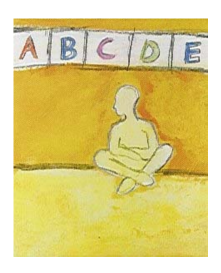
L' des hépatites virales

Enseignant: Françoise Van Bambeke

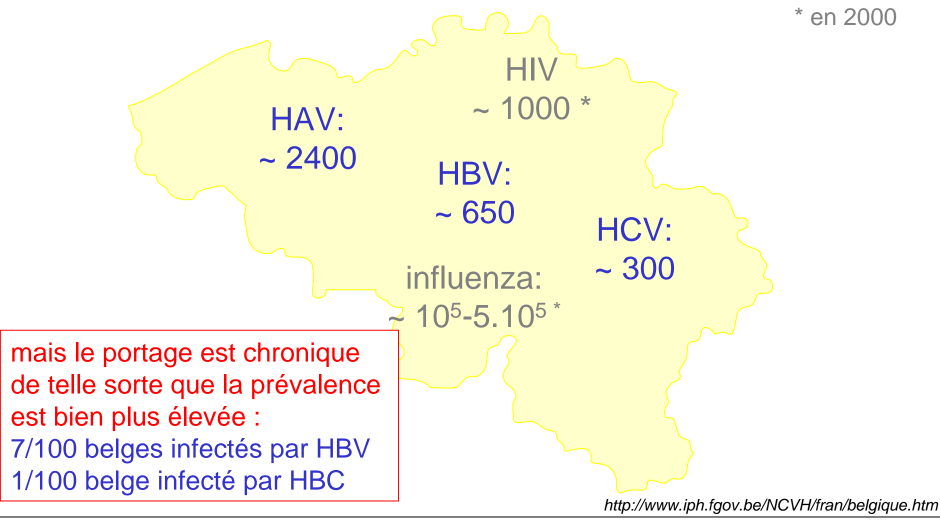
FARM2129- année 2009-2010

Pourquoi s'intéresser aux hépatites ?



Une maladie apparemment peu fréquente

Incidence des hépatites A, B, C en Belgique : Nouveaux cas recensés en 1991-1992



mais une pathologie lourde ...

pathologie	HAV	HBV	HCV	HDV	HEV
Hépatite aiguë	75-90 % (adulte)	30-50 % (adulte) ^a	20 %		
Portage chronique			60-80 %		
Hépatite chronique		10 %	10-70 %	5 % ^c 80 % ^d	
Cirrhose		~ 2 %	5-20 %	~ 3 % ^c ~ 40 % ^d	
Cancer		~ 2 % ^b	1-5 %	?	
mortalité		~ 1 %	1-5 %	2-20 %	0.4-4 %

http://www.cdc.gov/ncidod/diseases/submenus/sub_hepatitis.htm

^a fulminante dans 1 % des cas symptomatiques

^b cause de > 50 % des cancers hépatiques

^c co-infection HBV/HDB

d infection par HDV chez un porteur chronique HBV

... pour laquelle le pharmacien a un rôle de conseiller à jouer!

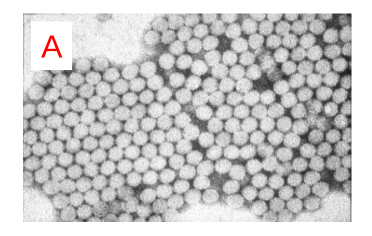


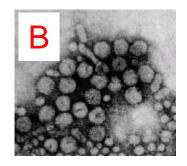
Prévention:

- information sur les modes de transmission
- conseils relatifs à la vaccination

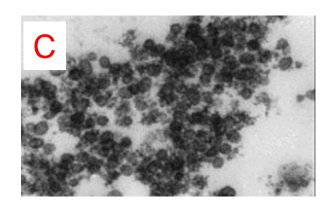
Traitement:

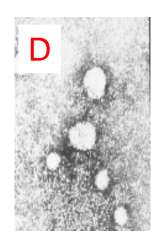
- conseils relatifs aux médicaments prescrits:
 - compliance
 - effects secondaires

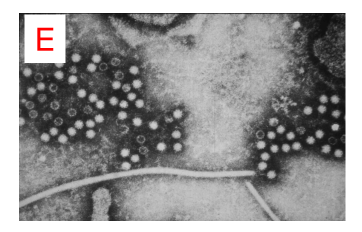




L' de la pathophysiologie et l'épidémiologie





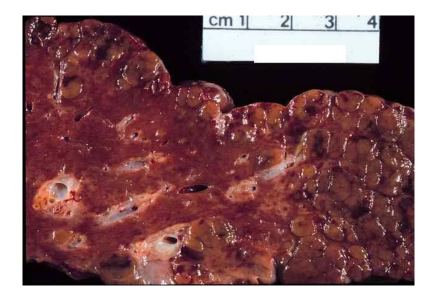


L'hépatite : ce que le virus fait à l'intérieur



Foie normal

Foie - HBV



... se voit à l'extérieur





ictère







urine foncée



nausées, vomissements



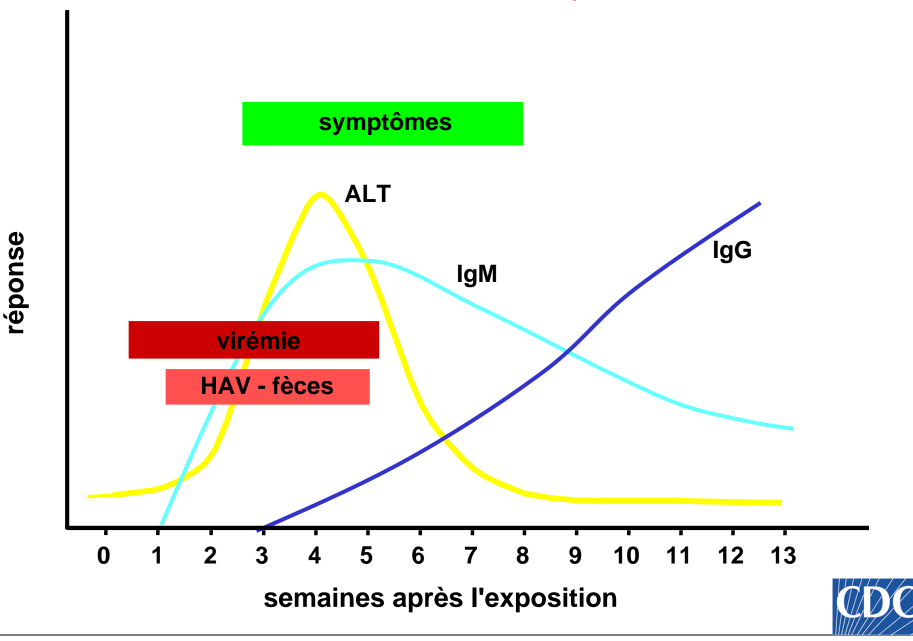
fatigue, perte d'appétit

Physiopathologie et épidémiologie :

Hépatite A



Décours d'une infection par HAV





Où trouve-t-on le HAV?

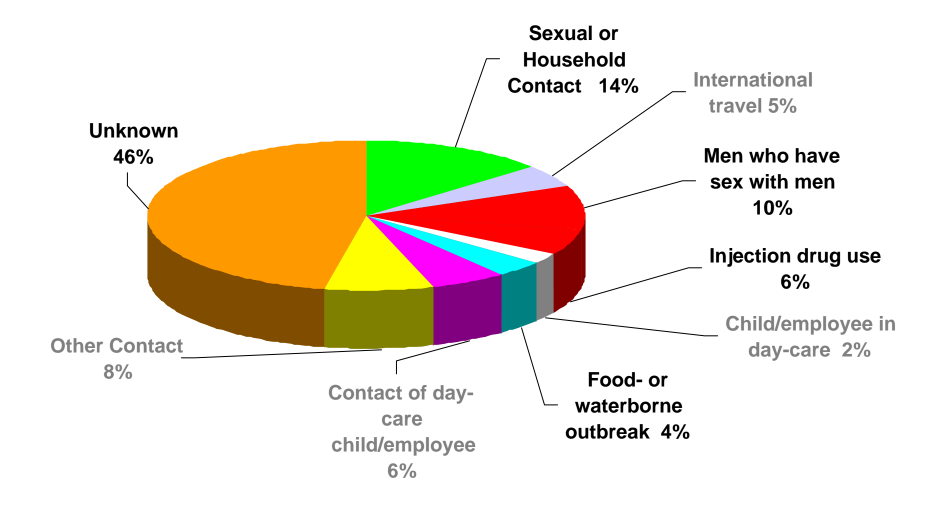
selles

serum

salive



Voies de transmission de l'hépatite A



Voie féco-orale

Voie sexuelle ou sanguine





Prévention de l'hépatite A

- Hygiène (lavage des mains)
- Mesures sanitaires (eau potable)
- Vaccins (pre-exposition)
- Immunoglobulines (pre- et post-exposition)





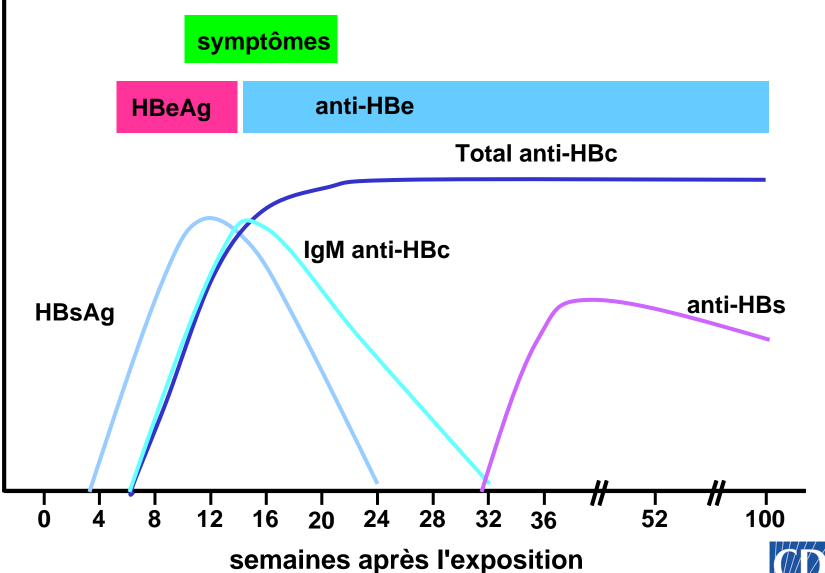
Régions à risque pour l'hépatite A





Physiopathologie et épidémiologie :

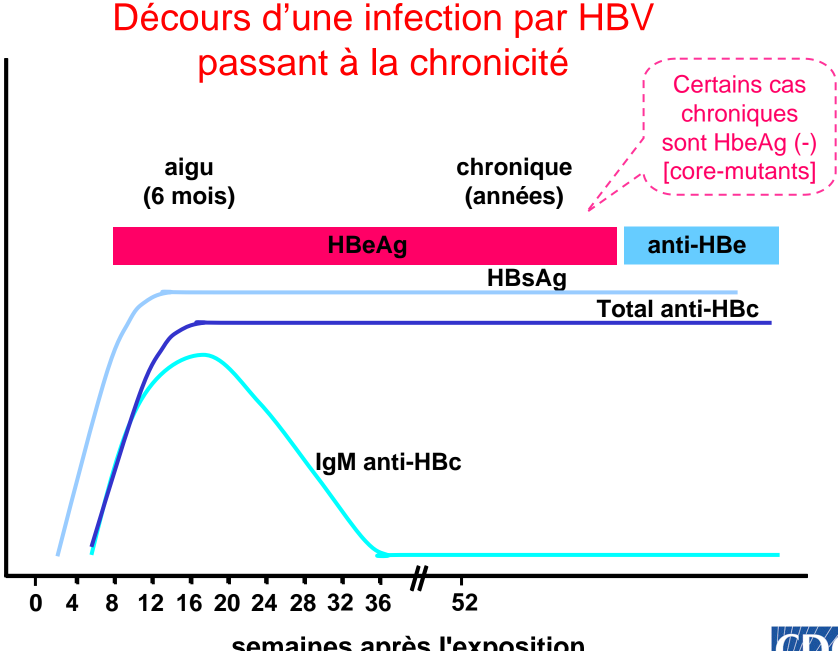




Décours d'une infection par HBV



réponse



semaines après l'exposition





Où trouve-t-on le HBV?

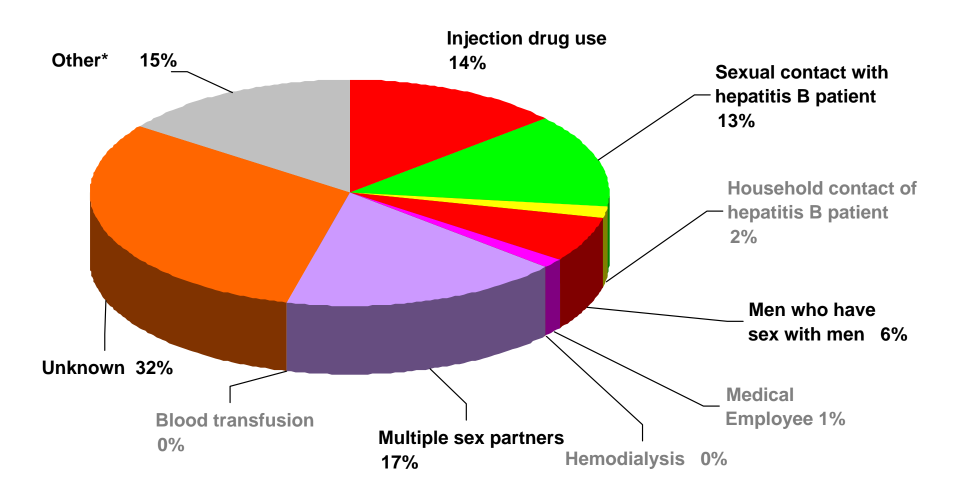
sang sérum exsudats de blessures

> sperme fluides vaginaux salive

urine feces sueur larmes lait



Voies de transmission de l'hépatite B



*Other: Surgery, dental surgery, acupuncture, tattoo, other percutaneous injury

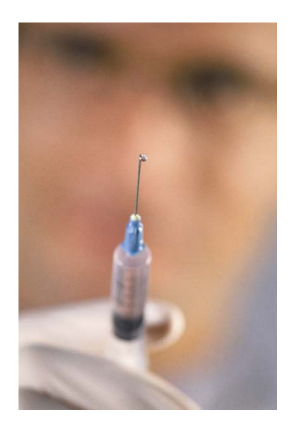
Voie sexuelle et périnatale - sanguine





Prévention de l'hépatite B

- Objets de toilette personnels
- Couverture de blessure
- Vaccins (pre-exposition)





Régions à risque pour l'hépatite B



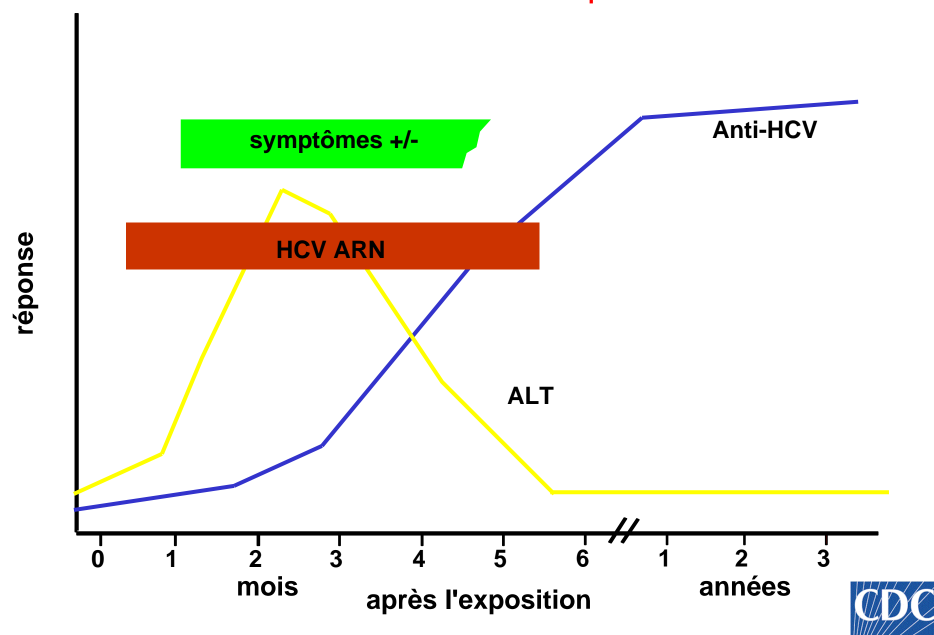


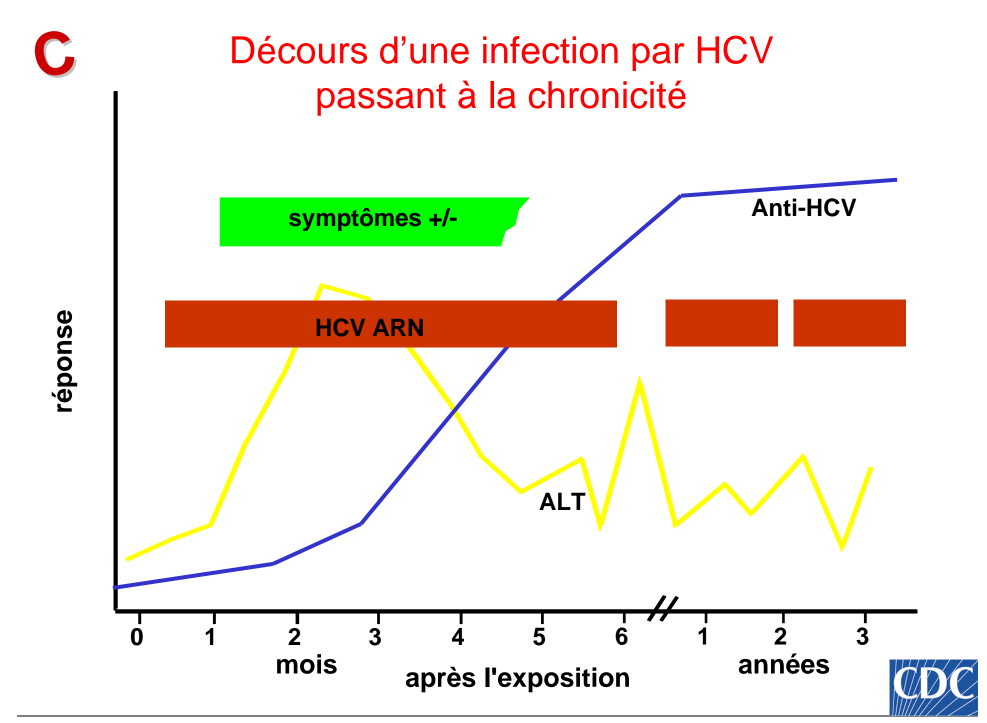
Physiopathologie et épidémiologie :

Hépatite C



Décours d'une infection par HCV





C

Où trouve-t-on le HCV?

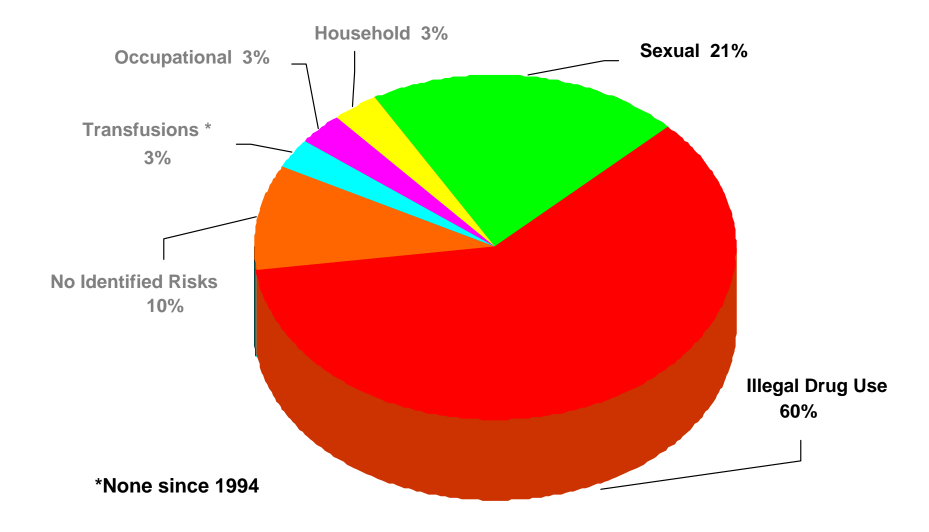
sang

salive sperme lait (?)

larmes



Voies de transmission de l'hépatite C



voie sanguine (sexuelle) probablement d'autres voies encore inconnues





Prévention de l'hépatite C

- Eviter les expositions au sang et autres fluides potentiellement contaminés
- Ne pas partager les objets de toilette
- Dépister les personnes à risque

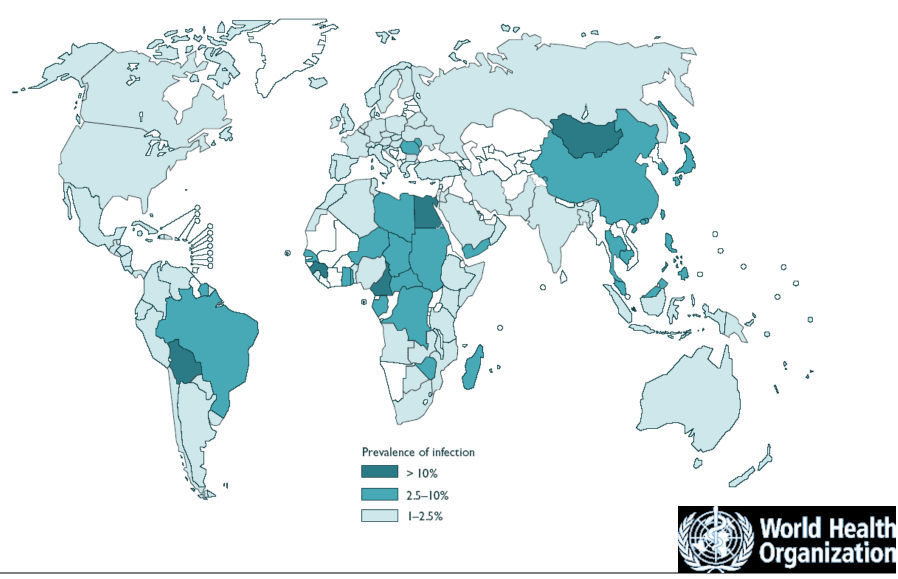






Régions à risque pour l'hépatite C

















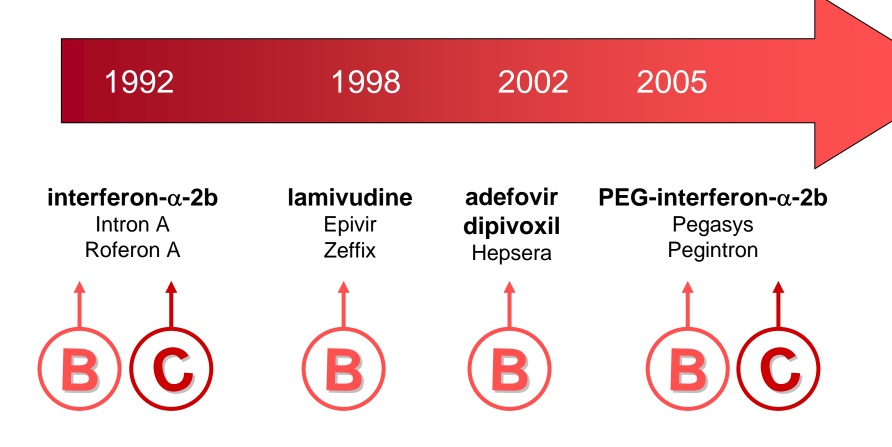








Antiviraux disponibles pour HBV / HCV



Antiviraux disponibles pour HBV / HCV

Comparaison de données cliniques vis-à-vis de HBV

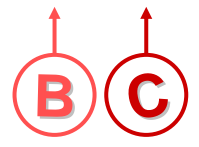
critère	Statut Ag	INF-α-2b	lamivudine	adefovir dipivoxil	PEG INF-α-2b
efficacité	séroconversion HbeAg(+) →(-)	18 %	16-18 %	21 %	27 %
	réduction ADN HBV [HbeAg(-)]	60-70 %	50-70 %	51%	63 %
durée traitement	HbeAg(+)	4-6 mois	> 1 an	> 1 an	1 an
	HbeAg(-)	1 an	indéfinie	indéfinie	indéfinie
durabilité de la réponse	HbeAg(+)	80-90 %	50-80 %	91 %	~ 80 %
	HbeAg(-)	~ 20 %	< 10 %	< 10 %	~ 30 %
voie d'adm.		sous-cut.	orale	orale	sous-cut.
effets sec.		nombreux	rares	rares	nombreux
résistance		-	20 % (1 an) 70 % (5 ans)	0 % (1 an) 18 % (4 ans)	-

Antiviraux disponibles pour HBV / HCV



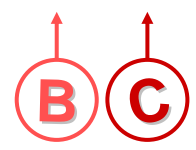
interferon- α -2b

Intron A Roferon A



PEG-interferon-α-2b

Pegasys Pegintron





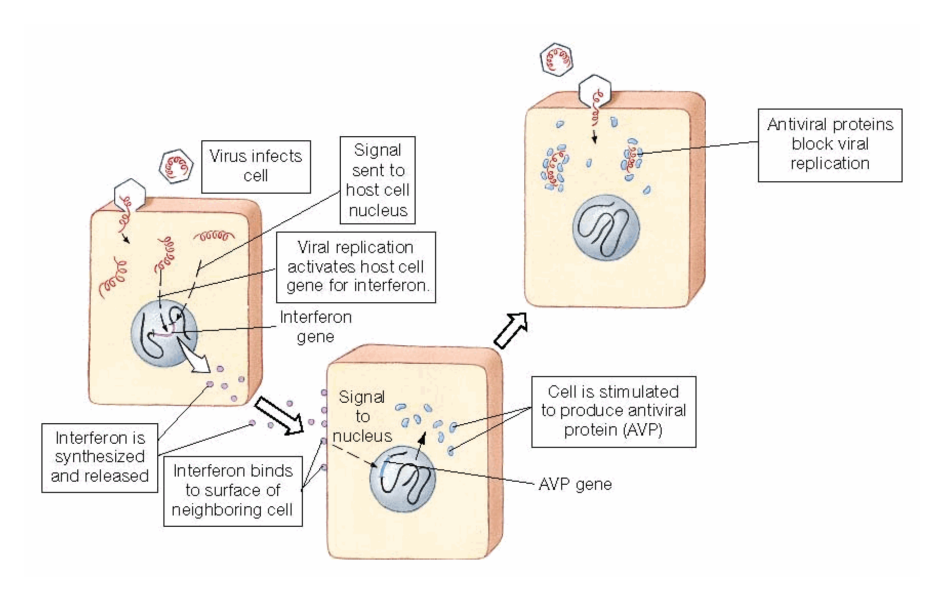
Interféron, un peu d'histoire...

 1957: découverte d'une substance produite par les cellules immunitaires "interférant" dans la multiplication du virus influenza

- 1980: production par recombinaison génétique
 - usage pharmaceutique envisageable

~ 1990: introduction dans l'arsenal thérapeutique

Mode d'action de l'interféron comme antiviral



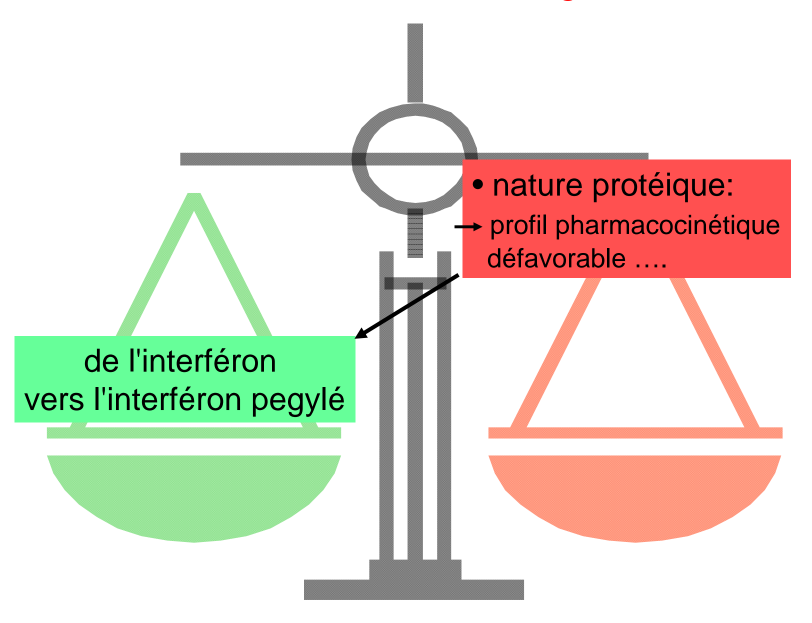
Interféron, une nouvelle stratégie antivirale

 mime un système de défense endogène

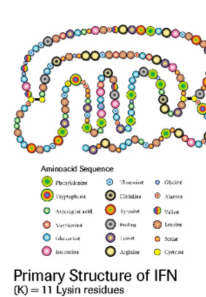
 en principe, pas de résistance ... mais il y a des "non-répondants"

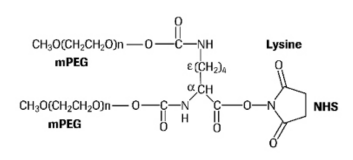
- nature protéique:
- → profil pharmacocinétique défavorable
 - doses thérapeutiques >> doses physiologiques
- → nombreux effets sec.
 - production par génie génétique
- → prix élevé

Interféron, une nouvelle stratégie antivirale



De l'interféron vers le PEG-interferon





Standard-Interferon

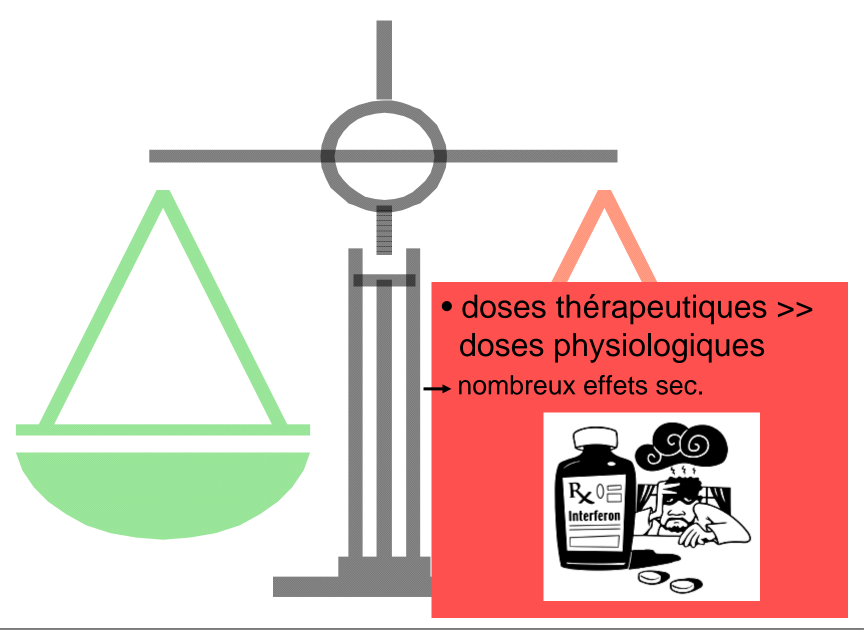
Pegylated Interferon

Chemical Structure of the PEG Reagent

Paramètre	INF-α	PEG-INF-α-2a	PEG-INF-α-2b
Tmax	3-12 h	72-96 h	15-44 h
T _{1/2}	8 h	70-90 h	54 h

1 X / semaine

Interféron, une nouvelle stratégie antivirale



Effets secondaires de l'interféron

- > 50 % des patients
- > 10 % des patients
- > 1 % des patients

Adverse Events

Application Site

Injection Site

Inflammation/Reaction

Body as a Whole

Fatique/Asthenia

Headache

Rigors

Fever

Weight Decrease

RUQ Pain

Chest Pain

Malaise

Gastrointestinal

Nausea

Anorexia

Diarrhea Vomiting

Abdominal Pain

Dyspepsia

Constipation

Hematologic Disorders

Neutropenia

Anemia

Leukopenia

Thrombocytopenia

Respiratory System

Dyspnea

Coughing

Pharyngitis

Rhinitis

Sinusitis

Psychiatric

Insomnia

Depression

Anxiety/Emotional

Lability/Irritability

Concentration Impaired

Agitation

Nervousness

Musculoskeletal

Myalgia Arthralgia

Musculoskeletal Pain

Skin and Appendages

Alopecia

Pruritus

Rash Skin Dry Special Senses, Other

Taste Perversion

Central/Periph. Nerv. Sys.

Dizziness

Endocrine

<u>Hypo</u>thyroidism

Autonomic Nervous Sys.

Mouth Dry

Sweating Increased

Flushing

Liver and Biliary System

Hepatomegaly Reproductive, Female

Menstrual Disorder

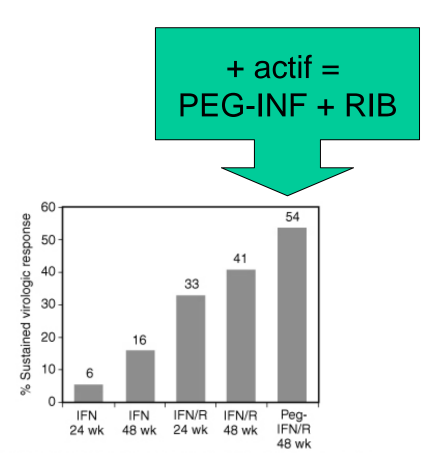
Vision Disorders

Vision Blurred Conjunctivitis

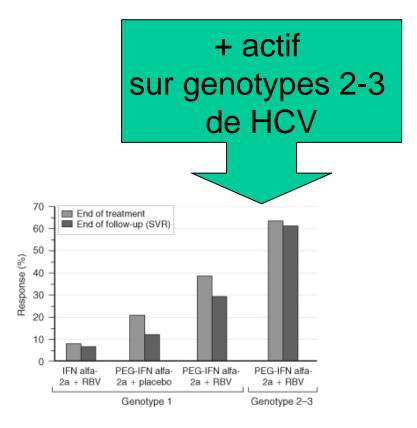
Interactions médicamenteuses de l'interféron

Médic. / effet toxique	Effet et mécanisme	conseil du pharmacien
myélosuppresseurs zidovudine IECA	myélosuppression neutropénie agranulocytose	contrôles réguliers de la formule sanguine
substrats CYP450 (1A2) théophylline acénocoumarol ?	☑ métabolisme et↗ effets	
médic. cardiotoxiques		autres médicaments pris par le patient ?
médic toxiques pour SNC alcaloides vinca vidarabine	⊅ toxicité par effet additif	
didanosine	décompensation hépatique	ottention obez les netients
NRTI	neuropathie, pancréatite, acidose lactique	attention chez les patients HIV(+)

Une interaction "positive": interféron + ribavirine



Improvements in response to interferon-alfa-based treatment of hepatitis C virus infection. IFN, interferon-alfa; IFN/R, interferon-alfa plus ribavirin; Peg-IFN/R, pegylated interferon-alfa plus ribavirin. Sustained virologic response rates are averages from registration trials for drugs.

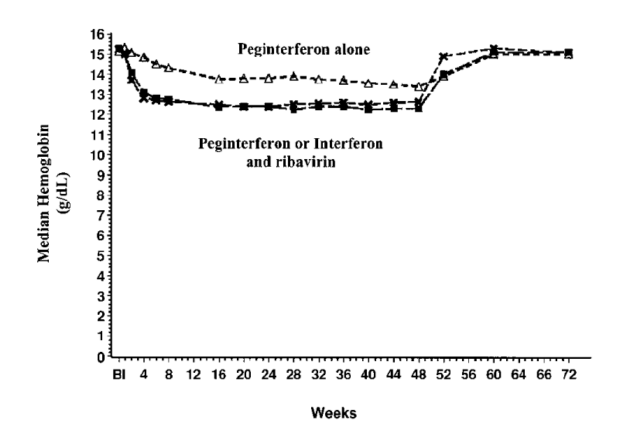


End-of-treatment responses and sustained virologic responses (SVR) by hepatitis C virus (HCV) genotype for human immunodeficiency virus (HIV)-infected persons treated in the multicenter APRICOT trial. Patients were treated with the indicated interferon (IFN) or pegylated interferon (PEG-IFN) formulation plus 800 mg ribavirin (RBV) or placebo for 48 weeks. (From Torriani FJ, Rockstroh J, Rodriguez-Torres M, et al. Final results of APRICOT: A randomized, partially blinded, international trial evaluating peginterferon-alfa-2a + ribavirin vs interferon-alfa-2a + ribavirin in the treatment of HCV in HIV/HCV co-infection. Abstract 112. Eleventh Conference on Retroviruses and Opportunistic Infections, San Francisco, Clif, February 8-11, 2004.)

Mais toute médaille à son revers ...



Risque d'anémie augmenté ...



→ ajuster les doses de ribavirine; facteurs érythropoïetiques ?



- module la réponse immunitaire de l'hôte
- réduit les taux cellulaires en nucléosides essentiels à la synthèse d'ac.nucléique viral (inhibition de l'inosine monophosphate dehydrogenase)
- inhibe faiblement l'ARN polymérase virale
- favorise la mutagénicité du virus, ce qui réduit son 'fitness' en cours de traitement

Contre-indications

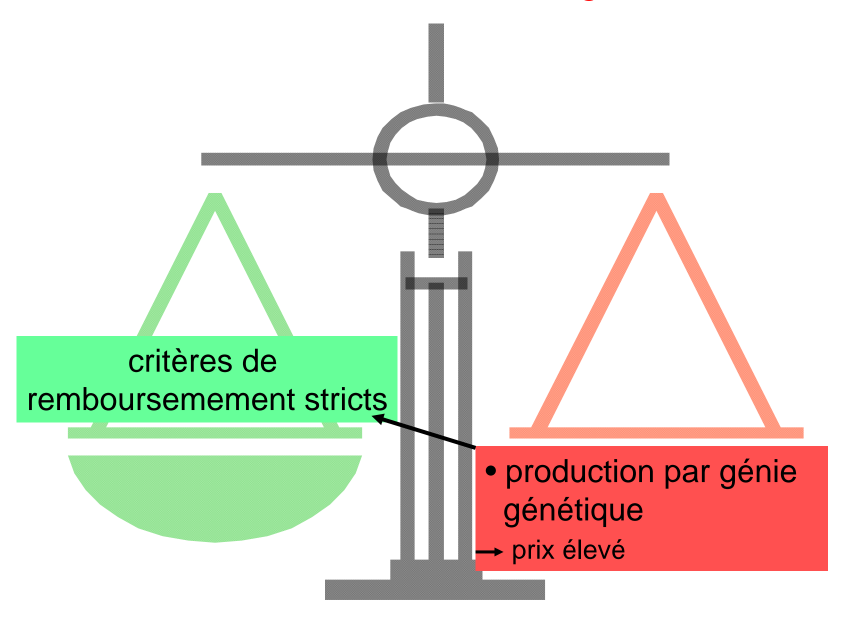
INTERFERON

- grossesse; contraception inadéquate
- thrombopénie, leucopénie
- maladies psychiatriques
- diabète mal contrôlé
- maladies auto-immunes

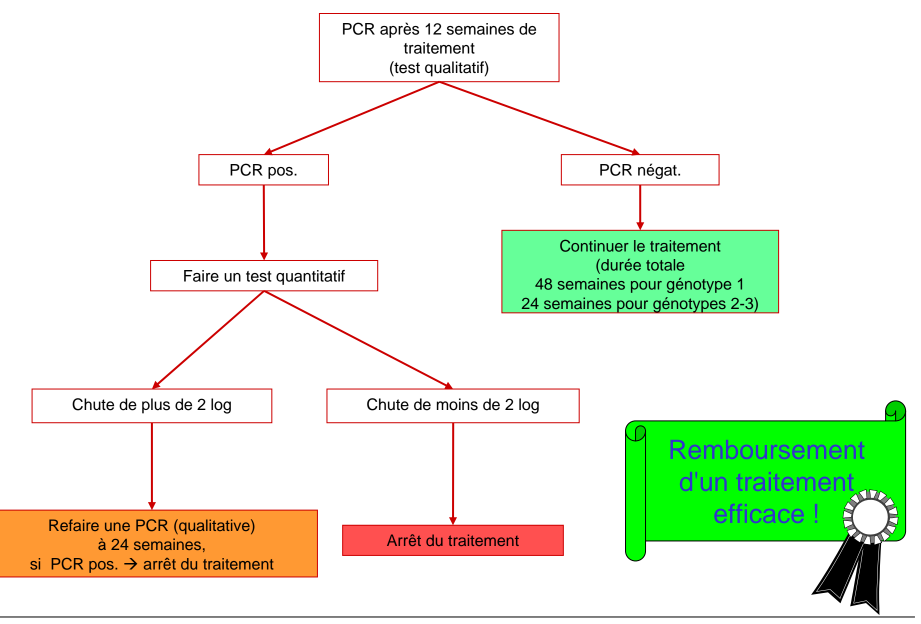
RIBAVARINE

- grossesse; contraception inadéquate
- anémie
- insuffisance rénale
- maladies cardiovasculaires

Interféron, une nouvelle stratégie antivirale



Critères de remboursement des interférons (HCV)





Conseils généraux du pharmacien pour ces médicaments

- → amélioration de l'adhérence et de la qualité de vie
- encourager les patients (mention des effets bénéfiques du traitement)
- avertir les patients des risques d'effets secondaires
 - identifier les patients à risque d'effets secondaires comorbidités, maladies psychiatriques, drogués, ...
 - rechercher les risques d'interactions médicamenteuses
 - rassurer et encourager les patients (les effets secondaires diminuent en cours de traitement)
- interventions simples pour limiter les effets secondaires
 - hydratation, activité physique légère
 - analgésiques/antipyrétiques
 - choix du jour d'administration en fonction des activités quotidiennes
 - visites médicales régulières



Conseils généraux du pharmacien pour ces médicaments

→ modalités d'administration

PEG-INF

- ne pas agiter vigoureusement (retourner doucement)
- si oubli: injection possible dans les 48 h

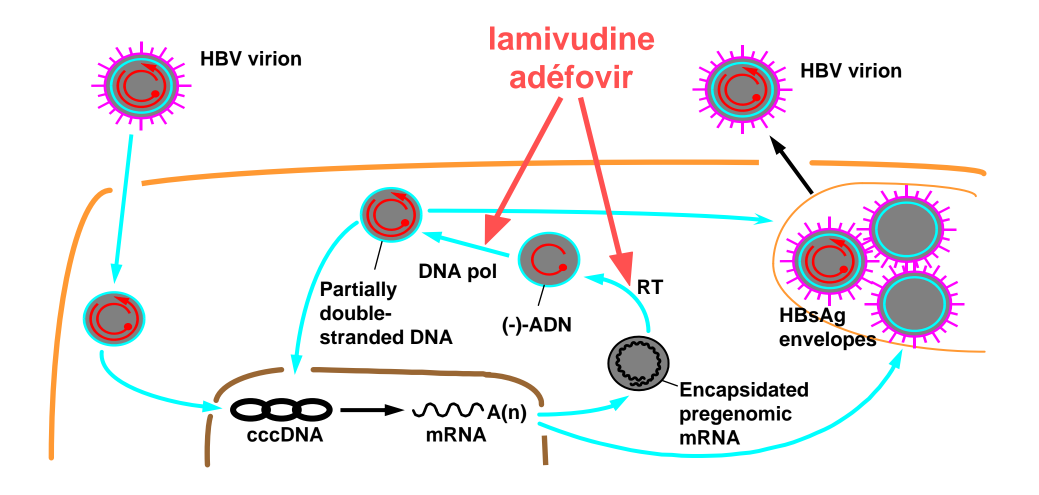


INF et PEG-INF

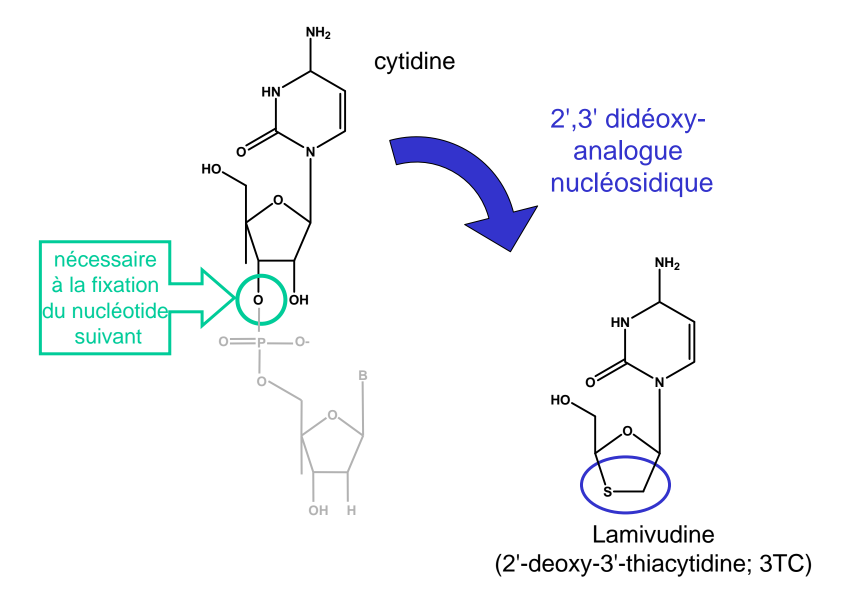
- changer de site d'injection
- conserver au frigo mais sortir 30 minutes avant l'injection
- vérifier l'absence de particules
- éliminer les aiguilles de façon appropriée; usage unique!

Injection Ro	tation Schedule
Sall Bull	
Source: Schering Pharmacist F	Response Network. Counseline 9(3); Fall 2001:10.

La transcriptase inverse - ADN polymérase



Lamivudine



Adéfovir: une découverte tchéco-belge!



P. Holý Institute of Organic Chemistry Czech Academy of Science Prague



E. de Clercq Rega Institute KU-Leuven Louvain



analogue nucléosidique dépourvu de ribose

Adéfovir

(Phosphonyl-MethoxyEthyl-Adenine; PMEA)

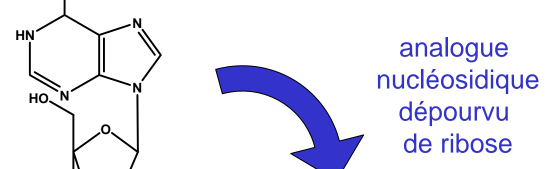


De Clercq et al, Nature (1986) 323:464-467



Adéfovir: une découverte tchéco-belge!

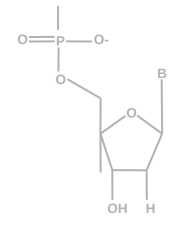




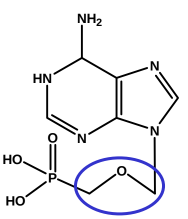
adénine

 NH_2

nécessaire à la fixation du nucléotide suivant



он он



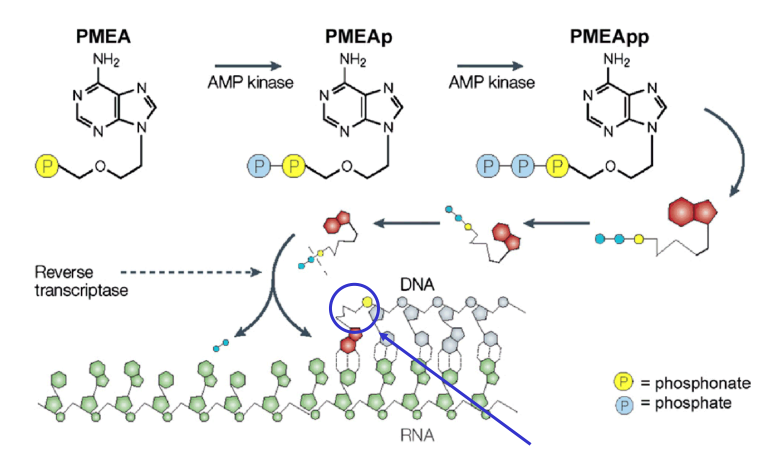
Adéfovir

(Phosphonyl-MethoxyEthyl-Adenine; PMEA)



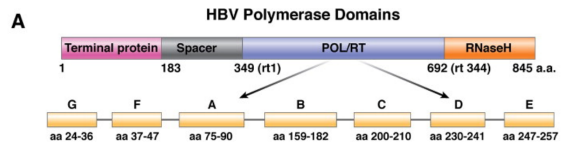
De Clercq et al, Nature (1986) 323:464-467

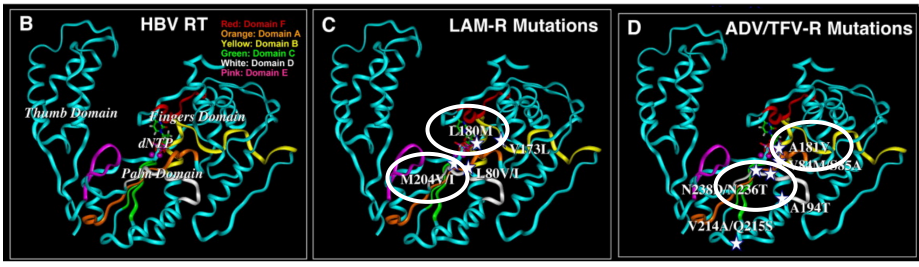
Mode d'action



inhibition de la reverse transcriptase par terminaison de chaîne

Résistance par mutation de la cible





Position de(s) mutation(s)	Lamivudine	Adefovir -
204 ± 180	R	S
236	S	I
181	I	I

R si plusieurs mutations

Nouvelles combinaisons de mutations confèrent une cross-resistance

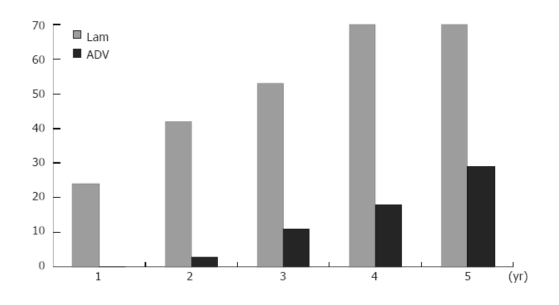
Ghany & Liang, Gastroenterology (2007) 132:1574-85

Lamivudine: spectre d'activité in vitro

Un spectre large, deux indications retenues

Retrovirus: HIV1 et HIV 2

Hepadnavirus: HBV



mais usage
en monothérapie
limité
par l'émergence rapide
de résistance!

Tillmann, World J. Gastroenterol . (2007) 13:125-140

Adéfovir: spectre d'activité in vitro

Un spectre potentiellement large mais des indications réduites ...

- Herpesvirus: HSV1, HSV2, VZV, CMV, EBV, ...
- Retrovirus: HIV1 et HIV 2

indication — • Hepadnavirus: HBV

Autres: adenovirus, poxvirus, papillomavirus

Lamivudine: caractéristiques pharmacocinétiques

dose, 100 mg pour HBV [300 mg pour HIV]

absorption	distribution	élimination
~ 86 % Tmax: ~ 1 h Cmax: ~ 1pg/ml	Distribution dans les fluides extracellulaires	rénale T _{1/2} ~ 8 h (↗ si IR)

- Pharmacocinétique étudiée également
 - chez l'enfant
 - chez femme enceinte

→ autorisé en catégorie C



- Pharmacocinétique non modifiée dans des combinaisons (anti-HIV)
 - Combivir (+ zidovudine)
 - Trizivir (+ zidovudine)
- Pharmacocinétique non modifiée en cas d'insuffisance hépatique

Lamivudine: interactions avec d'autres médicaments

- + sulfamethoxazole/trimetoprim :
 - → AUC de lamivudine et
 → clairance
- + zalcitabine:
 - → phosphorylation intracellulaire de zalcitabine
- + adefovir
- √ + interferon

Lamivudine: effets secondaires – contre-indications

Facteur de risque	effet secondaire	conseil du pharmacien
enfant HIV (+) - 15 %	pancréatite	
dose élevée (HIV) obésité	acidose lactique hépatomégalie	contrôle sanguin régulier
traitement prolongé		
dose élevée (HIV)	neuropathie, myalgie	prévenir le patient
dose élevée (HIV)	troubles digestifs	prise pendant le repas; antinauséeux si nécessaire (résorption !)

contre-indications

que faire ?

• insuffisance rénale

réduire la dose

Adéfovir dipivoxil, une prodrogue orale

biodisponibilité : 30-60 %

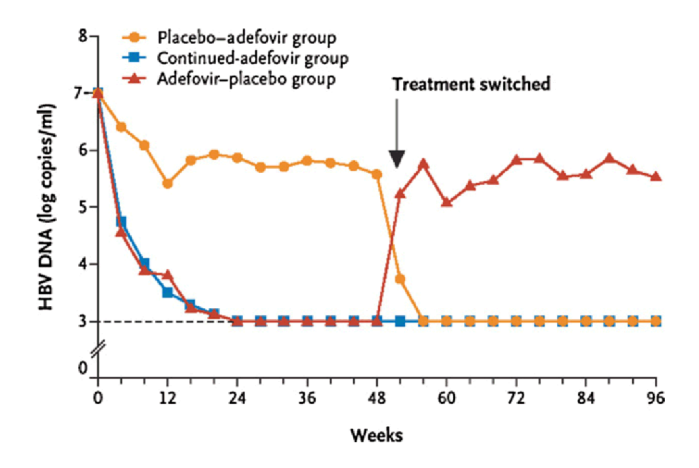
biodisponibilité : 10 %

$$\begin{array}{c} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & &$$

estérases intestinales et sanguines

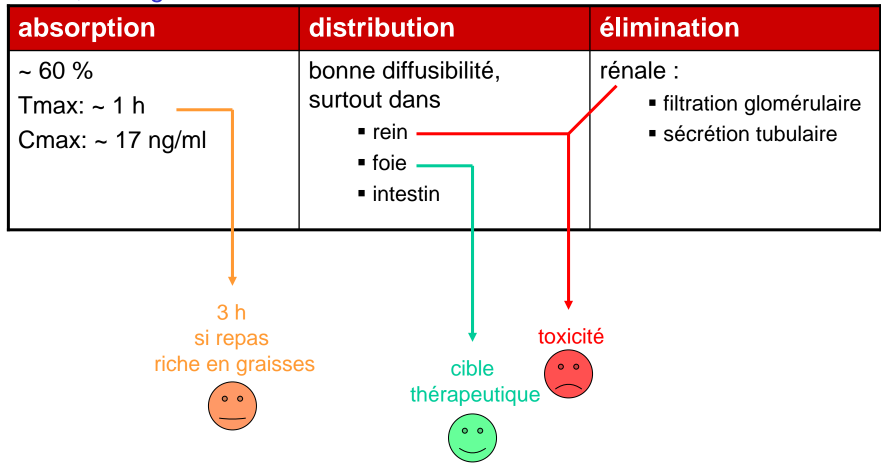
Adéfovir: efficacité clinique

Hépatite B chronique HbeAg(-)

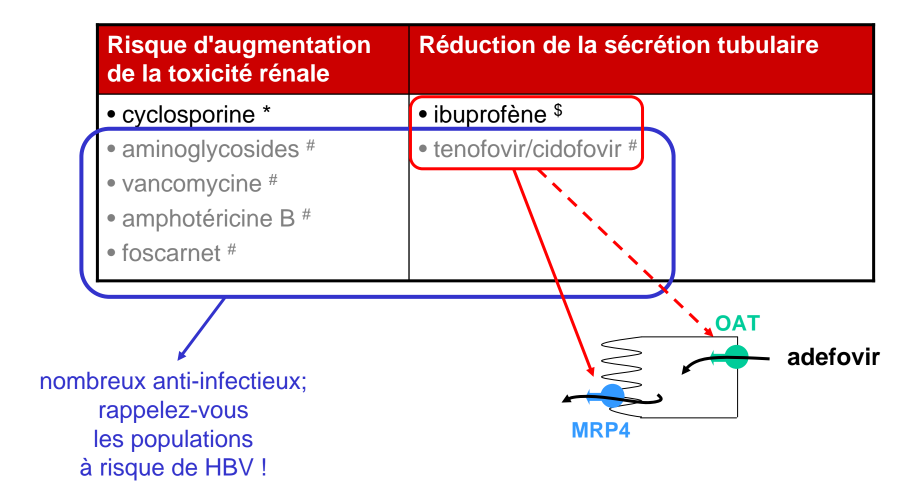


Adéfovir dipivoxil: caractéristiques pharmacocinétiques

dose, 10 mg



Adéfovir: interactions médicamenteuses



^{*} interaction démontrée

risque théorique; non évalué

^{\$} interaction démontrée mais jugée peu significative

Adéfovir: interactions avec d'autres antiviraux

rappelez-vous les populations à risque de HBV!

- anti-herpétiques
- anti-HBV: lamivudine
- ▼ anti- HBV-HCV: interférons

\$ jugé peu significatif

Adéfovir: effets secondaires – contre-indications

fréquenc	e	effet secondaire	conseil du pharmacien
> 1/10	très fréquent	↑ créatinine	contrôle régulier
> 1/100	fréquent	altération de la fonction rénale	de la fonction rénale
		céphalée	paracétamol plutôt que AINS (risque d'interaction!)
		troubles digestifs	prise pendant le repas; antinauséeux si nécessaire (résorption !)

contre-indications

- < 18 ans (pas de données ...)</p>
- grossesse
- insuffisance rénale

que faire ?

évaluer le rapport risque – bénéfice adapter l'intervalle posologique



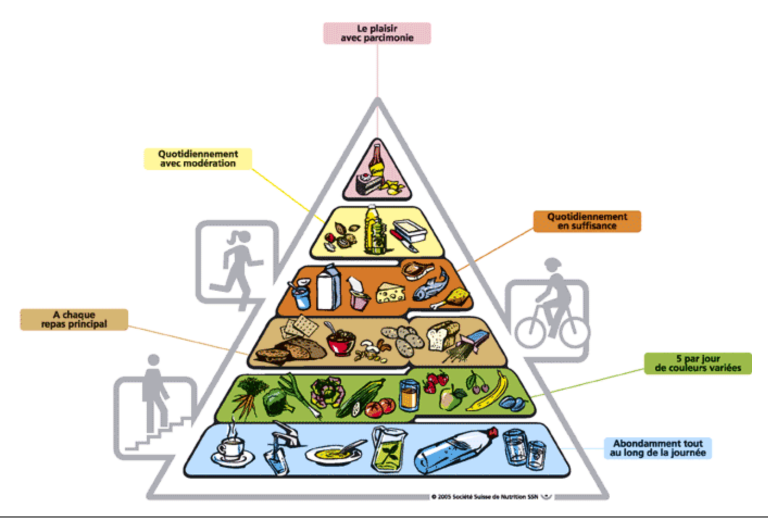
Conseils généraux du pharmacien pour ces médicaments

- le traitement ne réduit pas le risque de contagion
- les doses utilisées sont insuffisantes pour agir sur le HIV
- la compliance est essentielle pour
 l'efficacité
 éviter l'émergence de résistance
- les examens biologiques réguliers sont importants pour suivre l'évolution de l'infection déceler des effets secondaires potentiels

L'As du traitement



Conseils non pharmacologiques





Conseils non pharmacologiques: alimentation adéquate ...

repas peu copieux mais fréquents

→ ↗ tolérance digestive





protéines eau Vitamines A, C



proscrire

alcool (hépatotoxique!)

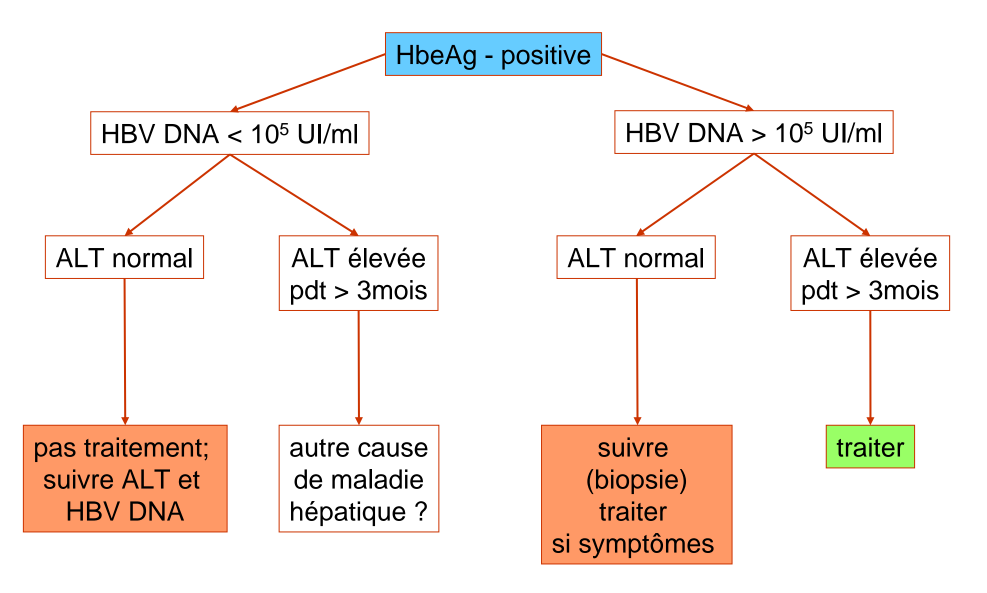


graisses saturées sucre et la caféine (même en cas d'accès de fatigue ...)



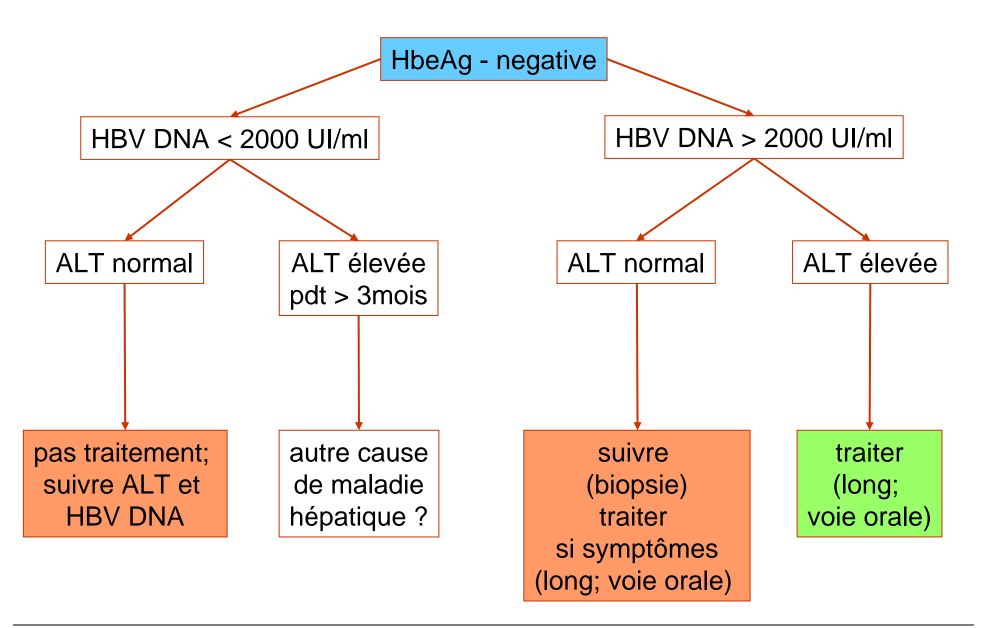


Qui traiter pour l'hépatite B?





Qui traiter pour l'hépatite B?





Comment traiter l'hépatite B?

AIGUE: pas de traitement

CHRONIQUE:

Premier choix:

- lamivudine 100 mg/jour *
- (> 6 mois après séroconversion chez patients HbeAg positifs; indéfini chez patients HbeAg négatifs)
- Interféron α-2b (5 Mio U/jour ou 10 Mio U 3x/sem) (16-24 semaines; forme pegylée, 48 semaines)

Alternative:

 adéfovir dipivoxil 10 mg/jour (jusqu'à séroconversion chez patients HbeAg positifs; indéfini chez patients HbeAg négatifs)

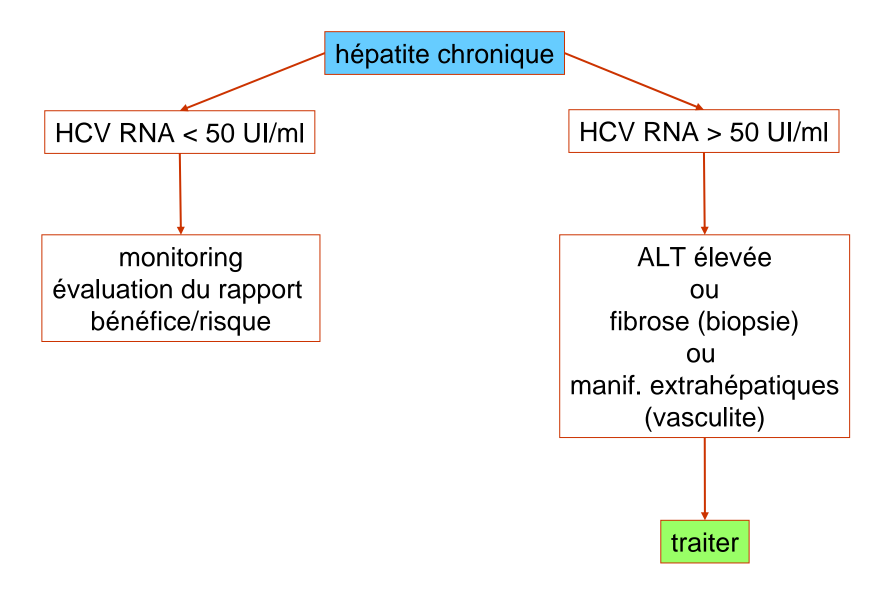
* recommandations américaines : éviter un usage > 6 mois (résistance!)

combinaisons pourraient réduire les risques de résistance

Recommandations du guide Sandford-édition belge



Qui traiter pour l'hépatite C?



C

Comment traiter l'hépatite C?

AIGUË (rarement diagnostiquée ...):

- Interferon α-2a ou 2b
 (3-6 mois)
- PEG-interferon α-2a ou 2b
 - + ribavirine 400 / 600 mg* matin + 600 mg soir, pendant le repas

CHRONIQUE:

Génotype 1,4,5,6

- PEG-interferon α -2a (180 μ g/sem) ou 2b (1.5 μ g/kg/sem)
 - + ribavirine 400 / 600 * mg matin + 600 mg soir, pendant le repas (évaluer après 12 semaines; durée du traitement, 48 semaines)

Génotype 2,3

- Interferon α -2a ou 2b (3 Mio U 3x/sem)
- PEG-interferon α -2a (180 μ g/sem) ou 2b (1.5 μ g/kg/sem)
- + ribavirine 400 mg matin + 400 / 600* mg soir, pendant le repas (24 semaines)

Recommandations du guide Sandford-édition belge et http://www.basl.be/











Quels adultes vacciner?

Critères H-A-L-O

H-A-L-O checklist of factors that indicate a possible need for adult vaccination

	Health factors			Age factors		Lifestyle factors				Occupational factors							
Vaccine	Chronic disease	Pregnant	History of STD	Immunosuppressed (including HIV)	Adolescents and young adults	Age 50 & above	Age 65 and above	Born outside the U.S.	Men who have sex with men	Has had more than 1 sex partner in 6 mos	Injection drug user	International traveler	College student	Day care worker	Health care worker	Sewage worker	Prisoner
Hepatitis A	√								√		\checkmark	\checkmark					
Hepatitis B			√	√	√			√	√	√	\checkmark	\checkmark	√		\checkmark		\checkmark
Influenza	√	\checkmark		√		√	√					\checkmark	√	\checkmark	\checkmark		\checkmark
PPV	√			√			✓										\checkmark
MMR					√			\checkmark				\checkmark	√	\checkmark	\checkmark		
Meningococcal					✓							$ \checkmark $	√				
Varicella					√			\checkmark				\checkmark	√	\checkmark	\checkmark		\checkmark
Td	✓	√	✓	✓	✓	√	√	√	√	\checkmark	√	\checkmark	✓	\checkmark	\checkmark	\checkmark	✓

PPV: pneumococcus; MMR: Measles, Mumps, Rubella: Td: Tetanus diphteria

www.immunize.



--)

A

Qui vacciner contre l'hépatite A?

- Populations à risque (toxicomanes, homosexuels, hémophiles, enfants vivant dans des communautés à risque)
- Professions exposées à des matières infectées (selles, eaux usées, ..)
- Contact avec un patient atteint
- Affection hépatique préexsistante
- Voyage dans des zones endémiques





Vaccins anti-HAV

Havrix (GSK) – Epaxal (Docpharma)

Virus inactivés cultivés sur cellules humaines Forme junior utilisable dès l'âge de 2 ans

Efficacité: 94 %; protection > 20 ans

Effet secondaires:

douleurs au site d'injection : 4 %

maux de tête, malaise: 12 %



Vaccins anti-HAV: schéma de vaccination

HAVRIX® (SMITHKLINE BEECHAM BIOLOGICALS)								
Group	Age (years)	Dose (ELISA Units, EL.U.)	Volume	No. Doses	Schedule (months)			
Children and adolescents	2-19	720 EL.U.	0.5 ml	2	0, 6-12			
Children and adolescents	1-18	360 EL.U. (US\$ 19.50)°	0.5 ml	3	0, 1, 6-12			
adults >18		1440 EL.U. (US\$ 56.90)°	1.0 ml	2	0, 6-12			

- double dose pour les voyageurs si départ < 15 jours
- 2-3 doses: compliance!

B

Qui vacciner contre l'hépatite B?

- Enfants et nourrissons en routine
- Jeunes
- Professions exposées (médecins, dentistes, labos d'analyse)
- Adultes dans les groupes à risque (toxicomanes, homosexuels, partenaires de porteurs chroniques, transfusions fréquentes, voyage dans les zones à riques, patient HIV+)





Vaccins anti-HBV

Engerix B (GSK) – Hbvaxpro (Sanofi Pasteur MSD)

Antigène HBs obtenu par génie génétique

Efficacité: 96 %; protection à vie

Effet secondaires:

- douleurs au site d'injection : fréquent (1/10- 1/100)
- fièvre: rare (1/1000-1/10000)



Vaccins anti-HBV: schéma de vaccination

Recommended dosages and schedules of hepatitis B vaccines								
Vaccine	Age group	ge group Dose		# Doses	Schedule/Dosing Interval			
Engerix-B (GlaxoSmithKline)	0–19 yrs	10 μg	0.5 mL	3	Age: birth, 1–4, 6–18 mos Dose intervals for older children: 0, 1–2, 4 mos*			
	20 yrs & older	20 μg	1.0 mL	3	Dose interval: 0, 1, 6 mos*			

- Non remboursé chez l'adulte (sauf risque professionnel et population à risque élevé)
- 3 doses: compliance !!!

Vaccins combinés anti-HAV et anti-HBV

pour certains professionnels et voyageurs

Combinations using hepatitis A and/or hepatitis B vaccines									
Vaccine	Age group	Volume	# Doses	Schedule/Dosing Interval					
Twinrix HepA+HepB (GlaxoSmithKline)	18 yrs & older	1.0 mL	3	Dose intervals: 0, 1, 6 mos					
	16 yrs & older	1.0 mL	4	Dose intervals: 0, 7, 21–30 days, 12 mos					



Et l'hépatite C?



medicine

A T-cell HCV vaccine eliciting effective immunity against heterologous virus challenge in chimpanzees

Antonella Folgori, Stefania Capone, Lionello Ruggeri, Annalisa Meola, Elisabetta Sporeno, Bruno Bruni Ercole, Monica Pezzanera, Rosalba Tafi, Mirko Arcuri, Elena Fattori, Armin Lahm, Alessandra Luzzago, Alessandra Vitelli, Stefano Colloca, Riccardo Cortese & Alfredo Nicosia

NATURE MEDICINE VOLUME 12 NUMBER 2 FEBRUARY 2006

Three percent of the world's population is chronically infected with the hepatitis C virus (HCV) and at risk of developing liver cancer. Effective cellular immune responses are deemed essential for spontaneous resolution of acute hepatitis C and long-term protection. Here we describe a new T-cell HCV genetic vaccine capable of protecting chimpanzees from acute hepatitis induced by challenge with heterologous virus. Suppression of acute viremia in vaccinated chimpanzees occurred as a result of massive expansion of peripheral and intrahepatic HCV-specific CD8+ T lymphocytes that cross-reacted with vaccine and virus epitopes. These findings show that it is possible to elicit effective immunity against heterologous HCV strains by stimulating only the cellular arm of the immune system, and suggest a path for new immunotherapy against highly variable human pathogens like HCV, HIV or malaria, which can evade humoral responses.

L'hépatite, c'est l'affaire du pharmacien!

La preuve dans la littérature ...

A Pharmacist's Guide to Hepatitis Vaccination







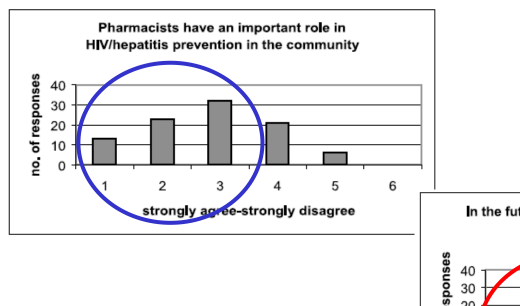
Journal of Public Health Medicine DOI: 10.1093/pubmed/fdg004 Vol. 25, No. 1, pp. 13–18 Printed in Great Britain

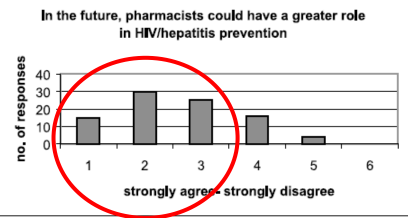
A survey of community pharmacists on prevention of HIV and hepatitis B and C: current practice and attitudes in Grampian

Lorna Watson, Christine Bond and Caroline Gault

L'hépatite, c'est l'affaire du pharmacien!

L'avis du patient...





Pour plus d'informations...



Institut de médecine tropicale d'Anvers: conseils aux voyageurs

http://www.itg.be/



Organisation mondiale de la santé données épidémiologiques

http://www.who.int/en/



Centers for Disease Control and Prevention: épidémiologie - pathogénie



http://www.cdc.gov/ncidod/diseases/hepatitis/

Belgian Association for the Study of the Liver: recommandations thérapeutiques

http://www.basl.be/