n = 2
Ustekinumab	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	—
Guselkumab	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	100
Time to onset, mo	NA	n = 9	n = 5	n = 2	n = 4	n = 2	n = 3	n = 2	n = 1	n = 1	n = 1	n = 1	n = 1	n = 2
Mean (range)	NA	3.1 (0.07-15)	6.2 (3-10)	1.25 (1-1.5)	7.8 (1-18)	13 (12-14)	8.8 (1-24)	9 (6-12)	12	5	0.25	3	2	2.75 (2.5-3)

IL, Interleukin; NA, not applicable; PR, paradoxical reaction.

*The numbers of patients for whom data were available for each specific feature are reported for each section heading.

Traitements systémiques – recos Françaises 2019

Psoriasis en plaques sans comorbidités – Modéré à Sévère

Traitements systémiques
non biologiques

**Méthotrexate
(MTX)**

Photothérapie (UVB)

PUVA thérapie ou re-PUVA si plaques
épaisses/larges

Ciclosporine (CSA)

Si réponse rapide nécessaire

Acitrétine

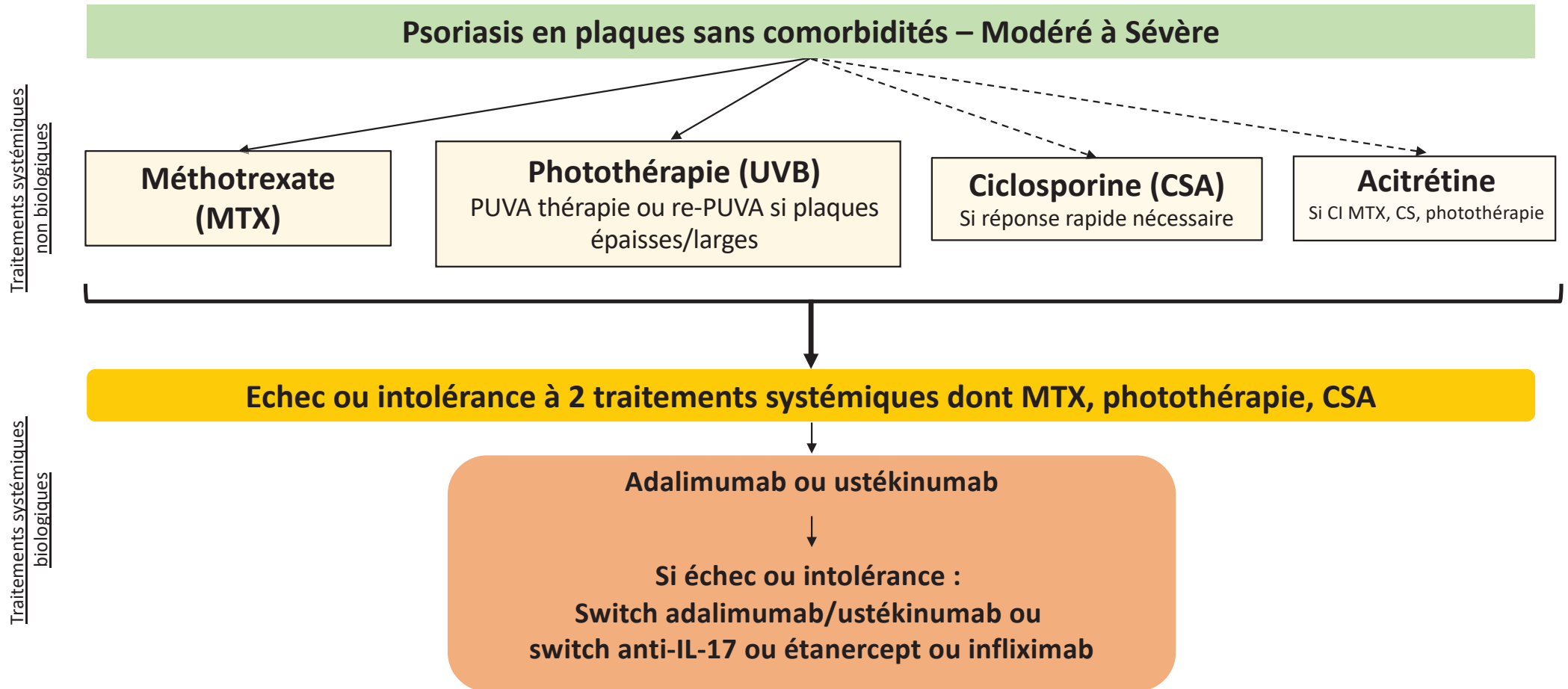
Si CI MTX, CS, photothérapie

Traitements systémiques
biologiques

1. Amatore F, et al. *J Eur Acad Dermatol Venereol.* 2019 Mar;33(3):464-483.

2. Amatore F, et al. *Ann Dermatol Venereol.* 2019 Jun-Jul;146(6-7):429-439

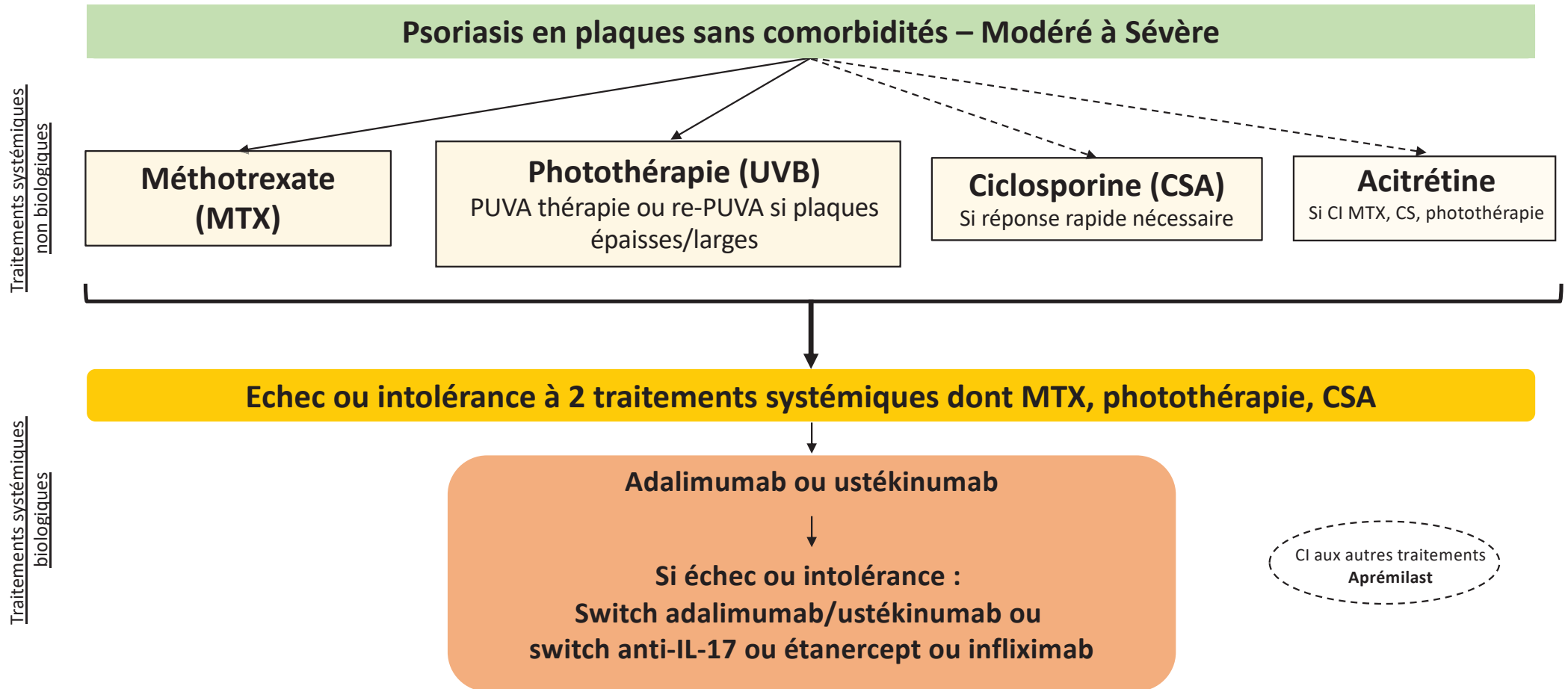
Traitements systémiques – recos Françaises 2019



1. Amatore F, et al. *J Eur Acad Dermatol Venereol.* 2019 Mar;33(3):464-483.

2. Amatore F, et al. *Ann Dermatol Venereol.* 2019 Jun-Jul;146(6-7):429-439

Traitements systémiques – recos Françaises 2019



1. Amatore F, et al. J Eur Acad Dermatol Venereol. 2019 Mar;33(3):464-483.

2. Amatore F, et al. Ann Dermatol Venereol. 2019 Jun-Jul;146(6-7):429-439

Traitements systémiques – recos Europe 2020

Psoriasis en plaques sans comorbidités – Modéré à Sévère

Traitements systémiques
non biologiques

**Methotrexate
(MTX)**

Phototherapie (UVB)

~~PUVA~~ ~~thérapie~~ ou re-PUVA si plaques
épaisses/larges

Fumarates (non disponibles France)

Ciclosporine (CSA)

Si réponse rapide nécessaire

Acitrétine

Si CI MTX, CS, photothérapie

Traitements systémiques
biologiques

Traitements systémiques – recos Europe 2020

Psoriasis en plaques sans comorbidités – Modéré à Sévère

Traitements systémiques
non biologiques

**Methotrexate
(MTX)**

Phototherapie (UVB)

PUVA thérapie ou re-PUVA si plaques
épaisses/larges

Fumarates (non disponibles France)

Ciclosporine (CSA)

Acitrétine

Echec ou intolérance 1 TTT

France = HORS AMM

Traitements systémiques
biologiques

1^{ère} intention

Anti-TNF α : Adalimumab (ADA), Certolizumab (CZP)

Anti-IL17 : Sécukinumab, Ixekizumab, Brodalumab

Anti-IL23 : Guselkumab, Tildrakizumab, Risankizumab

2^{ème} intention

Si échec ou intolérance : Ustékinumab, Infliximab, Etanercept, Apremilast

Traitements systémiques – recos Europe 2020

HORS AMM

Psoriasis en plaques sans comorbidités
Atteinte sévère + échec probable des traitements systémiques non biologiques

Traitements systémiques
non biologiques

Traitements systémiques
biologiques

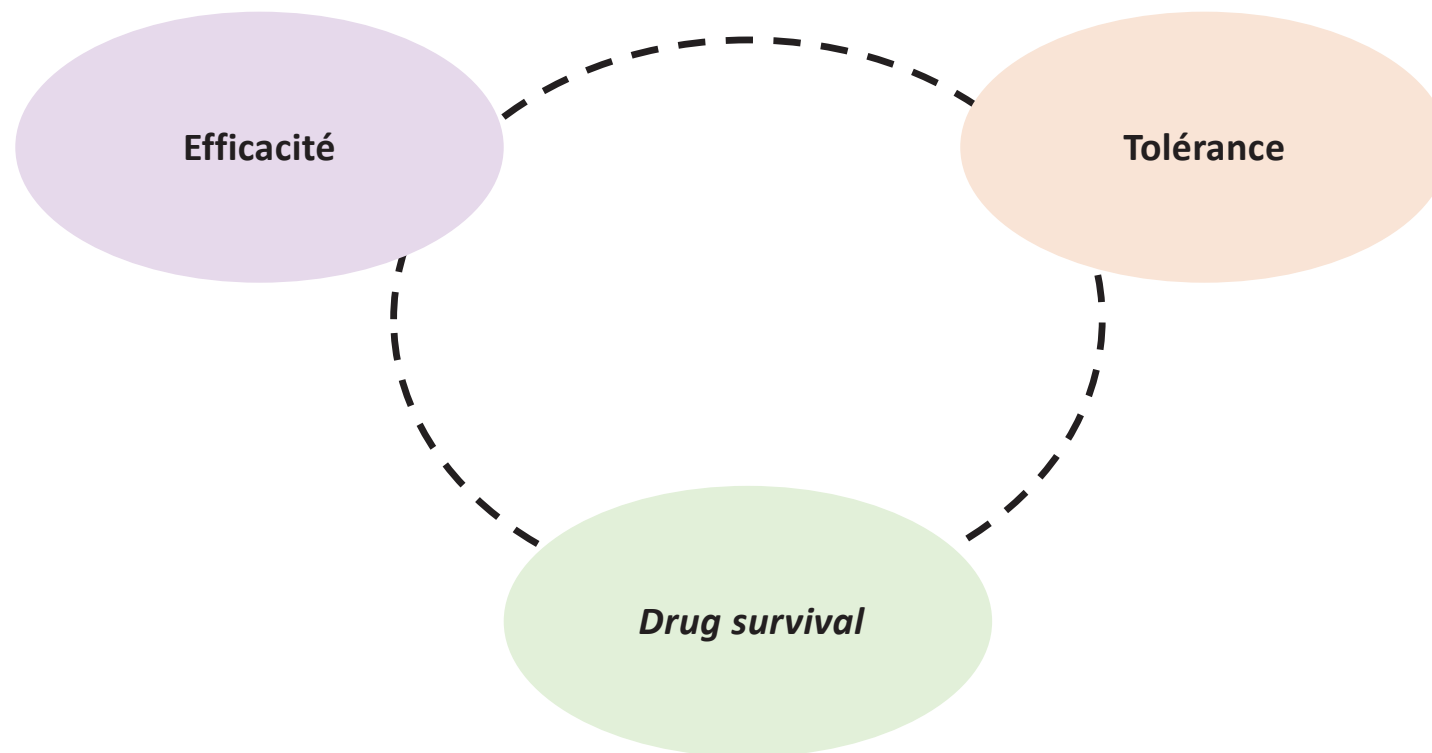
1^{ère} intention

Anti-TNF α : Adalimumab (ADA), Certolizumab (CZP)
Anti-IL17 : Sécukinumab, Ixekizumab, Brodalumab
Anti-IL23 : Guselkumab, Tildrakizumab, Risankizumab

2^{ème} intention

Si échec ou intolérance : Ustékinumab, Infliximab, Etanercept, Apremilast

Choix thérapeutique – biothérapie 1^{ère} ligne



Drug survival – maintien thérapeutique sous traitement

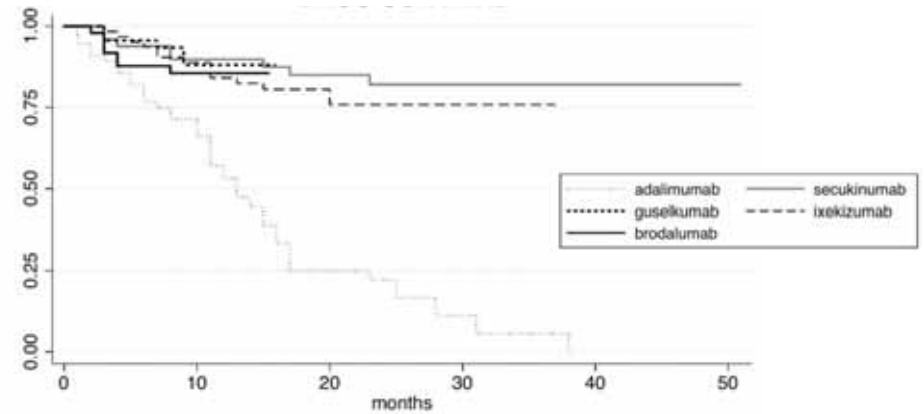
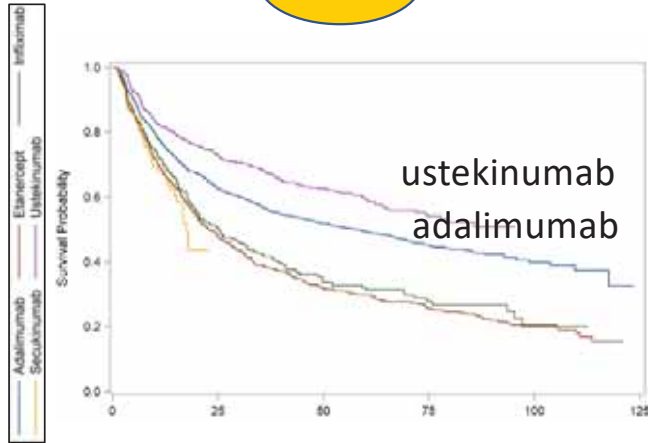
Egeberg et al., Br J Dermatol, 2018
 Menter et al., JEADV, 2018
 Dapavo et al. J Dermatol Treat. 2021
 Torres T et al. Am J Clin Dermatol. 2021

DERMBIO

2018

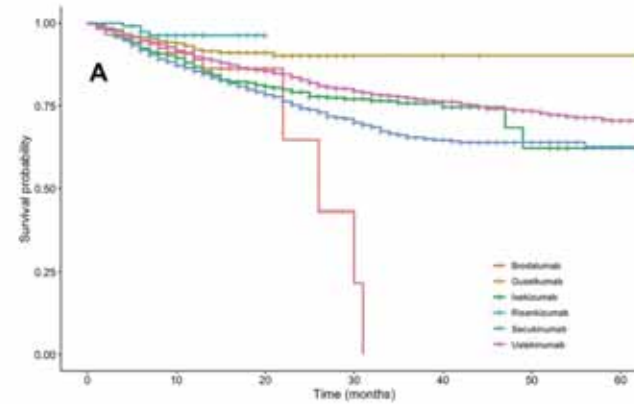
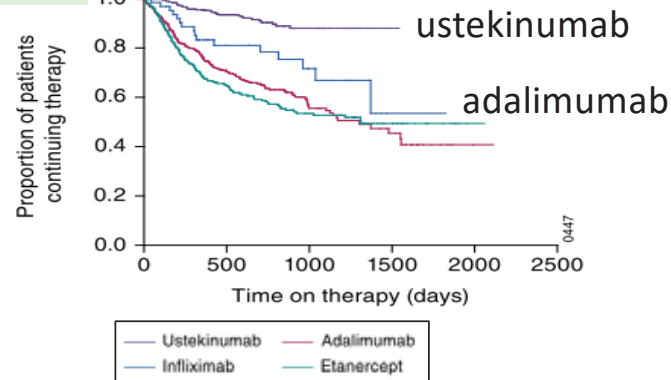
Toutes causes d'arrêt confondues

2021



PSOLAR

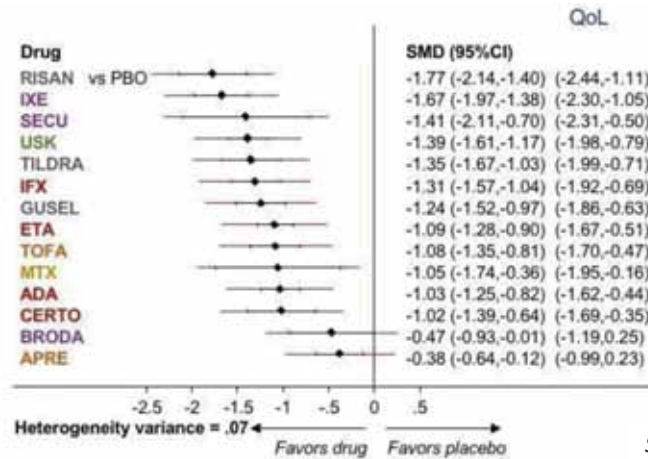
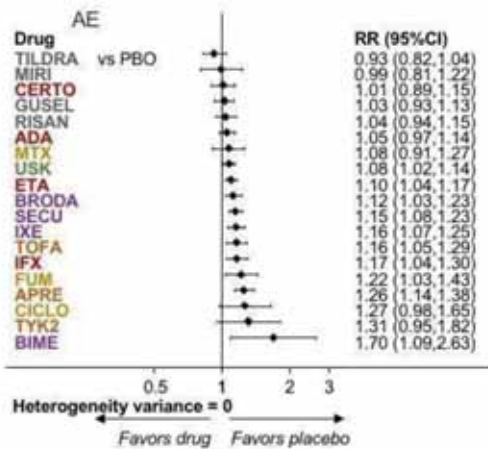
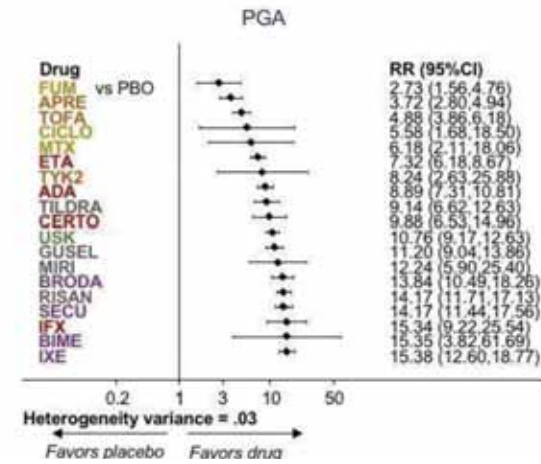
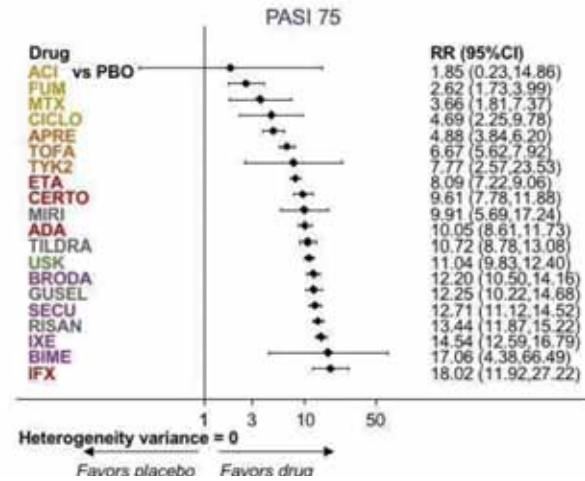
First-line therapy



Méta-analyse en réseau – synthèse efficacité/tolérance

Systemic pharmacological treatments for chronic plaque psoriasis: a network meta-analysis (Review)

Sbidian E, Chaimani A, Garcia-Doval I, Doney L, Dressler C, Hua C, Hughes C, Naldi L, Afach S, Le Cleach L



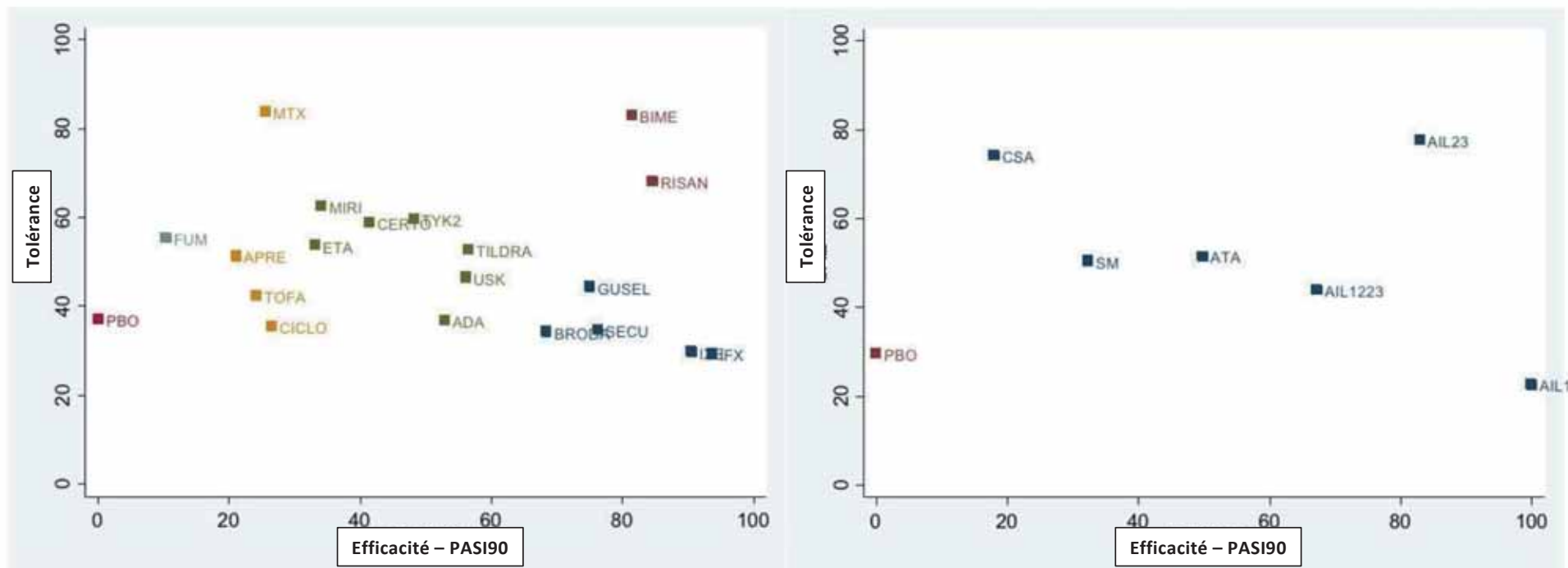
Méta-analyse en réseau – synthèse efficacité/tolérance

Systemic pharmacological treatments for chronic plaque psoriasis: a network meta-analysis (Review)

Sbidian E, Chaimani A, Garcia-Doval I, Doney L, Dressler C, Hua C, Hughes C, Naldi L, Afach S, Le Cleach L



Cochrane Database of Systematic Reviews



Biosimilaires

- Biosimilaires d'infliximab, étanercept et adalimumab



- Instructions du DGOS août 2017 :

- Switch pour un biosimilaire = obligation d'information du patient
- « *il convient d'encourager de façon systématique la prescription d'un médicament biosimilaire pour les initiations de traitement et pour les changements de prescription* »

- Arrêté du 3 août 2018

- Incitation à la prescription de biosimilaires délivrés en ville
- Reversement de 20 à 30% de la différence de prix entre princeps et biosimilaire

MINISTÈRE DES SOLIDARITÉS ET DE LA SANTÉ

Arrêté du 3 août 2018 relatif à l'expérimentation pour l'incitation à la prescription hospitalière de médicaments biologiques similaires délivrés en ville

NOR : SSA01R21431A

Quand réévaluer un traitement ?

Recos France

- Entre 12 et 16 semaines selon la molécule choisie
- 28 semaines pour l'Ustékinumab

Recos Europe

- 16 semaines pour les biothérapies (hors étanercept)
- 24 semaines pour les autres systémiques + étanercept

Quels sont les objectifs ?

Recos France

- **PGA 0-1**
- **PASI90 – PASI100**
- **PASI absolu ≤ 3**

- **Ou**

- **PGA=2 ou PASI75 + DLQI<5**

Recos Europe

- **PGA 0-1**
- **PASI90 – PASI100**
- **PASI absolu ≤ 2**

Que faire en cas de comorbidités ? France vs Europe

- Globalement similaire pour le **rhumatisme psoriasique**
- **Maladies inflammatoires chroniques de l'intestin :**
 - **France** : 1 MTX; CSA or NUVB / 2 : ADA, IFX, USTK
 - **Europe** : 1 ADA, IFX, CZP, USTK / 2 anti-IL-23 (RISAN/GUSEL) / 3 MTX (Crohn) ou CSA (RCH) / 4 ACITR en association
- **Néoplasie :**
 - France : MTX / UVB / ACITR / biothérapie au cas par cas (USTK ou anti-TNF α)
 - Europe : UVB / ACITR; 2 MTX; 3 aprémilast / biothérapie au cas par cas (anti-TNF α , USTK, anti-IL17ou anti-IL23)
- **Risque cardiovasculaire majeur :**
 - France : Préférer anti-TNF α (grade A) - Envisager USTK (grade A) ou anti-IL17 (grade B) en cas d'échec des anti-TNF α et contrôle des facteurs de risque
 - Europe : pas de hiérarchisation spécifique

JAMA Dermatology | Original Investigation

Association Between Early Severe Cardiovascular Events and the Initiation of Treatment With the Anti-Interleukin 12/23p40 Antibody Ustekinumab

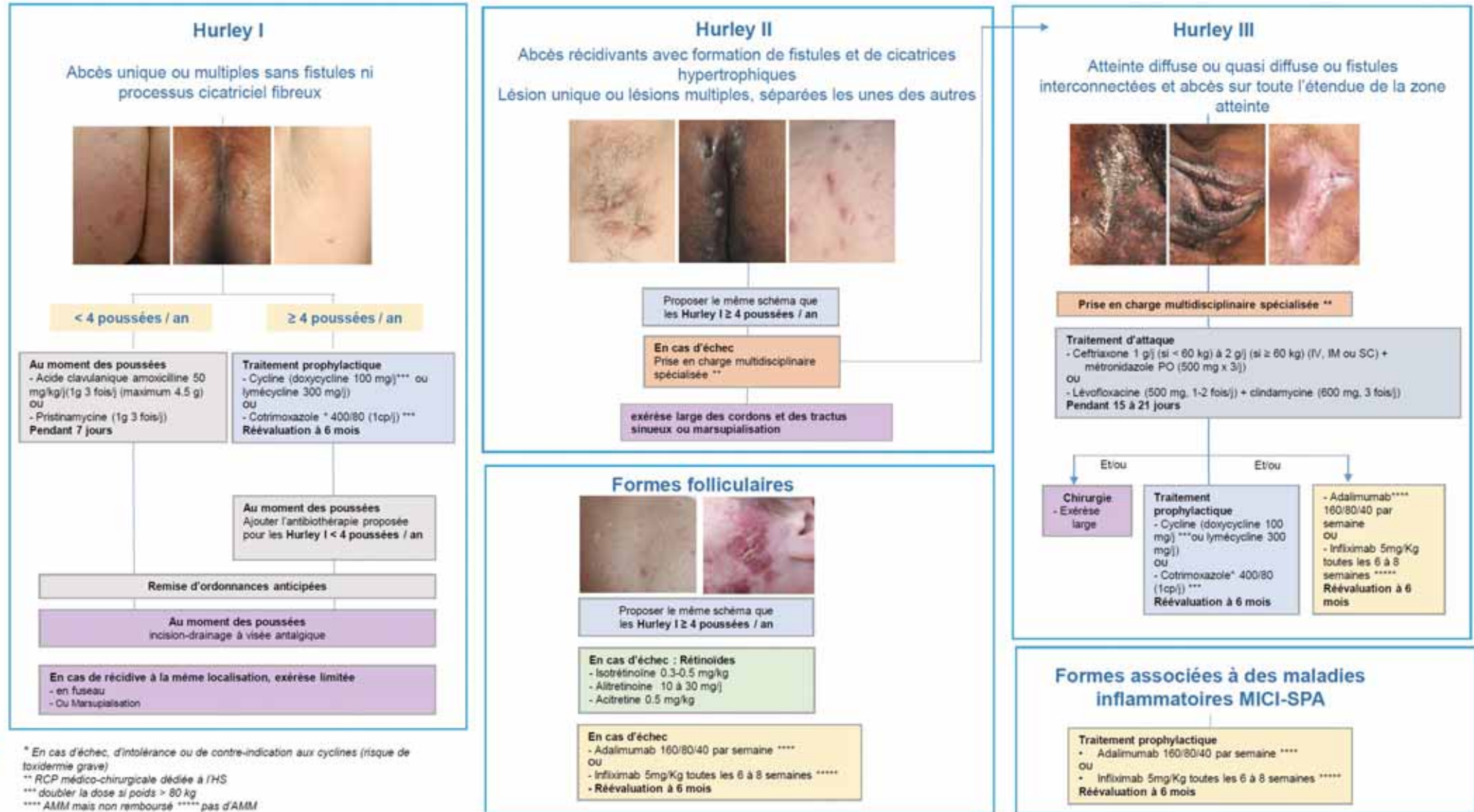
Florence Poizeau, MD; Emmanuel Nowak, PhD; Sandrine Kerbrat, MS; Béranger Le Nautout, MS; Catherine Droitcourt, MD, PhD; Milou-Daniel Drici, MD, PhD; Emilie Sbidian, MD, PhD; Bernard Guillot, MD, PhD; Hervé Bachelez, MD, PhD; Hafid Ait-Oufella, MD, PhD; André Happe, PhD; Emmanuel Oger, MD, PhD; Alain Dupuy, MD, PhD

Hidradénite suppurée



Pour tous les patients

Prise en charge de la douleur, prise en charge psychologique, perte de poids, sevrage tabagique



* En cas d'échec, d'intolérance ou de contre-indication aux cyclines (risque de toxidermie grave)

** RCP médico-chirurgicale dédiée à l'HS

*** doubler la dose si poids > 80 kg

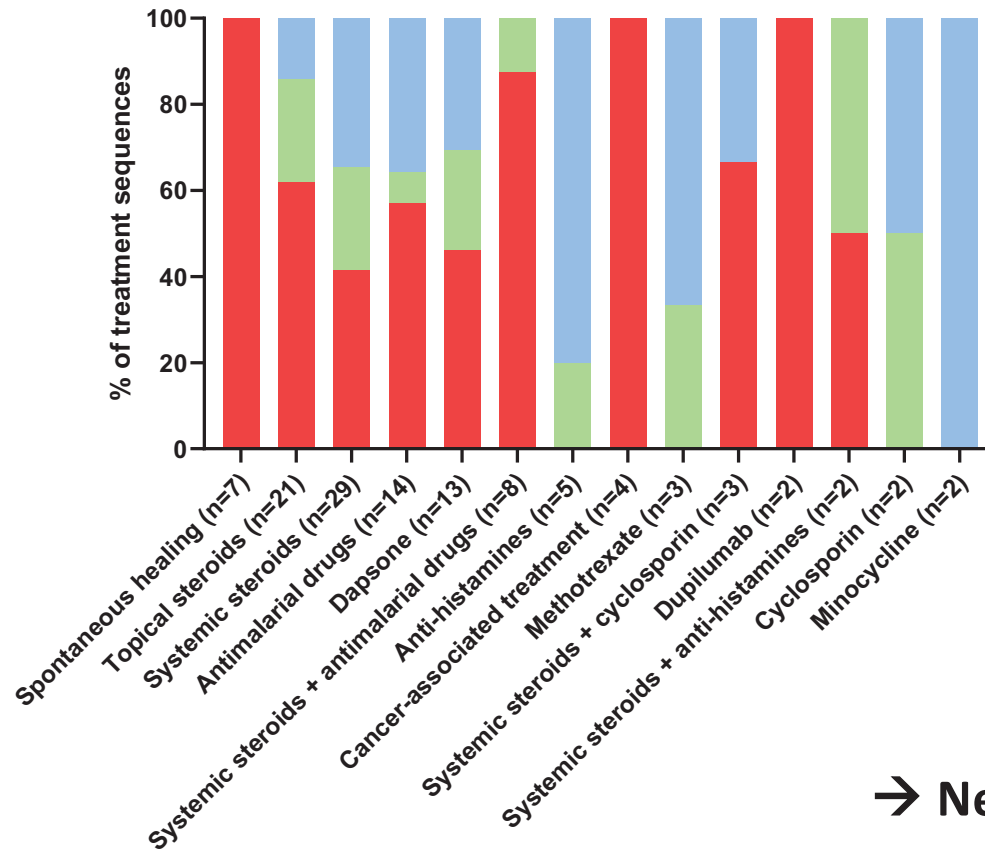
**** AMM mais non remboursé ***** pas d'AMM

Cellulite à éosinophiles

- Wide spectrum - Eosinophil infiltration (dermis+++)
- Recurrent painful or pruritic edematous plaques
- Eosinophilic cellulitis:
 - Wells syndrome: deep dermal infiltrate, pruritus/pain, edema ++
 - Eosinophilic Annular Erythema: superficial dermal infiltrate, pruritus
- Conventional treatments: topical steroids, anti-histamines, systemic steroids, disulone, hydroxychloroquine, methotrexate



Cellulite à éosinophiles



- 18 nouveaux patients
- Revue de la littérature
- Séquences thérapeutiques

- NR : non responders
- PR : partial responders
- CR : complete response

→ Need for more specific therapeutic strategies

Les dermatoses neutrophiliques

- Groupe hétérogène (moins que les Deo...)
- Historiquement « Dermatose **neutrophilique aiguë fébrile** » - Sweet – 1964
- Puis regroupement progressif sous la même bannière (parfois discutable) des formes suivantes :
 - Syndrome de Sweet (SyS)
 - Pyoderma gangrenosum (PG)
 - Urticaire neutrophilique (UN)
 - Pustulose amicrobienne des plis (PAP)
 - Syndrome de Sneddon-Wilkinson (SSW)
 - *Erythema elevatum diutinum* (EED)
 - DN associées aux MAI, IBDs, panniculite neutrophilique, ...
 - PAPA, PASH, PSAPASH, ...
 - Hidradénite eccrine neutrophile (HEN)
- Formes de chevauchement
- Association fréquente à des affections systémiques
- Atteintes extracutanées viscérales
- Sensibilité à la corticothérapie et disulone



Mamelonné - montagneux







Traitements des dermatoses neutrophiliques

- Corticothérapie systémique 0.5 – 1mg/kg diminution progressive de 10mg toutes les 4-6 semaines
- Alternatives ou corticodépendance : colchicine, disulone, immunosuppresseurs MMF, ciclosporine, tacrolimus, azathioprine
- Dans les formes sévères, chroniques :
 - Anti-TNFalpha ++++++
 - Ustékinumab
 - Anti-IL-1

 - Anti-IL-17

 - JAKinhibitors : case reports pour le tofacitinib
- Adapter le traitement aux pathologies associées : ttt anticancéreux, attention aux MICI et PR associées etc.

Lupus erythémateux cutané

Lésions lupiques

- Aiguës - LEA
- Subaiguës - LESA
- Chroniques - LEC



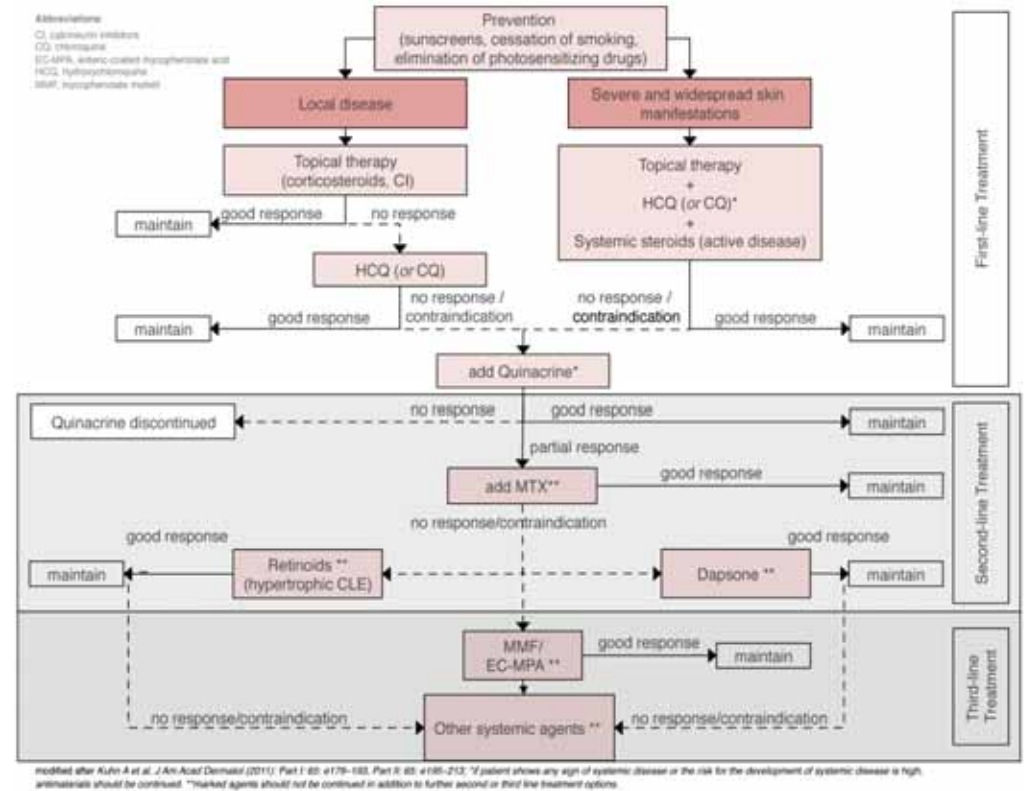
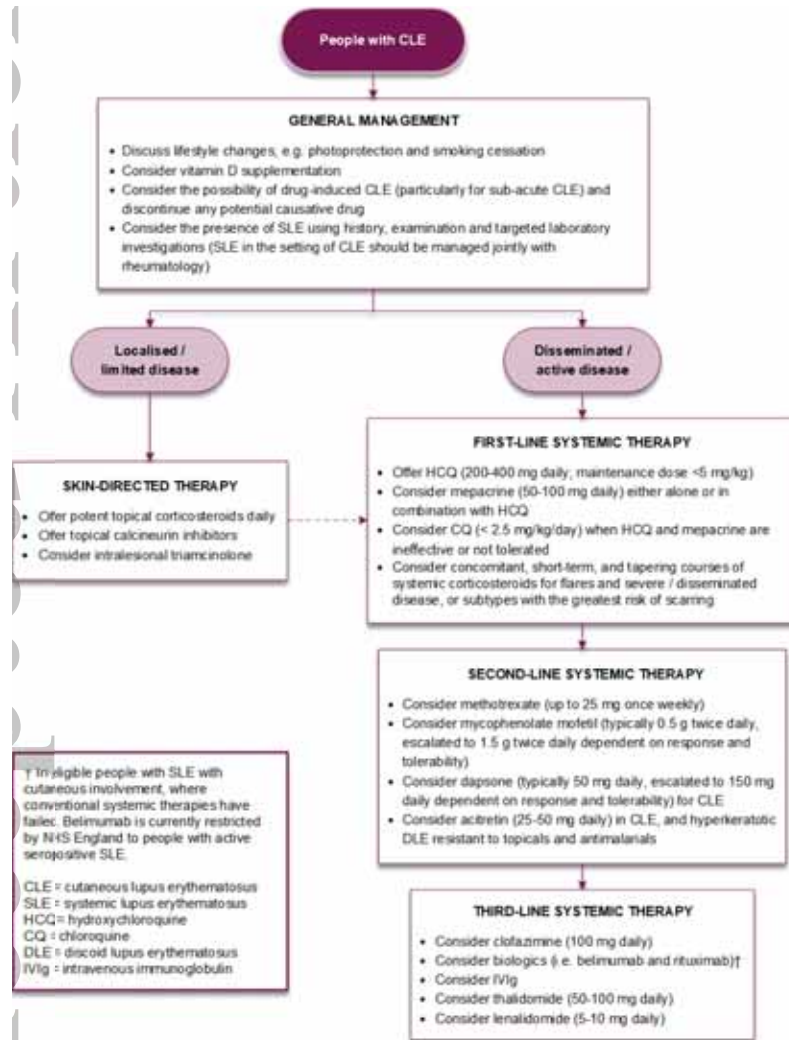
Lésions vasculaires

- Raynaud
- Vasculite urticarienne
- Purpura
- Ulcères de jambes
- Nécrose cutanée extensive
- Hémorragies sous-unguéales multiples
- Erythème palmaire
- Livedo

Lésions non lupiques non vasculaires

- Lucites idiopathiques
- Alopécie
- Mucinose papuleuse
- Anéodermie
- Lupus bulleux
- Pustulose amicrobienne des plis
- Urticaire neutrophilique
- Calcifications

Lupus erythémateux cutané



Conclusions

- Nombreux traitements systémiques
- Ere des biothérapies
- Balance bénéfiques-risques
- Comorbidités
- Modèle du psoriasis
 - Exportable ?
- Études face/face difficiles voire impossibles dans les dermatoses inflammatoires plus rares

Merci de votre attention !

