

Avis de la Commission

18 mai 2005

Cet avis fait suite au projet du Ministre de la santé de modification de la nomenclature des stents coronaires pris en charge par l'assurance maladie (journal officiel du 7 septembre 2004).

CONCLUSIONS	
Nom :	LEKTON MOTION , endoprothèse coronaire (stent) enrobée de carbure de silicium (produit sans action pharmacologique)
Modèles et références retenus :	Celles proposées par le fabricant
Fabricant :	BIOTRONIK GmbH & Co
Demandeur :	BIOTRONIK France
Données disponibles :	Etudes : trois études comparatives prospectives multicentriques randomisées versus stent métallique nu non résorbable ne montrant aucune différence entre les deux types de dispositifs Des données de matériovigilance confirment la sécurité de l'endoprothèse. Experts : les experts consultés accordent un service rendu suffisant à ce dispositif.
Service rendu :	Suffisant, en raison de : - l'intérêt thérapeutique du stent enrobé de carbure de silicium LEKTON MOTION dans le traitement de l'insuffisance coronaire symptomatique. - l'intérêt de santé publique du stent enrobé de carbure de silicium LEKTON MOTION dans le traitement de l'insuffisance coronaire symptomatique compte tenu de la fréquence et du caractère de gravité de la pathologie.
Indications :	▪ sténoses courtes (< 20 mm) des vaisseaux coronaires, quel qu'en soit le diamètre ; ▪ sténoses longues (de 20 à 40 mm) sur des vaisseaux de diamètre supérieur ou égal à 3 mm ; ▪ sténoses de greffons veineux ; ▪ occlusions coronaires totales ; ▪ accidents aigus de l'angioplastie : dissections, occlusions.
<u>Éléments conditionnant le Service Rendu:</u>	
- Conditions de prescription et d'utilisation :	La prise en charge doit être assurée dans la limite d'une unité par lésion et d'un maximum de deux unités par artère, système de pose compris. Dans le cas de dissection occlusive aiguë d'une artère, trois unités au maximum par artère, peuvent être prises en charge.
- Spécifications techniques :	Aucune exigence supplémentaire par rapport aux spécifications techniques proposées par le fabricant.
Amélioration du Service Rendu :	ASR de niveau V par rapport aux stents métalliques nus non résorbables, dans les indications retenues
Type d'inscription :	Nom de marque

Durée d'inscription :	5 ans
Conditions du renouvellement :	Données de matériovigilance
Population cible :	De l'ordre de 58 600 à 64 400 patients par an en France

ARGUMENTAIRE

Nature de la demande

Demande de modification des conditions d'inscription sur la liste des produits et prestations mentionnés à l'article L 165-1 du code de la Sécurité Sociale.

■ **Modèles et références**

La gamme de stent LEKTON MOTION existe en deux versions munies ou non de marqueurs radio-opaques.

Ces deux versions sont déclinées en plusieurs tailles avec autant de références selon le diamètre et la longueur détaillées dans les tableaux suivants :

Gamme LEKTON MOTION munie de marqueurs radio opaques :

		Longueur						
		8 mm	10 mm	13 mm	15 mm	20 mm	25 mm	30 mm
Diamètre	2,5 mm	344150	344155	344162	344169	344176		
	2,75 mm	344151	344156	344163	344170	344177	344183	344189
	3,0 mm	344152	344157	344164	344171	344178	344184	344190
	3,5 mm	344153	344158	344165	344172	344179	344185	344191
	4,0 mm	344154	344159	344166	344173	344180	344186	344192

Gamme LEKTON MOTION MV non munie de marqueurs radio opaques :

		Longueur						
		8 mm	10 mm	13 mm	15 mm	20 mm	25 mm	30 mm
Diamètre	2,5 mm	348112	348117	348122	348127	348132		
	2,75 mm	348113	348118	348123	348128	348133	348137	348141
	3,0 mm	348114	348119	348124	348129	348134	348138	348142
	3,5 mm	348115	348120	348125	348130	348135	348139	348143
	4,0 mm	348116	348121	348126	348131	348136	348140	348144

■ **Conditionnement** unitaire stérile.

Le stent est fixé sur le ballonnet d'un cathéter d'insertion qui sert à sa mise en place. Le système est emballé dans un étui stérile.

■ **Applications**

La demande concerne les indications actuellement retenues à la LPP pour les stents couverts ou non couverts (ligne 3155559).

Historique du remboursement

Le stent LEKTON MOTION est actuellement pris en charge sous la ligne générique n°3155559 intitulée « Implant endovasculaire coronaire dit « stent » couvert ou non couvert».

Caractéristiques du produit et de la prestation associée

■ Marquage CE

Classe III, notification par LGA InterCert GmbH (1275), Allemagne.

■ Description

Les stents de la gamme LEKTON MOTION comprennent trois éléments :

- la plate-forme, ou stent métallique,
- l'enrobage de carbure de silicium recouvrant le stent
- un cathéter pour la mise en place intra-artérielle.

La plate-forme ou stent métallique est constituée d'acier inoxydable 316L recouvert de carbure de silicium. Cette structure est fixée sur le ballonnet d'un cathéter d'insertion de type PLEON qui sert à la mise en place à l'intérieur de l'artère.

■ Fonctions assurées

L'angioplastie coronaire est une des techniques de revascularisation myocardique utilisée chez des patients coronariens. Elle utilise principalement un système de cathétérisme par voie transcutanée en partant, en général, de l'artère fémorale au niveau de l'aîne. L'objectif de la technique est de mettre en place un ballon au site de la lésion coronaire et de le gonfler à l'aide d'une solution saline. Le gonflage du ballon est contrôlé sous rayons X jusqu'à ce que le diamètre de l'artère saine soit atteint.

Les endoprothèses coronaires sont d'abord un moyen de traiter les traumatismes artériels liés à la technique d'angioplastie : dissection et occlusion précoce de l'artère, exposant à un risque d'infarctus et de décès.

L'autre complication de l'angioplastie au ballon seul est la resténose qui survient dans 30 à 40 % des cas, dans les 6 mois qui suivent l'intervention¹. Son mécanisme est triple : rétraction élastique après déflation du ballon, remodelage de l'artère, hyperplasie néo-intimale secondaire au processus cicatriciel.

Les endoprothèses ont été introduites en pratique clinique afin de compléter et d'améliorer les techniques d'angioplastie. Elles agissent mécaniquement en prévenant la rétraction élastique, et le remodelage chronique par ses effets de tuteur. Cet effet positif est plus important que l'effet négatif de majoration d'hyperplasie néo-intimale qu'elles induisent. En effet, tout corps étranger placé au niveau des artères coronaires est susceptible de provoquer une inflammation chronique et une prolifération néo-intimale excessive.

Les stents de la gamme LEKTON MOTION sont enrobés de carbure de silicium destiné à réduire l'activation plaquettaire et limiter la formation de thrombus à la surface de l'endoprothèse. Le carbure de silicium est dénué d'action pharmacologique.

■ Acte ou prestation associée

Les conditions d'implantation doivent être conformes à celles recommandées par la Société Française de Cardiologie².

L'acte associé à l'implantation d'un stent coronaire est référencé à la Classification commune des actes médicaux (CCAM).

¹ ACC/AHA guidelines for percutaneous coronary intervention, JACC 2001 ; 37(8) : 2238i-2239lxvi

² Meyer P. et al. Arch Mal Cœur Vaisseaux 2000 ; 93(2) : 147-158

Service Rendu

1. Intérêt du produit ou de la prestation

1.1 Analyse des données : évaluation de l'effet thérapeutique

Les données sont issues des études cliniques fournies par le fabricant et de recherches bibliographiques menées sur les bases de données suivantes : Medline³, Embase⁴, Cochrane⁵, Database of Abstracts of Reviews of Effects (DARE)⁶, Health Technology Assessment database (HTA)⁷, National Guideline Clearinghouse (NGC)⁸, National Institute for Clinical Excellence (NICE)⁹.

1.1.1 Pour les endoprothèses coronaires métalliques nues

Les indications des endoprothèses métalliques nues ont été validées par une série d'études cliniques randomisées qui ont montré un bénéfice en terme de prévention de la resténose^{10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21}.

Dans la deuxième moitié des années 90, plusieurs études cliniques européennes randomisées ont confirmé l'intérêt de l'implantation d'une endoprothèse sur des lésions de moins de 15 mm de long dans des artères de moins de 3 mm de diamètre^{17 18 19 20}. De même, l'utilisation d'endoprothèse dans le traitement des lésions longues a montré son intérêt²¹.

Sur la base de ces études, les endoprothèses coronaires sont actuellement remboursées en France dans les situations suivantes :

- sténose courte (< 20 mm) des vaisseaux coronaires quel qu'en soit le diamètre ;
- sténose longue (de 40 à 20 mm) sur des vaisseaux de diamètre supérieur ou égal à 3 mm.
- sténose des greffons veineux ;
- occlusions coronaires totales
- accidents aigus de l'angioplastie : dissection, occlusion.

1.1.2 Pour les endoprothèses coronaires de la gamme LEKTON MOTION

Les données cliniques fournies par le fabricant portent sur une version de stent enrobé de carbure de silicium antérieure à celle de la gamme LEKTON MOTION.

Trois études cliniques sont disponibles^{22, 23, 24}. Ces études comparatives prospectives multicentriques randomisées rassemblant un total de 1320 patients comparent le stent couvert de carbure de silicium au stent métallique nu non résorbable.

La durée moyenne de suivi des patients est de 6 à 12 mois selon les études.

L'évaluation est réalisée par des critères cliniques combinés (événements cardiaques majeurs : infarctus, décès d'origine cardiaque, revascularisation du vaisseau) et/ou angiographiques.

³ <http://www.nlm.nih.gov>

⁴ <http://www.embase.com>

⁵ <http://www.cochrane.org>

⁶ <http://www.york.ac.uk/inst/crd/darehp.htm>

⁷ <http://www.york.ac.uk/inst/crd/hta.htm>

⁸ <http://www.guideline.gov>

⁹ <http://www.nice.org.uk>

¹⁰ Serruys PW et al. N Engl J Med 1994 ; 331 : 489-495

¹¹ Fischman DL et al. N Engl J Med 1994 ; 331 : 496-501

¹² Serruys PW et al. Lancet 1998 ; 352 : 673-681

¹³ George CJ et al. Am J Cardiol 1998 ; 81 : 860-865

¹⁴ Serruys PW et al. J Am Coll Cardiol 1999 ; 34 : 1067-1074

¹⁵ Serruys PW et al. N Engl J Med 2001 ; 344 : 1117-1124

¹⁶ Kiemeneij F et al. J Am Coll Cardiol 2001 ; 37(6) : 1598-1603

¹⁷ Koning R et al. Circulation 2001 ; 104 : 1604-1608

¹⁸ Moer R et al. J Am Coll Cardiol 2001 ; 38(6) : 1598-1603

¹⁹ Garcia E et al. J Am Coll Cardiol 2001

²⁰ Schalij MJ et al. J Am Coll Cardiol 2001 ; 31(2) : 79a Circulation 2000

²¹ Serruys PW et al. J Am Coll Cardiol 2002 ; 39(3) : 393-399

²² Unverdorben M. et al. J Interv Cardiol. 2003 ; 16 : 325-333.

²³ Carrié D. et al. Am J Cardiol. 2001; 87 : 693 – 698.

²⁴ Hamm C et al. Catheter Cardiovasc Interv. 2003 ; 60 : 375 – 381.

Les résultats de ces études montrent une absence de différence statistiquement significative entre le stent enrobé de carbure de silicium et le stent métallique nu.

Le taux de succès de pose du stent enrobé de carbure de silicium est équivalent à celui du stent nu (environ 97%).

Matéiovigilance : depuis sa commercialisation en 2003, 12 529 stents de la gamme LEKTON MOTION ont été implantés. Seuls 2 incidents isolés et sans gravité ayant faits l'objet d'une déclaration de matéiovigilance sont rapportés par le fabricant.

Par ailleurs, les experts consultés accordent un service rendu suffisant à ce dispositif dans les indications de prise en charge retenues.

1.2 Place dans la stratégie thérapeutique

Stratégie thérapeutique dans la maladie coronaire :

L'angor, en l'absence d'infarctus du myocarde, peut être traité médicalement (anti-angineux) ou par revascularisation mécanique. La revascularisation peut s'effectuer grâce à deux techniques différentes : le pontage aorto-coronaire ou l'angioplastie coronaire.

Le traitement médicamenteux :

- Aucune étude randomisée comparative entre deux traitements anti-angineux dans l'angor chronique stable n'a encore été publiée. Ceci en raison du nombre important de patients nécessaire pour mettre en évidence une différence d'efficacité, en termes de morbidité et de mortalité. Le traitement de fond repose sur la prise de bêta-bloquants (inhibiteurs calciques en cas de contre-indication) et d'aspirine.

- Le traitement initial de l'angor instable est toujours médical : héparinothérapie, aspirine, bêta-bloquants ou inhibiteurs calciques, si besoin dérivés nitrés.

Le traitement de base à la phase aiguë de l'infarctus du myocarde associe héparinothérapie, aspirine, bêta-bloquants, et thrombolyse en cas de sus-décalage de ST. Le traitement de fond à la sortie de l'hôpital est basé sur la prise de bêta-bloquants, aspirine ou anti-vitamine K, éventuellement associés à un inhibiteur de l'enzyme de conversion et d'une statine²⁵.

Le pontage coronaire :

Cette intervention chirurgicale consiste en un pontage utilisant des veines saphènes ou des artères mammaires internes, entre l'aorte et la partie aval de la coronaire (après l'obstruction). Cette intervention nécessite une anesthésie lourde, une circulation extra-corporelle permettant de mettre le cœur à l'arrêt, le prélèvement des veines saphènes et un séjour plus ou moins long dans un service de soins intensifs après l'opération. Un des risques associés à ce type d'intervention est la survenue de déficits neurologiques dus à la migration d'embolies pendant l'acte chirurgical. La supériorité de la chirurgie sur le traitement médical a été démontrée chez les patients les plus sévères notamment les patients diabétiques, les patients avec sténose du tronc commun gauche et les patients pluritronculaires avec lésions proximales²⁶.

L'angioplastie transluminale percutanée :

Mise en place d'un ballon au site de la lésion et gonflage sous contrôle par rayons X jusqu'à ce que le diamètre de l'artère saine soit atteint.

Les stents ont été introduits en pratique clinique afin de compléter et d'améliorer les techniques d'angioplastie. Ces endoprothèses ont ainsi permis une avancée considérable dans les pratiques de cardiologie interventionnelle tout en améliorant les résultats cliniques et angiographiques.

Le choix¹ entre les stratégies de revascularisation par angioplastie ou par pontage s'effectue à partir des résultats de la coronarographie, du diagnostic du clinicien et en accord avec le patient. Les lésions monotronculaires courtes des artères coronaires larges, sans branche latérale (bifurcation) sont techniquement faciles à traiter par angioplastie et stenting, avec de très bons résultats.

²⁵ « Prise en charge des dyslipidémies » Afssaps, mars 2005. disponible sur <http://afssaps.sante.fr/>

²⁶ Lenzen et al. *Eur Heart J.* 2005; 0: 238. disponible sur <http://eurheartj.oupjournals.org>

Néanmoins, en présence de lésions plus longues, d'artères de petit diamètre, de branches latérales, de lésions multiples ou de diabète, on constate une augmentation de la probabilité de récurrence des symptômes liée à la resténose (nouveau rétrécissement du segment déjà traité)^{2, 27}.

Les atteintes bitronculaires sont abordées le plus souvent de la même façon sauf en cas de situation anatomique rendant le risque plus élevé pour l'angioplastie : dans ce cas, traitement médical et chirurgie coronaire seront discutés.

Ainsi, les lésions tritronculaires peuvent être traitées par angioplastie, mais le pontage demeure une alternative car le risque de resténose devient cumulatif ; cependant, il présente une morbi-mortalité précoce au moins égale voire supérieure chez certains patients. Pour cette raison, il est fréquent que des patients soient orientés vers une angioplastie, en dépit des risques importants de resténose²⁸.

Le choix entre les différentes endoprothèses coronaires disponibles doit être effectué en fonction du risque de resténose que présente le patient :

Les stents enrobés de principe actif actuellement inscrits à la LPP doivent être utilisés en première intention dans les indications suivantes :

- Insuffisance coronaire symptomatique imputable à des lésions de novo (vaisseau de référence d'un diamètre de 2,5 à 3,5 mm) des artères coronaires natives uniquement chez certains sous-groupes de patients à hauts risques de resténose :
 - patient diabétique,
 - lésion de petit vaisseau (de moins de 3 mm de diamètre)
 - lésions longues (de plus de 15 mm de long)
 - sténose de l'interventriculaire antérieure proximale.
- Sont exclus les patients présentant un infarctus du myocarde datant de moins de 72 heures, une fraction d'éjection ventriculaire gauche inférieure à 30 %, une intolérance au traitement anti-agrégant plaquettaire, à l'héparine, à l'acier inoxydable ou au produit de contraste angiographique, et les femmes enceintes.
- Sont également exclues les lésions suivantes : une sténose du tronc commun non protégé, une lésion présentant des calcifications ne pouvant être pré-dilatée, un thrombus angiographiquement détectable sur la lésion à traiter.
- En l'absence de validation clinique, les autres sous-groupes de patients à risque (notamment les lésions de bifurcation et les lésions pluritronculaires) ne peuvent être actuellement considérés, à eux seuls, comme des indications à l'utilisation de ces stents.

Dans les autres situations :

- sténose courte (< 20 mm) des vaisseaux coronaires quel qu'en soit le diamètre,
- sténose longue (de 40 à 20 mm) sur des vaisseaux de diamètre supérieur ou égal à 3 mm,
- sténose des greffons veineux,
- occlusions coronaires totales,
- accidents aigus de l'angioplastie (dissection, occlusion),

les stents métalliques nus non résorbables et les stents enrobés de produit sans action pharmacologique seront utilisés sans distinction de niveau dans la stratégie thérapeutique.

Au vu des données fournies, la Commission a trouvé un intérêt thérapeutique au traitement de l'insuffisance coronaire symptomatique avec le stent enrobé de carbure de silicium LEKTON MOTION.

²⁷ Kastrati A et al. JACC 1997 ; 30 : 1428-1436

²⁸ Pagano D et al. J Thorac Cardiovasc Surg 1998 ; 115 : 791-799

2. Intérêt de santé publique attendu

2.1 Gravité de la pathologie

Les principales manifestations cliniques de l'insuffisance coronaire sont l'angor, lorsque l'ischémie est temporaire, et l'infarctus du myocarde, en cas de thrombose, aboutissant à une nécrose myocardique.

L'insuffisance coronaire (liée à des lésions de novo ou au phénomène de resténose) est à l'origine d'un handicap et d'une dégradation marquée de la qualité de vie. Elle engage le pronostic vital.

2.2 Epidémiologie de la pathologie

La prévalence de la maladie coronaire est estimée à environ 3 millions de personnes, et celle de l'infarctus du myocarde à 120 000.

En France, 50 000 décès annuels sont d'origine coronaire. Ils représentent le quart des décès dus à l'ensemble des maladies cardiovasculaires, et le dixième de la mortalité toutes causes confondues.

2.3 Impact

Les endoprothèses coronaires complètent et améliorent les résultats obtenus par angioplastie. Elles constituent le plus souvent la meilleure alternative disponible, et leur importance dans la stratégie thérapeutique est de plus en plus large.

D'autres stents coronaires enrobés de produit sans action pharmacologique ainsi que des stents métalliques nus non résorbables sont déjà disponibles et pris en charge.

LEKTON MOTION répond à un besoin thérapeutique déjà couvert.

Dans le traitement de l'insuffisance coronaire symptomatique, le stent enrobé de carbure de silicium LEKTON MOTION présente un intérêt pour la santé publique, compte tenu de la fréquence et du caractère de gravité de la pathologie.

Au total, la Commission considère que le service rendu par le stent enrobé de carbure de silicium LEKTON MOTION est suffisant pour son inscription sur la liste des produits et prestations remboursables dans les indications retenues.

Eléments conditionnant le Service Rendu

■ Spécifications techniques minimales

Aucune exigence supplémentaire par rapport aux spécifications techniques proposées par le fabricant.

■ Modalités d'utilisation et de prescription

La prise en charge doit être assurée dans la limite d'une unité par lésion et d'un maximum de deux unités par artère, système de pose compris.

Dans le cas de dissection occlusive aiguë d'une artère, trois unités au maximum par artère, peuvent être prises en charge.

Amélioration du Service Rendu

Les études cliniques ^{24 25 26} comparant les stents enrobés de carbure de silicium aux stents métalliques nus non résorbables sont conçues pour mettre en évidence une supériorité des stents enrobés.

Les résultats ne montrent aucune différence significative. Ils ne permettent donc pas de conclure à une différence entre les deux types de stent.

La Commission s'est prononcée pour une absence d'Amélioration du Service Rendu (ASR V) par rapport aux stents métalliques nus non résorbables, dans les indications retenues.

Conditions de renouvellement et durée d'inscription

Conditions de renouvellement :

Des données de matériovigilance seront demandées lors du renouvellement d'inscription.

Durée d'inscription proposée : 5 ans

Population cible

L'enquête déclarative annuelle réalisée par le Groupe Athérome et Cardiologie Interventionnelle (GACI) de la Société Française dénombre 116 000 angioplasties effectuées en 2004.

8 à 10 % de ces angioplasties correspondant à des traitements de resténose doivent être déduites. Parmi les 105 000 angioplasties restantes, les experts estiment que 40 600 à 46 400 procédures sont complétées par la pose d'une endoprothèse enrobée de produit actif pharmacologiquement.

La population cible du stent enrobé de carbure de silicium LEKTON MOTION est de l'ordre de 58 600 à 64 400 patients par an.

Les experts estiment que l'utilisation des stents enrobés de produit sans action pharmacologique est de l'ordre de 17% des angioplasties avec stent, soit environ 18 000 en 2004.