

LES BIOTHERAPIES, UNE NOUVELLE ERE DANS LA PRISE EN CHARGE DE LA POLYPOSE NASO-SINUSIENNE

**Clémentine DAVEAU
PH ORL CHU Croix Rousse**



Association Française de Rhinologie



PLAN

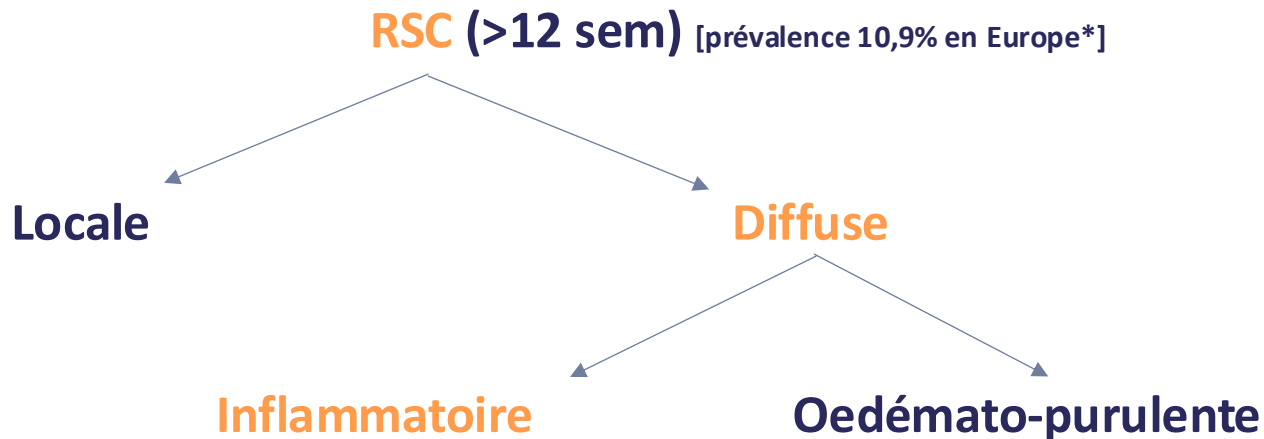
- Définition de la POLYPOSE NASO-SINUSIENNE, formes cliniques
ENDOTYPES / PHENOTYPES
- Comorbidités
- Physiopathologie
- Diagnostic
- Prise en charge de la PNS

PNS : définition

● Définition RHINOSINUSITE

- ≥ 2 symptômes parmi :
 - ▶ Obstruction nasale
 - ▶ Congestion nasale
 - ▶ Rhinorrhée antérieure et / ou postérieure
 - ▶ Céphalées
 - ▶ Hypo / anosmie
- + anomalies endoscopiques
 - ▶ Polypes
 - ▶ et / ou sécrétions muco-purulentes
 - ▶ et / ou œdème du méat nasal moyen
- Et / ou anomalies scannographiques
 - ▶ Hypertrophique muqueuse complexe ostio-méatal
 - ▶ Comblement sinusien

PNS : définition



Primitive :

- RSCsNP
- **RSCwNP** [prévalence 5% en Europe**]

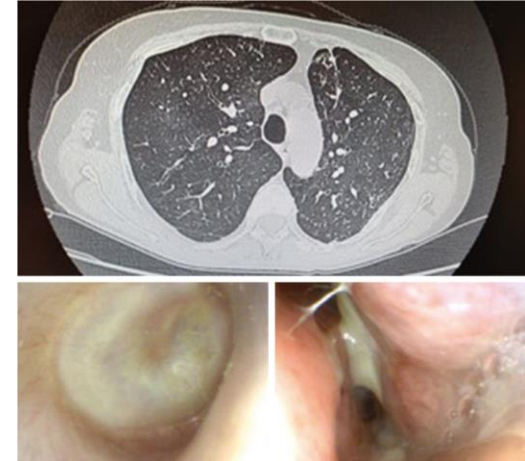
Sinusite fongique allergique
Secondaire (DCP, mucoviscidose, GEPA)

* Fokkens WJ, Lund VJ, Mullo J, Bachert C, Allobid I, Baroody F et al. European position paper on rhinosinusitis and nasal polyps 2012. Rhinol Suppl 2012;23:1–298.

** Bonfils P, Halimi P, Le Bihan C, Nores JM, Avan P, Landais P. Correlation between nasosinusal symptoms and topographic diagnosis in chronic rhinosinusitis. Ann Otol Rhinol Laryngol 2005;114:74–83.

Eliminer une cause secondaire

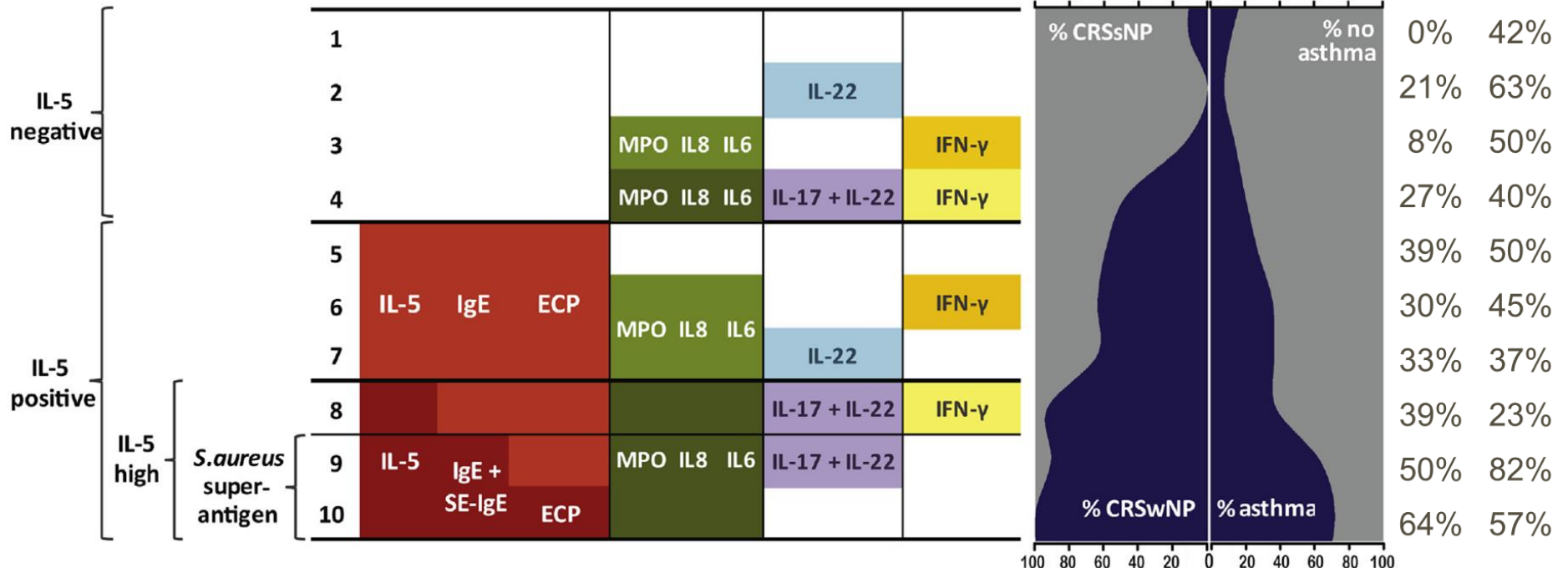
- **Dyskinésie ciliaire primitive (DCP)**
 - depuis l'enfance, situs inversus, sécrétions épaisses et collantes adhérentes au plancher des fosses nasales, OSM, DDB, infertilité
- **Mucoviscidose**
 - DDB, symptômes depuis l'enfance, TDM
- **Granulomatose avec poly-angéite (GEPA)**
 - croûtes, PNP, manifestations générales
- **Sinusite fongique allergique (SFA)**
 - ATCD ABPA, terrain atopique / TDM / IRM / anapath



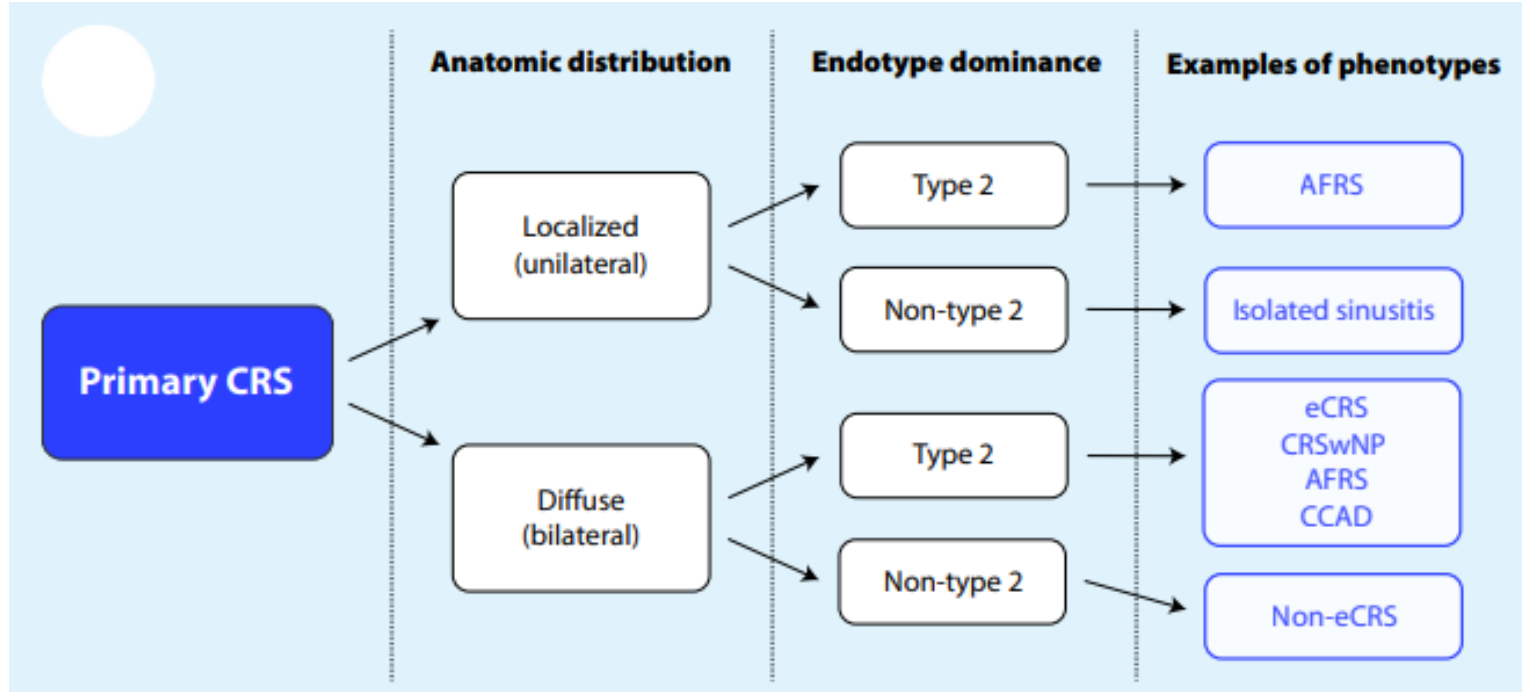
Si doute :

- ANCA
- Biopsie
- Brossage ciliaire
- Test de la sueur
- TDM / IRM sinus
- TDM thoracique

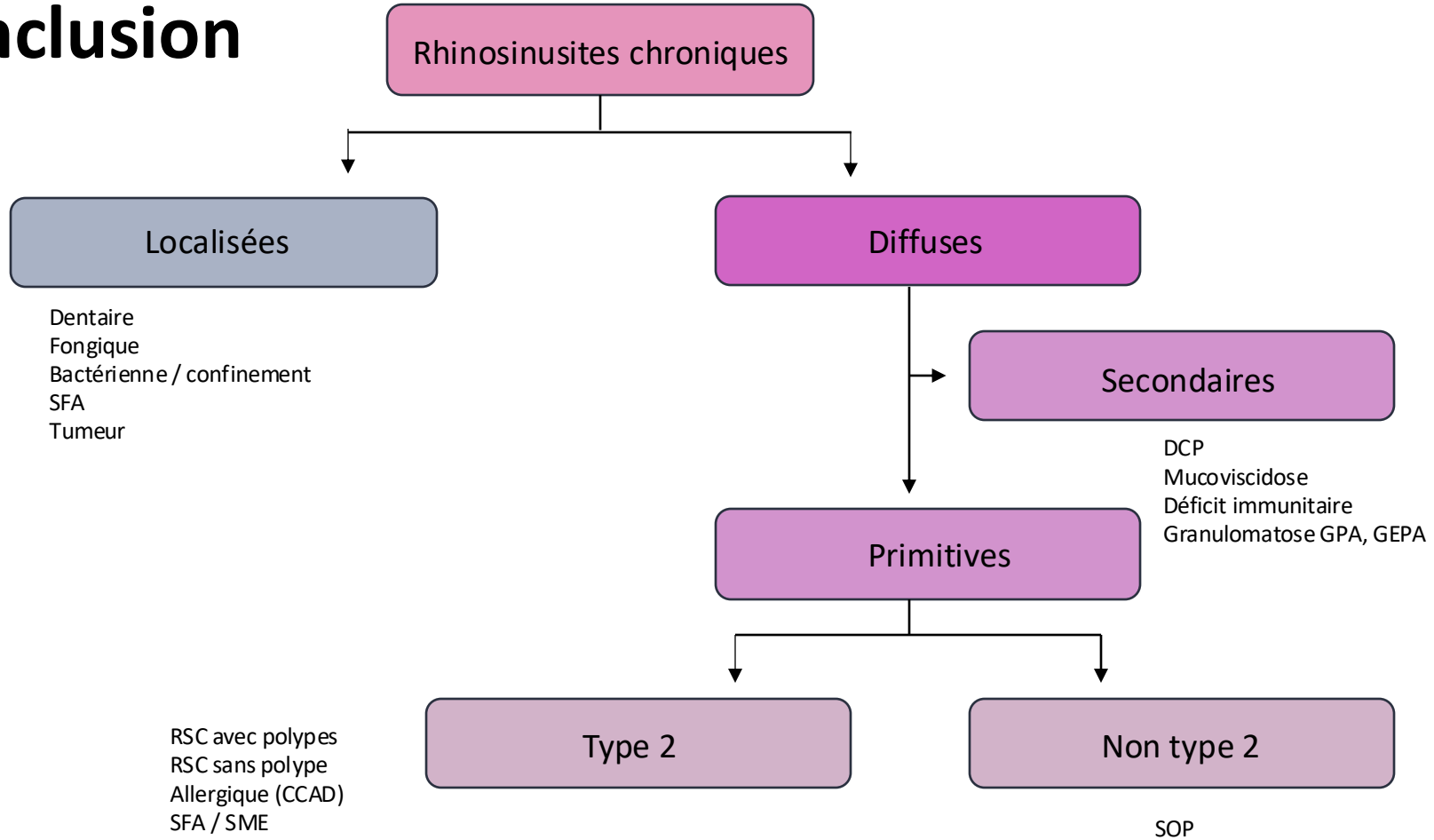
Endotypes / Phénotypes



Tomassen P, Vandeplas G, van Zele T, Cardell LO, Arebro J, Olze H, et al. Inflammatory endotypes of chronic rhinosinusitis based on cluster analysis of biomarkers. *J Allergy Clin Immunol* 2016;137:1449-56.e4.1



Conclusion



Comorbidités : PNS et Allergie

- **51 à 86% des patients sont sensibles à au moins 1 aéro-allergène***
- **Rôle encore mal connu**
 - Hypothèse : Participe à la congestion nasale muqueuse, à l'inflammation locale par majoration de la réponse Th2, activation de la dégranulation des mastocytes par les IgE et libération de médiateurs, chimiokines et cytokines pro-inflammatoires**
- **Moins bon pronostic en cas de terrain atopique*****

*Batras PS et al. Analysis of comorbidities and objective parameters in refractory chronic rhinosinusitis. Laryngoscope 2013 ; 123 (Suppl.7):S1-11

*Tan BK et al. Atopic profile of patients failing medical therapy for chronic rhinosinusitis. Int Forum Allergy Rhinol 2011;1:88-94

*Pearlman AN et al. Relationships between severity of chronic rhinosinusitis and nasal polyposis, asthma and atopy. Am J Rhinol Allergy 2009;23:145-8

**Siroux et al. The asthma-rhinitis multimorbidity is associated with IgE polysensitization in adolescents and adults. Allergy 2018;73:1447-58

**Hamizan et al. Allergic phenotype of chronic rhinosinusitis based on radiologic pattern of disease. Laryngoscope 2018;128:2015-21

***Wynn R et al. Recurrence rates after endoscopic sinus surgery for massive sinus polyposis. Laryngoscope 2004;114:811-3.

Comorbidités : PNS et Asthme

- PNS : 26 à 48% des patients présentent un asthme*
- Asthme modéré à sévère : plus d'1 patient sur 2 ont une PNS**

FACTEUR DE MAUVAIS
PRONOSTIC***

Asthme

<=>

PNS

*Fokkens et al. EPOS 2012. A summary for otolaryngologists. Rhinology 2012;50:1-12.

**Lin et al. Association between severity of asthma and degree of chronic rhinosinusitis. Am J Rhinol Allergy 2011;25:205-8

***Scadding G. The effect of medical treatment of sinusitis upon concomitant asthma. Allergy 1999;54(Suppl.57):136-40.

Comorbidités : PNS et Intolérance à l'aspirine/AINS

- Triade Asthme + PNS + AERD retrouvée dans 10% des cas*
- Mauvais pronostic **
- Intolérance aux sulfites associées dans 10 à 20% des cas ***

*Rajan et al. Prevalence of aspirin-exacerbated respiratory disease among asthmatic patients : a meta-analysis of the literature. J Allergy Clin Immunol 2015;135[676-681.e1]

**Awad et al. Sinonasal outcomes after endoscopic sinus surgery in asthmatic patients with nasal polyps: a difference between aspirin-tolerant and aspirin-induced asthma? Laryngoscope 2008;118:1282-6

*** Amar YG et al. Outcome analysis of endoscopic sinus surgery for chronic sinusitis in patients having Samter's triad. J Otolaryngol 2000;29:7-12.

**** Simon RA et al. Oral challenges to detect aspirin and sulfite sensitivity in asthma. Allerg Immunol (Leipz) 1994;26:216-8

Maladie multifactorielle d'origine encore mal définie

Génétique

facteurs
prédisposants ?

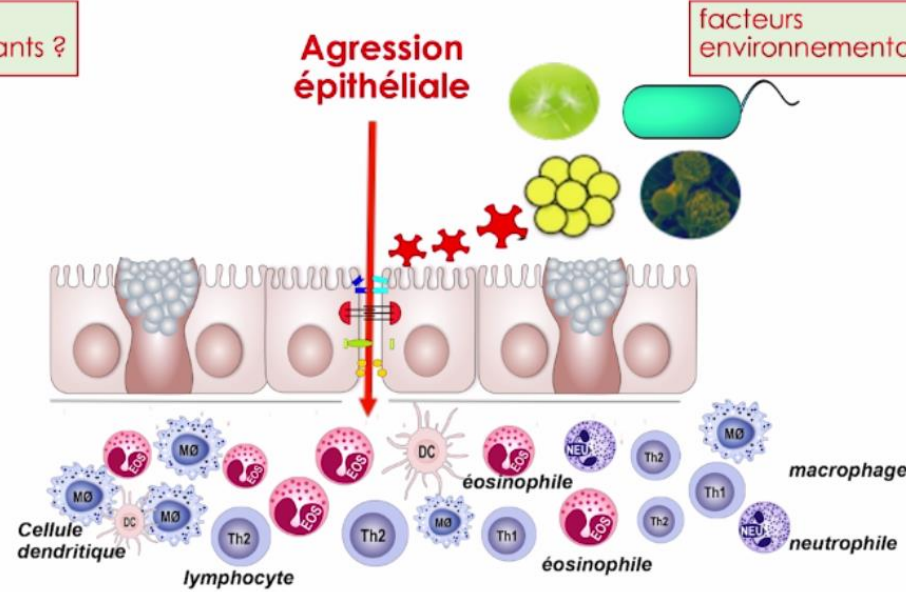


Agression
épithéliale

facteurs
environnementaux ?

Allergique
Fongique
Bactérien

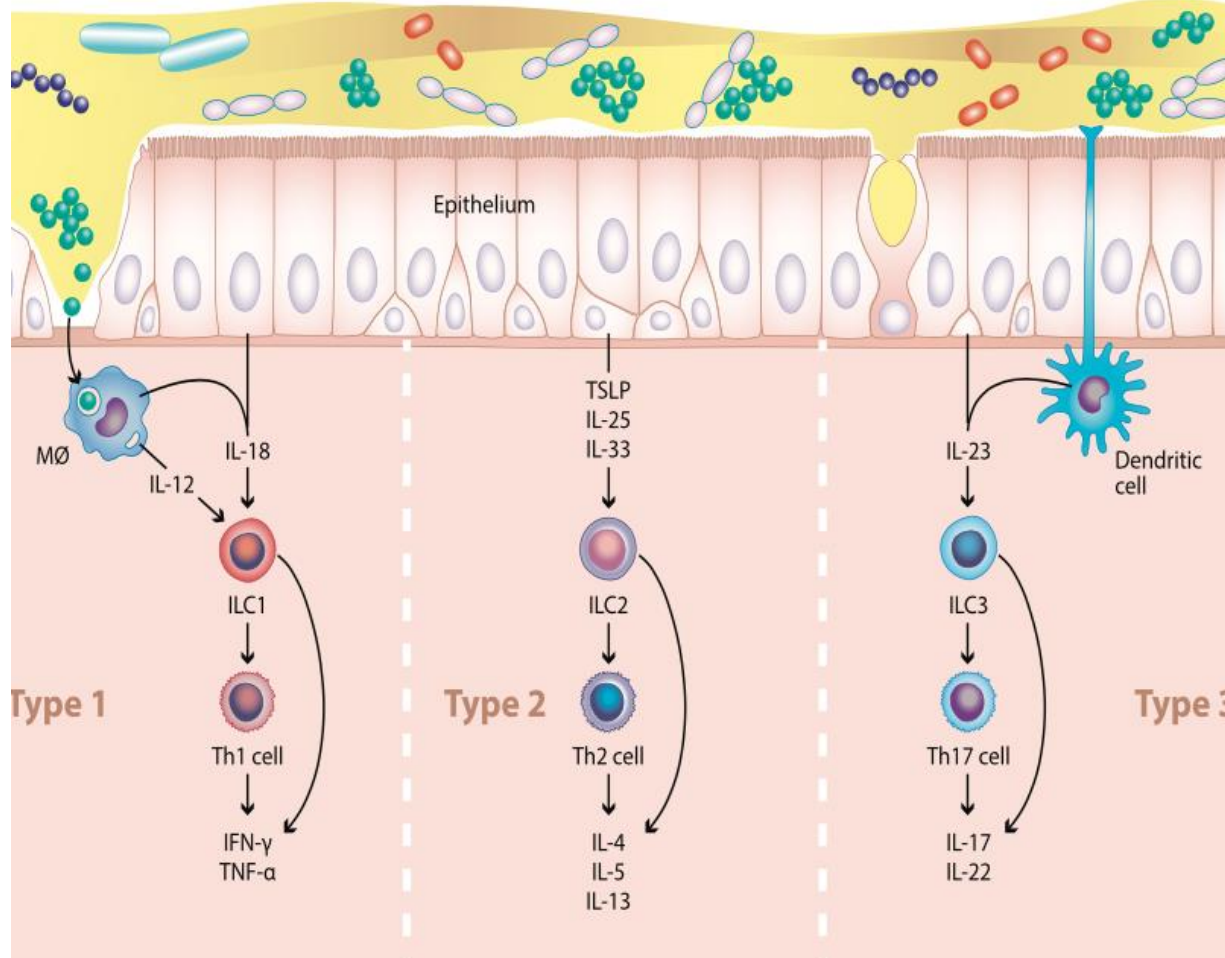
Superantigènes au *S. auréus*



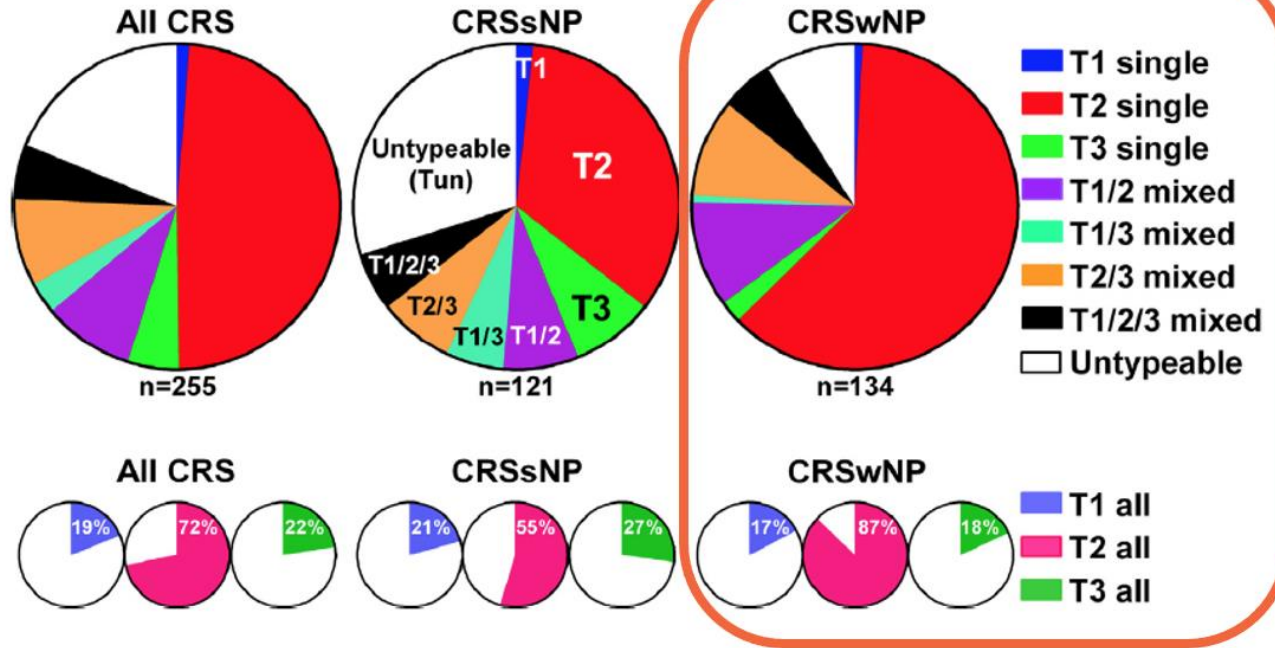
Réaction inflammatoire exacerbée (Cascade moléculaire inflammatoire)



Remodelage tissulaire = polypes

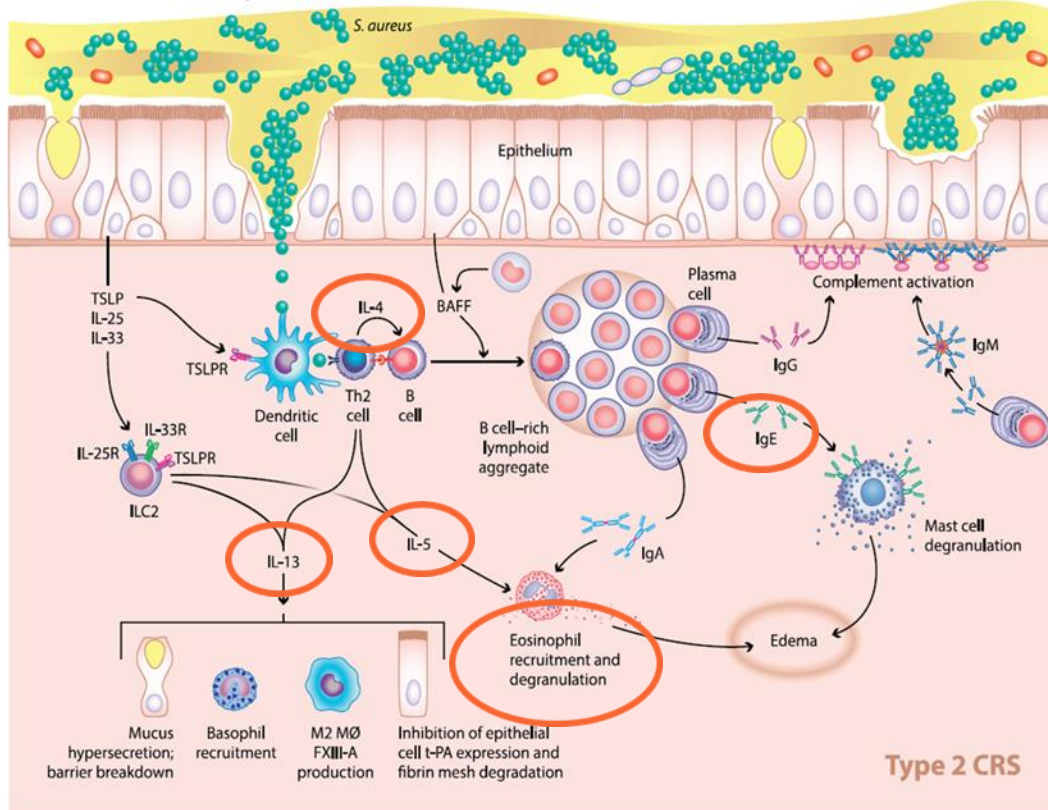


Profils évolutifs inflammatoires dans les RSC



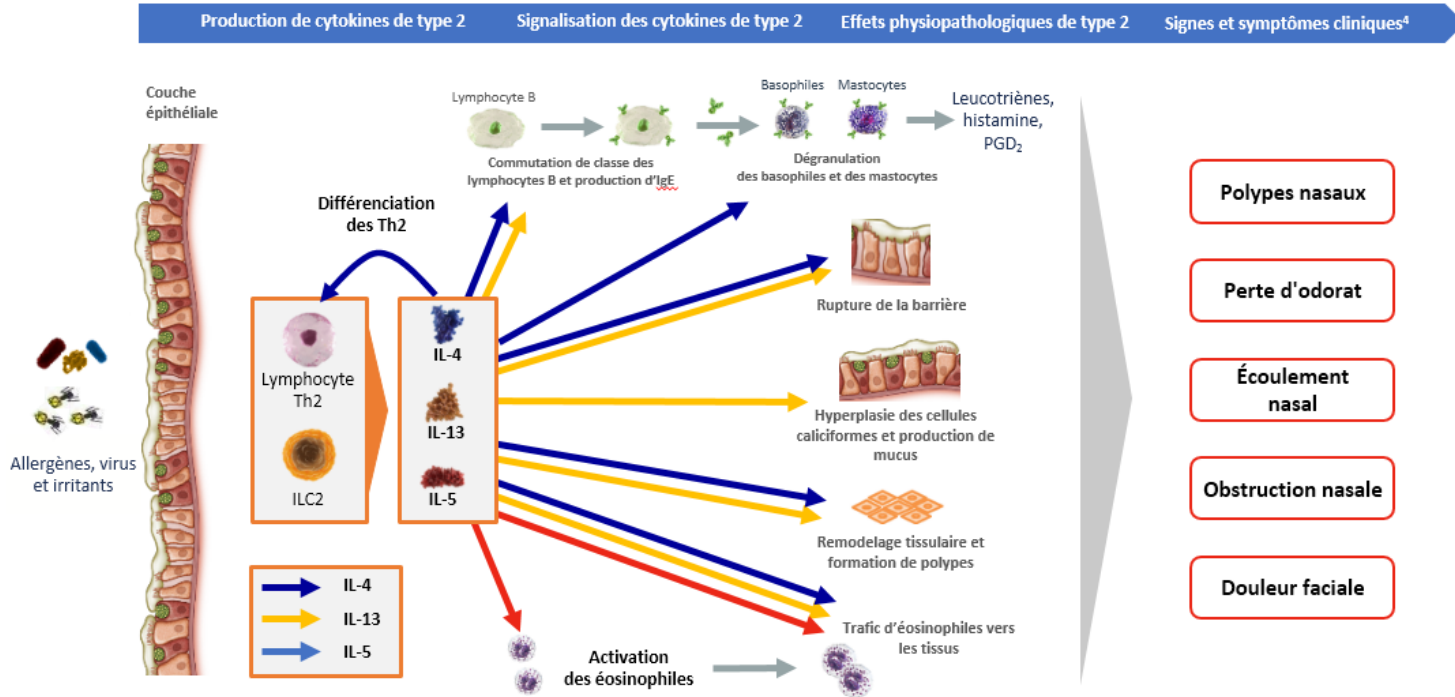
Stevens WW, Peters AT, Tan BK, Klingler AI, Poposki JA, Hulse KE, et al. Associations between inflammatory endotypes and clinical presentations in chronic rhinosinusitis. J Allergy Clin Immunol Pract 2019;7:2812-20

Inflammation type 2, 87% en Europe



*Stevens WW, Peters AT, Tan BK, Klingler AI, Poposki JA, Hulse KE, et al. Associations between inflammatory endotypes and clinical presentations in chronic rhinosinusitis. J Allergy Clin Immunol Pract 2019;7:2812-20

L'IL-4 et l'IL-13 ont un rôle central dans l'inflammation de type 2



IL, interleukine; ILC2, cellules lymphoïdes innées de type 2; IgE, immunoglobuline E; PGD2, prostaglandine D2

1. Schleimer RP. Annu Rev Pathol. 2017;12:331–357; 2. Kato A. Allergol Int. 2015;64:121–130; 3. Gandhi NA, et al. Nat Rev Drug Discov. 2016;15:35–50;

4. Wise SK, et al. Int Forum Allergy Rhinol. 2014;4:361–370

Inflammation

T2

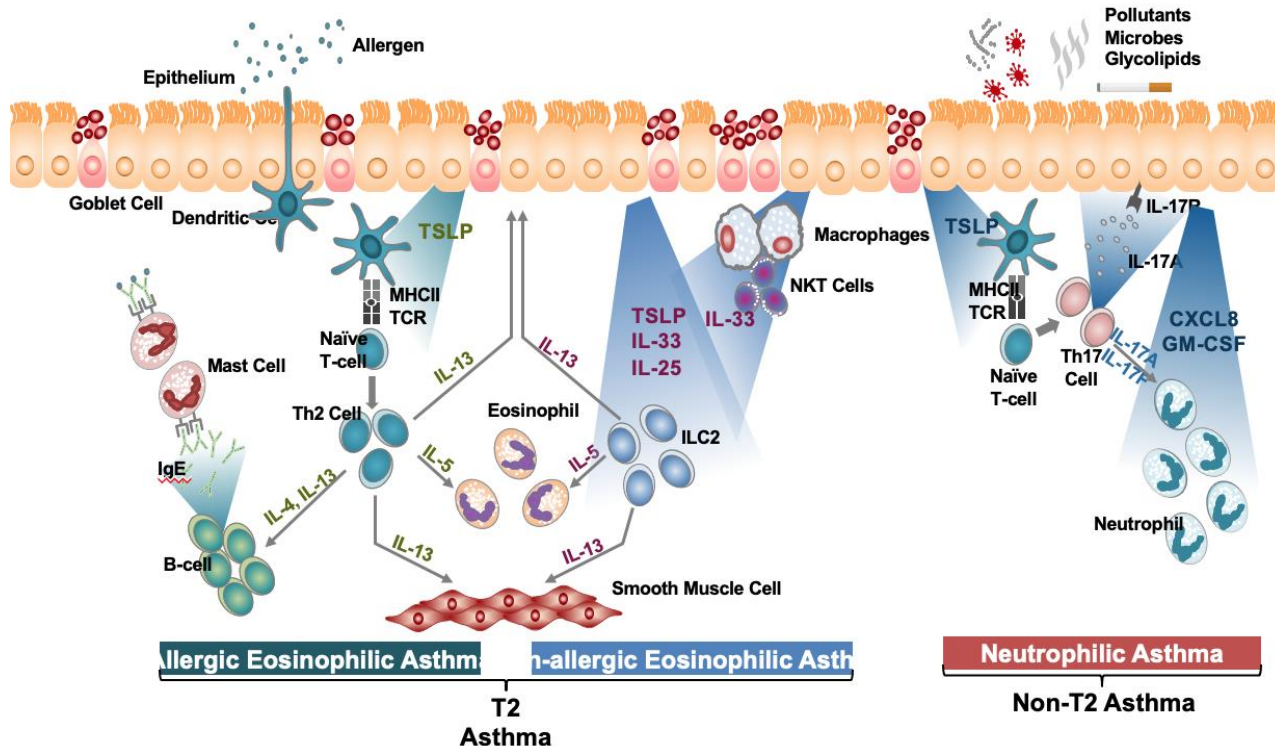
Dermatite
atopique

Oesophagite
à
éosinophiles

Rhinosinusite
chronique
avec polypes

Asthme

Mécanismes physiopathologiques communs avec l'asthme



- CXCL8 = C-X-C Motif Chemokine Ligand 8; GM-CSF = granulocyte-macrophage colony-stimulating factor; IgE = immunoglobulin E; IL = interleukin; ILC2 = innate lymphoid cell 2; MHC = major histocompatibility complex; NKT = natural killer T cell; R = receptor; TCR = T-cell receptor; T2 = Type 2; Th = T helper; TSLP = thymic stromal lymphoprotein.
- Adapted from Brusselle G et al. *Ann Am Thorac Soc*. 2014;11:S322-S328 and Pelaia G et al. *Nature Rev Drug Dis*. 2012;11:958-972.

PNS : DIAGNOSTIC CLINIQUE

- **A** nosmie
- **D**ouleur
- **O**bstruction nasale
- **R**hinorrhée
- **E**ternuments

BILATERAUX

Attention aux diagnostics différentiels

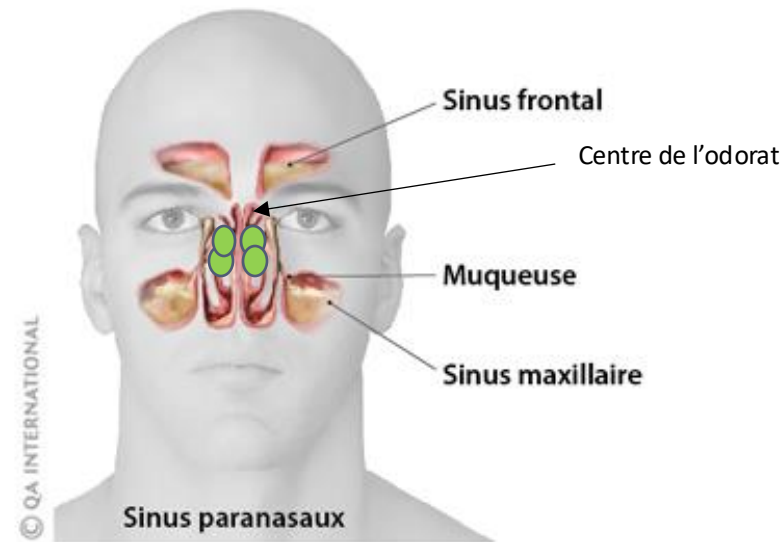


Consultation ORL !!!!

Symptômes rhinologiques / Symptômes rhinosinusiens

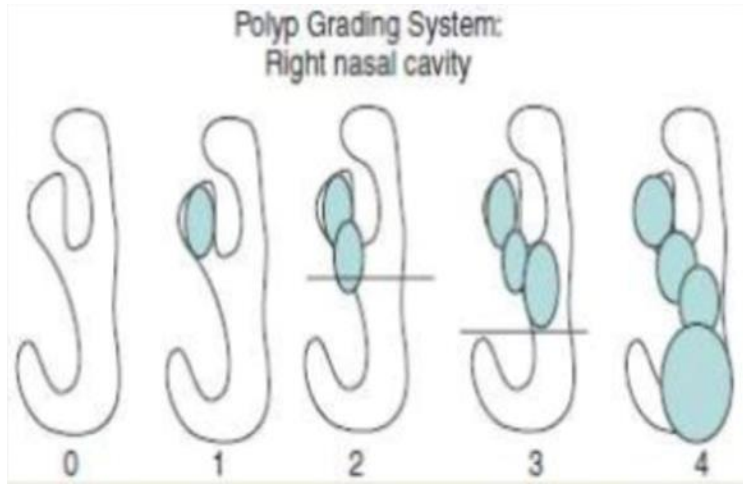


Obstruction nasale
Rhinorrhée
+/- symptômes allergiques



Troubles de l'olfaction
Douleurs sinusiennes
Rhinorrhée

Nasal Polyp Score



Stade I : polypes au méat moyen

Stade II : polypes ne dépassant pas la limite sup du CI

Stade III : dépassant la limite sup du CI

Stade IV : atteignant le plancher des FN

SCORE [0-8]

PAS DE CORRELATION STADE-SEVERITE*

Nasal Congestion Score

- **Score de congestion nasale**

- 0 : pas de symptôme
- 1 : symptômes légers
- 2 : symptômes modérés
- 3 : symptômes sévères

*Moyenne mensuelle des symptômes
ressentis le matin*

SCORE [0-3]

SNOT-22

● Test d'impact des symptômes sino-nasaux sur la qualité de vie

- 22 questions notées de [0 à 5]
- Score total [0 à 110]
- Sujet sain < 7
- Rhinosinusite chronique score moyen de 42

En considérant la sévérité du problème quand il survient et la fréquence avec laquelle il survient, veuillez coter chaque item ci-dessous en **entourant** le chiffre qui correspond à votre ressenti, en utilisant l'échelle suivante →

	Aucun problème	Problème très léger	Problème léger	Problème modéré	Problème sévère	Problème très sévère
1. Besoin de se moucher	0	1	2	3	4	5
2. Eternuements	0	1	2	3	4	5
3. Nez qui coule	0	1	2	3	4	5
4. Toux	0	1	2	3	4	5
5. Ecoulement nasal postérieur (dans la gorge)	0	1	2	3	4	5
6. Ecoulement nasal épais	0	1	2	3	4	5
7. Oreilles bouchées	0	1	2	3	4	5
8. Vertiges	0	1	2	3	4	5
9. Douleur/pression dans l'oreille	0	1	2	3	4	5
10. Douleur/pression faciale	0	1	2	3	4	5
11. Difficulté pour s'endormir	0	1	2	3	4	5
12. Se réveiller la nuit	0	1	2	3	4	5
13. Manque d'une bonne nuit de sommeil (mauvaise qualité de sommeil)	0	1	2	3	4	5
14. Se réveiller fatigué	0	1	2	3	4	5
15. Fatigue (durant la journée)	0	1	2	3	4	5
16. Baisse de productivité (rendement, efficacité)	0	1	2	3	4	5
17. Baisse de concentration	0	1	2	3	4	5
18. Frustration/agitation/irritabilité	0	1	2	3	4	5
19. Baisse de moral (tristesse)	0	1	2	3	4	5
20. Gêne/inconfort	0	1	2	3	4	5
21. Perturbation du goût, de l'odorat	0	1	2	3	4	5
22. Obstruction/congestion nasale	0	1	2	3	4	5

TOTAL: _____

TOTAL GÉNÉRAL : _____

Olfactométrie

● Sniffin' Sticks tests

- Test 1 : Seuil (/16)
- **Test 2** : Discrimination (/16)
- **Test 3** : Identification (/16)

Total / 48

> 30 : normosmie

16 – 30 : hyposmie

<16 : anosmie fonctionnelle



TDM sinus sans injection : opacités diffuses



A

*A : Polypose stade I, comblement partiel des cellules maxillaires et ethmoïdales antérieures



B

*B : Polypose stade III, comblement quasi complet des cellules maxillaires et ethmoïdales antérieures

Score de Lund-MACKAY

- **Score de comblement sinusien TDM**

- 0 (absence)
- 1 (partiel)
- 2 (complet)
- Pour chaque structure, de chaque côté
 - ▶ Maxillaire
 - ▶ Ethmoïde antérieur
 - ▶ Ethmoïde postérieur
 - ▶ Sphénoïde
 - ▶ Frontal
 - ▶ Complexe ostio-méatal

SCORE [0-12]

PAS DE CORRELATION STADE-SEVERITE*

PEC de la PNS jusqu'à aujourd'hui

- CORTICOTHERAPIE LOCALE * EDUCATION ++ ~~GUERISON~~
- LAVAGES DE NEZ**
- CORTICOTHERAPIE SYSTEMIQUE (1 à 2 cures courtes par an*****)

→ 85% des patients contrôlés ***

*Fokkens WJ, Lund VJ, Mullo J, Bachert C, Allobid I, Baroody F, et al. European position paper on rhinosinusitis and nasal polyps 2012. Rhinol Suppl 2012;23:1–298.

**Talbot AR et al. Mucociliary clearance and buffered hypertonic saline solution. Laryngoscope 1997;107:500-3.

*** Bonfils P, Norès JM, Halimi P, Avan P. Corticosteroid treatment in nasal polyposis with a three-year follow-up period. Laryngoscope 2003;113:683–7.

**** EPOS 2020

Risques liés à l'utilisation des cures courtes de corticoïdes par voie générale

- Revue de 2017*

Table III. Summary of corticosteroid-related adverse events (AEs).^{*,†,3,4,9}

Outcome/AE	Prevalence range
Cataract	1%–3%
Nausea/vomiting/other GI condition	1%–5%
Sleep disturbance	Not reported
Fracture or osteoporosis	21%–30%
Cardiac condition	4%
Diabetes (type 2) and hyperglycemia	≤4-fold that in controls
Hypertension	> 30%

- Risques à long terme**

Fractures (21 events for every 1000 users annually),

Thrombose veineuse profonde (5 events for every 1000 users annually)

Admission à l'hôpital pour sepsis sévère (2 events for every 1000 users annually).

*Rice JB, et al. Long-term Systemic Corticosteroid Exposure: A Systematic Literature Review. Clin Ther. 2017 Nov;39(11):2216-2229. doi: 10.1016/j.clinthera.2017.09.011.

** Sullivan, et al. Health-related quality of life associated with systemic corticosteroids. Qual Life Res 26, 1037–1058 (2017).

et les 15% d'échec?

● CHIRURGIE

- Polypectomie
- Ethmoïdectomie fonctionnelle
- Ethmoïdectomie radicale

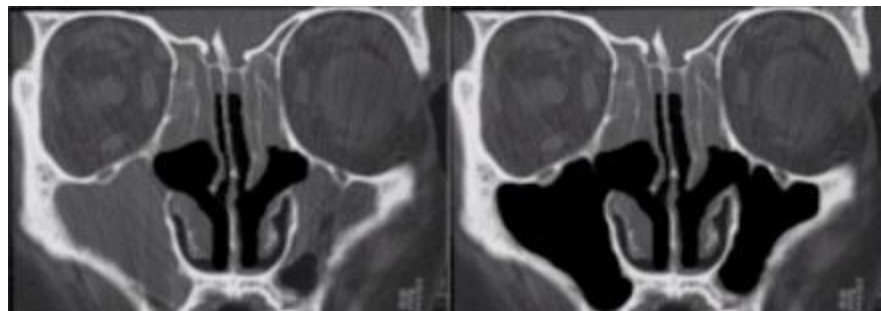
→ ~ 70% patients contrôlés *

Complications majeures (0,4%)**

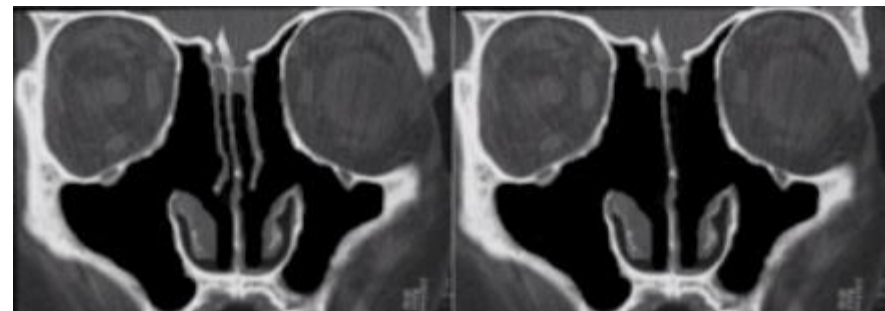
* Bonfils P. Evaluation of the combined medical and surgical treatment in nasal polyposis. I: functional results. Acta Otolaryngol 2007;127:436–46.

**Bartier S. et al. Management strategies for chronic rhinosinusitis with nasal polyps in adults. Rev Mal Respir. 2021. Feb;38(2):183-198.

Polypectomie ou Ethmoïdectomie?



Polypectomie



Ethmoïdectomie (fonctionnelle
ou radicale)

Pas de différence significative à 3 ans*

*Devars du Mayne M. et al. Polypectomy compared with ethmoidectomy in the treatment of nasal polyposis. Arch Otolaryngol Head Neck Surg 2011;137:111-7.

et les 5% d'échec?

- **ASTHME SEVERE, Biothérapies ***

- Profil allergique : OMALIZUMAB (anti IgE)
- Profil éosinophilique : MEPOLIZUMAB (anti-IL5) ou BENRALIZUMAB (anti-IL5R)
- Profil inflammation de Type 2 : DUPILUMAB (anti-récepteur à IL4)
- Tous les profils : TEZEPPELUMAB (anti-TSLP)

- **PAS D'ASTHME SEVERE ... Biothérapies?**

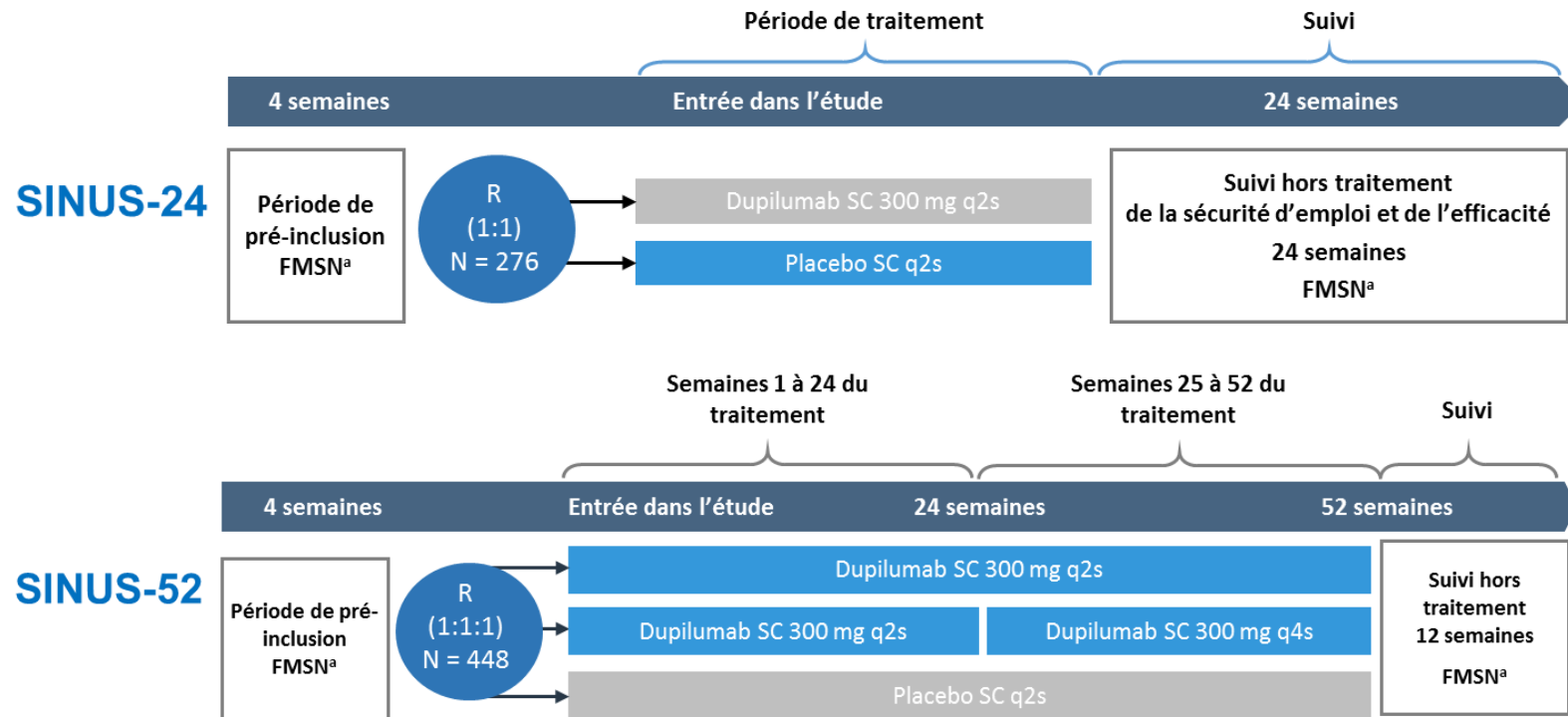
PHASE 3* : Dupilumab [anti rec α -IL4]

Efficacy and safety of dupilumab in patients with severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (LIBERTY NP SINUS-24 and LIBERTY NP SINUS-52): results from two multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group phase 3 trials



Claus Bachert, Joseph K Han, Martin Desrosiers, Peter W Hellings, Nikhil Amin, Stella E Lee, Joaquim Mullol, Leon S Greos, John V Bosso, Tanya M Laidlaw, Anders U Cervin, Jorge F Maspero, Claire Hopkins, Heidi Olze, G Walter Canonica, Pierluigi Paggiaro, Seong H Cho, Wytske J Fokkens, Shigeharu Fujieda, Mei Zhang, Xin Lu, Chunpeng Fan, Steven Draikiewicz, Siddhesh A Kamat, Asif Khan, Gianluca Pirozzi, Naimish Patel, Neil M H Graham, Marcella Ruddy, Heribert Staudinger, David Weinreich, Neil Stahl, George D Yancopoulos, Leda P Mannent

PHASE 3* : Dupilumab [anti rec α-IL4]



+ corticothérapie locale

*Efficacy and safety of dupilumab in patients with severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (LIBERTY NP SINUS-24 and LIBERTY NP SINUS-52): results from two multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group phase 3 trials. Bachert et al. Lancet. 2019

SINUS 24 et SINUS 52* : Critères d'éligibilité

Principaux critères d' éligibilité

- Polypes nasaux bilatéraux et traitement antérieur par corticoïdes systémiques au cours des 2 années précédentes ou contre-indication/intolérance aux corticoïdes systémiques ; et/ou chirurgie antérieure pour des polypes nasaux
- NPS endoscopique bilatéral ≥ 5 (sur 8) et ≥ 2 dans chaque cavité nasale
- ≥ 2 des symptômes suivants pendant ≥ 8 semaines :
 - Congestion/blocage/obstruction nasal(e) avec symptômes modérés ou graves (score de 2 ou 3) et gravité moyenne hebdomadaire > 1 au moment de la randomisation ET
 - Perte d'odorat OU
 - Rhinorrhée (antérieure/postérieure)
- VEMS₁ $> 50\%$ de la normale prévue
- Les patients ayant reçu des anti-IgE dans les 130 jours ou un Anticorps monoclonal expérimental dans les 6 mois ou 5 demi-vies étaient exclus

*Efficacy and safety of dupilumab in patients with severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (LIBERTY NP SINUS-24 and LIBERTY NP SINUS-52): results from two multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group phase 3 trials. Bachert et al. Lancet. 2019

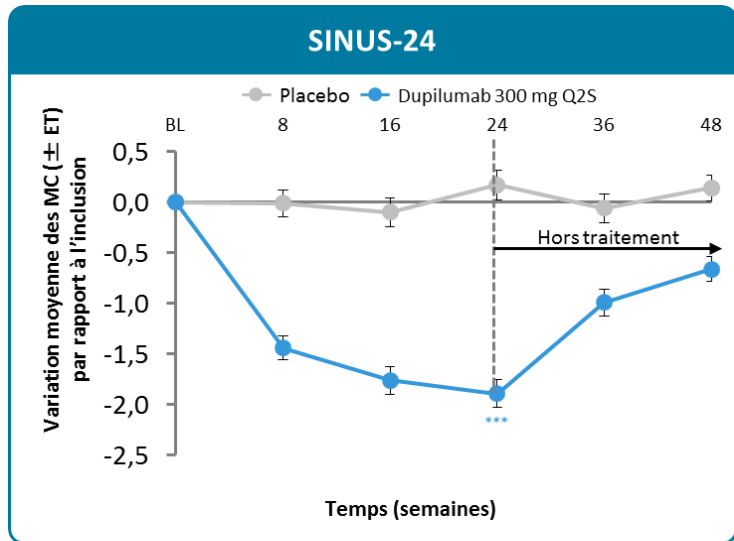
SINUS 24, SINUS 52* : Profil des patients

		Liberty SINUS-24		Liberty SINUS-52		
	Population total (n=724)	Placebo (n=133)	Dupilumab Q2w (n=143)	Placebo (n=153)	Dupilumab Q2w-q4w (n=145)	Dupilumab Q2w (n=150)
Nb d'éosinophiles moyen à l'inclusion ($\times 10^6$ cellules/ L)	0,43 (0,34)	0,44 (0,31)	0,44 (0,35)	0,45 (0,36)	0,40 (0,30)	0,45 (0,39)
Taux d'IgE total moyen à l'inclusion (IU/ml)	229,21 (318,13)	222,55 (269,11)	202,06 (282,37)	227,80 (267,13)	282,28 (463,72)	210,82 (256,78)
Patients présentant des antécédents médicaux comorbidies de type 2, n (%)	577 (80%)	99 (74%)	109 (76%)	127 (83%)	120 (83%)	122 (81%)
Patients atteints d'asthme, n (%)	428 (59%)	79 (59%)	82 (57%)	91 (59%)	91 (63%)	85 (57%)
Patients présentant une AERD, n (%)	204 (28%)	38 (29%)	46 (32%)	44 (29%)	41 (28%)	35 (23%)
Patients présentant des antécédents médicaux comorbidies de type 2, sauf asthme/AERD, n (%)	449 (62%)	75 (56%)	81 (57%)	98 (64%)	99 (68%)	96 (64%)
Age de l'apparition de l'asthme comorbide, années, moyenne (ET)	34,78 (16,01)	33,42 (15,42)	38,28 (13,96)	33,29 (16,14)	33,57 (18,18)	35,54 (15,57)

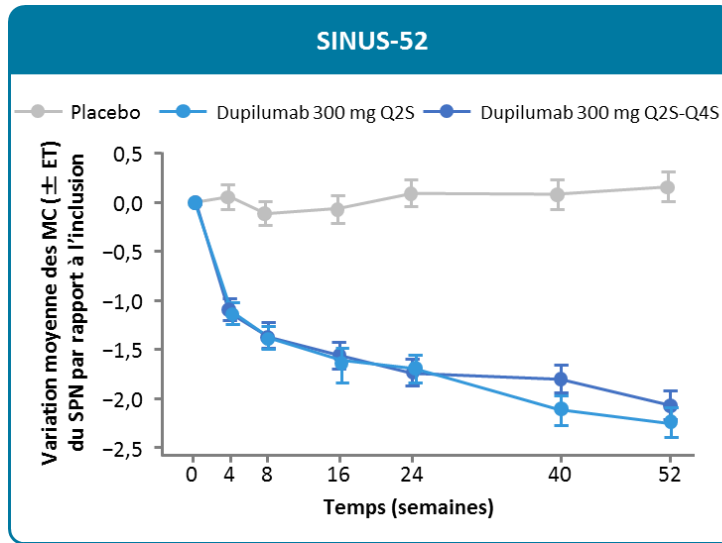
q2w=toutes les 2 semaines. q4w=toutes les 4 semaines. Nb, nombre. IgE, immunoglobuline E. AERD, aspirin-exacerbated respiratory disease.

*Efficacy and safety of dupilumab in patients with severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (LIBERTY NP SINUS-24 and LIBERTY NP SINUS-52): results from two multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group phase 3 trials. Bachert et al. Lancet. 2019

Résultats SINUS 24, SINUS 52* : Nasal Polyp Score



***p < 0,0001 vs placebo
Score de 0 à 8

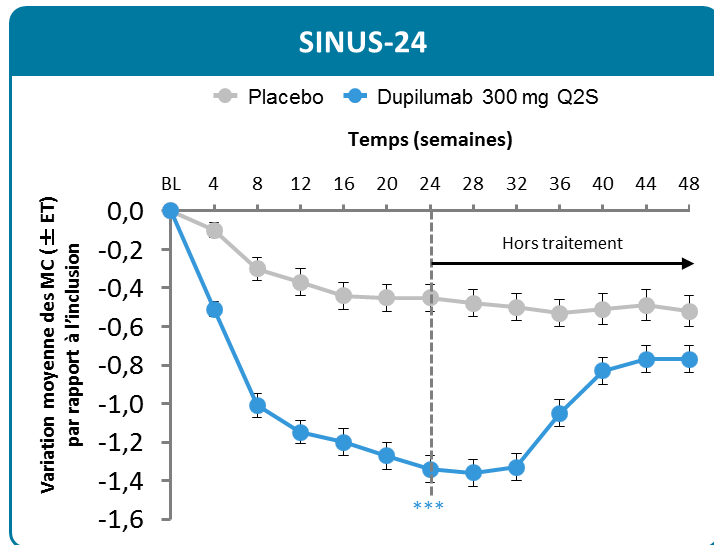


***p < 0,0001 vs placebo à tous les points de mesure pour les deux groupes
Score de 0 à 8.

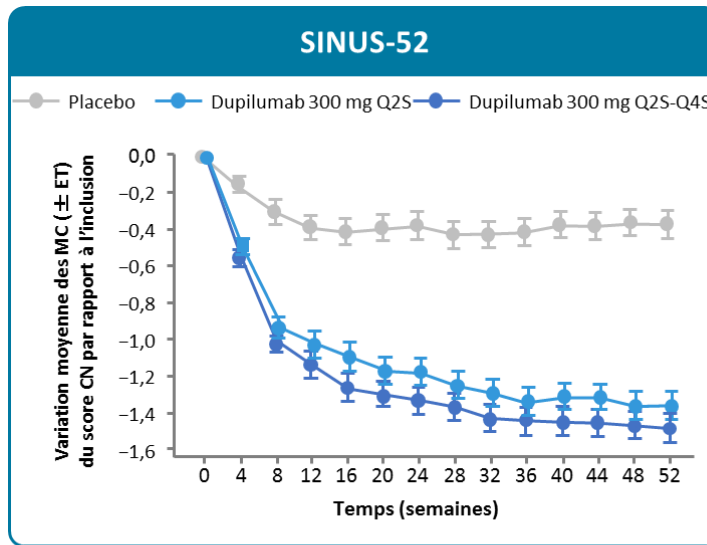
- NPS -2,06 / -1,80

*Efficacy and safety of dupilumab in patients with severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (LIBERTY NP SINUS-24 and LIBERTY NP SINUS-52): results from two multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group phase 3 trials. Bachert et al. Lancet. 2019

Résultats SINUS 24, SINUS 52* : Score de congestion nasale



***p < 0,0001 vs placebo
Score de 0 à 3

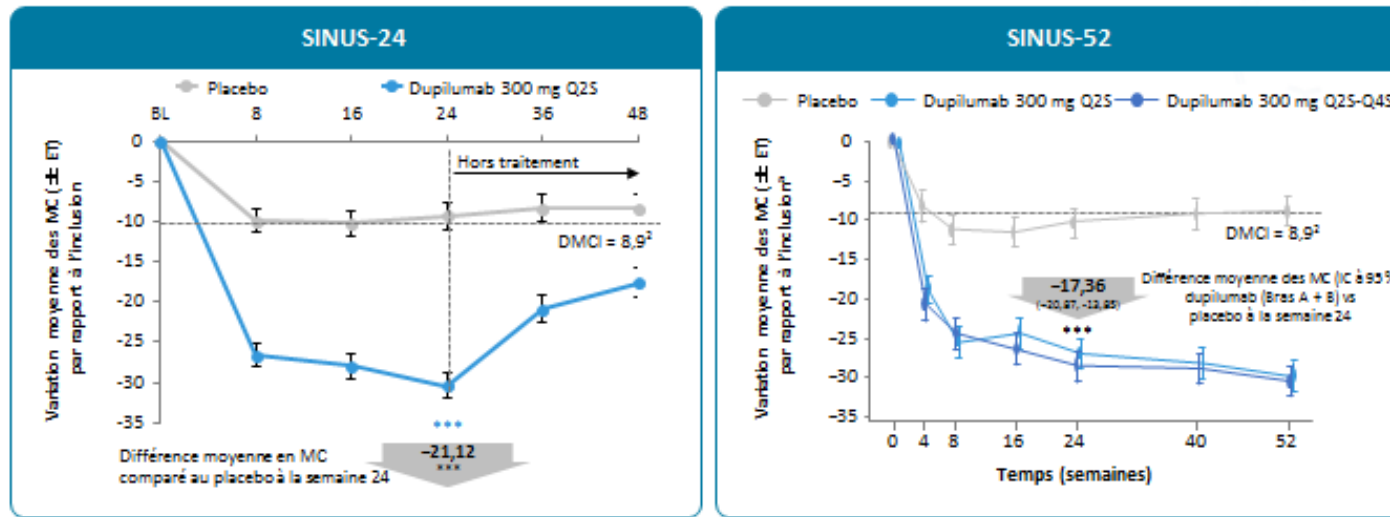


***p < 0,0001 vs placebo à tous les points de mesure pour les deux groupes
Score de 0 à 3

- NCS -0,89 / -0,87

*Efficacy and safety of dupilumab in patients with severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (LIBERTY NP SINUS-24 and LIBERTY NP SINUS-52): results from two multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group phase 3 trials. Bachert et al. Lancet. 2019

Résultats SINUS 24, SINUS 52* : SNOT-22



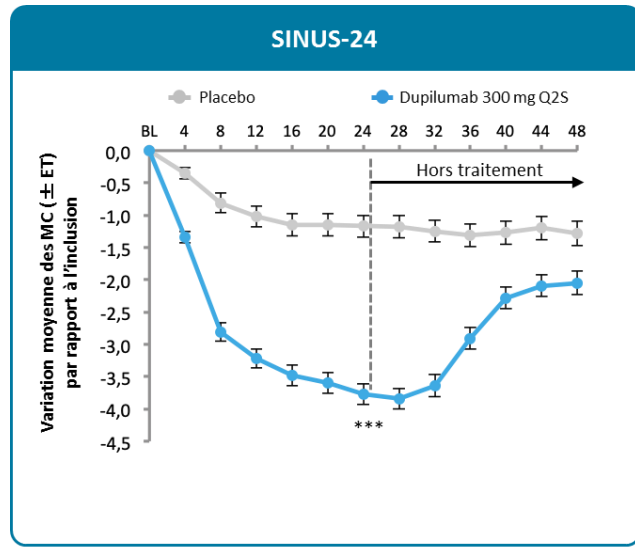
***p < 0,0001. Score de 0 à 110

***p < 0,0001
Score de 0 à 110
Bras A : dupilumab 300 mg Q2S. Bras B : dupilumab 300 mg Q2S-Q4S

- SNOT-22 - 21,12 / -17,36**

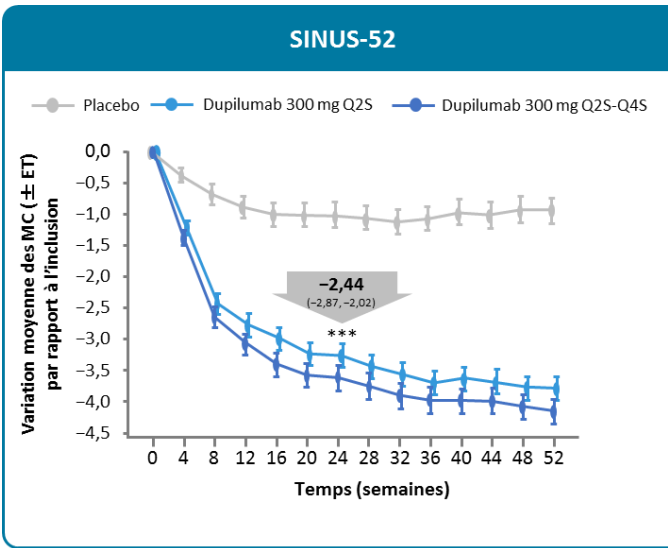
*Efficacy and safety of dupilumab in patients with severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (LIBERTY NP SINUS-24 and LIBERTY NP SINUS-52): results from two multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group phase 3 trials. Bachert et al. Lancet. 2019

Résultats SINUS 24, SINUS 52* : Score total des symptômes



***p < 0,0001 vs placebo

Score de 0 à 9. Score composite basé sur la gravité de la congestion/obstruction nasale, de la perte d'odorat et de la rhinorrhée



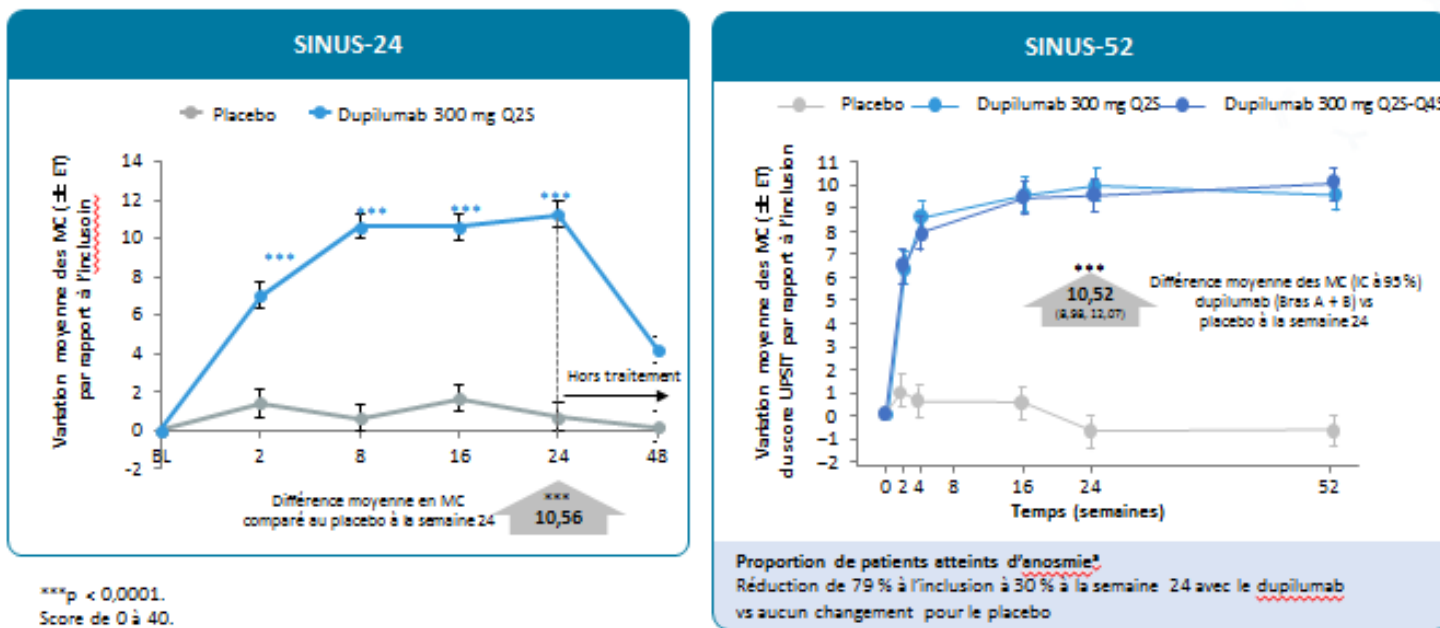
***p < 0,0001 vs placebo

Bras A : dupilumab 300 mg Q2S. Bras B : dupilumab 300 mg Q2S-Q4S

- TSS - 3,8 / -2,44

*Efficacy and safety of dupilumab in patients with severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (LIBERTY NP SINUS-24 and LIBERTY NP SINUS-52): results from two multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group phase 3 trials. Bachert et al. Lancet. 2019

Résultats SINUS 24, SINUS 52* : Odorat



- 70 % ont retrouvé l'odorat

*Efficacy and safety of dupilumab in patients with severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (LIBERTY NP SINUS-24 and LIBERTY NP SINUS-52): results from two multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group phase 3 trials. Bachert et al. Lancet. 2019

SINUS 24, SINUS 52* : pas d'effet secondaire significatif

Événements indésirables (EI), n (%)	Placebo (n=282)	Dupilumab 300mg q2w (n=440)
Tous EI	208 (73%)	305 (69%)
Tous EI Sévères	16 (6%)	15 (3%)
Tous EI conduisant au décès	0	0
EI conduisant à l'arrêt du traitement	15 (5%)	11 (3%)
EI survenant chez ≥ 5 % des patients (termes MedDRA préférentiels)		
Rhinopharyngite	41 (15%)	55 (13%)
Céphalée	24 (9%)	32 (7%)
Epistaxis	20 (7%)	25 (6%)
Polypes Nasaux	33 (12%)	12 (3%)
Asthme	20 (7%)	7 (2%)
Réactions au site d'injection	22 (8%)	28 (6%)

*Efficacy and safety of dupilumab in patients with severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (LIBERTY NP SINUS-24 and LIBERTY NP SINUS-52): results from two multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group phase 3 trials. Bachert et al. Lancet. 2019

Indication du Dupilumab dans la PNS

- **AMM européenne - Octobre 2019**
 - En complément à une corticothérapie par voie intranasale pour le traitement de la polypose naso-sinusienne (PNS) sévère de l'adulte inadéquatement contrôlée par une corticothérapie systémique et/ou chirurgie des sinus
- **Avis de la commission de transparence - Novembre 2020**
 - En traitement additionnel aux corticostéroïdes par voie nasale chez les adultes présentant une polypose naso-sinusienne sévère, **insuffisamment contrôlés par des corticostéroïdes systémiques et la chirurgie**

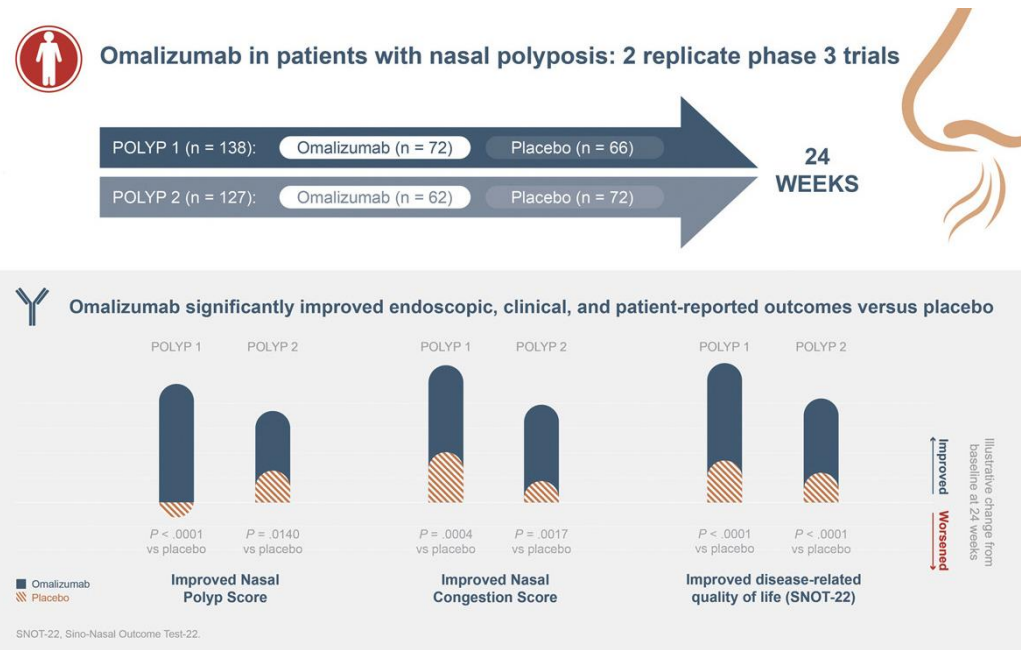
PHASE 3* : OMALIZUMAB [anti IgE]

Efficacy and safety of omalizumab in nasal polyposis: 2 randomized phase 3 trials



Philippe Gevaert, MD, PhD,^a Theodore A. Omachi, MD,^b Jonathan Corren, MD,^c Joaquim Mullol, MD, PhD,^d Joseph Han, MD,^e Stella E. Lee, MD,^f Derrick Kaufman, PhD,^b Monica Ligueros-Saylan, MD,^g Monet Howard, MSc,^b Rui Zhu, PhD,^b Ryan Owen, PhD,^b Kit Wong, PhD,^b Lutaf Islam, DVM, MSc,^h and Claus Bachert, MD, PhD^{a,i} Ghent, Belgium; South San Francisco and Los Angeles, Calif; Catalonia, Spain; Norfolk, Va; Pittsburgh, Pa; East Hanover, NJ; Welwyn Garden City, United Kingdom; and Stockholm, Sweden

PHASE 3* : OMALIZUMAB [anti IgE]



+ corticothérapie locale

*Efficacy and safety of omalizumab in nasal polyposis : 2 randomized phase 3 trials. P Gevaert et al. Journal of Allergy and Clinical Immunology. Volume 146, Issue 3, September 2020, Pages 595-605



POLYP 1 et POLYP 2* : Profil des patients

Characteristic	POLYP 1		POLYP 2	
	Placebo (n = 66)	Omalizumab (n = 72)	Placebo (n = 65)	Omalizumab (n = 62)
Age (y), mean (SD)*	52.2 (11.6)	50.0 (14.5)	51.0 (12.0)	49.0 (11.9)
Male, no. (%)*	41 (62.1)	47 (65.3)	44 (67.7)	39 (62.9)
BMI (mg/kg ²), mean (SD)	27.7 (5.3)	27.4 (4.8)	28.1 (5.0)	26.9 (4.1)
Geographic region, no. (%)				
North America	19 (28.8)	23 (31.9)	14 (21.5)	12 (19.4)
Europe	47 (71.2)	49 (68.1)	51 (78.5)	50 (80.6)
Tobacco use, no. (%)				
Current smoker	6 (9.1)	6 (8.3)	8 (12.3)	7 (11.3)
Former smoker	13 (19.7)	11 (15.3)	18 (27.7)	15 (24.2)
NPS (range, 0-8), mean (SD)†	6.3 (0.9)	6.2 (1.0)	6.1 (0.9)	6.4 (0.9)
NCS (range, 0-3), mean (SD)†	2.5 (0.6)	2.4 (0.7)	2.3 (0.6)	2.3 (0.7)
Sense of smell score (range, 0-3), mean (SD)†	2.8 (0.4)	2.5 (0.8)	2.8 (0.6)	2.6 (0.8)
Postnasal drip score (range, 0-3), mean (SD)†	2.0 (0.9)	1.7 (0.9)	1.8 (0.9)	1.6 (0.9)
Runny nose score (range, 0-3), mean (SD)†	2.1 (0.8)	1.9 (0.8)	1.9 (0.8)	1.9 (0.9)
TNSS (range, 0-12), mean (SD)†	9.3 (1.9)	8.6 (2.5)	8.7 (2.3)	8.4 (2.6)
UPSIT score (range, 0-40), mean (SD)‡	13.9 (7.4)	12.8 (7.9)	13.1 (7.3)	12.8 (7.6)
SNOT-22 score (range, 0-110), mean (SD)†	60.5 (15.3)	59.8 (19.7)	59.8 (18.2)	59.2 (20.5)
Comorbid asthma, no. (%)	32 (48.5)	42 (58.3)	39 (60.0)	38 (61.3)
Physician-assessed asthma severity, no. (%)				
Mild	15 (46.9)	13 (31.0)	13 (33.3)	12 (31.6)
Moderate	16 (50.0)	27 (64.3)	25 (64.1)	20 (52.6)
Severe	1 (3.1)	2 (4.8)	1 (2.6)	6 (15.8)
AQLQ score, mean (SD)*	4.8 (1.3)	4.5 (1.5)	5.2 (1.3)	4.9 (1.2)
NSAID-exacerbated respiratory disease (AERD), no. (%)	11 (16.7)	16 (22.2)	21 (32.3)	24 (38.7)
Serum total IgE (IU/mL), mean (SD)	162.0 (141.2)	159.9 (139.0)	196.1 (200.6)	184.1 (201.9)
Blood eosinophils (cells/µL), mean (SD)	358.6 (305.2)	334.4 (264.7)	357.4 (196.2)	310.8 (176.6)
SCS use in past year, no. (%)	8 (12.1)	18 (25.0)	15 (23.1)	18 (29.0)

*Efficacy and safety of omalizumab in nasal polyposis : 2 randomized phase 3 trials. P Gevaert et al. Journal of Allergy and Clinical Immunology. Volume 146, Issue 3, September 2020, Pages 595-605

>6

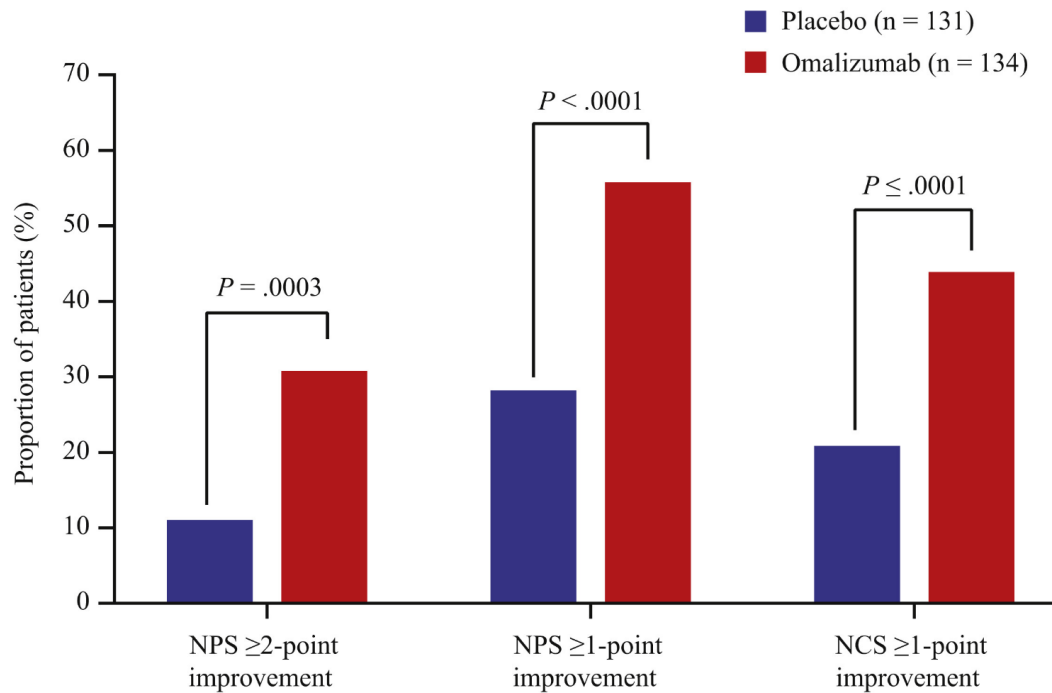
81,5% patients
anosmiques

~60

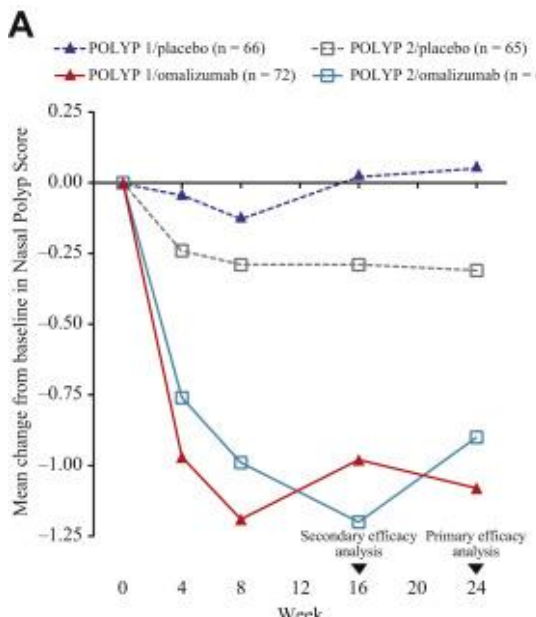
57%

27,2%

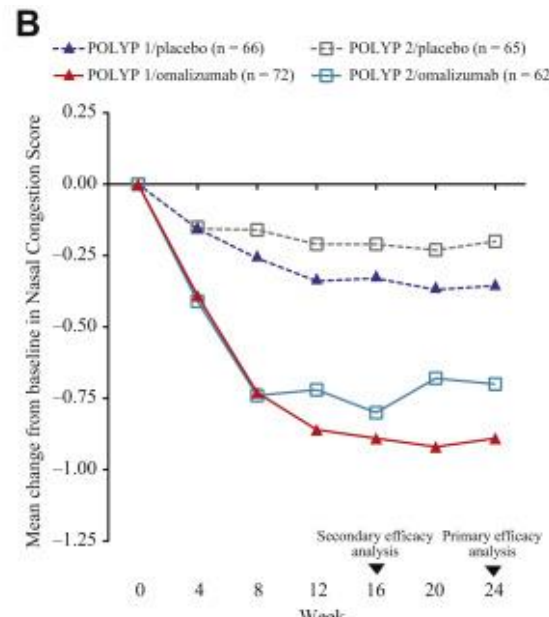
Résultats POLYP 1 et POLYP 2* : NPS / NCS



Résultats POLYP 1 et POLYP 2* : NPS / NCS



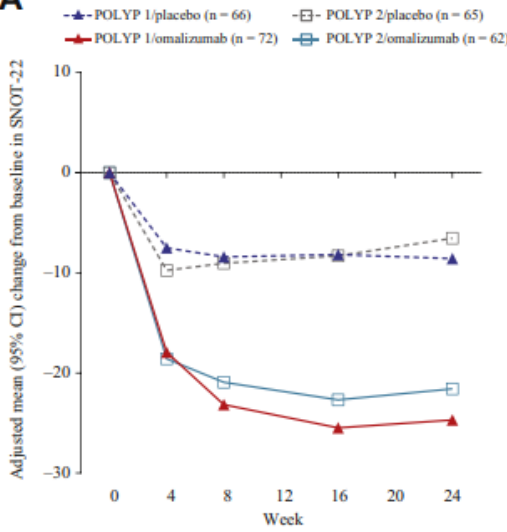
- NPS – 1,08 / -0,90



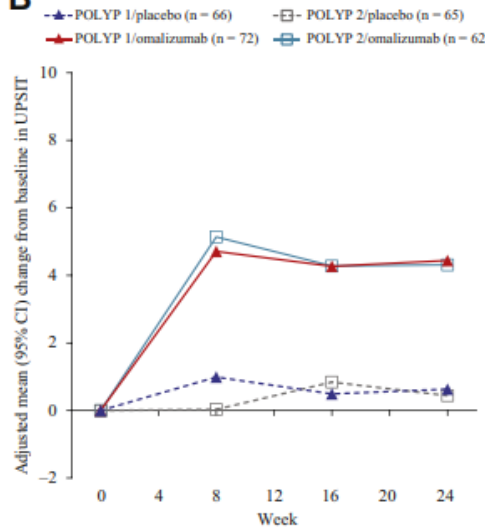
- NCS -0,89 / -0,70

Résultats POLYP 1 et POLYP 2* : SNOT-22 / UPSIT / TNSS

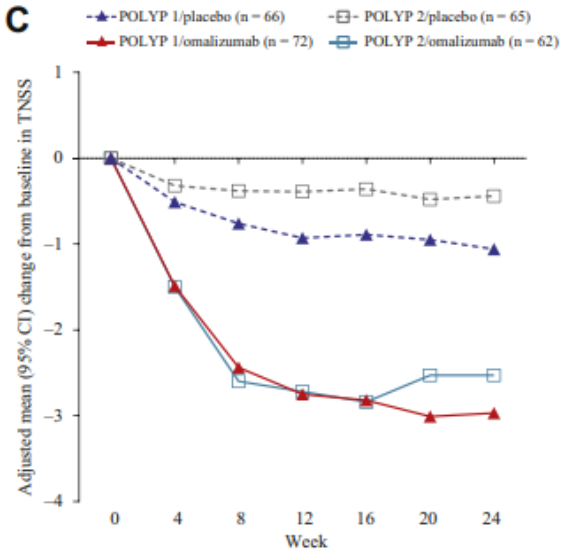
A



B



C



- SNOT-22 -24,7 / -21,6

- UPSIT 4,44/ 4,31

- TNSS -2,97 / - 2,53

*Efficacy and safety of omalizumab in nasal polyposis : 2 randomized phase 3 trials. P Gevaert et al. Journal of Allergy and Clinical Immunology. Volume 146, Issue 3, September 2020, Pages 595-605

POLYP 1, POLYP 2* : pas d'effet secondaires significatif

Event	Pooled data	
	Placebo (n = 130)	Omalizumab (n = 135)
Total no. of AEs	210	178
Total no. of SAEs*	2	3
Patients with		
≥1 AE, no. (%)	76 (58.5)	68 (50.4)
≥1 SAE, no. (%)	2 (1.5)	3 (2.2)
Treatment-related AE, no. (%)	5 (3.8)	9 (6.7)
≥1 AE leading to discontinuation of study drug, no. (%)	1 (0.8)	0 (0.0)
AEs occurring in ≥3% of patients		
Headache	7 (5.4)	11 (8.1)
Nasopharyngitis	11 (8.5)	8 (5.9)
Injection site terms†	2 (1.5)	7 (5.2)‡
Asthma exacerbation/worsening	15 (11.5)	5 (3.7)
Upper abdominal pain	1 (0.8)	4 (3.0)
Arthralgia	2 (1.5)	4 (3.0)
Back pain	5 (3.8)	4 (3.0)
Dizziness	1 (0.8)	4 (3.0)
Epistaxis	4 (3.1)	4 (3.0)
Rhinitis	4 (3.1)	4 (3.0)
Sinusitis	3 (2.3)	4 (3.0)
Nasal polyps	4 (3.1)	3 (2.2)
Nasal congestion	4 (3.1)	0 (0.0)
AEs identified as risks associated with omalizumab		
Serum sickness syndrome/serum sickness-like disease	0 (0.0)	0 (0.0)
Anti-omalizumab antibodies	0 (0.0)	0 (0.0)
Eosinophilic granulomatosis with polyangiitis/Churg-Strauss syndrome/hyperesoinophilic syndrome	0 (0.0)	0 (0.0)
Thrombocytopenia	0 (0.0)	0 (0.0)
Arterial thrombotic events	1 (0.8)	0 (0.0)
Malignant neoplasms	1 (0.8)	0 (0.0)
Parasitic infections	0 (0.0)	0 (0.0)

*Efficacy and safety of omalizumab in nasal polyposis : 2 randomized phase 3 trials. P Gevaert et al. Journal of Allergy and Clinical Immunology. Volume 146, Issue 3, September 2020, Pages 595-605

Indication de l'Omalizumab dans la PNS

- **AMM européenne - Septembre 2020**
 - Traitement additionnel aux corticoïdes intranasaux dans le traitement de la polyposé naso-sinusienne (PNS) sévère chez les adultes (> 18 ans) insuffisamment contrôlés par les corticoïdes intra-nasaux
- **Avis de la Commission de transparence?**

PHASE 3* : MEPOLIZUMAB [anti-IL5]

Mepolizumab for chronic rhinosinusitis with nasal polyps
(SYNAPSE): a randomised, double-blind, placebo-controlled,
phase 3 trial



*Joseph K Han, Claus Bachert, Wytske Fokkens, Martin Desrosiers, Martin Wagenmann, Stella E Lee, Steven G Smith, Neil Martin, Bhabita Mayer, Steven W Yancey, Ana R Sousa, Robert Chan, Claire Hopkins, on behalf of the SYNAPSE study investigators**

PHASE 3* : MEPOLIZUMAB [anti-IL5]

- Mépolizumab 100mg versus placebo
- Toutes les 4 semaines
- Pendant 52 semaines

+ corticothérapie locale

*Mepolizumab for chronic rhinosinusitis with nasal polyps (SYNAPSE): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial.
Joseph K Han MD and al. The Lancet Respir Med. 2021 Apr 16;S2213-2600(21)00097-7

SYNAPSE* : Profil des patients

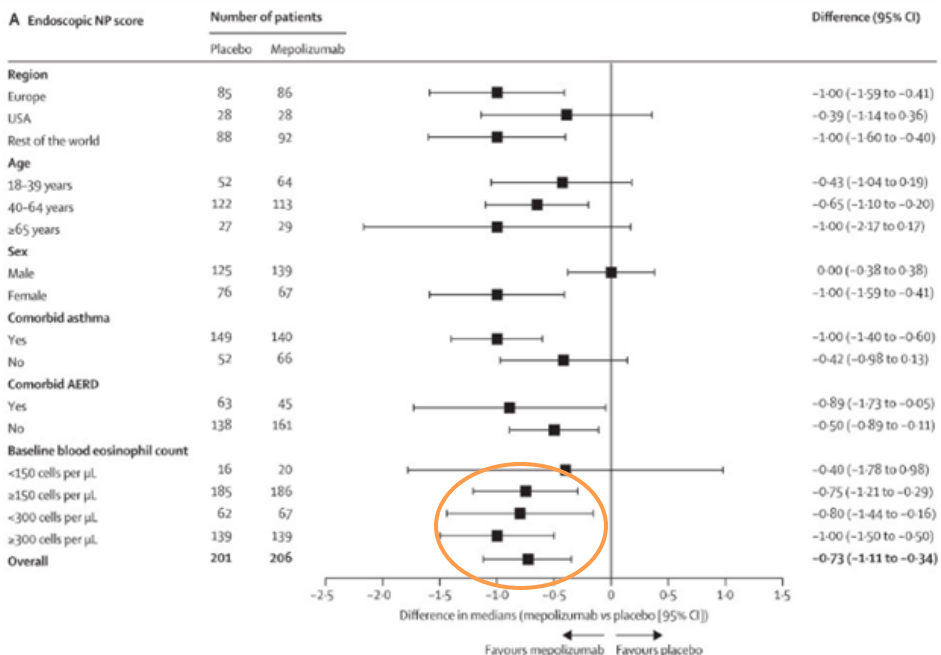
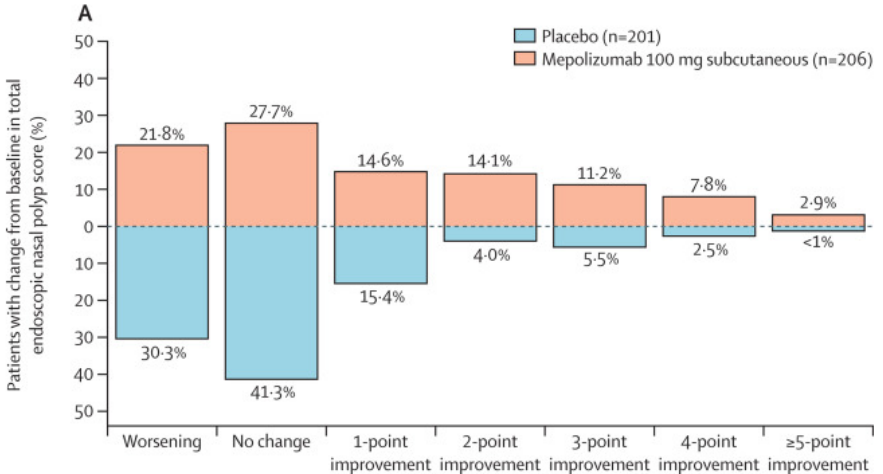
	Placebo (n=201)	Mepolizumab (n=206)	Placebo (n=201)	Mepolizumab (n=206)
Age, years	48.9 (12.5)	48.6 (13.6)	(Continued from previous column)	
Female	76 (38%)	67 (33%)	Total endoscopic score (scale 0-8)	
Male	125 (62%)	139 (67%)	Median	6.0 (5.0-6.0) 5.0 (5.0-6.0)
Race			Mean	5.6 (1.4) 5.4 (1.2)
White and European	183 (91%)	190 (92%)	Nasal obstruction VAS score (scale 0-10) [†]	
East Asian	7 (3%)	6 (3%)	Median	9.1 (8.5-9.7) 9.0 (8.3-9.6)
Black and African American	4 (2%)	5 (2%)	Mean	9.0 (0.8) 8.9 (0.8)
Arabic and North African	4 (2%)	2 (1%)	Overall symptom VAS score (scale 0-10) [†]	
Central and South Asian	1 (1%)	2 (1%)	Median	9.2 (8.7-9.8) 9.1 (8.4-9.7)
South East Asian	1 (1%)	1 (1%)	Mean	9.1 (0.7) 9.0 (0.8)
Multiple	1 (1%)	0	Nasal symptom composite [‡] score (scale 0-10) [†]	
Ethnicity			Median	9.2 (8.6-9.6) 9.1 (8.5-9.6)
Hispanic or Latino	29 (14%)	24 (12%)	Mean	9.0 (0.8) 9.0 (0.8)
Not Hispanic and not Latino	172 (86%)	182 (88%)	Loss of smell VAS score (scale 0-10) [†]	
Body-mass index, kg/m ²			Median	10.0 (9.6-10.0) 10.0 (9.6-10.0)
Median	27.2 (24.6-30.5)	27.4 (24.4-30.3)	Mean	9.7 (0.6) 9.6 (0.8)
Mean	28.2 (5.5)	28.2 (5.3)	SNOT-22 total score [†]	
Duration of nasal polyps, years			Median	64.0 (51.0-77.0) 64.0 (50.0-77.0)
Median	10.0 (5.3-16.0)	9.0 (5.0-15.3)	Mean	64.4 (19.0) 63.7 (17.6)
Mean	11.5 (8.3)	11.4 (8.5)	Patients with asthma	149 (74%) 140 (68%)
Previous nasal surgery			Patients with aspirin-exacerbated respiratory disease	63 (31%) 45 (22%)
0	0	0	Blood eosinophil count, cells per µL [§]	400 (0.91) 390 (0.88)
≥1	201 (100%)	206 (100%)	Data are n (%), mean (SD), or median (IQR). SNOT=Sino-Nasal Outcome Test. VAS=visual analogue scale. *Includes patients with partial dates for previous surgery; if day was missing, assumed as the last day of the month; if month was missing, assumed as December. †Higher scores indicate greater disease severity or worse quality of life. ‡Combining scores for nasal obstruction, nasal discharge, throat mucus, and loss of smell. §Geometric mean (coefficient of variation).	
≥2	120 (60%)	98 (48%)		
≥3	73 (36%)	51 (25%)		
≥4	38 (19%)	24 (12%)		
≥5	26 (13%)	11 (5%)		
Time since previous nasal polyp surgery, years*				
Median	3.0 (1.7-5.6)	3.8 (1.9-6.2)		
Mean	3.8 (2.7)	4.2 (2.7)		
Systemic corticosteroid courses for nasal polyps in the past 12 months				
0	110 (55%)	100 (49%)		
≥1	91 (45%)	106 (51%)		
≥2	44 (22%)	42 (20%)		

(Table 1 continues in next column)

Table 1: Baseline demographics and patient characteristics (ITT population)

*Mepolizumab for chronic rhinosinusitis with nasal polyps (SYNAPSE): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial. Joseph K Han MD and al. The Lancet Respir Med. 2021 Apr 16;S2213-2600(21)00097-7

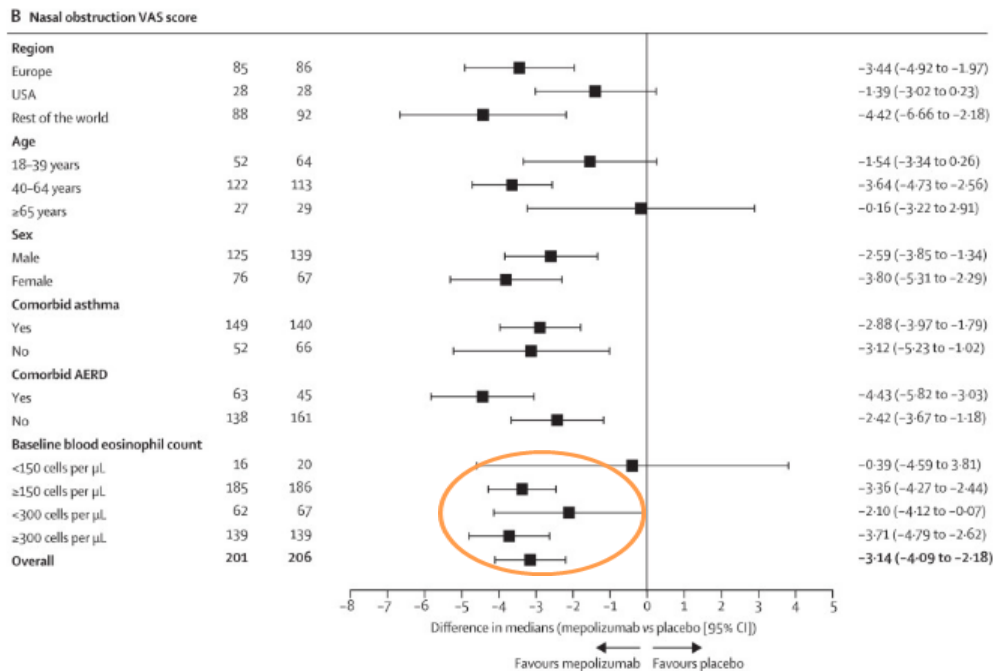
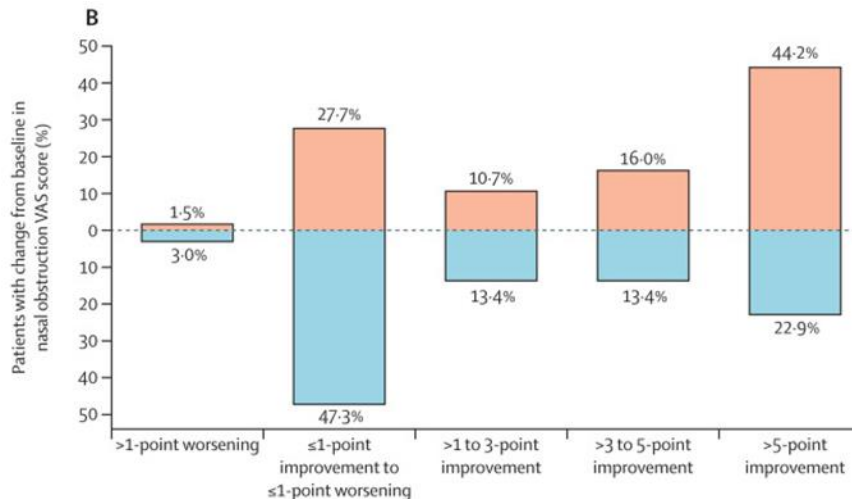
Résultats SYNAPSE* : NPS



- NPS -0,9

*Mepolizumab for chronic rhinosinusitis with nasal polyps (SYNAPSE): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial. Joseph K Han MD and al. The Lancet Respir Med. 2021 Apr 16;S2213-2600(21)00097-7

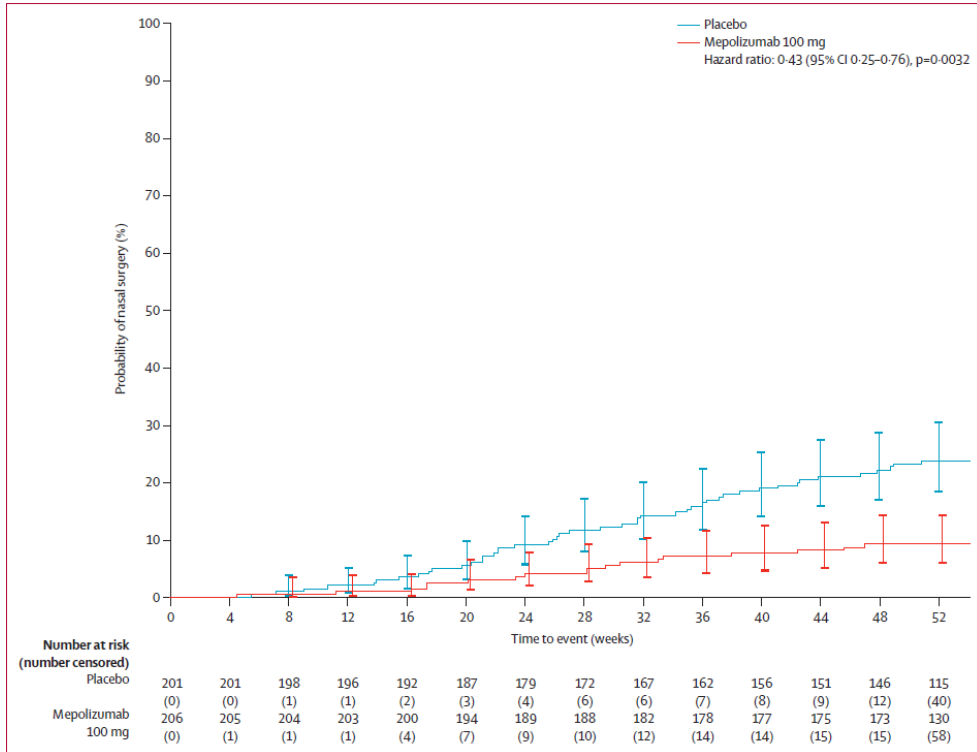
Résultats SYNAPSE* : Obstruction VAS score



- Obstruction VAS score -4,2

*Mepolizumab for chronic rhinosinusitis with nasal polyps (SYNAPSE): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial. Joseph K Han MD and al. The Lancet Respir Med. 2021 Apr 16;S2213-2600(21)00097-7

Résultats SYNAPSE* : recours chirurgie / SNOT-22 / Odorat



- Recours à la chirurgie 9% vs 23%
- SNOT-22 -29,4
- Odorat VAS score -2,8

*Mepolizumab for chronic rhinosinusitis with nasal polyps (SYNAPSE): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial.

Joseph K Han MD and al. The Lancet Respir Med. 2021 Apr 16;S2213-2600(21)00097-7

SYNAPSE* : pas d'effet secondaire significatif

	Placebo (n=201)	Mepolizumab (n=206)
All adverse events		
Any on-treatment event	168 (84%)	169 (82%)
Treatment-related event	19 (9%)	30 (15%)
Leading to treatment discontinuation	4 (2%)	4 (2%)
Leading to study withdrawal	1 (1%)	0
Serious adverse events		
Any on-treatment event	13 (6%)	12 (6%)
Treatment-related event*	1 (1%)	0
Resulting in death†	1 (1%)	0
Systemic or local injection-site reactions		
Systemic reaction	1 (1%)	2 (1%)
Local injection-site reaction	2 (1%)	5 (2%)
Anaphylaxis	0	0
Most common adverse events‡		
Nasopharyngitis	46 (23%)	52 (25%)
Headache	44 (22%)	37 (18%)
Epistaxis	18 (9%)	17 (8%)
Sinusitis	22 (11%)	10 (5%)
Back pain	14 (7%)	15 (7%)
Acute sinusitis	13 (6%)	13 (6%)
Oropharyngeal pain	10 (5%)	16 (8%)
Upper respiratory tract infection	14 (7%)	12 (6%)
Nasal polyps	16 (8%)	8 (4%)
Bronchitis	13 (6%)	10 (5%)
Asthma	18 (9%)	4 (2%)
Cough	13 (6%)	7 (3%)
Arthralgia	5 (2%)	13 (6%)
Otitis media	10 (5%)	5 (2%)

*Transient ischaemic attack. †Due to myocardial infarction during the follow-up period. ‡Reported in 5% or more patients in any treatment group.

Table 3: Summary of adverse events (safety population)

*Mepolizumab for chronic rhinosinusitis with nasal polyps (SYNAPSE): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial. Joseph K Han MD and al. The Lancet Respir Med. 2021 Apr 16;S2213-2600(21)00097-7

Indication du Mépolizumab dans la PNS

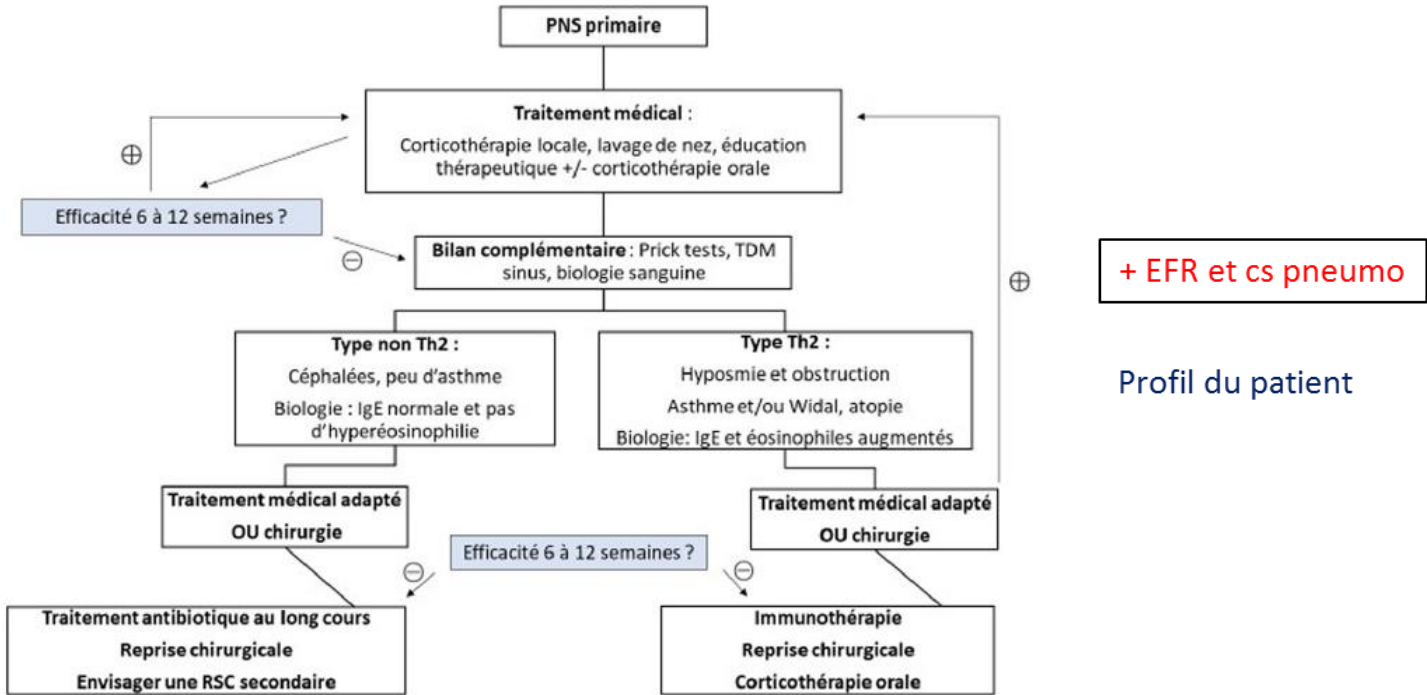
- **AMM européenne - Novembre 2020**

→ Traitement additionnel aux corticostéroïdes par voie nasale chez les patients adultes présentant une polypose naso-sinusienne sévère insuffisamment contrôlés par des corticostéroïdes systémiques et/ou la chirurgie.

- **Avis de la Commission de transparence – Octobre 2022**

→ En traitement additionnel aux corticostéroïdes par voie nasale chez les adultes présentant une polypose naso-sinusienne sévère, **insuffisamment contrôlés par des corticostéroïdes systémiques et la chirurgie**

Algorithme de prise en charge *



*EPOS 2020

*Bartier S. et al. Management strategies for chronic rhinosinusitis with nasal polyps in adults. Rev Mal Respir. 2021. Feb;38(2):183-198.

Identifier une Inflammation de type 2

- Eosinophilie sanguine > 150 ou 300 c/ul
- IgE totaux > 100 ou 150 kU/L
- Asthme (à début tardif)
- Intolérance à l'aspirine ou aux AINS, intolérance aux sulfites
- Chirurgies répétées
- Eosinophiles dans la pièce opératoire

Comment définir une PNS sévère?

- **Echec du traitement médical BIEN CONDUIT (Education ++)**
 - Corticothérapie locale
 - 1-2 cures courtes de corticothérapie générale / CI corticoïdes / Cortico-résistance
- **+ Echec d'au moins un traitement chirurgical**
 - **+ Altération de la qualité de vie**
 - ▶ SNOT-22 > 40
 - ▶ Hyposmie / anosmie invalidante
 - **Epargne cortisonique**

EPOS/EUFOREA 2023 criteria



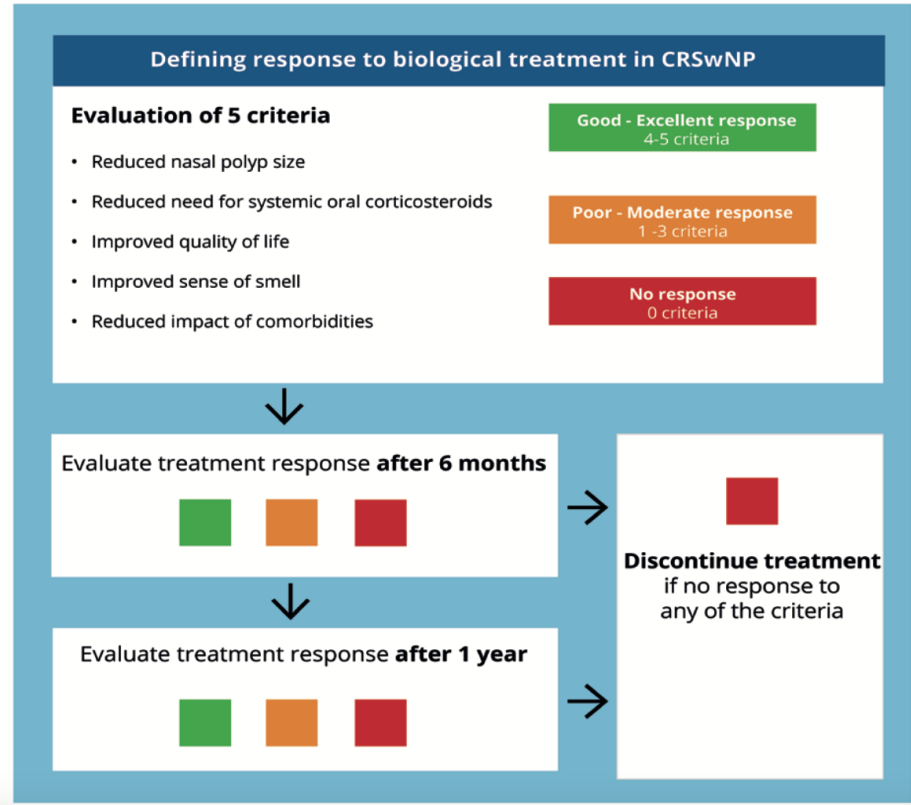
Indication for biological treatment in CRSwNP

Presence of bilateral polyps in patient who had ESS**

THREE criteria are required

Criteria	Cut-off points
Evidence of type 2 inflammation	Tissue eos ≥10/hpf, OR blood eos ≥ 150 OR total IgE ≥100
Need for systemic corticosteroids or contraindication to systemic steroids	≥2 courses per Yr OR long term (> 3 months) low dose steroids
Significantly impaired quality of life	SNOT-22 ≥40
Significant loss of smell	Anosmic on smell test (score depending on test)
Diagnosis of comorbid asthma	In case of asthma: regular need for inhaled corticosteroids

* Exceptional circumstances excluded (e.g., not fit for surgery)



Modes d'administration et posologies dans la PNS sévère

- DUPILUMAB 300mg 1 injection SC tous les 15 jours
- MEPOLIZUMAB 100 mg 1 injection SC tous les mois
- Seringue préremplie par IDE à domicile
- Ou stylo prérempli par auto-injection après éducation

Bilan d'une PNS sévère primitive

- Cs ORL avec endoscopie
- SNOT-22
- Olfactométrie si accessible
- TDM sinus (ou CONE BEAM)
- Bilan sanguin :
 - NFS
 - IgE totaux
 - ANCA
- Cs allergo
- Cs pneumo, EFR
- +/- Ostéodensitométrie

À l'interrogatoire, rechercher une dermatite atopique et une oesophagite à éosinophiles

QUESTIONS A SE POSER avant la prescription d'une biothérapie

- 1. S'agit-il bien d'une polypose naso-sinusienne primitive?
- 2. Les facteurs aggravants sont-ils tous contrôlés?
- 3. Le traitement médical est-il optimal et bien conduit?
- 4. Y a-t-il un échec de la chirurgie? Quel type d'échec?
- 5. La polypose naso-sinusienne est-elle sévère?
- 6. Le patient présente t-il un profil d'inflammation de type 2?



Conclusion

ALLERGOLOGUE

ORL

PNEUMOLOGUE

