Hémorragie intracrânienne liée aux médicaments anticoagulants oraux directs : dernières preuves en faveur de stratégies d'inversion



Prof. Dr méd Jan Beyer-Westendorf Hôpital universitaire Carl Gustav Carus Dresde, Allemagne



Clause de non-responsabilité

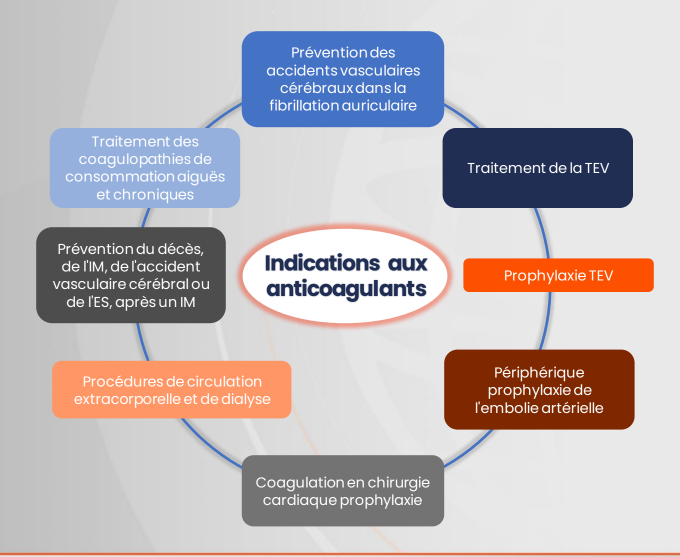
- Les produits non approuvés ou les utilisations non approuvées de produits approuvés peuvent être discutés par la faculté; ces situations peuvent refléter le statut d'approbation dans une ou plusieurs juridictions
- USF Health et touchIME ont demandé à la faculté responsable de la présentation de veiller à communiquer toute référence faite à une utilisation sans étiquette ou non approuvée
- USF Health et touchIME ne cautionnent explicitement ou implicitement aucun produit non approuvé ni les utilisations non approuvées faites en mentionnant ces produits ni les utilisations dans les activités USF Health et touchIME
- USF Health et touchIME déclinent toute responsabilité pour toute erreur ou omission



Équilibrer les risques : les DOAC dans le monde réel

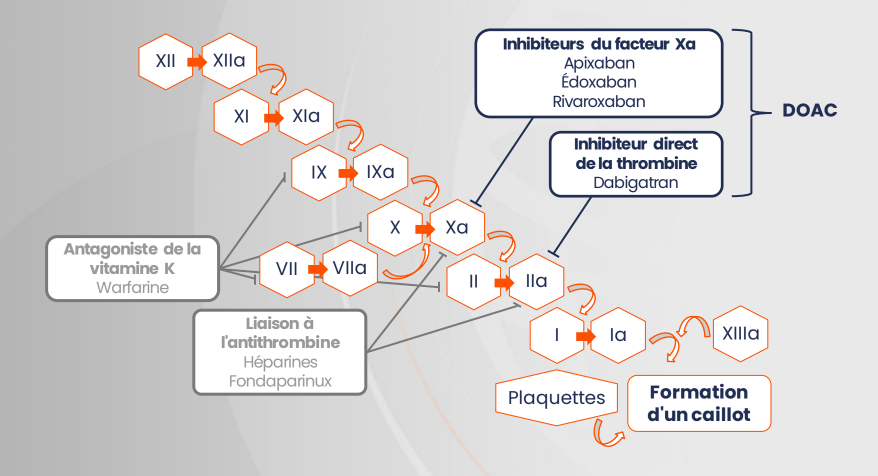


Les anticoagulants oraux et parentéraux ont de nombreuses indications





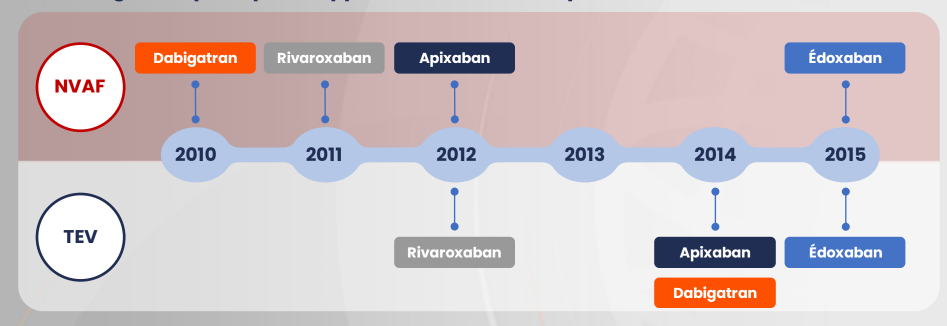
Les anticoagulants ciblent divers composants de la cascade de la coagulation^{1,2}





Les DOAC ont été largement approuvés pour de multiples indications

Chronologie des principales approbations de la FDA pour les indications DOAC1



Autres indications approuvées:2-4

- Prophylaxie TVP après chirurgie de la hanche et/ou du genou : apixaban, dabigatran, rivaroxaban
- Réduction du risque CV chez les patients atteints de coronaropathie: rivaroxaban
- Traitement pédiatrique de la TEV et prophylaxie secondaire : dabigatran, rivaroxaban



Les DOAC présentent de nombreux avantages par rapport aux autres anticoagulants

Les DOAC sont plus efficaces pour réduire le risque d'accident vasculaire cérébral/SEE, de mortalité et de TEV récurrente par rapport à la thérapie AVK





Avantages pratiques des DOAC par rapport à la warfarine et aux autres AVK³





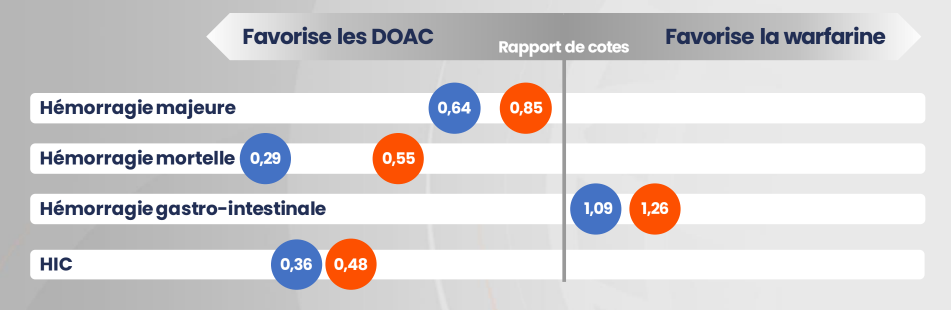








Les taux d'hémorragie avec les DOAC sont généralement inférieurs à ceux avec la warfarine

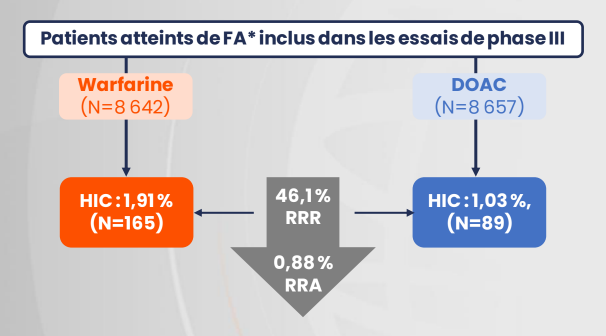


- Patients atteints de TEV dans les essais cliniques (N=22 040)
- Patients atteints de FA dans les essais cliniques (N=58 271)



L'HIC est une complication importante chez les patients traités par DOAC

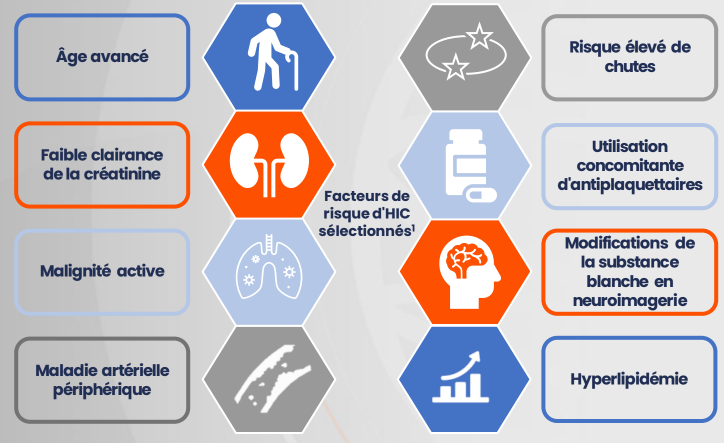
Les DOAC sont associés à une incidence plus faible d'HIC par rappor à la warfarine¹



- Bien que le risque d'HIC soit plus faible avec les DOAC qu'avec le traitement par la warfarine,² cela reste une complication potentielle importante
- L'incidence de l'HIC est susceptible d'augmenter compte tenu de l'utilisation croissante des DOAC et du vieillissement de la population³



Plusieurs facteurs permettent de prédire un risque d'HIC chez les patients traités par DOAC



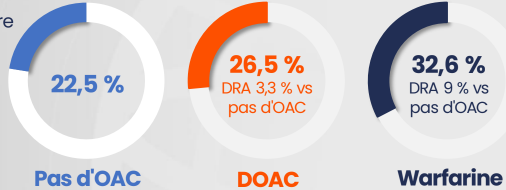
 Des outils tels que l'évaluation du risque hémorragique HAS-BLED évaluent certains de ces facteurs de risque et peuvent être utiles pour prédire le risque d'HIC²



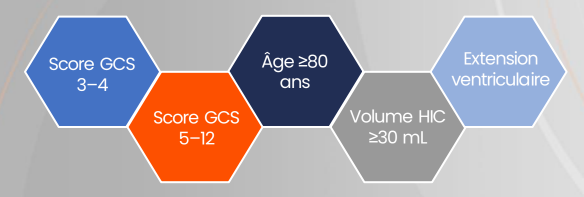
Les facteurs de risque doivent être pris en compte pour réduire la mortalité par HIC liée à la prise de DOAC

La mortalité hospitalière suite à une HIC est plus faible avec les DOAC par rapport à la warfarine mais reste élevée¹

- Étude de cohorte rétrospective basée sur un registre
- Patients présentant une HIC (N=141 311)
- Analyse basée sur l'exposition aux OAC dans les
 7 jours précédant la présentation



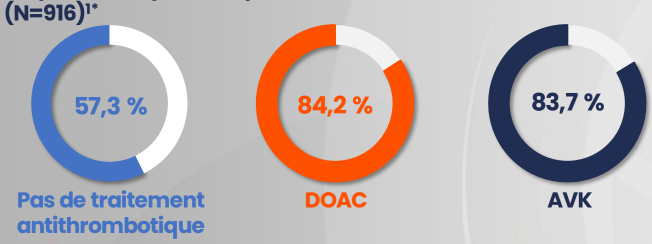
Des facteurs de risque de mortalité à 30 jours chez les patients atteints d'HIC utilisant des OAC ont été identifiés²



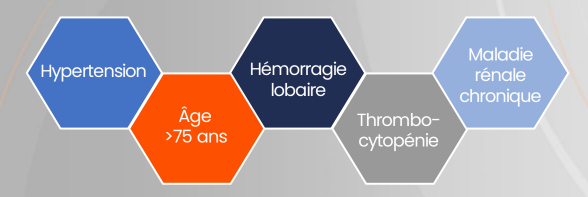


Les facteurs de risque doivent être pris en compte pour réduire la morbidité liée à une HIC chez les patients sous DOAC

Proportion de patients présentant de mauvais résultats fonctionnels après une HIC, par statut anticoagulant



Des facteurs de risque de récidive d'HIC ont été identifiés, notamment :2





Preuve des agents d'inversion du DOAC pour la gestion de l'HIC



Étude de cas dans DOAC-HIC



- Un homme de 76 ans se présente aux urgences à 8 heures du matin avec une suspicion d'accident vasculaire cérébral ischémique, ayant développé des symptômes au cours des dernières 2,5 heures. Il allait bien et n'avait pas de symptômes la veille au soir
- Il a des antécédents de FA et sa tension artérielle à son arrivée est de 190/120 mmHg.



Sa femme a expliqué au secouriste qu'il prenait un **comprimé anticoagulant deux fois par jour ; elle ne sait pas lequel** et **il n'a pas pris sa dose du matin**



Quelles sont les prochaines mesures que doit prendre le médecin urgentiste?

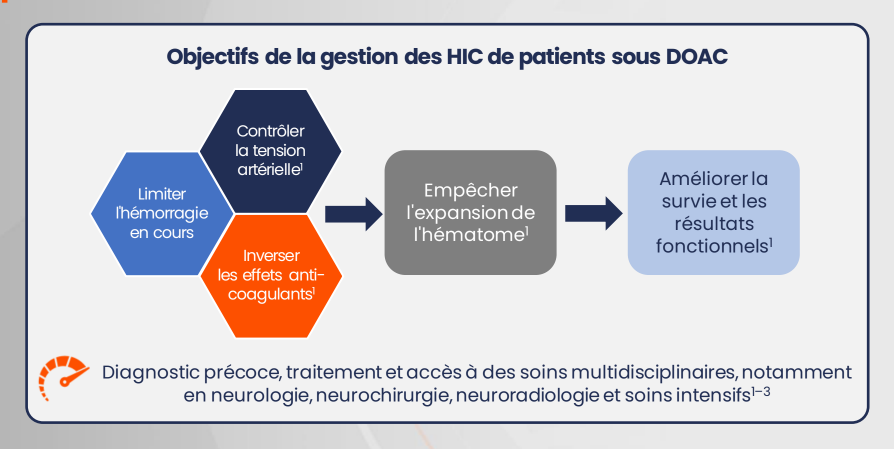


Considérer ce qui suit:

- Abaisser la tension artérielle
- Vérifier l'anticoagulant pris
- CT scan (TDM)
- Établir la présence d'un accident vasculaire cérébral ischémique vs hémorragique



Une réponse rapide et un traitement ciblé précoce sont cruciaux en cas de HIC avec prise de DOAC



Les retards dans l'identification et la gestion de l'HIC sont associés à un mauvais pronostic⁴



Les ensembles de soins peuvent réduire la morbidité et la mortalité dans l'HIC de patients sous DOAC

Les ensembles de soins combinant des stratégies de traitement peuvent améliorer les résultats dans l'HIC^{1,2}

Inversion rapide des anticoagulants (≤1 h*)

Ensemble de soins INTERACT3¹

TA systolique Contrôle strict de la glycémie

Contrôle strict de la glycémie

Dans un ECR incluant **6 255 patients atteints d'HIC** dans 121 hôpitaux, l'utilisation de l'**ensemble de soins INTERACT3** vs soins habituels a entraı̂né une **réduction de 14 % des mauvais résultats fonctionnels** $(p=0,015)^1$

Ensemble de soins ABC-HIC²

TA systolique 130-140 mmHg (≤1 h)

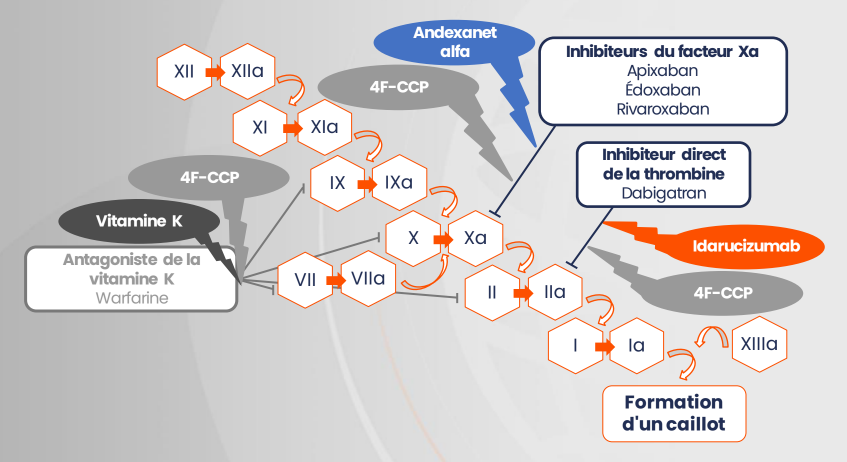
Inversion rapide de l'effet anticoagulant (≤90 minutes)

Orientation neurochirurgicale rapide

La mise en œuvre de l'ABC-HIC chez les patients atteints d'HIC a conduit à une **réduction de 38 % des niveaux de mortalité à 30 jours** vs avant la mise en œuvre $(p=0,03)^{\dagger 2}$



Des agents d'inversion ont été développés pour cibler les anticoagulants oraux





Les agents d'inversion DOAC-HIC présentent des caractéristiques uniques

| | ССР | Idarucizumab | Andexanet alfa |
|--|--|---|---|
| DOAC ciblés ^{1,2} | Non spécifique | Dabigatran | Apixaban Rivaroxaban Édoxaban* |
| Statut d'approbation ¹ (lié au DOAC) | Non approuvé pour l'inversion du DOAC | Approuvé | Approuvé* |
| Indications | Hémorragie potentiellement mortelle ou incontrôlée (si des agents d'inversion spécifiques ne sont pas disponibles) ^{1,3} | Hémorragie potentiellement mortelle ou incontrôlée ; chirurgie d'urgence ou interventions urgentes ⁴ | Hémorragie potentiellement mortelle ou incontrôlée ⁵ |
| Mécanisme d'action | Non spécifique ; augmente les niveaux de facteurs et « submerge » le DOAC ^{1,2} | Liaison rapide et spécifique au Dabigatran (<5 min) ^{2,6} | Liaison rapide et spécifique aux inhibiteurs du facteur Xa (2–5 min) ^{2,7} |
| Demi-vie terminale² | Des facteurs de coagulation élevés persisteront probable- ment pendant au moins 24 heures | 4–8 heures | 5-7 heures |
| Contre-indications | Se référer au résumé local des caractéristiques du produit/informations de prescription | | |

^{*}Andexanet alfa n'est pas approuvé pour les patients traités par édoxaban en dehors du Japon.^{5,8,9} DOAC, anticoagulant oral direct; FDA, Food and Drug Administration des États-Unis; h, heure; HIC, hémorragie intracrânienne; CCP, concentré de complexe prothrombique. 1. White K et al. Br J Cardiol. 2022;29:1; 2. Cuker A, et al. Am J Hematol. 2019;94:697–709; 3. Hoffman M, et al. Int J Emerg Med. 2018;11:55; 4. FDA. Idarucizumab PI. 2015. Disponible à l'adresse: www.saccessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2015/761025lbl.pdf (consulté le 16 mai 2024); 5. FDA. Coagulation factor Xa (recombinant) PI. 2024. Disponible à l'adresse: www.fda.gov/media/113279/download (consulté le 16 mai 2024); 6. Schiele F, et al. Blood. 2013;121:3554–62; 7. Heo YA. Drugs Ther Perspect. 2018;34:507–12; 8. Yajima T, et al. Nihon Yakurigaku Zasshi. 2023;158:89–100; 9. EMA. Andexanet alfa SmPC. 2023. Disponibles à l'adresse: https://bit.lv/3WFrRJH (consulté le 16 mai 2024).



Les données de méta-analyse soutiennent l'utilisation des CCP dans la gestion de l'HIC chez les patients sous DOAC

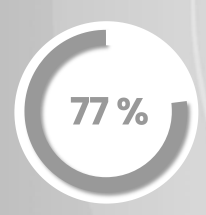
Méta-analyse d'études chez 967 adultes atteints d'HIC avec DOAC



23 études (21 rétrospectives, 2 prospectives)



4F-CCP



Taux d'inversion de l'anticoagulation



L'Idarucizumab inverse efficacement l'anticoagulation du Dabigatran

Essai RE-VERSE AD¹

Étude multicentrique, prospective et ouverte



 Patients sous Dabigatran présentant des hémorragies incontrôlées (N=301) ou dues à une intervention urgente (N=202)



Médiane du pourcentage

Médiane du pourcentage

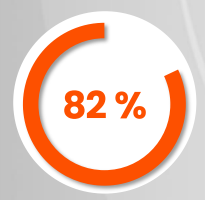
Maximal d'inversion du Dabigatran dans les 4 h*

Chez ceux souffrant d'une hémorragie incontrôlée,
 33 % ont présenté un HIC DOAC



Idarucizumab 5 g IV

Données de méta-analyse chez 340 patients atteints d'HIC liée à la prise de DOAC²



Taux d'inversion de l'anticoagulation



Andexanet alfa inverse efficacement l'anticoagulation des inhibiteurs du FXa

Essai ANNEXA-41

Étude de cohorte multicentrique prospective de phase IIIb/IV



Patients présentant une hémorragie majeure aiguë dans les 18 heures suivant l'administration de l'inhibiteur du Fxa (N=349*)



Andexanet alfa à faible ou forte dose



Les données de l'**essai ANNEXA-I** soutiennent ces résultats dans DOAC-HIC; lors d'une analyse intermédiaire prédéfinie après la randomisation de 450 patients, le DSMB a recommandé l'arrêt de l'étude pour une efficacité supérieure

Données de méta-analyse chez 525 patients atteints d'HIC liée à la prise de DOAC³



Taux d'inversion de l'anticoagulation



Les événements indésirables doivent être pris en compte avec les agents inverseurs HIC DOAC

Données de méta-analyse : mortalité toutes causes confondues et événements TE1*

4F-CCP Chez des patients atteints d'HIC:

18 études, N=784

Mortalité toutes causes confondues : 26 % 17 études, N=615

d'événements TE: 8 %

Les événements indésirables graves comprennent:

4F-PCC²

Accident vasculaire cérébral, TVP, thrombose, insuffisance veineuse

Andexanetalfa

Chez des patients atteints d'HIC:

13 études, N=506

Mortalité toutes causes confondues : 24 % 11 études, N=445

dévénements TE: 14 %

Andexanetalfa³

Événements thromboemboliques, événements ischémiques, arrêt cardiaque, mort subite

Idarucizumab

Chez des patients atteints d'HIC:

5 études, N=340

causes confondues : 11 %

4 études, N=300

d'événements TE: 5 %

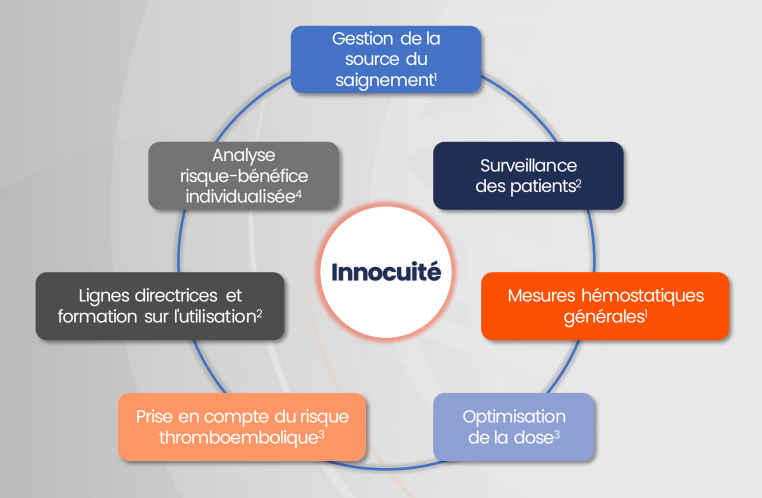
Idarucizumab⁴

Délire, arrêt cardiaque, septicémie, choc septique

*Données basées sur une méta-analyse, utilisant différents délais pour l'évaluation des résultats ; les comparaisons entre agents sont indirectes et peuvent être sujettes à des biais en raison des différences dans les conceptions des études et dans les populations. 4F-CCP, concentré de complexe prothrombique à quatre facteurs ; DOAC, anticoaquiant oral direct ; TVP, thrombose veineuse profonde; HIC, hémorragie intracrânienne; pat, patients; TE, thromboembolique. 1. Chaudhary R, et al. JAMA Netw Open. 2022;5:e2240145; 2. FDA. Prothrombin complex concentrate (human) Pl. 2023. Disponible à l'adresse : www.fda.gov/media/85512/download (consulté le 7 avril 2024) ; 3 Heo YA. Drugs Ther Perspect. 2018;34:507-12 ; 4. Pollack CV Jr, et al. N Engl J Med. 2017; 377: 431-41.



De multiples facteurs influencent l'utilisation sûre et efficace des agents d'inversion des DOAC





De multiples facteurs influencent l'utilisation sûre et efficace des agents d'inversion des DOAC

- Les patients présentant des saignements associés aux DOAC courent également un risque accru de développer des événements thrombotiques ultérieurs, ceux qui souffrent d'HIC ayant le plus de risques¹
- L'inversion du traitement par DOAC expose les patients au **risque** thrombotique de leur maladie sous-jacente¹⁻³

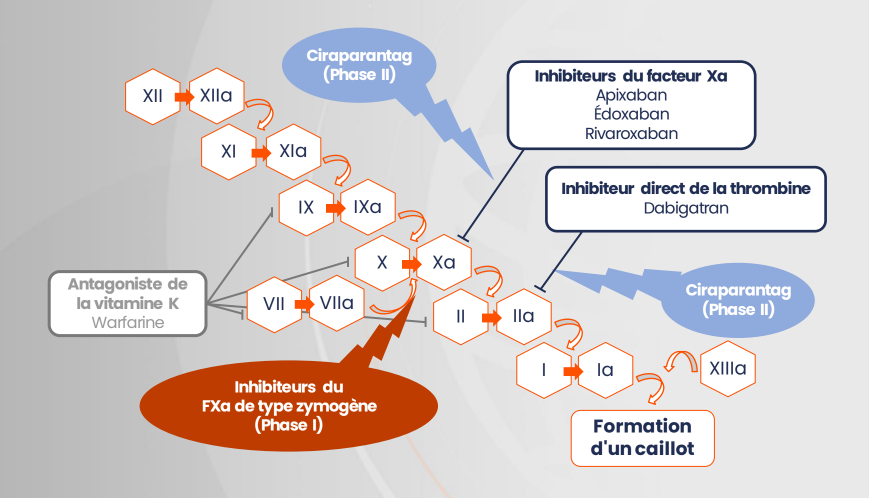


Il est nécessaire de mettre en œuvre des stratégies pour réduire le risque et identifier les patients ayant le plus grand risque de thromboembolie⁴

Prise en compte du risque thromboembolique³



Les agents d'inversion émergents sont en développement clinique^{1,2}





Des essais sont en cours avec les agents inverseurs DOAC actuels et de nouveaux agents inverseurs DOAC

Agents actuellement utilisés



4F-CCP

- Évaluation dans DOAC-HIC (NCT06096051)
- Essai de phase III portant sur des doses faibles et élevées chez des patients présentant une hémorragie majeure aiguë sous traitement par DOAC (NCT04867837)

Andexanetalfa

- ASTRO-DE: étude non interventionnelle de l'impact sur le volume d'HIC chez les patients prenant de l'apixaban ou du rivaroxaban (NCT05127941)
- Étude rétrospective et en situation réelle des résultats chez les patients hospitalisés (NCT05898412)

Idarucizumab

· Aucun essai en cours identifié

Agents émergents



Ciraparantag

- Les données de phase I/II démontrent la restauration de la coagulation chez des volontaires sains traités par DOAC^{1,2}
- Bien toléré chez des sujets âgés en bonne santé²
- Essai de phase II en cours chez des adultes en bonne santé (NCT04593784)

Autres

- La plupart sont en début de développement clinique³
- Données nécessaires dans les contextes d'inversion DOAC



Gestion du DOAC-HIC: que disent les lignes directrices?



Les lignes directrices sur le DOAC-HIC sont diverses et potentiellement obsolètes

ASA/AHA 2022¹

Priorité aux États-Unis

Recommandations sur la prise en charge des patients atteints d'HIC spontanée

APSC 2021²

Priorité en Asie-Pacifique

Recommandations consensuelles sur la gestion des risques thrombotiques et hémorragiques chez les patients atteints de FA sous DOAC

ACC 2020³

Priorité aux États-Unis

Processus décisionnel consensuel d'experts sur la prise en charge des hémorragies chez les patients sous anticoagulants oraux

ESO 2019⁴

Priorité en Europe

Recommandations sur l'inversion des AVK et des DOAC chez les patients atteints d'HIC aiguë

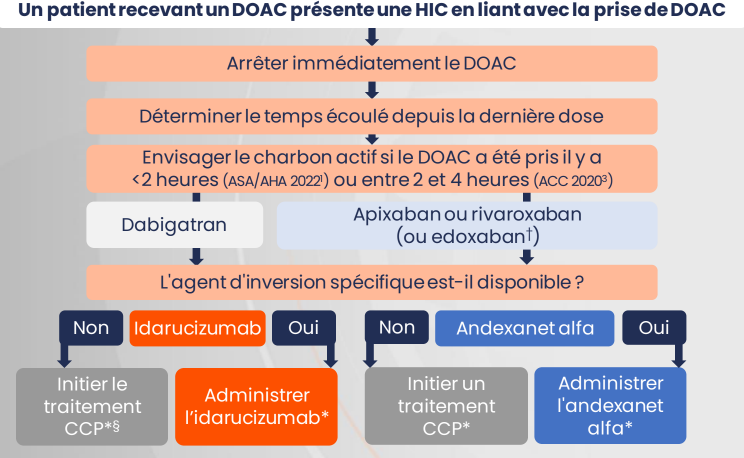
Des lignes directrices d'autres régions et d'autres organisations sont disponibles, mais sont potentiellement obsolètes ou ne se concentrent pas sur le DOAC-HIC:

- Japanese Circulation Society (2020)⁵
- National Heart Foundation of Australia et Cardiac Society of Australia and New Zealand (2018)⁶
- Brazilian Society of Cardiology (2016)⁷



4. Christensen H, et al. Eur Stroke J. 2019;4:294–306 ; 5. Nakamura M, et al. Circ J. 2020;84:831–65 ; 6. Brieger D, et al. Heart Lung Circ 2018;27:1209–66 ; 7. Magalhães LP, et al. Arg Bras Cardiol. 2016;107:501–8.

Des agents d'inversion spécifiques sont recommandés dans DOAC-HIC lorsqu'ils sont disponibles¹⁻⁴



*Les recommandations de traitement sont communes dans les lignes directrices de l'ASA/de l'AHA 2022¹, de l'APSC 2021², de l'ACC 2020³ et de l'ESO 2019⁴



Il existe des facteurs clés à prendre en compte lors de l'utilisation des lignes directrices sur l'inversion des anticoagulants dans le DOAC-HIC



Les **lignes directrices actuelles** préconisent de manière uniforme l'utilisation en première intention de l'andexanet alfa ou de l'idarucizumab, lorsqu'ils sont disponibles^{1–4}



Des **agents d'inversion spécifiques** doivent être utilisés rapidement chez les patients atteints de DOAC-HIC¹



La force des recommandations varie en raison du manque d'inclusion d'essais récents dans certaines lignes directrices¹⁻⁷

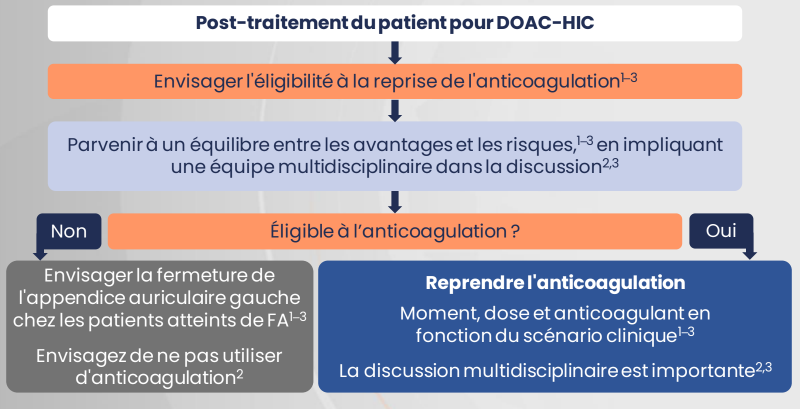


Ces dernières années, des **données sont devenues disponibles qui ne sont peut-être pas encore intégrées dans les lignes directrices,** par exemple les données des essais ANNEXA-1⁸ et ANNEXA-4⁹ pour l'andexanet alfa



Les lignes directrices varient pour la reprise de l'anticoagulation après DOAC-HIC, mais ont un certain nombre de principes communs

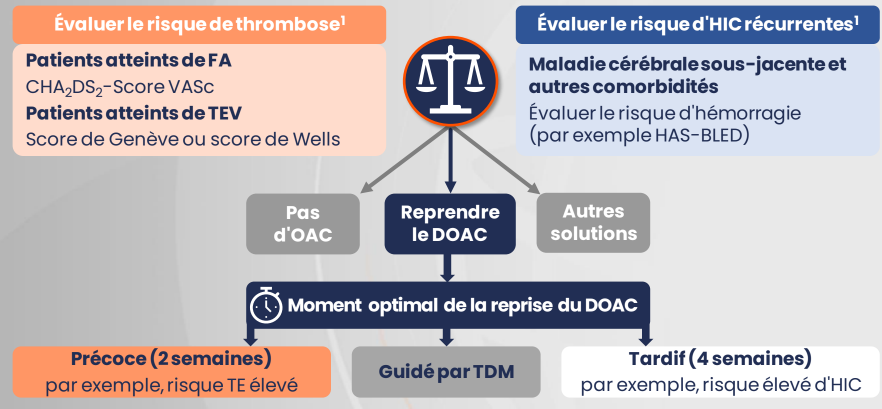
Sur la base des recommandations figurant dans les lignes directrices de l'ASA/l'AHA,¹ de l'APSC² et de l'ACC³:



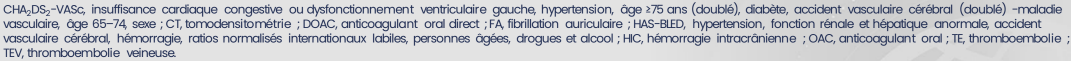
Il n'y a aucune recommandation sur la reprise de l'anticoagulation dans les lignes directrices 2019 de l'ESO⁴



La reprise de l'anticoagulation après DOAC-HIC nécessite une évaluation des risques



- Prendre en compte les facteurs de risque modifiables à chaque contact avec le patient^{1,2}
- Planifiez un examen et un suivi plus réguliers pour les patients à haut risque¹





Étude de cas dans DOAC-HIC



- Un homme de 76 ans se présente aux urgences à 8 matin avec une suspicion d'accident vasculaire cérébral ischémique, ayant développé des symptômes au cours des dernières 2,5 heures. Il allait bien et n'avait pas de symptômes la veille au soir
- Il a des antécédents de FA et sa tension artérielle à son arrivée est de 190/120 mmHg



Sa femme a expliqué au secouriste qu'il prenait un **comprimé anticoagulant deux fois par jour ; elle ne sait pas lequel** et **il n'a pas pris sa dose du matin**



- Un examen TDM a confirmé une HIC
- **Apixaban identifié** comme anticoagulant (comprimé pris deux fois par jour)
- Le niveau d'anti-facteur Xa était 112 ng/mL



- Début du traitement par **andexanet alfa** à faible dose
- La tension artérielle a baissé
- **Après 7 jours, renvoi** vers l'unité de rééducation neurologique pour la prise en charge des déficiences résiduelles
- Décision à prendre sur la reprise ou non de l'anticoagulation



Résumé



Bien que les DOAC soient généralement associés à des taux d'hémorragie plus faibles et soient de plus en plus utilisés de préférence au traitement AVK, ils sont également associés à un risque d'HIC



Les agents d'inversion spécifiques sont efficaces, avec un profil d'innocuité acceptable, dans la prise en charge des HIC de patients sous DOAC



Les lignes directrices s'accordent sur l'utilisation d'agents d'inversion spécifiques, lorsqu'ils sont disponibles

