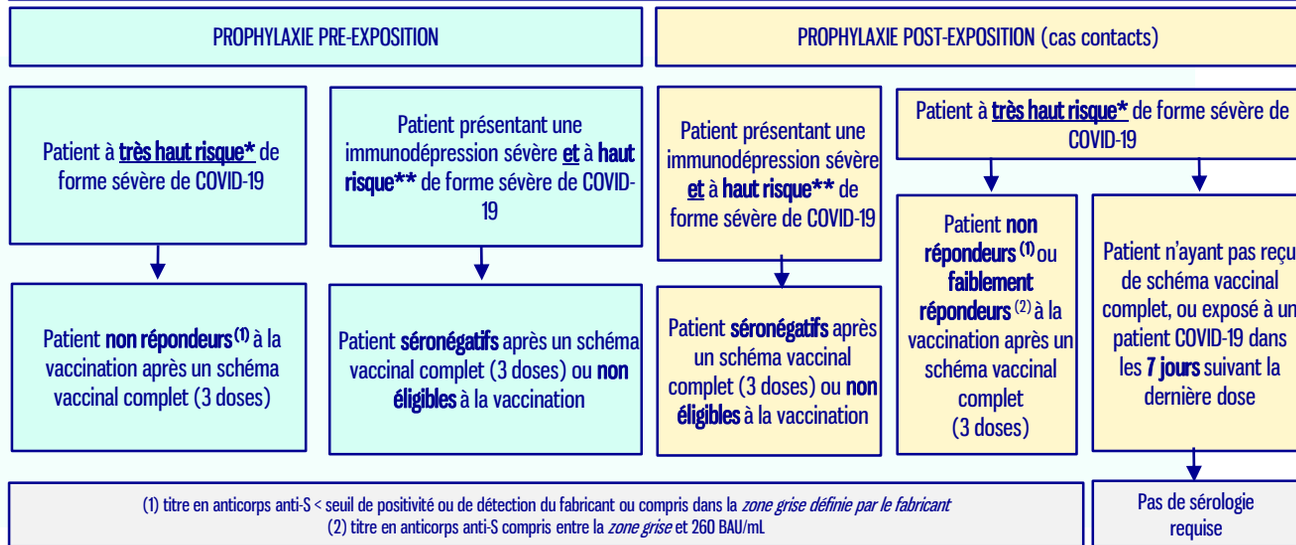


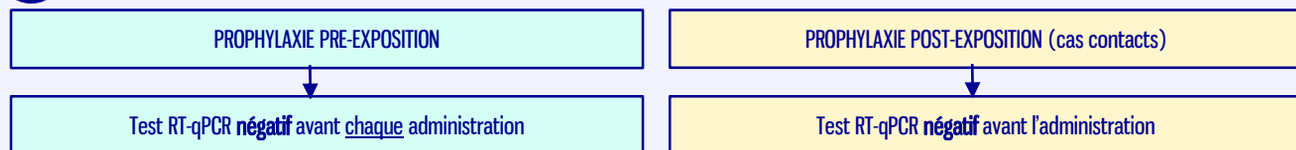
PROPHYLAXIE PAR ANTICORPS MONOCLONAUX ÉLIGIBILITE ET PRISE EN CHARGE DES PATIENTS

Adultes et enfants de plus de 12 ans et de plus de 40 kg

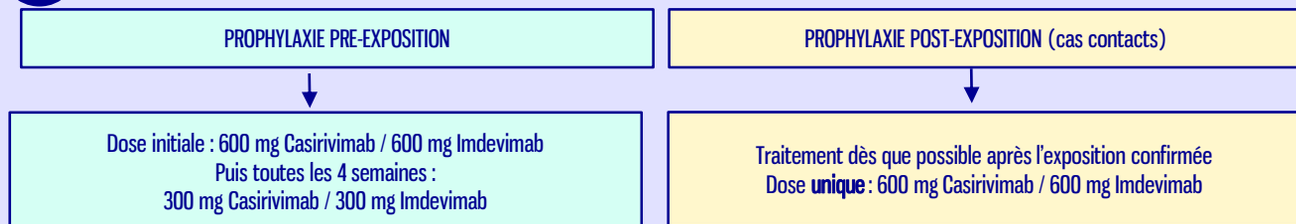


Tous les patients précités sont éligibles à la prophylaxie par bithérapie d'anticorps monoclonaux Casirivimab - Imdevimab (Ronapreve®)

Test pré-traitement



Administration du traitement par anticorps monoclonaux Casirivimab - Imdevimab (Ronapreve®)



- Administration simultanée des deux anticorps par **perfusion intraveineuse d'une durée de 20 à 70 minutes** ou en cas d'impossibilité par **injection sous cutanée**, par un professionnel de santé qualifié dans un établissement de santé.

Surveillance pendant et post-traitement sur place

- Surveillance** des réactions d'hypersensibilité immédiates / réactions à la perfusion par un professionnel de santé qualifié **pendant toute la durée de la perfusion et pendant au moins 1 heure après la fin de l'administration**, dans ou à proximité du service où le patient a reçu son traitement. S'assurer de la disponibilité d'un traitement médical approprié pour prendre en charge les réactions liées à la perfusion ou les réactions allergiques.

*Liste des situations à **très haut risque** de forme sévère de COVID-19 :

- Receveurs de greffes d'organes solides,
- Allogreffe de cellules souches hématopoïétiques
- Hémopathie lymphoïde (leucémies lymphoïdes chroniques traitées ou non, lymphomes non-hodgkiniens, myélomes sous traitement, y compris receveurs de CAR-T cells)
- Traitement par anticorps anti-CD20 ou inhibiteurs de

BTK (Bruton tyrosine kinase) ou azathioprine, cyclophosphamide et mycophénolate mofétil
Déficit immunitaire primitif

Situations à **haut risque de complication de COVID-19 :

Se référer au RCP et au PUT-RD disponibles sur <https://ansm.sante.fr/> ou has.fr