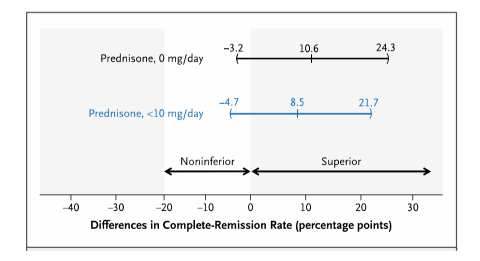
RITUXGOPRO

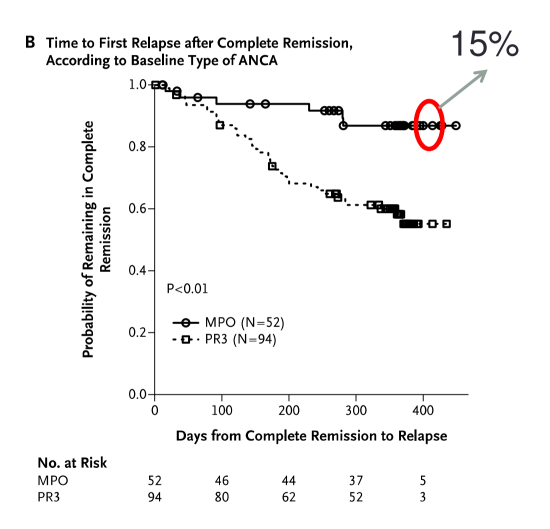
RITUXIMAB IN THE TREATMENT OF GOOD PROGNOSIS MPA

Investigateur Principal: Alexis REGENT

Responsable Scientifique: Luc MOUTHON

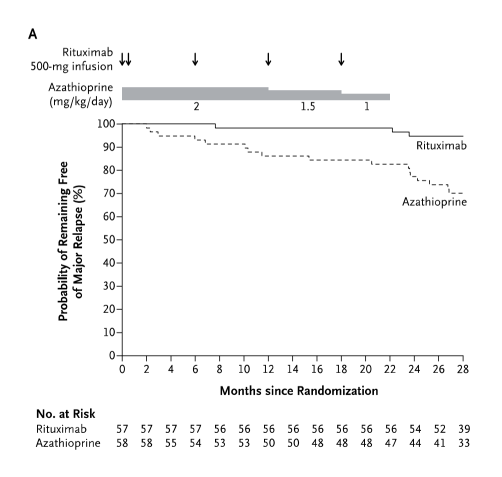
En induction : RTX versus CYC dans le traitement des vascularites ANCA sévère

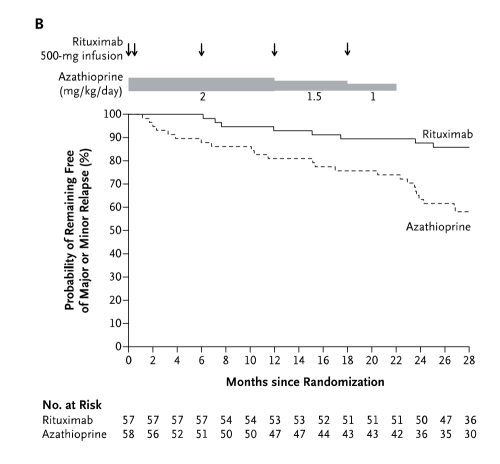


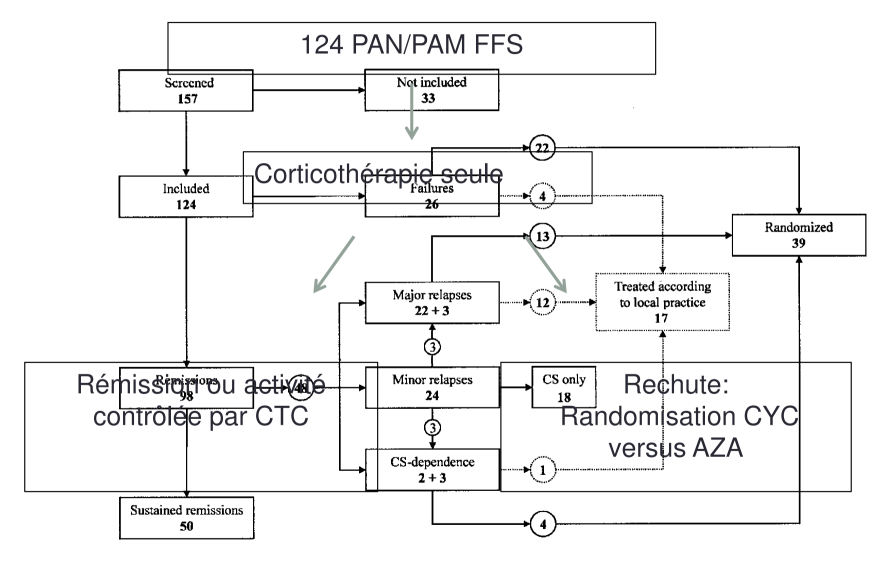


¹Stone, NEJM 2010 ²Specks, NEJM 2013

En entretien: RTX versus AZA dans le traitement des vascularites ANCA

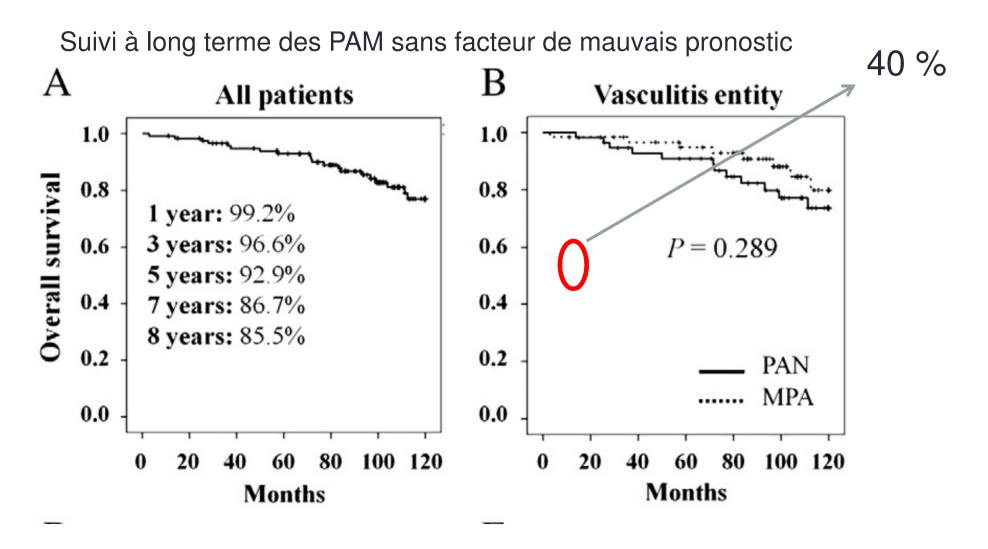






Corticothérapie seule pour les PAM FFS

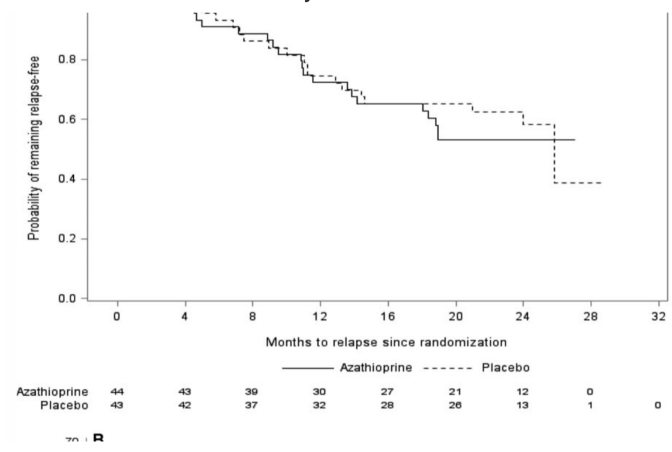
¹Ribi, Arthritis Rheumatism 2010



Rechute le plus souvent sur le mode : signes généraux, articulaire, musculaire, neurologique périphérique

¹Samson, Autoimmunity Reviews 2014

CHUSPAN 2 : AZA associé à la corticothérapie pour la rémission des EGPA, PAM et PAN ayant un FFS 0



Echec de l'AZA sur la dose cumulée de CTC, la maise en rémission et la prévention des rechutes

HYPOTHESE

Démontrer la supériorité d'un traitement combinant RTX et CTC comparativement au traitement de référence (CTC seul) dans le traitement des PAM sans facteur de mauvais pronostic

Critère de jugement principal : Survie sans rechute à M18 et respect du protocole de décroissance de la corticothérapie

CRITERES DE JUGEMENT SECONDAIRES

Pourcentage de patients qui obtiennent une rémission

Corticothérapie cumulée dans les 2 bras

Temps écoulé jusqu'à la première rechute

Pourcentage de patients sous corticoïdes à la fin du suivi

Survie

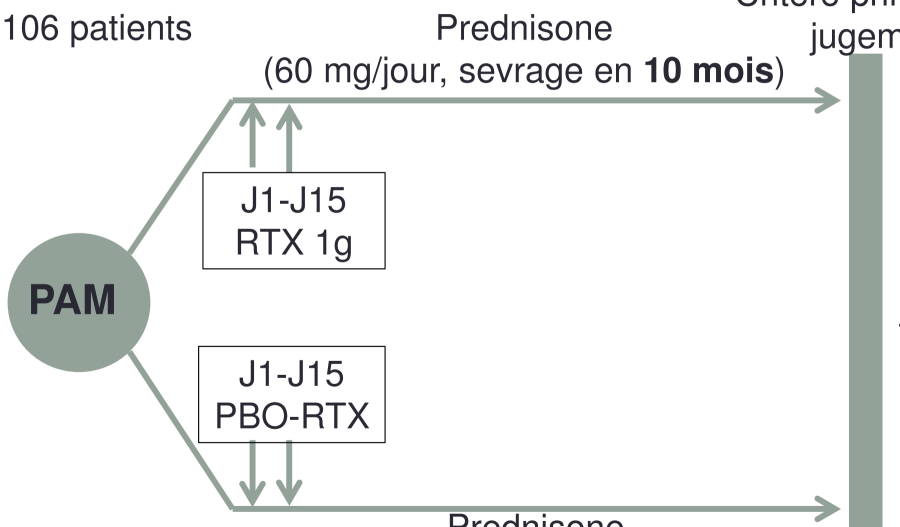
Qualité de vie

Séquelles

SCHEMA DE L'ETUDE

18 mois

Critère principal de jugement



Suivi jusqu'à 5 ans

Prednisone

(60 mg/jour, sevrage en **10 mois**)

CRITERES D'INCLUSION

Patient ayant une PAM avec des anti-MPO

Plus de 18 ans

Pas de facteur de mauvais pronostic (FFS modifié =0)

Au diagnostic ou en rechute avec une activité de la maladie <1 mois

1 à 3 bolus de SMD autorisés initialement. Pas d'immunosuppresseur

CRITERES D'EXCLUSION

Autre vascularite associée aux ANCA (GPA, EGPA) ou PAN

Positivité des anti-PR3

Facteur de mauvais pronostic (FFS modifié≥ 0)

Traitement CTC ≥ 10 mg/jour pendant ≥1 mois ou IS

1 à 3 bolus de SMD autorisés initialement. Traitement par un immunosuppresseur

Antécédent de cancer<5 ans, d'une infection VIH, VHB, VHC

Enceinte, refus de contraception. <18 ans. Déjà dans un autre protocole

STATISTIQUE

En partant du principe d'une rechute de 15% dans le bras expérimental versus 40% dans le bras de référence.

Risque α de 5%. Puissance de 80%

48 patients par bras. 106 patients pour prendre en compte les perdus de vue

AVENIR

Contact des centres intéressés

Contact des pharmacies

Objectif de mise en place : automne 2018

Alexis REGENT: alexis.regent@aphp.fr

Luc MOUTHON: luc.mouthon@aphp.fr