

**COMMISSION NATIONALE D'EVALUATION
DES DISPOSITIFS MEDICAUX ET DES TECHNOLOGIES DE SANTE**

AVIS DE LA CNEDiMTS

8 octobre 2019

*Faisant suite à l'examen du 8/10/2019, la CNEDiMTS a adopté l'avis le 08/10/2019.***CONCLUSIONS****INNOSPIRE GO, système de nébulisation à tamis vibrant**

Demandeur : PHILIPS FRANCE COMMERCIAL (France)

Fabricant : RESPIRONICS RESPIRATORY DRUG DELIVERY (Royaume-Uni)

Les modèles et références retenus sont ceux proposés par le demandeur (cf. page 3)

Indications retenues :	Aérosolthérapie par nébulisation dans le traitement des affections respiratoires (hors mucoviscidose) : - pour l'administration de médicaments ayant reçu l'autorisation de mise sur le marché pour cette voie d'administration et, le cas échéant, selon les conditions de prescription du médicament définies par l'autorisation de mise sur le marché, - ou, pour l'administration de dispositifs médicaux destinés à la nébulisation inscrits sur la liste des produits et prestation mentionnés à l'article L.165-1 du code de la sécurité sociale et, le cas échéant, selon les conditions de prescription définies pour le dispositif médical.
Service Attendu (SA) :	Suffisant , en raison de l'intérêt thérapeutique des médicaments ou des dispositifs médicaux destinés à être nébulisés dans les indications retenues.
Comparateur retenu :	Système de nébulisation VELOX
Amélioration du SA :	ASA de niveau V
Type d'inscription :	Nom de marque
Durée d'inscription :	5 ans

Données analysées :	Les performances techniques du système de nébulisation INNOSPIRE GO ont été établies selon la norme NF EN 13544-1 relative aux systèmes de nébulisation. Aucune donnée clinique spécifique à INNOSPIRE GO n'a été transmise.
Éléments conditionnant le SA : - Spécifications techniques : - Modalités de prescription et d'utilisation :	Les documents d'information doivent être en conformité avec les exigences définies dans l'avis de la Commission du 10/01/2007. - Telles que définies dans l'avis de la Commission du 10/01/2007 ; - La mise à disposition des masques Life Touch (références 1127822 et 1127875) est prise en charge sur la LPPR, sans reste à charge pour le patient.
Etudes complémentaires devant être présentées à l'occasion du renouvellement de l'inscription	Aucune étude post-inscription spécifique n'est attendue pour le renouvellement d'inscription. Toutefois, la demande de renouvellement devra apporter les données disponibles actualisées conformément aux recommandations du guide pratique pour l'inscription au remboursement des produits et prestations.
Population cible :	La population cible du système de nébulisation INNOSPIRE GO est estimée entre 120 000 et 170 000 patients en France.

Avis 1 définitif

ARGUMENTAIRE

01 NATURE DE LA DEMANDE

Demande d'inscription sur la liste des produits et prestations prévue à l'article L.165-1 du code de la sécurité sociale (LPPR dans la suite du document).

01.1. MODELES ET REFERENCES

La demande concerne le système de nébulisation INNOSPIRE GO :

	Références
Kit INNOSPIRE GO :	1126593
Nébuliseur (Embout buccal)	1128501
Batterie	1127650
Mallette de transport	1128576
Adaptateur de masque	1125985
Masque Life Touch Medium (1-5 ans)	1127798
Un manuel d'utilisation	-
Cordon d'alimentation	-

Les accessoires suivants sont en option :

	Références
Masque Life Touch Small (0-18 mois)	1127822
Masque Life Touch Large (adultes)	1127875

01.2. CONDITIONNEMENT

Unitaire.

01.3. INDICATIONS REVENDIQUEES

Aérosolthérapie par nébulisation dans le traitement des affections respiratoires (hors mucoviscidose) :

- pour l'administration de médicaments ayant reçu l'autorisation de mise sur le marché pour cette voie d'administration et, le cas échéant, selon les conditions de prescription du médicament définies par l'autorisation de mise sur le marché,
- ou, pour l'administration de dispositifs médicaux destinés à la nébulisation inscrits sur la liste des produits et prestations mentionnés à l'article L.165-1 du code de la sécurité sociale et, le cas échéant, selon les conditions de prescription définies pour le dispositif médical.

01.4. COMPAREUR REVENDIQUE

Le système de nébulisation VELOX, actuellement inscrit sur la LPPR.

02 HISTORIQUE DU REMBOURSEMENT

Il s'agit d'une première demande d'inscription sous nom de marque.

Les dispositifs sont proposés en location par les prestataires de service, à l'exception des consommables (nébuliseurs, tubulures, interfaces) nécessaires à la réalisation de la nébulisation qui sont à patient unique. Les systèmes de nébulisation pris en charge par le biais de ces forfaits de location sont inscrits sous nom de marque à la LPPR. La Commission

avait proposé par avis du 10 janvier 2007¹, leur inscription sous description générique. Cet avis a défini les indications, les spécifications techniques, les conditions de prescription et d'utilisation ainsi que le contenu de la prestation.

03 CARACTERISTIQUES DU PRODUIT ET PRESTATION ASSOCIEE

03.1. MARQUAGE CE

Classe IIa, notification par le TÜV SÜD Product Service GmbH (n°0123), Allemagne.

03.2. DESCRIPTION

INNOSPIRE GO est un système de nébulisation portable à tamis vibrant. Lorsque ce dispositif est en fonction, des vibrations sont émises au niveau de la membrane. Le médicament liquide est transformé en brume fine via environ 1 000 microtrous.

INNOSPIRE GO est un dispositif patient unique permettant l'administration de multiples doses.

L'embout buccal peut être séparé de la partie générateur afin d'être nettoyé. Le fabricant précise que cet embout doit être lavé à la fin de chaque journée et être désinfecté une fois par semaine.

La batterie du système INNOSPIRE GO permet une autonomie d'utilisation de 120 minutes entre chaque charge.

Tableau : Caractéristiques techniques de INNOSPIRE GO

Caractéristiques	INNOSPIRE GO
Poids	111 g
Dimensions	7,5 cm x 4,5 cm x 13,5 cm
Niveau sonore	< 35 décibels
Volume minimal de la cuve	0,3 mL
Volume maximal de la cuve	8 mL

Le nébuliseur INNOSPIRE GO dispose d'une garantie de 3 ans et l'embout buccal dispose d'une garantie de 1 an.

03.3. FONCTIONS ASSUREES

Transformation d'une solution ou d'une suspension en aérosol.

03.4. PRESTATIONS ASSOCIEES

Les systèmes de nébulisation sont pris en charge au travers de forfaits inscrits à la LPPR.

Dans le cadre du traitement des affections respiratoires hors mucoviscidose, il s'agit :

- de forfaits de location hebdomadaire, appliqués en fonction de la durée de la location (courte durée discontinue, jusqu'à la 65^{ème} semaine, au-delà de la 65^{ème} semaine) :
 - respectivement 101C03.11, 101C03.121, 101C03.122, pour le traitement des affections respiratoires,
- de forfaits d'achat des consommables (achat du kit nébuliseur et masque pour les systèmes de nébulisation pneumatiques, renouvellement du masque)
 - respectivement 101C03.13 et 101C03.14 pour le traitement des affections respiratoires,

¹ Haute Autorité de Santé. Avis de la Commission d'Evaluation des Produits et Prestations. Commission du 10/01/2007. « Systèmes de nébulisation pour aérosolthérapie ». (consulté le 19/09/2019) [\[lien\]](#)

04 SERVICE ATTENDU

04.1. INTERET DU PRODUIT

04.1.1. ANALYSE DES DONNEES : EVALUATION DE L'EFFET THERAPEUTIQUE / EFFETS INDESIRABLES, RISQUES LIES A L'UTILISATION

Dans son rapport du 10 janvier 2007 sur les systèmes de nébulisation pour aérosolthérapie, la Commission a défini qu'un système de nébulisation était un dispositif médical comprenant toutes les parties nécessaires à la conversion d'un liquide en aérosol pour permettre son inhalation¹. Les systèmes de nébulisation sont destinés à administrer des produits dans les voies aériennes. Il s'agit de médicaments ayant l'autorisation de mise sur le marché (AMM) pour cette voie d'administration ou de dispositifs médicaux destinés à la nébulisation.

L'efficacité du traitement est celle du médicament ou du dispositif médical. Le système de nébulisation doit permettre d'obtenir des particules de taille suffisamment réduite pour atteindre la cible voulue. On considère que les particules ayant² :

- un diamètre > 5 µm se déposent principalement dans les voies aériennes supérieures (ORL),
- un diamètre compris entre 2 et 6 µm se déposent principalement au niveau trachéo-bronchique (bronchique),
- un diamètre compris entre 0,5 et 3 µm se déposent principalement dans les alvéoles (pulmonaire).

La norme NF EN 13544-1² relative aux systèmes de nébulisation et leurs composants (février 2002) décrit, notamment, la méthode d'essai pour le débit d'aérosol produit et le calibrage des particules.

04.1.1.1. DONNEES NON SPECIFIQUES

Aucune donnée non spécifique au système de nébulisation INNOSPIRE GO n'a été transmise.

04.1.1.2. DONNEES SPECIFIQUES

Les performances techniques du système de nébulisation INNOSPIRE GO, établies selon la méthode d'essai de la norme NF EN 13544-1², ont été réalisées par le laboratoire demandeur. Ces performances sont les suivantes :

Performances techniques du système de nébulisation INNOSPIRE GO	
Débit d'aérosol produit	0,26 ml/min
Quantité d'aérosol produit	1,19 ml
Taille des particules (MMAD)	3,99 µm
% de particules de diamètre compris entre 0,5 µm - 5 µm	64,4 %
Durée de nébulisation	4 min

MMAD : Diamètre aérodynamique de masse médian

04.1.1.3. ÉVENEMENTS INDESIRABLES

Aucun signalement de matériovigilance depuis le début de la commercialisation en Europe en 2016 n'a été rapporté par le demandeur. INNOSPIRE GO n'est actuellement pas commercialisé en France.

² Norme NF EN 13544-1- Matériel respiratoire thérapeutique : partie 1 : systèmes de nébulisation et leurs composants (février 2002) décrit, notamment, la méthode d'essai pour le débit d'aérosol produit et le calibrage des particules.

Les données fournies reposent sur les performances techniques du système de nébulisation INNOSPIRE GO évaluées selon la norme NF EN 13544-1.

04.1.2. PLACE DANS LA STRATEGIE THERAPEUTIQUE

La *European Respiratory Society* (ERS) et la *International Society for Aerosols in Medicine* (ISAM) ont publié des recommandations sur l'aérosolthérapie en 2011³.

L'aérosolthérapie est utilisée dans la prise en charge de l'asthme, de la broncho-pneumopathie chronique obstructive (BPCO), de la mucoviscidose, de l'hypertension artérielle pulmonaire et de certaines pathologies infectieuses.

Les produits autorisés pour une administration par voie inhalée sont des bronchodilatateurs, des anti-inflammatoires, des antibiotiques, des mucolytiques, des agents vasodilatateurs (analogues de la prostacycline)⁴. Pour leur administration, on dispose d'aérosols doseurs de liquide (utilisables avec une chambre d'inhalation) ou de poudre sèche et des systèmes de nébulisation. Le choix du dispositif d'inhalation dépend des formes disponibles pour le médicament choisi et du patient (notamment sa capacité à utiliser de façon efficace le dispositif).

Le système de nébulisation sert de vecteur à l'administration d'un produit par voie inhalée. Son service attendu est conforme au service attendu du produit à administrer (médicament ou dispositif médical).

Dans l'asthme, les médicaments administrés par nébulisation ont une indication dans le traitement symptomatique des asthmes aigus graves et dans le traitement continu anti-inflammatoire de l'asthme persistant sévère de l'enfant. Seule la seconde indication relève d'une prise en charge à domicile.

Dans la BPCO, les médicaments administrés par nébulisation (bronchodilatateurs et d'anti-inflammatoires) ont une indication dans les exacerbations de BPCO. Le choix de cette voie d'administration dépendra notamment de la dose à administrer et de la capacité du patient à utiliser le dispositif.

La place de la nébulisation dans la stratégie thérapeutique est différente selon les pathologies considérées.

04.1.3. CONCLUSION SUR L'INTERET DU PRODUIT

Au vu des données, la Commission estime que le système de nébulisation INNOSPIRE GO a un intérêt dans la stratégie thérapeutique liée au traitement des affections respiratoires (hors mucoviscidose) par aérosolthérapie. Cet intérêt est sous-tendu à l'efficacité du produit à administrer.

04.2. INTERET DE SANTE PUBLIQUE

04.2.1. GRAVITE DE LA PATHOLOGIE

Les affections concernées par l'utilisation d'un système de nébulisation sont des pathologies graves, pouvant engager le pronostic vital, et se caractérisent par une évolution vers un handicap et une dégradation de la qualité de vie.

³ « What the pulmonary specialist should know about the new inhalation therapies ». ERS/ISAM TASK FORCE REPORT. Eur Respir J 2011;37:1308-31 (consulté le 19/09/2019) [[lien](#)].

⁴ ANSM - Répertoire des Spécialités Pharmaceutiques (mis à jour du 05/09/2019) [[lien](#)]

04.2.2. ÉPIDEMIOLOGIE DE LA PATHOLOGIE

Les pathologies concernées par la mise à disposition du système de nébulisation INNOSPIRE GO à domicile sont :

- l'asthme persistant sévère de l'enfant : le budésonide (traitement de première intention) est administré par voie nébulisée chez l'enfant de moins de 5 ans ayant un asthme mal contrôlé par les bronchodilatateurs et les anti-inflammatoires non stéroïdiens, ou chez l'enfant au-dessus de 5 ans, uniquement si son état nécessite des doses importantes de corticoïdes inhalés pour un asthme sévère et s'il n'est pas capable d'utiliser les autres modes d'administration par voie inhalée ;
- l'asthme aigu grave et les poussées aiguës de BPCO : le plus souvent, dans les situations d'urgence, le médecin qui doit disposer d'un nébuliseur, fournit la spécialité acquise dans le cadre de sa trousse d'urgence. Une très faible proportion de ces patients devrait donc être concernée par la prescription d'un système de nébulisation, pour laquelle la situation d'urgence doit être anticipée. Il s'agit notamment des patients ayant des antécédents de crises sévères suraiguës d'asthme, pour lesquels le médecin aura prescrit de façon préventive médicament et nébuliseur.

Pour ces pathologies, les données épidémiologiques disponibles sont les suivantes :

- selon les données de l'institut de recherche et de documentation en économie de la santé (IRDES), 6,25 millions de personnes en France métropolitaine déclarent avoir souffert d'asthme à un moment quelconque de leur vie et, parmi elles, 4,15 millions continuent à en souffrir, soit 6,7% de la population⁵. Selon les indications retenues par l'AMM, les systèmes de nébulisation ne devraient concerner qu'une faible proportion de ces patients.
- la BPCO est la première cause d'insuffisance respiratoire chronique grave en France. Entre 5% et 10% de la population de plus de 45 ans serait atteinte de BPCO⁶, soit 1,5 à 3 millions d'adultes de plus de 45 ans⁷. Les formes sévères (stades III et IV de la BPCO) représenteraient 10 à 15% des BPCO, soit 150 000 à 450 000 patients. Selon les indications retenues par l'AMM, les systèmes de nébulisation ne devraient concerner qu'une faible proportion de ces patients.

04.2.3. IMPACT

Le système de nébulisation INNOSPIRE GO répond à un besoin déjà couvert.

04.2.4. CONCLUSION SUR L'INTERET DE SANTE PUBLIQUE

Le système de nébulisation INNOSPIRE GO a un intérêt pour la santé publique compte tenu du handicap et de la dégradation de la qualité de vie engendrés par les affections respiratoires.

En conclusion, la Commission Nationale d'Évaluation des Dispositifs Médicaux et des Technologies de Santé estime que le Service Attendu du système de nébulisation INNOSPIRE GO est suffisant pour l'inscription sur la liste des Produits et Prestations prévue à l'article L.165-1 du code de la sécurité sociale.

La Commission retient les indications d'aérosolthérapie par nébulisation dans le traitement des affections respiratoires (hors mucoviscidose) :

- **pour l'administration de médicaments ayant reçu l'autorisation de mise sur le marché pour cette voie d'administration et, le cas échéant, selon les conditions de prescription du médicament définies par l'autorisation de mise sur le marché,**

⁵ Raheison C, Bourdin A, Bonniaud P et al. Mise à jour des recommandations (2015) pour la prise en charge et le suivi des patients asthmatiques adultes et adolescents (de 12 ans et plus) sous l'égide de la Société de pneumologie de langue française (SPLF). Rev Mal Respir 2016 ; 33 : 279-325.

⁶ Fuhrman C, Delmas MC; pour le groupe épidémiologie et recherche clinique de la SPLF. Epidemiology of chronic obstructive pulmonary disease in France. Rev Mal Respir. 2010;27:160-8.

⁷ Calcul effectué sur la base de 29,2 millions d'habitants de plus de 45 ans en France (INSEE, chiffres au 1er janvier 2019, France métropolitaine et DOM-TOM) [\[lien\]](#)

- ou, pour l'administration de dispositifs médicaux destinés à la nébulisation inscrits sur la liste des produits et prestation mentionnés à l'article L.165-1 du code de la sécurité sociale et, le cas échéant, selon les conditions de prescription définies pour le dispositif médical.

05 ÉLÉMENTS CONDITIONNANT LE SERVICE ATTENDU

05.1. SPECIFICATIONS TECHNIQUES MINIMALES

Les documents d'information doivent être en conformité avec les exigences définies dans l'avis du 10/01/2007¹.

05.2. MODALITES D'UTILISATION ET DE PRESCRIPTION

- Telles que définies dans l'avis de la Commission du 10/01/2007¹.
- La mise à disposition des masques Life Touch (références 1127822 et 1127875) est prise en charge sur la LPPR, sans reste à charge pour le patient.

06 AMELIORATION DU SERVICE ATTENDU

06.1. COMPAREUR RETENU

Le comparateur retenu est le système de nébulisation VELOX, au regard des indications qui sont superposables.

06.2. NIVEAU D'ASA

Au vu des données disponibles (absence de données cliniques permettant de comparer le système INNOSPIRE GO au système de nébulisation VELOX), la Commission se prononce sur une absence d'amélioration du service attendu.

La Commission s'est prononcée pour une absence d'Amélioration du Service Attendu (ASA V) pour le système de nébulisation INNOSPIRE GO par rapport au système de nébulisation VELOX inscrit sur la LPPR dans les indications retenues.

07 ETUDES COMPLEMENTAIRES DEVANT ETRE PRESENTEES A L'OCCASION DU RENOUELEMENT DE L'INSCRIPTION

Aucune étude post-inscription spécifique n'est attendue pour le renouvellement d'inscription. Toutefois, la demande de renouvellement devra apporter les données disponibles actualisées conformément aux recommandations du guide pratique pour l'inscription au remboursement des produits et prestations.

08 DUREE D'INSCRIPTION PROPOSEE

5 ans.

09 POPULATION CIBLE

La population cible du système de nébulisation INNOSPIRE GO concerne les patients ayant des poussées aiguës de BPCO et les enfants traités pour un asthme persistant sévère.

Exacerbations de BPCO

La proportion de patients ayant des exacerbations de BPCO et traités à domicile par nébulisation n'est pas connue. Selon les données d'hospitalisation en court séjour du Programme de Médicalisation des Systèmes d'Information (PMSI) publiées en 2019, le nombre de séjours pour exacerbation de BPCO chez des adultes âgés de 25 ans ou plus et résidant en France (hors Mayotte) se situait entre 100 000 et 150 000 selon l'indicateur utilisé pour l'année 2015. Cela correspond à une augmentation de 33% depuis 2012⁸.

Traitement continu anti-inflammatoire de l'asthme persistant sévère de l'enfant

En 2017, la prévalence de l'asthme sévère persistant, estimée via l'ALD⁹, était de 229 507 après extrapolation à tous régimes (167 540 assurés au régime général, représentant 73% des régimes). Cela correspond à une augmentation de la prévalence de 4,8% entre 2012 et 2017.

La prévalence de l'asthme sévère persistant chez l'enfant peut être approchée. Les données de l'Assurance Maladie montrent qu'en 2017, 17 748 enfants étaient traités pour asthme persistant sévère avec exonération du ticket modérateur au titre de l'ALD (Code CIM 10 sélectionné pour l'asthme J 45)⁹.

Compte tenu des données disponibles, la population cible du système de nébulisation INNOSPIRE GO est estimée entre 120 000 et 170 000 patients en France.

⁸ Santé Publique France. Surveillance épidémiologique de la broncho-pneumopathie chronique obstructive et de l'insuffisance respiratoire chronique en France. (consulté le 19/09/2019) [[lien](#)]

⁹ AMELI. Données statistiques ALD 2017. (consulté le 19/09/2019) [[lien](#)]