

**DIRECTION DE LA
POLITIQUE MEDICALE**
3, Avenue Victoria
75184 Paris Cedex 04

**DEPARTEMENT DES ACTIVITES
MEDICALES (DAM)**

Dr Elisabeth Féry-Lemonnier

Chef de département

Secrétariat :

Tél : 01.40.27.31.09

Fax : 01.40.27.56.81

Florence Lalardrie

Adjoint au chef de département

Secrétariat :

Tél : 01.40.27.56.01

Fax : 01.40.27.55.65

**Comité d'Evaluation et de Diffusion
des Innovations Technologiques
(CEDIT)**

Pr François Lemaire

Président

Catherine Montagnier-Petrissans

Responsable du Secrétariat

Scientifique du CEDIT

Pr. Loïc Guillevin

Président du groupe d'experts IgIV
de l' AP-HP

Secrétariat :

Tél. : 01.40.27.18.90/32.91

Fax : 01.40.27.55.65

**PROPOSITION DE HIERARCHISATION
DES INDICATIONS DES IGIV**

Mise à jour le 29 juin 2006

1- Indications AMM

- Déficits immunitaires primitifs avec défaut de production d'anticorps y compris allogreffe de moelle osseuse chez ces patients
- Déficits immunitaires secondaires avec défaut de production d'anticorps, en particulier leucémie lymphoïde chronique et myélome associés à des infections à répétition
- Purpura thrombopénique immunologique de l'enfant et de l'adulte
- Rétinoblastose de Birdshot
- Syndrome de Guillain Barré de l'adulte
- Maladie de Kawasaki
- Infection de l'enfant par le VIH associée à des infections bactériennes à répétition

2- Indications hors AMM

2-1 Niveau IA (indications prioritaires)

- Syndrome de Guillain-Barré de l'enfant

2-2 Niveau IB (indications à réserver aux urgences vitales et/ou en cas d'échec des alternatives thérapeutiques)

- Dermatomyosites corticorésistante
- Myasthénie aiguë
- Neuropathies motrices multifocales avec bloc de conduction permanent¹
- Polyradiculonévrites chroniques idiopathiques
- Purpura thrombopénique immunologique associé à l'infection par le VIH.
- Syndrome d'anti-coagulation acquise par auto-anticorps
- Syndrome de l'homme raide (Stiffman syndrome)

2-3 Niveau IC (indications non prioritaires pouvant attendre la fin de pénurie)

- Neutropénies auto-immunes
- Erythroblastopénies auto-immunes résistantes
- Infections aiguës sévères ou chroniques à Parvovirus B19, chez un patient atteint d'immunodéficience acquise ou constitutionnelle


Pr Loïc GUILLEVIN

Président du groupe d'Experts IgIV de l'AP-HP

¹ Cette indication a reçu un avis favorable de la commission d'AMM en mars 2006 sous réserve d'une expertise clinique préalable des patients par un centre labellisé pour les neuropathies périphériques ou les neuropathies neuromusculaires

**DIRECTION DE LA
POLITIQUE MEDICALE**
3, Avenue Victoria
75184 Paris Cedex 04

**DEPARTEMENT DES ACTIVITES
MEDICALES (DAM)**

Dr Elisabeth Féry-Lemonnier

Chef de département

Secrétariat :

Tél : 01.40.27.31.09

Fax : 01.40.27.56.81

Florence Lalardrie

Adjoint au chef de département

Secrétariat :

Tél : 01.40.27.56.01

Fax : 01.40.27.55.65

**Comité d'Evaluation et de Diffusion
des Innovations Technologiques
(CEDIT)**

Pr François Lemaire

Président

Catherine Montagnier-Petrissans

Responsable du Secrétariat

Scientifique du CEDIT

Pr. Loïc Guillevin

Président du groupe d'experts IgIV
de l' AP-HP

Secrétariat :

Tél : 01.40.27.18.90/32.91

Fax : 01.40.27.55.65

**PROPOSITION DE HIERARCHISATION
DES INDICATIONS DES IGIV**

Mise à jour le 29 juin 2006

1- Indications AMM

- Déficits immunitaires primitifs avec défaut de production d'anticorps y compris allogreffe de moelle osseuse chez ces patients
- Déficits immunitaires secondaires avec défaut de production d'anticorps, en particulier leucémie lymphoïde chronique et myélome associés à des infections à répétition
- Purpura thrombopénique immunologique de l'enfant et de l'adulte
- Rétinochoroïdopathie de Birdshot
- Syndrome de Guillain Barré de l'adulte
- Maladie de Kawasaki
- Infection de l'enfant par le VIH associée à des infections bactériennes à répétition

2- Indications hors AMM

2-1 Niveau IA (indications prioritaires)

- Syndrome de Guillain-Barré de l'enfant

2-2 Niveau IB (indications à réserver aux urgences vitales et/ou en cas d'échec des alternatives thérapeutiques)

- Dermatomyosites corticorésistante
- Myasthénie aiguë
- Neuropathies motrices multifocales avec bloc de conduction permanent¹
- Polyradiculonévrites chroniques idiopathiques
- Purpura thrombopénique immunologique associé à l'infection par le VIH.
- Syndrome d'anti-coagulation acquise par auto-anticorps
- Syndrome de l'homme raide (Stiffman syndrome)

2-3 Niveau IC (indications non prioritaires pouvant attendre la fin de pénurie)

- Neutropénies auto-immunes
- Erythroblastopénies auto-immunes résistantes
- Infections aiguës sévères ou chroniques à Parvovirus B19, chez un patient atteint d'immunodéficience acquise ou constitutionnelle


Pr Loïc GUILLEVIN

Président du groupe d'Experts IgIV de l'AP-HP

¹ Cette indication a reçu un avis favorable de la commission d'AMM en mars 2006 sous réserve d'une expertise clinique préalable des patients par un centre labellisé pour les neuropathies périphériques ou les neuropathies neuromusculaires