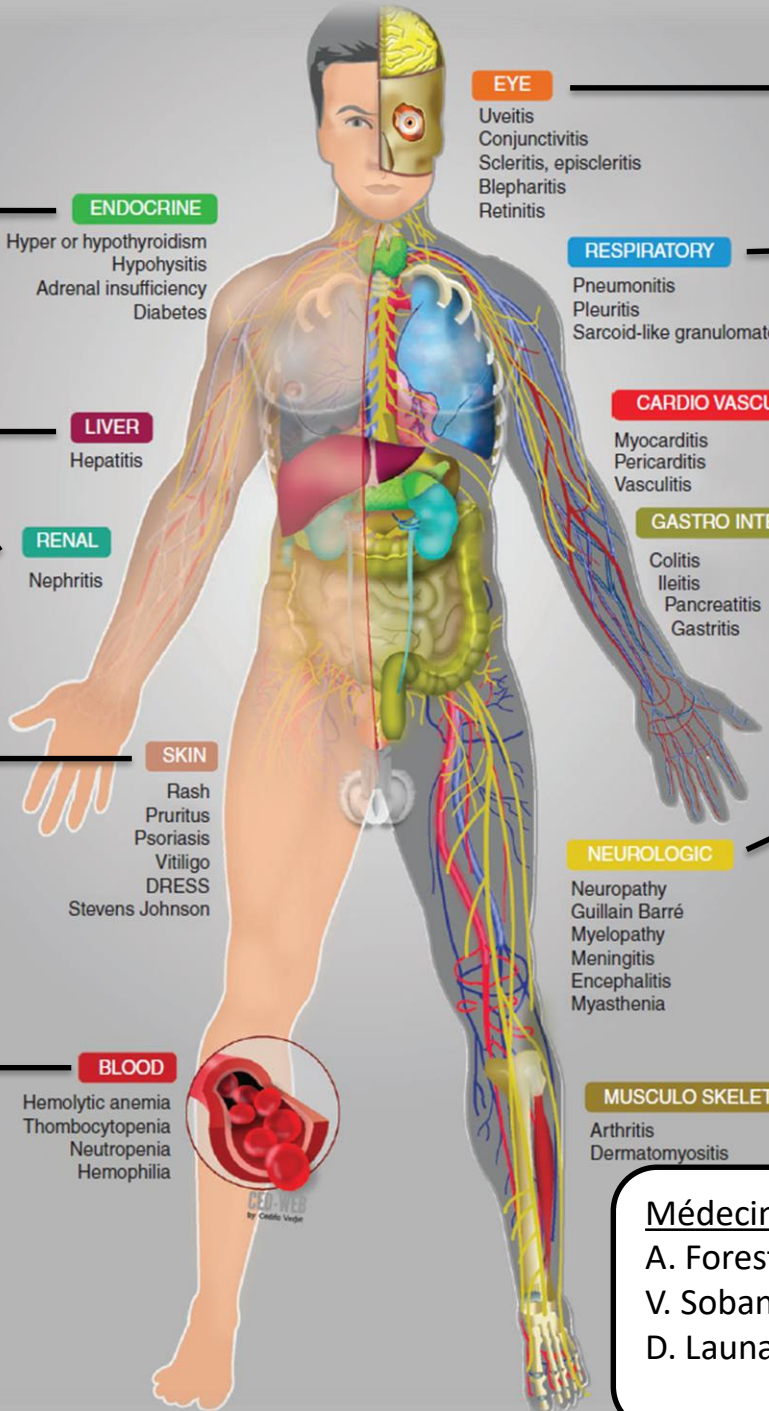


# ImmunoTox

---

L'immunothérapie anti-tumorale a permis une évolution positive, récente et majeure du traitement du cancer. Les inhibiteurs de checkpoints (points de contrôle) immunitaires, notamment, ont nettement amélioré le pronostic global des patients porteurs de certains cancers (mélanome malin, cancers du poumon...) mais peuvent engendrer des effets indésirables de type auto-immun. Ces événements peuvent avoir une présentation complexe et relever d'une prise en charge délicate, multidisciplinaire. Les toxicités auto-immunes peuvent ainsi conduire à l'arrêt d'une immunothérapie anti-tumorale et/ou impacter fortement la séquence thérapeutique ainsi que la qualité de vie du patient.

La gestion des toxicités auto-immunes constitue donc un enjeu majeur pour les prescripteurs d'immunothérapie anti-tumorale. « **ImmunoTox** » est un projet proposé par le CHU de Lille, en collaboration avec le Centre Oscar Lambret de Lille dans le cadre du groupe ALLIANCE CANCER, incluant une plateforme destinée à accompagner les cliniciens dans la prise en charge des toxicités auto-immunes, en proposant l'appui d'un réseau expert de spécialistes d'organes du CHU de Lille. Différents outils sont proposés, afin d'aider au quotidien et de favoriser les recours ainsi que les interactions. À terme sont prévus la mise en place d'une RCP régionale dédiée et d'une base de données associées à « ImmunoTox ».



**EYE**

- Uveitis
- Conjunctivitis
- Scleritis, episcleritis
- Blepharitis
- Retinitis

**P.Labalette (45 186)**  
[pierre.labalette@chru-lille.fr](mailto:pierre.labalette@chru-lille.fr)

**RESPIRATORY**

- Pneumonitis
- Pleuritis
- Sarcoid-like granulomatosis

**L. Wemeau (31 863)**  
[lidwine.wemeau@chru-lille.fr](mailto:lidwine.wemeau@chru-lille.fr)  
**A. Scherpereel (31 775)**  
[arnaud.scherpereel@chru-lille.fr](mailto:arnaud.scherpereel@chru-lille.fr)

**CARDIO VASCULAR**

- Myocarditis
- Pericarditis
- Vasculitis

**P. De Groote (45 370)**  
[pascal.degroote@chru-lille.fr](mailto:pascal.degroote@chru-lille.fr)  
**M. Fertin (31 582)**  
[Marie.fertin@chru-lille.fr](mailto:Marie.fertin@chru-lille.fr)

**GASTRO INTESTINAL**

- Colitis
- Ileitis
- Pancreatitis
- Gastritis

**M. Nachury (0320444714)**  
[maria.nachury@chru-lille.fr](mailto:maria.nachury@chru-lille.fr)

**NEUROLOGIC**

- Neuropathy
- Guillain Barré
- Myelopathy
- Meningitis
- Encephalitis
- Myasthenia

**Céline Tard (29 482)**  
[celine.tard@chru-lille.fr](mailto:celine.tard@chru-lille.fr)  
**J-B. Davion (83 600)**  
[jeanbaptiste.davion@chru-lille.fr](mailto:jeanbaptiste.davion@chru-lille.fr)

**MUSCULO SKELETAL**

- Arthritis
- Dermatomyositis

**MH. Vieillard - Réfèrent COL/CHU - (43 878)**  
[marie-helene.vieillard@chu-lille.fr](mailto:marie-helene.vieillard@chu-lille.fr)  
**P. Philippe (45 199)**  
[Peggy.philippe@chru-lille.fr](mailto:Peggy.philippe@chru-lille.fr)  
**J-G Letarouilly (29264)**  
[jeanguillaume.letarouilly@chu-lille.fr](mailto:jeanguillaume.letarouilly@chu-lille.fr)

**ENDOCRINE**

- Hyper or hypothyroidism
- Hypophysitis
- Adrenal insufficiency
- Diabetes

**E. Merlen (30 772)**  
[Emilie.merlen@chru-lille.fr](mailto:Emilie.merlen@chru-lille.fr)

**LIVER**

- Hepatitis

**A. Louvet (44 370)**  
[alexandre.louvet@chru-lille.fr](mailto:alexandre.louvet@chru-lille.fr)

**RENAL**

- Nephritis

**F. Glowacki (44 089)**  
[francois.glowacki@chru-lille.fr](mailto:francois.glowacki@chru-lille.fr)  
**C. Lebas (30 506)**  
[Celine.lebas@chru-lille.fr](mailto:Celine.lebas@chru-lille.fr)

**SKIN**

- Rash
- Pruritus
- Psoriasis
- Vitiligo
- DRESS
- Stevens Johnson

**L. Mortier (44 482)**  
[laurent.mortier@chru-lille.fr](mailto:laurent.mortier@chru-lille.fr)

**BLOOD**

- Hemolytic anemia
- Thombocytopenia
- Neutropenia
- Hemophilia

**L. Terriou (30 551)**  
[louis.terriou@chru-lille.fr](mailto:louis.terriou@chru-lille.fr)

**Maladies Infectieuses:**  
**F. Vuotto (29128)**  
[fanny.vuotto@chru-lille.fr](mailto:fanny.vuotto@chru-lille.fr)

**Médecine Interne :**  
**A. Forestier** ([a-forestier@o-lambret.fr](mailto:a-forestier@o-lambret.fr)) 03 20 29 59 59 Poste 1085  
**V. Sobanski** ([vincent.sobanski@chru-lille.fr](mailto:vincent.sobanski@chru-lille.fr)) 39 144  
**D. Launay** ([david.launay@chru-lille.fr](mailto:david.launay@chru-lille.fr)) 32 168

# Variabilités interindividuelles et situations cliniques particulières

---

Une évaluation initiale pré-thérapeutique clinique et paraclinique (biologie +/- imagerie) est conduite avant l'instauration de l'immunothérapie anti-tumorale, afin de relever d'éventuelles contre-indications et de poser une observation de référence.

Un bilan clinico-biologique est ensuite renouvelé avant chaque administration d'immunothérapie, afin de conforter la poursuite du traitement et/ou de rechercher d'éventuels effets indésirables.

Vous trouverez les schémas proposés ci-après, pour l'évaluation initiale et au cours du traitement.

## Interrogatoire

### ① Antécédents

#### Personnels médicaux

- Cardiovasculaire (myocardite, vascularite)
- Dermatologie (psoriasis, lupus)
- Digestive (maladie de Crohn, rectocolite-ulcéro hémorragique, maladie coeliaque, pancréatite)
- Endocrinologique (diabète, pathologie thyroïdienne ou hypophysaire)
- Hématologique (anémie hémolytique, thrombocytopénie immunologique, purpura)
- Néphrologique (néphropathie)
- Ophtalmologique (uvéite, sclérose en plaques)
- Pneumologique (pneumopathies interstitielles, sarcoïdose)
- Rhumatologique (spondylarthropathie, polyarthrite rhumatoïde, lupus)
- Neurologique (Sclérose en plaque)

#### Personnels chirurgicaux

- Chirurgie, si oui, quel organe?

#### Familiaux médicaux

- Rhumatisme chronique, maladie digestive chronique ou maladie cutanée
- Autre maladie chronique
- Cancer (Si oui, lesquels?)

### ② Traitement en cours

### ③ Toxicité liée à une immunothérapie antérieure

### ④ Allergie

### ⑤ Voyage, Animaux, Vaccination

### ⑥ Exposition professionnelle

## Examen clinique

### ① Général

- Performance Status (PS)
- Taille
- Poids
- IMC
- SaO<sub>2</sub>
- Température
- État général  
Asthénie, Amaigrissement, Anorexie

### ② Cardiovasculaire

- Fréquence cardiaque
- Pression artérielle

### ③ Infectieux

- Fièvre récente
- Infection récente

### ④ Pulmonaire

- Toux
- Dyspnée

### ⑤ Digestif

- Diarrhée
- Constipation
- Nausée

### ⑥ Neurologique

- Neuropathie sensitivo-motrice
- Céphalée

### ⑦ Cutané

- Rash
- Prurit

## Examens complémentaires

### ① NFS

### ② Ionogramme sanguin

- Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, calcémie, phosphorémie, acide urique

### ③ Glycémie

### ④ TP, TCA et fibrinogène

### ⑤ Bilan hépatique

- ASAT, ALAT, GGT, PAL, Bilirubine totale, LDH

### ⑥ Albuminémie

### ⑦ Bilan rénal

- Créatinémie, urée, DFG, protéinurie

### ⑧ CRP

### ⑨ Bilan infectieux

- VIH, VHC, VHB, CMV, EBV, Quantiféron

### ⑩ Bilan thyroïdien

- TSH, T3 libre, T4 libre

### ⑪ Cortisol et ACTH à 8h

### ⑫ LH, FSH, estradiol, testostérone (Sur point d'appel)

### ⑬ ECG

### ⑭ Bilan immunologique

- Ac ANA, Ac TPO, Ac Tg, Test de coombs, Immunophénotypage lymphocytaire

### ⑮ Electrophorèse des protéines sériques

### ⑯ Imagerie de référence

- TDM TAP, IRM cérébrale, TEP



## Interrogatoire

- ① Apparition de nouveaux symptômes
- ② Majoration des symptômes préexistants
- ③ Initiation d'une corticothérapie depuis la dernière cure?
- ④ Autres traitements ?
- ⑤ Tolérance du traitement (Bonne, Moyenne, Mauvaise ?)

## Examen clinique

- ① **Général**
  - Performance Status (PS)
  - Poids
  - Perte de poids ?
  - Asthénie
  - Fièvre
- ② **Cardiovasculaire**
  - Arythmie
  - Douleur thoracique
  - Tension artérielle
  - Thrombose veineuse périphérique
  - Œdème périphérique
- ③ **Endocrinologique**
  - Céphalées, troubles visuels (anomalie champ visuel, baisse acuité visuelle), asthénie, troubles du cycle menstruel, diminution de la libido, frilosité, troubles du transit

## Examen clinique

- ④ **Pulmonaire**
  - Désaturation en oxygène
  - Dyspnée aiguë
- ⑤ **Digestif**
  - Douleurs abdominales
  - Diarrhée
  - Vomissement
  - Nausée
- ⑥ **Neurologique**
  - Déficit sensitivo-moteur
  - Confusion
  - Crise convulsive
  - Céphalées
- ⑦ **Cutané**
  - Rash
  - Prurit
- ⑧ **Ophtalmologique**
  - Œil rouge ou douloureux
  - Anomalie du champ visuel
  - Diplopie
- ⑨ **Infectieux**
  - Fièvre
  - Syndrome grippal
- ⑩ **Rhumatologique**
  - Arthralgie

## Examens complémentaires

- ① **NFS**
  - Rechercher une anémie
  - Rechercher une thrombocytopénie
  - Rechercher une thrombocytose
  - Rechercher hyperéosinophilie
- ② **Ionogramme sanguin**
  - Rechercher une hyponatrémie
  - Rechercher une hypokaliémie
- ③ **Glycémie**
- ④ **Anomalie de l'hémostase**
  - TP
  - TCA
  - Fibrinogène
- ⑤ **Bilan hépatique**
  - ASAT, ALAT
  - GGT, PAL, LDH, bilirubine totale
- ⑥ **Albuminémie**
- ⑦ **Bilan rénal**
  - Créatinémie, urée
  - Bandelette urinaire
- ⑧ **CRP**
- ⑨ **Bilan thyroïdien**
  - TSH, T3 libre, T4 libre
- ⑩ **Rechercher une insuffisance surrénalienne**
  - Cortisol de 8h
- ⑪ **ECG (Attention aux tox. cardio)**





# Toxicités fréquemment retrouvées

---

Les études de phases I à III ont montré que les effets secondaires auto-immuns sont fréquents (60%). Des effets secondaires sévères (Grades 3 et 4) sont relevés chez 10 à 15% des patients. Ces toxicités sévères affectent principalement le tube digestif, le foie, la peau et le système endocrinien. La chronologie et la cinétique de développement de ces toxicités sont différentes selon l'organe atteint selon les données de la littérature (Voir figure ci-dessous). Ces effets indésirables peuvent toutefois apparaître à n'importe quel moment pendant le traitement voire après l'arrêt du traitement (variabilités interindividuelles et situations cliniques particulières). Les toxicités cardiaques, neurologiques, pulmonaires et hématologiques, notamment, relèvent d'une prise en charge particulière dès les grades 1 à 2.

# Toxicités fréquemment retrouvées

Toxicité cutanée : Rash, prurit, vitiligo, Syndrome de Stevens Johnson et Lyell, éruptions lichénoïdes, pemphigoïdes bulleuses, psoriasis, vascularite leucocytoclasique.

Toxicité digestive : Colite, iléite, pancréatite, gastrite.

Toxicité hépatique : Hépatite, cholangite.

Toxicité endocrine : Hypothyroïdie, hyperthyroïdie, hypophysite, troubles érectiles, perte de libido, insuffisance surrénalienne, diabète type 1.

Toxicité respiratoire : Pneumopathie interstitielle diffuse, pleurésie, sarcoïdose granulomateuse, pneumopathie organisée cryptogénique.

Toxicité neurologique : Neuropathie sensitive ou motrice, Syndrome de Guillain-Barré, myélopathie, encéphalopathie, myasthénie, méningite.

Toxicité oculaire : Uvéite, Conjonctivite, blépharite, rétinopathie, sclérochoroïdite, épisclérite, iritis.

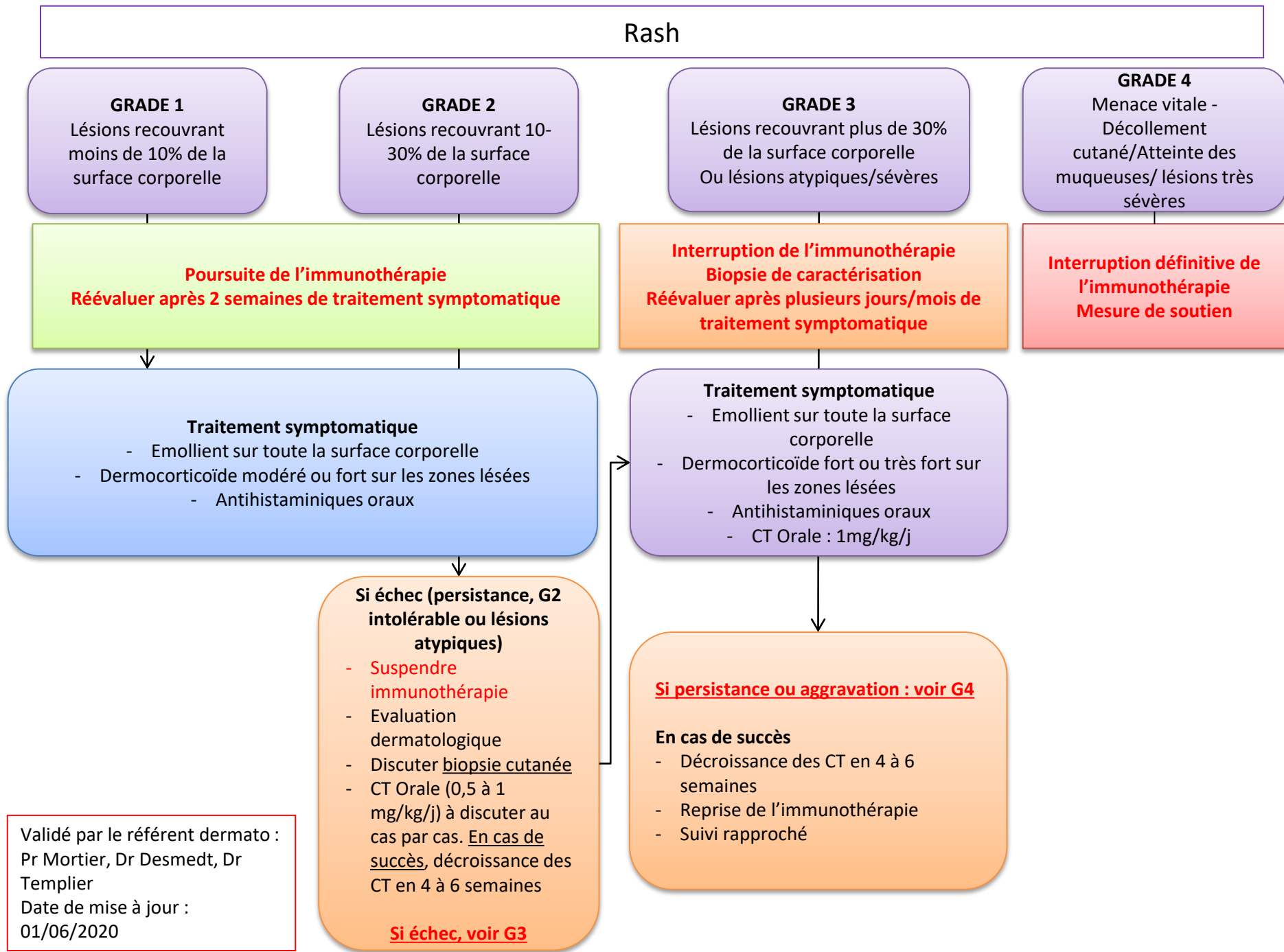
Toxicité cardiovasculaire : Angiopathie, myocardite, péricardite, artérite temporale, vascularite.

Toxicité rénale : néphrite interstitielle, glomérulopathie, troubles métaboliques.

Toxicité hématologique : Anémie, thrombocytopénie, neutropénie, hémophilie.

Toxicité rhumatologique : Arthrite, arthralgies, myosite, pseudopolyarthrite rhizomélique.

Troubles généraux : Asthénie, perte d'appétit.



Validé par le référent dermato :  
Pr Mortier, Dr Desmedt, Dr Templier  
Date de mise à jour :  
01/06/2020



## Bilan pré-thérapeutique : : CP, TSH, fT4, T ou E2, LH et FSH

**Suivi** : Iono, CP, TSH, fT4, T, surveillance des cycles chez la femme

- Pendant les **6 premiers mois** après initiation du traitement : à **chaque cure**
- De **6 mois à 1 an** après initiation du traitement : **tous les 2 mois**
- **Après 1 an** de traitement : **En cas de symptômes**

### **Suspicion d'une hypophysite :**

Iono, fT4, TSH, Cortisol plasmatique à 8H, ACTH, prolactine

+ Chez la femme non ménopausée et sans contraception orale avec anomalies du cycle menstruel : E2, LH, FSH

+ Chez l'homme : testostérone, LH, FSH

Rechercher cliniquement un syndrome polyuro-polydipsique (Diabète insipide)

### **Imagerie :**

- IRM centrée sur l'hypophyse (IRM classique n'élimine pas le diagnostic) puis recontrôle 3 mois plus tard pour diagnostic différentiel méta hypophysaire
- En cas d'IRM réalisée pour une autre situation mais avec apparition d'un aspect évocateur d'hypophysite et sans anomalie du bilan bio, faire cortisol toutes les semaines pendant 1 mois.
  - Si le cortisol est bas une fois le diagnostic de déficit corticotrope posé, substitution immédiate
  - Si le cortisol reste normal, reprise du rythme habituel du suivi

### **Conduite à tenir**

**Pas de contre-indication à l'immunothérapie. Substitution des déficits, éducation thérapeutique en endocrino+++  
En cas d'antécédent d'hypophysite, pas de contre-indication à l'immunothérapie**

Cortisol > 13 µg/dL = Normal

### **Aide à l'interprétation au diagnostic**

- Testostérone basse + LH normal ou basse = **déficit gonadotrope**
- T4 libre diminuée + TSH basse, normal ou modérément augmenté = **déficit thyroïdienne**
- Cortisol < 5 µg/dL + ACTH basse ou normal = **déficit corticotrope**
- Cortisol compris entre 5 et 13 µg/dL = **déficit corticotrope partiel possible et/ou probable**

Validé par le référent endocrino :  
Dr Merlen  
Date de mise à jour :  
01/06/2020

**Bilan pré-thérapeutique : : TSH et fT4**

**Suivi** : TSH et fT4

- Pendant les **6 premiers mois** après initiation du traitement : à **chaque cure**
- De **6 à 12 mois** après initiation du traitement : **tous les 2 mois**
- **Après 1 an** de traitement : **En cas de symptômes**

**Phase d'Hyperthyroïdie**

Transitoire, peu symptomatique ou asymptomatique

Diagnostic : fT4 augmentée + TSH diminuée

**Traitement en cas de symptôme**

Béta-bloquants

Pas d'Antithyroïdiens de synthèse SAUF si diagnostic différentiel de Basedow = Doser TBii (=TRAK)

**Normalisation du bilan thyroïdien ou phase d'Hypothyroïdie**

Diagnostic : fT4 normale ou diminuée + TSH >10

**Traitement de l'hypothyroïdie**

Levothyrox entre 1 et 1,6 µg/kg/j

**Conduite à tenir**

**Pas de contre-indication à l'immunothérapie**

**Suspendre en cas d'hyperthyroïdie sévère  
En cas d'orbitopathie sévère, suspendre et rediscuter de la  
reprise ultérieurement**

Validé par le référent endocrino :  
Dr Merlen  
Date de mise à jour :  
01/06/2020

Insuffisance surrénalienne – Rare

**Bilan pré-thérapeutique : : Cortisol, ACTH**

**Suivi :** Cortisol, ACTH

Le cortisol est surveillé en cas de suspicion d'une hypophysite, ACTH augmentée en faveur d'une insuffisance surrénalienne périphérique

**Conduite à tenir**

**Pas de contre-indication à l'immunothérapie  
Substitution par Hydrocortisone et fludrocortisone**

Diabète – Sous anti-PD1

**L'éducation du patient est primordiale**

Glycémie en urgence si syndrome polyuro-polydipsique

Ac anti-GAD en première intention, lipasémie, HbA1c

**Conduite à tenir**

**Pas de contre-indication à l'immunothérapie  
insulinothérapie**

Validé par le référent endocrino :

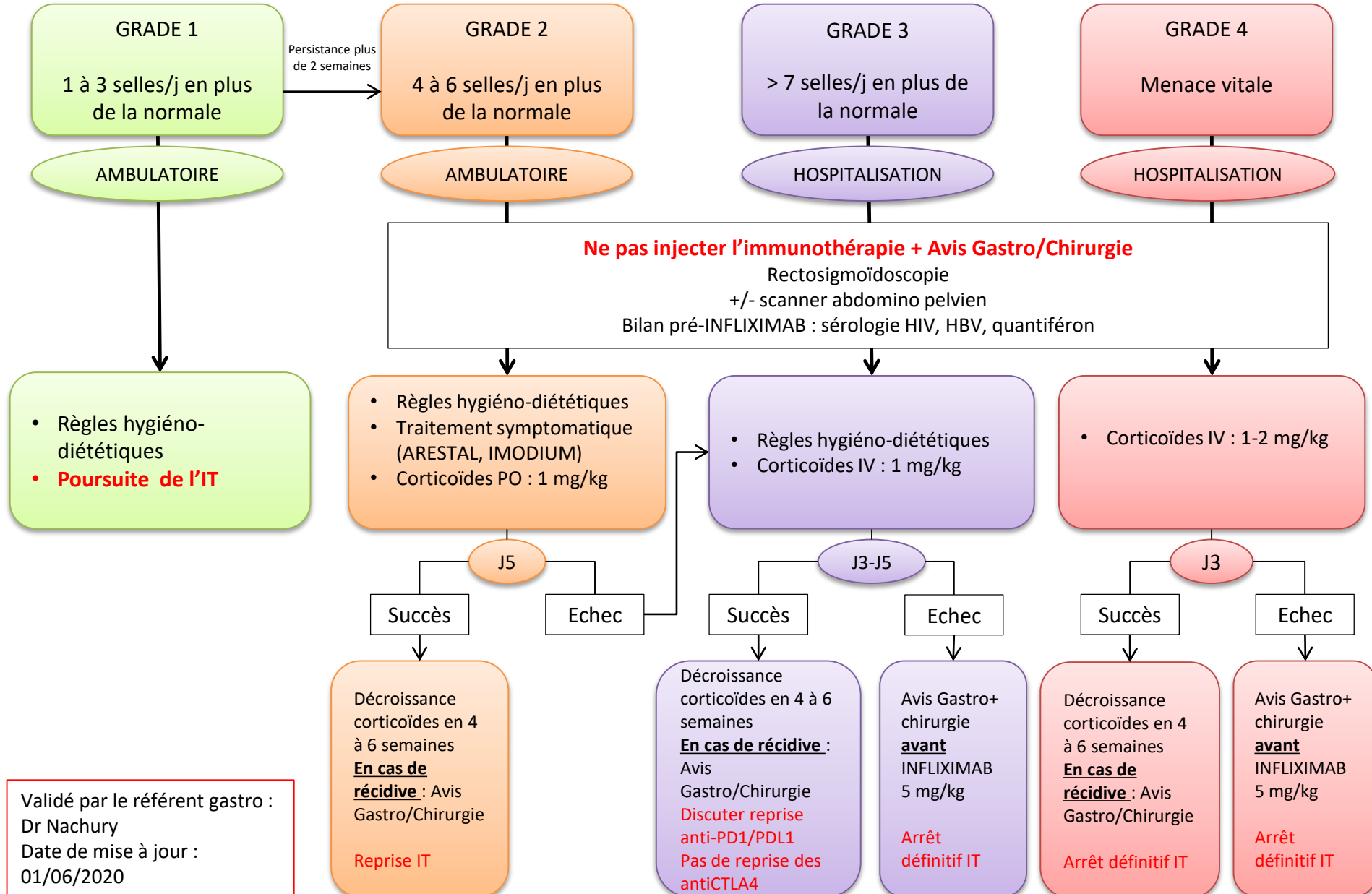
Dr Merlen

Date de mise à jour :

01/06/2020

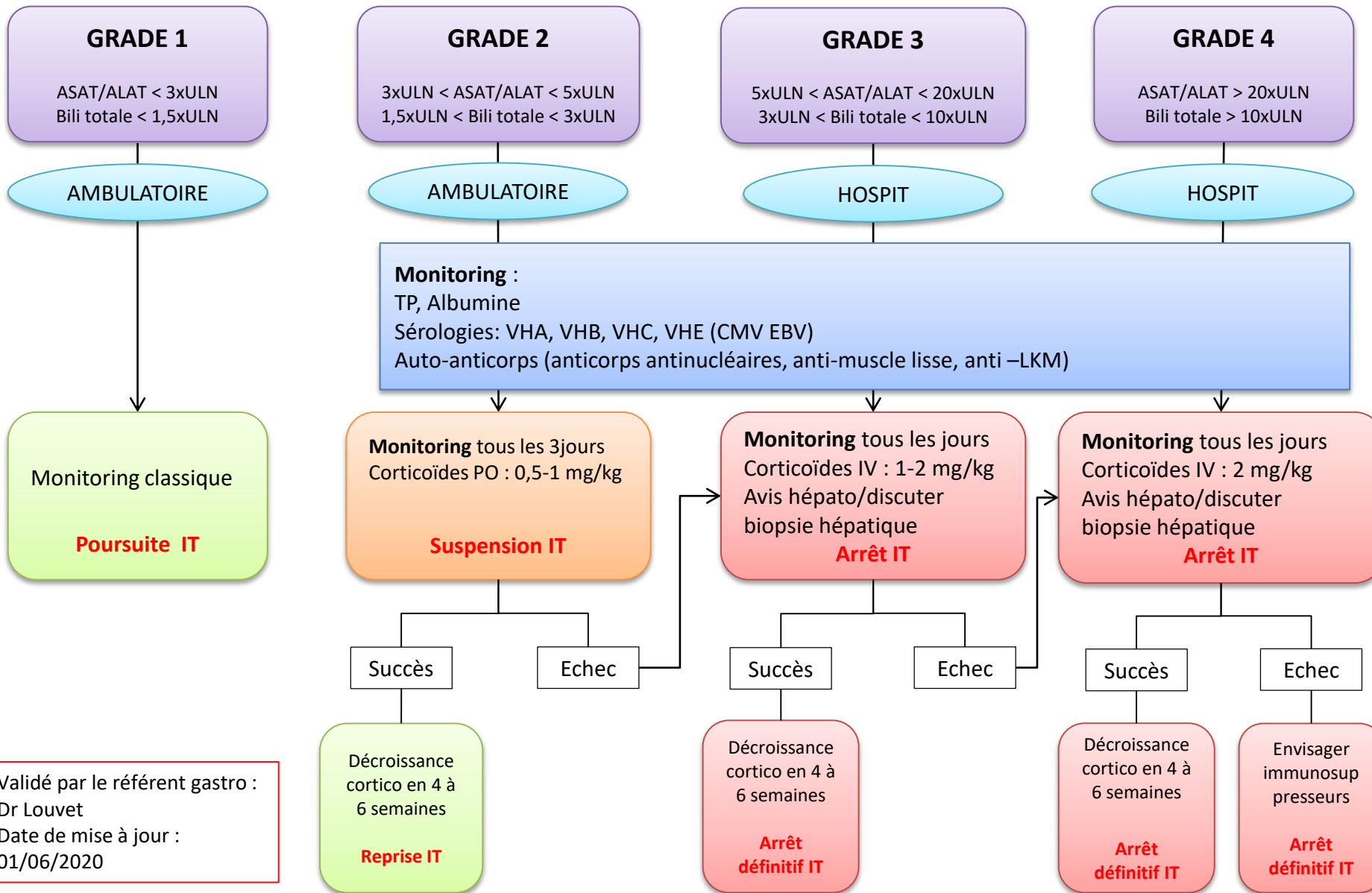
# Colites/diarrhée

**Bilan systématique: : NFS, plaquettes, ionogramme, urée, créatinine, CRP, coprocultures, recherche de *Clostridium difficile***



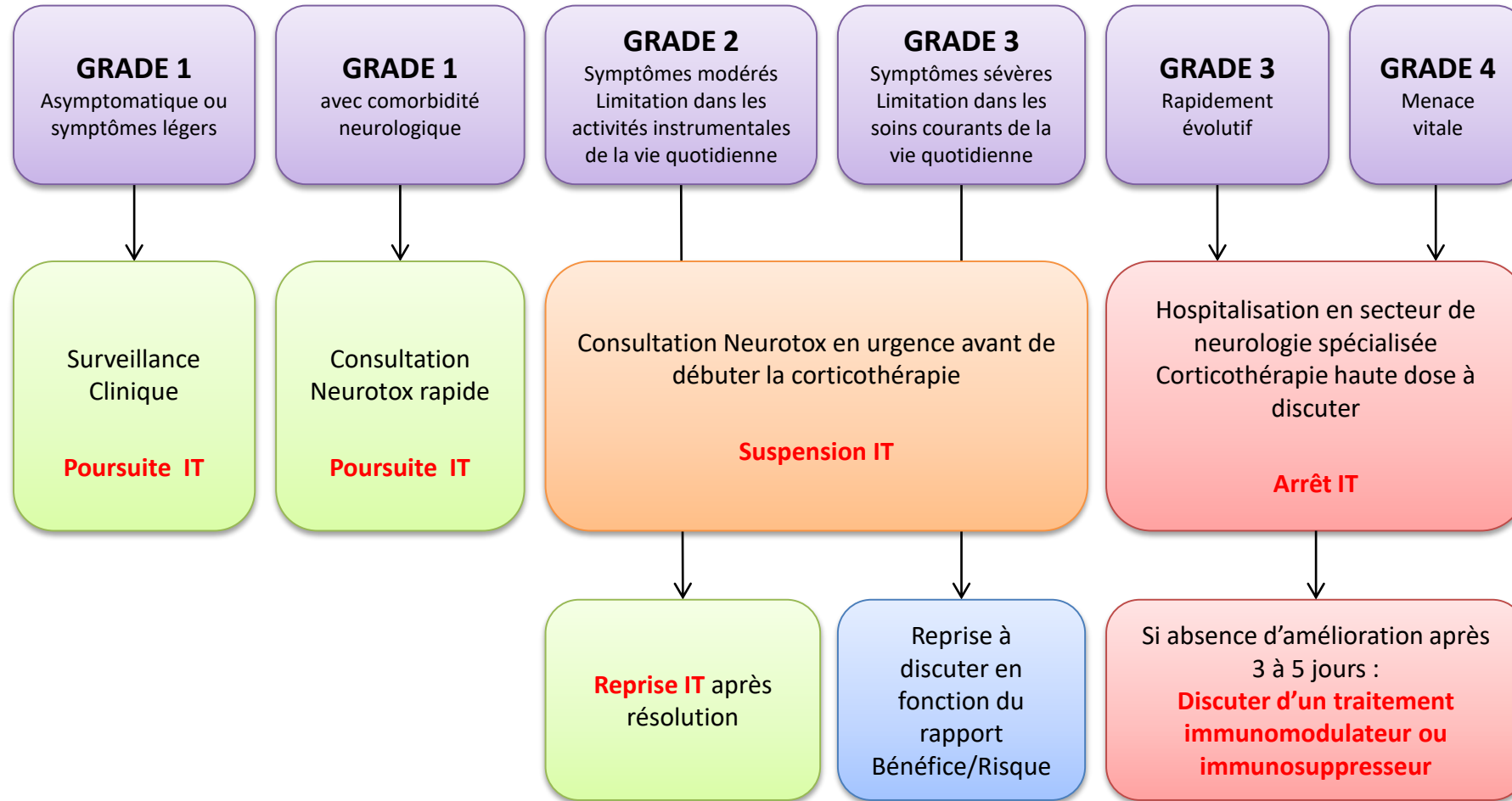
Validé par le référent gastro :  
Dr Nachury  
Date de mise à jour :  
01/06/2020

# Perturbations biologiques hépatiques



Validé par le référent gastro :  
Dr Louvet  
Date de mise à jour :  
01/06/2020

# Neuropathies périphériques dysimmunes



## Consultations

Secrétariat de neuro-oncologie :

Tel : 0320445962 / Poste 29819

Courriel : secneuroonco@chru-lille.fr

## Hospitalisation en neurologie au 6 Nord:

Tel du service : 0320446946

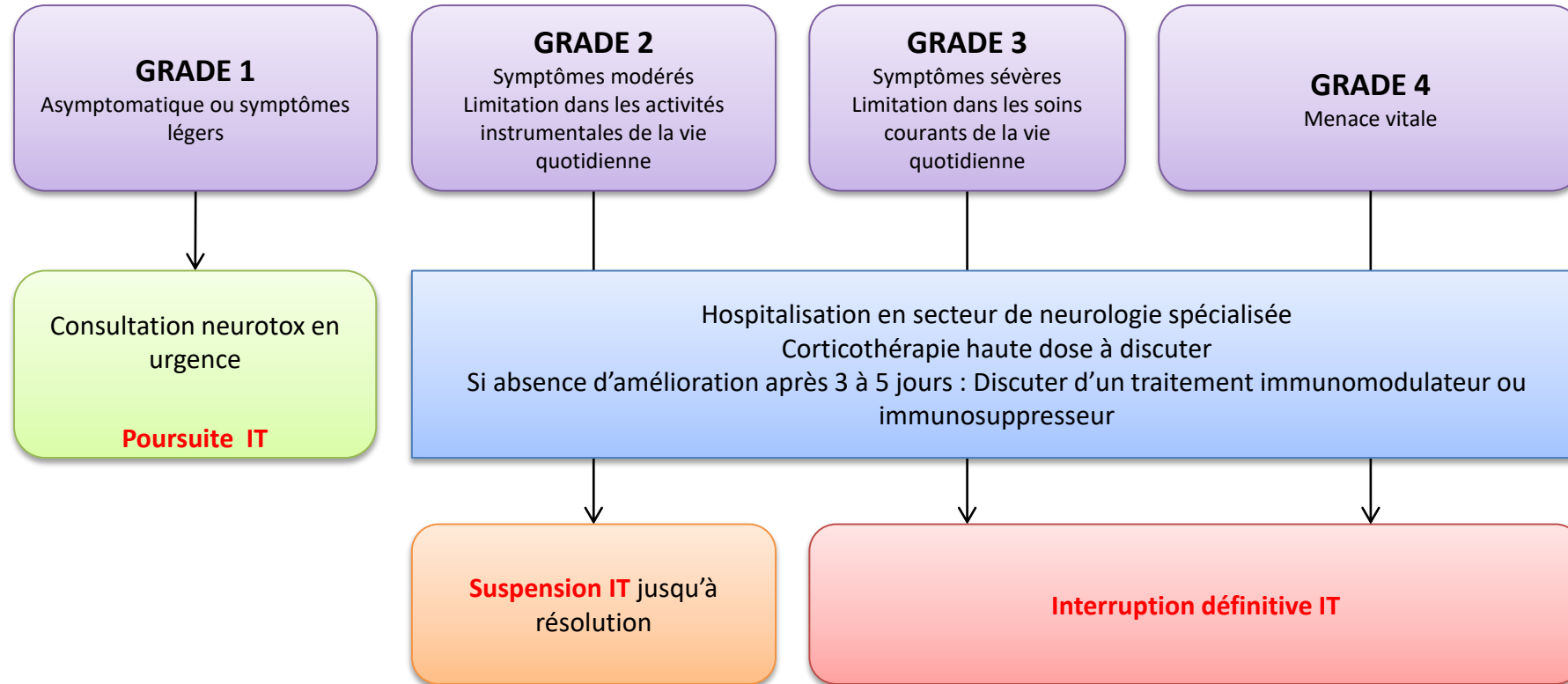
Fiche validée par Dr E.Lerhun et Dr A.Maureille

Mise à jour le : 01/06/2020



## Atteinte neurologique hors neuropathie

Dont : Syndrome de Guillain-Barré/Polyradiculonévrite aiguë, Polyradiculopathie inflammatoire démyélinisante chronique, myasthénie, paralysie de nerf crânien, méningite aseptique, encéphalite, myélite, myéломéningoradiculite, encéphalopathie postérieure réversible



### Consultations

Secrétariat de neuro-oncologie :

Tel : 0320445962 / Poste 29819

Courriel : secneuroonco@chru-lille.fr

### Hospitalisation en neurologie au 6 Nord:

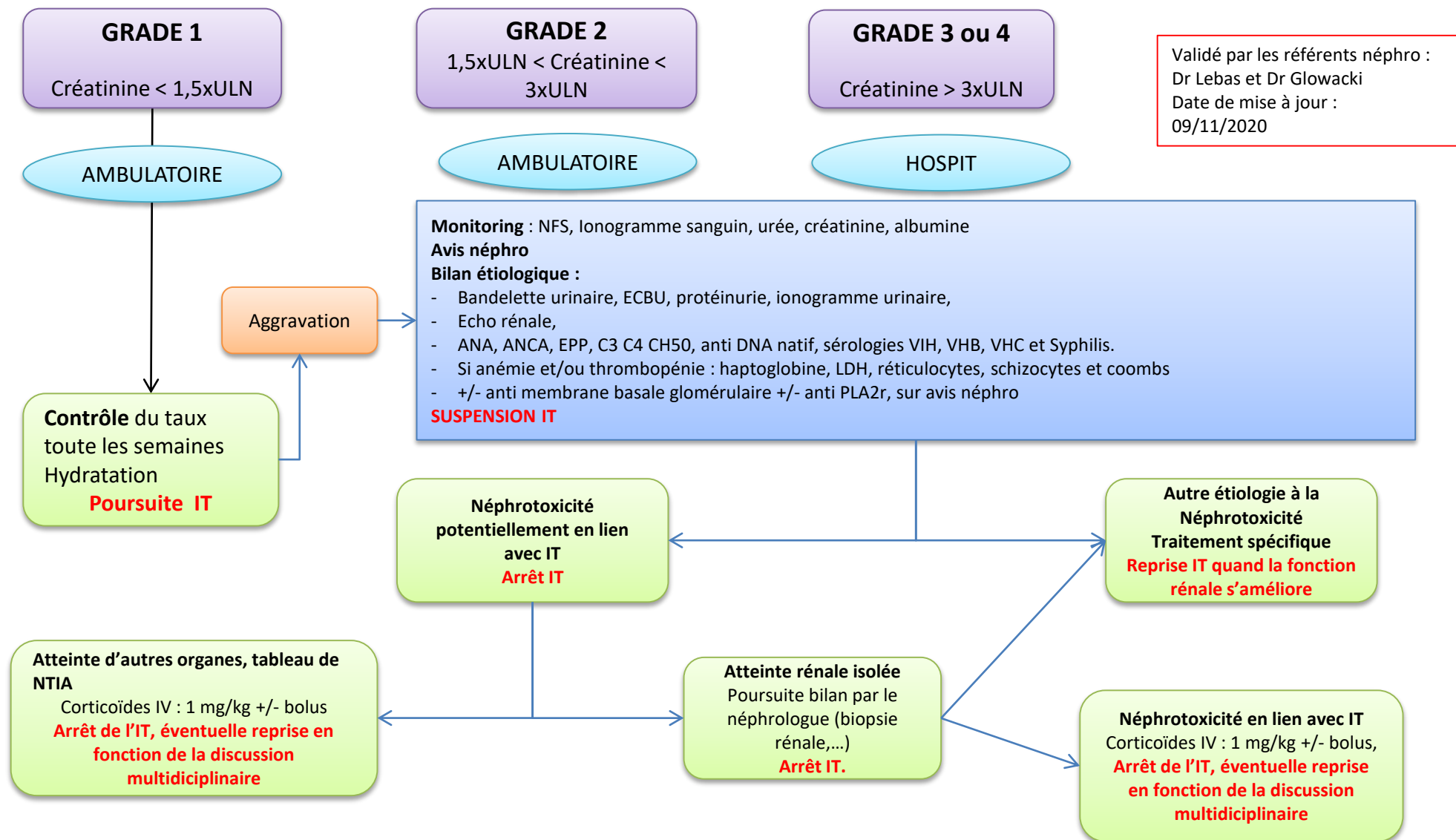
Tel du service : 0320446946

Fiche validée par Dr E.Lerhun et Dr A.Maureille

Mise à jour le : 01/06/2020

# Insuffisance rénale aiguë

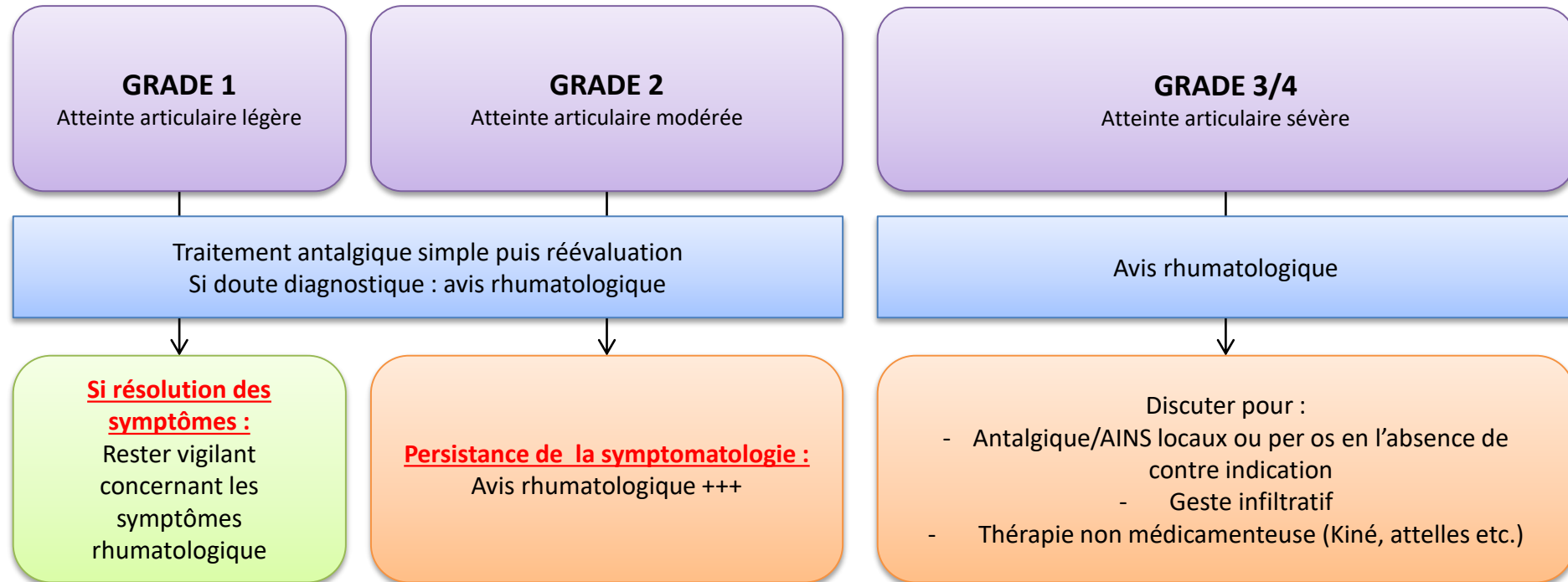
## Bilan pré-thérapeutique : : Créatinine, créatininurie, protéinurie, ECBU



## Troubles métaboliques

Hypokaliémie, hypophosphatémie et hypomagnésémie : à surveiller et supplémenter si besoin

## Toxicité Rhumatologique Non Inflammatoire (Tendinopathies, poussée d'arthrose, rachialgies)



Validé par les référents  
Rhumato : Dr Vieillard, Dr  
Philippe  
Med interne : Dr Forestier, Dr  
Sobanski, Dr Launay  
Date de mise à jour :  
01/06/2020

**Toxicité Rhumatologique Inflammatoire**  
(Arthralgies inflammatoires, PPR-Like, Myosites, Rhumatisme psoriasique, syndrome de Goujerot Sjögren, sarcoïdose, Lupus-like)

**GRADE 1**  
Douleur légère, érythème, gonflement des articulations

**GRADE 2**  
Douleur modérée avec signe inflammatoire, érythème, gonflement des articulations, limitation instrumental des ADL (Activities of Daily Living )

**GRADE 3/4**  
Douleur sévère avec signe inflammatoire, érythème, gonflement des articulations, dégâts irréversibles des articulations, Limitation soins courants des ADL

**Éliminer un sepsis + Discuter avec référents rhumato/interniste selon le tableau clinique**

**Signes cliniques axiaux à l'examen rhumatologique :**

- Bilan biologique : NFS, CRP
- Bilan radiographique orienté par la clinique : rachis dorso-lombaire, sacro-iliaques
- IRM rachis et bassin (éliminer symptomatologie en rapport avec des métastases osseuses)

**Signes cliniques périphériques à l'examen rhumatologique :**

- Bilan biologique : NFS, CRP, uricémie, ANA, ANCA, FR, ACPA, BU (en fonction de la clinique : HLA de susceptibilité, Ac anti-DNA n, EPP, ECA, CPK, Complément C3, C4; CH50)
- Bilan radiographique orienté par la clinique : mains/poignets/pieds/genoux/bassin/épaules
- Echographie orientée par la clinique : mains/poignets/épaules/pieds +/- enthèses

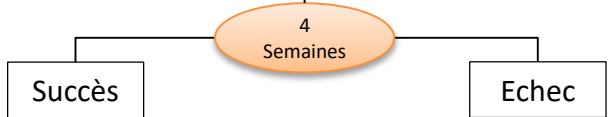
**Poursuite IT**  
Initier traitement antalgique avec des acétaminophène et/ou AINS

**discussion avec les référents rhumatologiques. Poursuite IT**  
Augmentation des doses d'antalgiques/AINS  
Si échec => corticothérapie : 10-20 mg/j

**Discussion avec les référents rhumatologiques**  
**Discuter au cas par cas de l'arrêt de l'IT**  
Corticothérapie orale : 0,5-1 mg/kg/j



Décroissance cortico en 4 à 6 semaines  
Si échec décroissance => considérer DMARD



Décroissance cortico en 4 à 6 semaines

Discuter introduction DMARD\*  
\*Disease Modifying Antirheumatic drug

Validé par les référents Rhumato : Dr Vieillard, Dr Philippe  
Med interne : Dr Forestier, Dr Sobanski, Dr Launay  
Date de mise à jour : 01/06/2020

# Pneumopathie interstitielle diffuse (PID)- Hors granulomatose

## GRADE 1 (léger)

Asymptomatique  
Symptômes légers  
Ou visible à la radio

## GRADE 2 (Modéré)

Symptomatique  
Limitation instrumental des  
activités de la vie quotidienne

## GRADE 3 (Sévère)

Symptômes sévères  
Limitation soins courants des  
activités de la vie  
quotidienne  
Oxygénothérapie indiquée

## GRADE 4 (Menace vitale)

Intervention médicale  
urgente (Intubation)

**Éliminer les autres causes possibles avant de conclure sur la PID** : Infection +++, progression de la maladie, complication lié au terrain préexistant

**Examens à visée diagnostique** : BNP, ECA, AAN, Ac antisynthétases, ANCA, FR, Ac antiCCP. Fibroscopie: LBA (cyto, analyse microbio) +/- biopsies bronchiques.

**Examens à visée pronostique** : Pléthy-DLCO, TM6, GDS

### Poursuite IT sur accord pneumo

Pas de traitement

Contrôle TDM-EFR à 4 semaines  
Si aggravation, voir Grade 2

### Suspension IT jusqu'à résolution

Avis Pneumo  
CT : 1mg/kg/j

Contrôle TDM-EFR à 4 semaines

4 Sem

Succès

Echec

Décroissance corticoïdes en 4 à 6 semaines ou association IT/CT à discuter

**Reprise IT**

### Interruption définitive IT + Avis Pneumo

Hospitalisation

CT : 1mg/kg/j  
+/- Bolus 1g x3

Succès

Echec

Décroissance cortico en 4 à 6 semaines

**Reprise IT à discuter**

CT : 2mg/kg/j  
Bolus 1g x 3

Succès

Echec

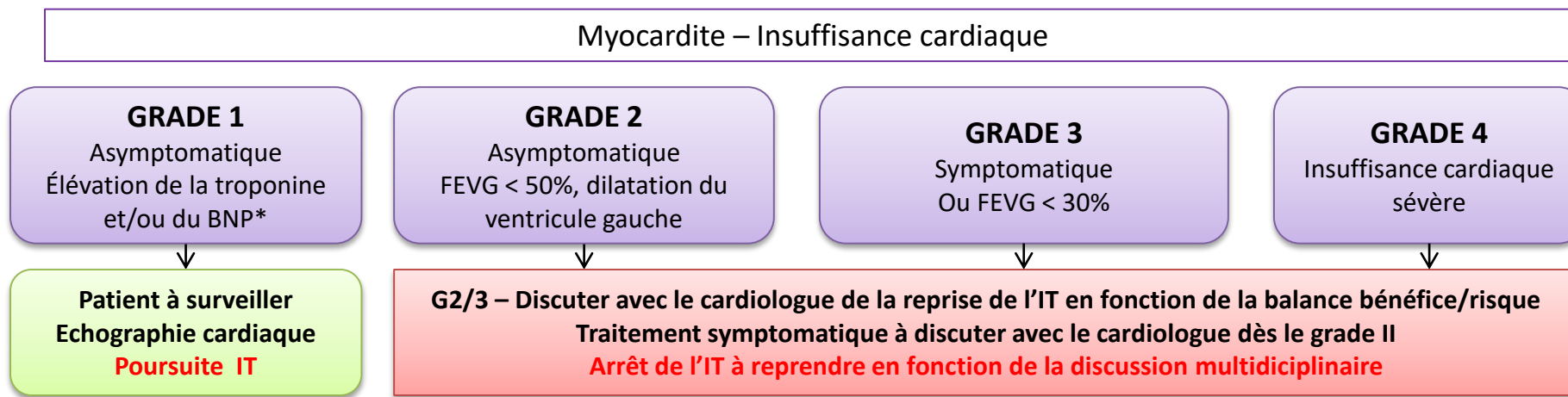
Décroissance cortico en 4 à 6 semaines

**Arrêt définitif IT**

Discussion Immuno-suppresseur

**Arrêt définitif IT**

Validé par le référent  
Pneumo: Dr Wemeau  
Date de mise à jour :  
01/06/2020



\* BNP > 100 - 150 pg/ml, NT-proBNP > 300 – 600 pg/ml (à interpréter en fonction de l'âge et de la présence de co-morbidités)

**HTA**

Mettre en route un traitement antihypertenseur ou majorer les doses. En cas de stabilisation des chiffres, l'immunothérapie peut être maintenue

**Arythmies supraventriculaires**

Avis cardiologique. Mettre en route un traitement anticoagulant oral et un traitement de l'arythmie – Discuter la régularisation et de la poursuite de l'immunothérapie,

**Symptômes**

Dyspnée, Douleurs thoraciques, palpitations, syncopes

**Conduite diagnostique**

Validé par les référents cardio :  
Dr de Groote, Dr Fretin  
Date de mise à jour :  
01/06/2020

**Etape 1**  
Examen clinique  
ECG  
Troponine - BNP

**Etape 2**  
Echographie cardiaque

**Etape 3**  
IRM cardiaque  
Holter  
Scanner coronaire  
+/- coronarographie



## Prise en charge infectieuse préventive

## Bilan pré-immunothérapie

Attention lors du bilan pré-immunothérapie d'effectuer les différents examens biologiques (Sérologie, Qf, Phénotypage) et mise à jour vaccinale (pneumococque, grippe, DTP)

## Prise en charge pré-immunosuppresseur

En cas de complication dys-immunitaire nécessitant un traitement immunosuppresseur (Corticothérapie > 20mg/j ou anti TNF)

### Bilan :

- Examen clinique : recherche de foyers infectieux
- Examens paramédicaux : Radio Thorax, sérologie CMV, EBV, VIH, VHB/C, PCR CMV
- Déparasitage si séjour en zone endémique et bactrim prophylactique

**En cas d'hépatite**  
Sérologie VHA/D/E,  
HSV  
PCR EBV, HSV

**En cas de PID**  
TDM Thoracique  
Sérologie aspergillaire et 1,3- $\beta$ -Dglucane  
LBA immunodéprimé  
PCR Virus respiratoire

**En cas de colite**  
Coproculture, recherche  
*Clostridium*, examen  
parasitologique des selles

Avis infectieux  
F. Vuotto  
29128 - 30238  
fanny.vuotto@  
chru-lille.fr

## Prise en charge sous-immunosuppresseur

Poursuite Bactrim prophylactique tant que + de 20mg/j de corticoïdes, PCR CMV hebdomadaire, surveillance point d'appel infectieux

Dr FONT, Dr VUOTTO  
Date de mise à jour :  
01/06/2020