

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**ORALAIR 100 IR & 300 IR, comprimés sublinguaux**  
Traitement d'initiation

**ORALAIR 300 IR, comprimés sublinguaux**  
Traitement d'entretien

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Extrait allergénique de pollens des graminées suivantes: dactyle aggloméré (*Dactylis glomerata* L.), flouve odorante (*Anthoxanthum odoratum* L.), ivraie vivace (*Lolium perenne* L.), pâturin des prés (*Poa pratensis* L.) et fléole des prés (*Phleum pratense* L.).  
100 IR\* ou 300 IR\* par comprimé sublingual.

\* IR (Indice de Réactivité) : L'unité IR a été définie pour mesurer l'allergénicité d'un extrait allergénique. Un extrait allergénique titre 100 IR/ml lorsque, utilisé en prick-test à l'aide d'une lancette standardisée (Stallerpoint®), il provoque une papule d'un diamètre de 7 mm (moyenne géométrique) chez 30 sujets sensibilisés à cet allergène. La réactivité cutanée de ces sujets est simultanément démontrée par la positivité d'un prick-test au phosphate de codéine à 9 % ou d'histamine à 10 mg/ml. L'unité IR de Stallergènes n'est pas comparable aux unités utilisées par d'autres fabricants d'allergènes.

Excipient à effet notoire : lactose monohydraté.

Un comprimé sublingual de 100 IR contient 83,1 à 83,6 mg de lactose monohydraté.  
Un comprimé sublingual de 300 IR contient 81,8 à 83,1 mg de lactose monohydraté.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sublingual.

Les comprimés de 100 IR sont légèrement tachetés blancs à beiges avec « 100 » gravé sur les deux faces.  
Les comprimés de 300 IR sont légèrement tachetés blancs à beiges avec « 300 » gravé sur les deux faces.

## 4. DONNEES CLINIQUES

## 4.1 Indications thérapeutiques

Oralair est indiqué dans le traitement de la rhinite allergique, avec ou sans conjonctivite, aux pollens de graminées, chez les adultes, les adolescents et les enfants (à partir de 5 ans) ayant une symptomatologie clinique significative avec confirmation diagnostique par un test cutané positif aux pollens de graminées et/ou la présence d'IgE spécifiques aux pollens de graminées.

## 4.2 Posologie et mode d'administration

Un traitement par Oralair ne doit être prescrit et initié que par des médecins formés et expérimentés dans le traitement des maladies allergiques. Le traitement chez l'enfant devra être conduit par un médecin formé et expérimenté dans le traitement des maladies allergiques de l'enfant.

La première prise du comprimé Oralair doit être effectuée sous surveillance médicale pendant 30 minutes.

### Posologie

La thérapie se compose d'un traitement d'initiation (incluant une augmentation progressive de la dose sur une durée de 3 jours) et d'un traitement d'entretien.

La boîte d'Oralair destinée au traitement en phase d'initiation contient les médicaments pour le premier mois de traitement incluant des comprimés Oralair 100 IR et Oralair 300 IR:

Petite plaquette	Jour 1	1 x 100 IR comprimé
	Jour 2	2 x 100 IR comprimés
Grande plaquette	Jour 3	1 x 300 IR comprimé
	Jour 4	1 x 300 IR comprimé
	Jour 5	1 x 300 IR comprimé
	-	-
	-	-
	Jour 30	1 x 300 IR comprimé

La boîte d'Oralair destinée au traitement d'entretien sera utilisée à partir du 2<sup>e</sup> mois en poursuivant par un comprimé sublingual Oralair 300 IR par jour jusqu'à la fin de la saison pollinique.

Le traitement doit être initié environ 4 mois avant le début estimé de la saison pollinique et poursuivi jusqu'à la fin de la saison pollinique.

Lorsqu'il n'y a pas d'amélioration significative des symptômes au cours de la première saison pollinique, la poursuite du traitement n'est pas justifiée.

Généralement, si le traitement est interrompu moins de 7 jours, il peut être poursuivi. En cas d'interruption du traitement pendant une durée supérieure à 7 jours, il est recommandé de poursuivre le traitement sous surveillance médicale.

### Populations spéciales

Il n'y a pas d'expérience clinique concernant l'immunothérapie spécifique par Oralair chez les patients âgés de plus de 50 ans.

### Population pédiatrique

La sécurité et l'efficacité d'ORALAIR chez les enfants âgés de moins de 5 ans n'ont pas été établies.

Aucune donnée concernant le traitement avec ORALAIR chez les enfants au-delà d'une saison pollinique n'est disponible.

La posologie à utiliser chez les adolescents et les enfants à partir de 5 ans est la même que chez les adultes.

### Mode d'administration

Le comprimé sublingual doit être placé sous la langue jusqu'à sa dissolution complète (pendant au moins 1 minute) avant d'avaler.

Il est recommandé de prendre le comprimé pendant la journée lorsque la bouche est vide.

## 4.3 Contre-indications

- Hypersensibilité à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1;
- Asthme sévère et/ou instable (VEMS < 70 % de la valeur théorique) ;
- Déficit immunitaire sévère ou maladie auto-immune;
- Affections malignes (par ex. cancer) ;
- Inflammations buccales (notamment lichen plan buccal, ulcération buccale ou mycose buccale).

#### 4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

En cas de chirurgie bucco-dentaire, y compris d'extraction dentaire, le traitement par Oralair doit être arrêté jusqu'à cicatrisation complète.

L'immunothérapie spécifique chez les patients traités par des anti-dépresseurs tricycliques et par les inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO) devra être considérée avec attention.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Des cas d'œsophagite à éosinophiles ont été rapportés lors de traitement par immunothérapie sublinguale. Pendant le traitement par ORALAIR, si des symptômes gastro-œsophagiens sévères ou persistants incluant dysphagie et douleur thoracique apparaissent, ORALAIR doit être interrompu et le patient devra être examiné par son médecin. Le traitement ne pourra être repris qu'après avis médical.

Les patients prenant des antagonistes bêta-adrénergiques (bêta-bloquants) peuvent ne pas répondre aux doses habituelles d'adrénaline utilisées lors du traitement des réactions systémiques graves, dont l'anaphylaxie. En particulier, les bêtabloquants antagonisent les effets cardiostimulant et bronchodilatateur de l'adrénaline.

#### 4.5 Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Aucune interaction n'a été rapportée lors des études cliniques menées avec Oralair et au cours desquelles les patients pouvaient prendre des médicaments pour traiter les symptômes de l'allergie (antihistaminiques, stéroïdes).

Aucune donnée n'est disponible sur les risques éventuels de l'association d'une immunothérapie avec d'autres allergènes administrée au cours du traitement par Oralair.

En cas de réactions allergiques sévères, l'utilisation d'adrénaline peut être nécessaire. Chez les patients traités par des anti-dépresseurs tricycliques et par les inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO), les effets de l'adrénaline peuvent être potentialisés jusqu'à mettre en jeu le pronostic vital.

Aucune donnée clinique n'est disponible concernant la vaccination au cours d'une immunothérapie spécifique par Oralair. La vaccination pourra être envisagée sans interrompre le traitement par Oralair, seulement après un examen médical évaluant l'état général du patient.

#### 4.6 Fertilité, grossesse et allaitement

##### *Grossesse*

Il n'existe pas de donnée clinique sur l'utilisation d'ORALAIR chez la femme enceinte.

Les études effectuées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet délétères directs ou indirects sur la reproduction (voir rubrique 5.3).

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter d'entreprendre une immunothérapie au cours de la grossesse. En cas de survenue de grossesse en cours de traitement, l'utilisation d'Oralair peut être poursuivie si nécessaire mais sous étroite surveillance.

##### *Allaitement*

On ne sait pas si l'extrait allergénique de pollens de 5 graminées est excrété dans le lait maternel.

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter d'entreprendre une immunothérapie au cours de l'allaitement.

Cependant, dans la mesure où l'exposition systémique à la substance active d'ORALAIR de la femme qui allaite est négligeable, l'utilisation d'ORALAIR peut être envisagée pendant l'allaitement en tenant compte du bénéfice du traitement pour la mère et du bénéfice de l'allaitement pour l'enfant.

##### *Fertilité*

Il n'y a pas de données sur la fertilité disponible chez l'homme.

Aucune étude sur la fertilité n'a été effectuée chez l'animal avec la substance active d'ORALAIR. Cependant l'examen histopathologique des organes reproducteurs mâles et femelles n'ont mis en évidence aucun résultat négatif dans les études de toxicité dose répétée avec l'extrait allergénique de pollens de 5 graminées.

#### 4.7 Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Oralair n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

## 4.8 Effets indésirables

Lors d'un traitement par Oralair, les patients sont exposés à des allergènes susceptibles de provoquer des réactions au site d'application et/ou des symptômes allergiques systémiques.

Des réactions au site d'application (telles que prurit oral et irritation de la gorge) sont donc possible au cours du traitement. En cas de réaction au site d'application, un traitement symptomatique (par exemple avec des antihistaminiques) peut être envisagé.

Comme dans toute immunothérapie allergénique, des réactions allergiques sévères, comprenant des troubles laryngo-pharyngés sévères ou des réactions allergiques systémiques (telle que affection cutanée ou muqueuse d'apparition sévères, détresse respiratoire, symptômes gastro-intestinaux persistants, ou diminution de la pression artérielle et/ou symptômes associés) peuvent survenir. Les patients doivent être informés des signes et symptômes associés, de la nécessité de prendre un avis médical immédiat et d'interrompre le traitement si de telles réactions se produisent. Le traitement ne doit être repris que sur avis médical.

### Résumé du profil de sécurité

Dans le cadre d'essais cliniques, un total de 1 038 adultes et 154 patients pédiatriques atteints de rhinoconjonctivite allergique aux pollens de graminées ont été traités par ORALAIR 300 IR une fois par jour. Les effets indésirables rapportés chez ces patients sont résumés dans le tableau ci-dessous.

La majorité des effets indésirables ayant conduit à une sortie prématurée de l'étude consistaient en des réactions au site d'application. Celles-ci étaient d'intensité légère ou modérée et sans gravité.

### Liste tabulée des effets indésirables

Tableau récapitulatif des effets indésirables liés au médicament par système d'organe et fréquence de survenue [Très fréquent ( $\geq 1/10$ ), fréquent ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), peu fréquent ( $\geq 1/1000$ ,  $< 1/100$ ), rare ( $\geq 1/10\ 000$ ,  $< 1/1000$ )]. Dans chaque catégorie de fréquence, les réactions graves sont présentées en premier.

Système d'organe/Fréquence/Effets indésirables		
<b>Infections et infestations</b>	Fréquent	Rhinopharyngite, rhinite
	Peu fréquent	Herpès buccal, otite
<b>Affections hématologiques et du système lymphatique</b>	Peu fréquent	Lymphadénopathie
<b>Affections du système immunitaire</b>	Peu fréquent	Hypersensibilité, réaction allergique orale
<b>Affections psychiatriques</b>	Peu fréquent	Dépression
<b>Affections du système nerveux</b>	Très fréquent	Céphalée
	Peu fréquent	Dysgueusie, somnolence, sensation de vertige
	Rare	Anxiété
<b>Affections oculaires</b>	Fréquent	Prurit oculaire, conjonctivite, augmentation de la sécrétion lacrymale
	Peu fréquent	Rougeur oculaire, œdème oculaire, sécheresse oculaire
<b>Affections de l'oreille et du labyrinthe</b>	Fréquent	Prurit de l'oreille
	Peu fréquent	Gêne au niveau de l'oreille
<b>Affections vasculaires</b>	Rare	Bouffée congestive
<b>Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales</b>	Très fréquent	Irritation de la gorge
	Fréquent	Asthme, rhinite allergique (congestion nasale, éternuement, rhinorrhée, gêne nasale), toux, douleur oropharyngée, œdème pharyngé, congestion des sinus, dyspnée, dysphonie, sécheresse de la gorge, formation de cloques oropharyngées, gêne oropharyngée
	Peu fréquent	Hypoesthésie pharyngée, sensation de gorge serrée, sibilances, œdème laryngé
<b>Affections gastro-intestinales</b>	Très fréquent	Prurit oral
	Fréquent	Douleur abdominale, diarrhée, vomissement, œdème buccal, prurit de la langue, œdème labial, paresthésie orale, dyspepsie, œdème de la langue, hypoesthésie orale, stomatite, prurit labial, gêne buccale, nausée, glossodynie, sécheresse buccale, dysphagie
	Peu fréquent	Douleur buccale, gingivite, chéilite, gastrite, glossite, augmentation de la taille des glandes salivaires, reflux gastro-œsophagien, affection de la langue, hypersalivation, ulcération de la bouche, douleur œsophagienne, œdème palatin, affection buccale, odynophagie, éructation

<b>Affections de la peau et du tissu sous-cutané</b>		
	Fréquent	Urticaire, prurit, dermatite atopique
	Peu fréquent	Angioœdème, rash, acné
	Rare	Œdème de la face
<b>Troubles généraux et anomalies au site d'administration</b>		
	Fréquent	Gêne thoracique
	Peu fréquent	Sensation de boule dans la gorge, asthénie, syndrome grippal
<b>Investigations</b>		
	Rare	Augmentation du taux des polynucléaires éosinophiles
<b>Lésions, intoxications et complications liées aux procédures</b>		
	Peu fréquent	Excoriation

Dans un essai clinique incluant des adultes traités par ORALAIR durant trois saisons polliniques consécutives, les effets indésirables rapportés étaient moins fréquents au cours des deuxième et troisième périodes de traitement que pendant la première année de traitement.

#### *Description de certains effets indésirables*

Lors d'un traitement par Oralair, les patients sont exposés à des allergènes susceptibles de provoquer des réactions au site d'application et/ou des symptômes allergiques systémiques.

Des réactions au site d'application (par exemple prurit oral et irritation de la gorge) sont donc possible au cours du traitement. En cas de réaction au site d'application, un traitement symptomatique (par exemple avec des antihistaminiques) peut être envisagé.

Comme dans toute immunothérapie allergénique, des réactions allergiques, comprenant des réactions laryngo-pharyngées sévères ou des réactions allergiques systémiques (telle que affection cutanée ou muqueuse d'apparition, détresse respiratoire, symptômes gastro-intestinaux persistants, ou diminution de la pression artérielle et/ou symptômes associés) peuvent survenir. Les patients doivent être informés des signes et symptômes associés, de la nécessité de prendre un avis médical immédiat et à interrompre le traitement si de telles réactions se produisent. Le traitement ne doit être repris que sur avis médical.

#### *Population pédiatrique*

Le profil de sécurité dans la population pédiatrique est comparable à celui de l'adulte. Les effets indésirables suivants, listés dans le tableau récapitulatif, ont été rapportés plus fréquemment chez l'enfant que chez l'adulte: toux, rhinopharyngite, œdème buccal (très fréquent), syndrome d'allergie orale, chéilite, glossite, sensation de boule dans la gorge, gêne au niveau de l'oreille (fréquent).

D'autres effets indésirables ont été rapportés uniquement chez les enfants et les adolescents: angine, bronchite (fréquent), douleur thoracique (peu fréquent).

#### **Effets indésirables rapportés depuis la commercialisation**

Depuis la commercialisation, des exacerbations d'asthme, des réactions allergiques systémiques et des œsophagites à éosinophiles ont été rapportés chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant avec une fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée à partir des données disponibles).

#### Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via:

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

Division Vigilance

EUROSTATION II

Place Victor Horta, 40/ 40

B-1060 Bruxelles

Site internet: [www.afmps.be](http://www.afmps.be)

e-mail: [adversedrugreactions@fagg-afmps.be](mailto:adversedrugreactions@fagg-afmps.be)

## 4.9 Surdosage

Aucun cas de surdosage n'a été rapporté.

Le risque d'effets indésirables, incluant réactions systémiques ou locales sévères, augmente si la dose journalière administrée est supérieure à celle qui est recommandée. En cas de symptômes annonçant une réaction sévère tels que angio-œdème, difficultés de déglutition, dyspnée, dysphonie ou sensation de gonflement dans la gorge, un avis médical immédiat est requis.

En cas de surdosage, le traitement des effets indésirables est symptomatique.

## 5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

## 5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : Extraits allergéniques, pollen de graminées  
code ATC : V01AA02

### Mécanisme d'action

Oralair est utilisé pour traiter des patients ayant des symptômes d'allergie médiée par des IgE spécifiques tels qu'une rhinite et/ou une conjonctivite provoquée par les pollens de graminées.

Le système immunitaire est la cible de l'effet pharmacodynamique. L'objectif est d'induire une réponse immunitaire contre l'allergène avec lequel est traité le patient. Le mode d'action complet et exact de l'immunothérapie spécifique n'est pas entièrement connu et documenté. Le traitement par Oralair a montré qu'il induit une réponse systémique compétitive des anticorps anti-graminées et une augmentation des IgG spécifiques. La signification clinique de ces résultats n'a pas été établie.

### Efficacité clinique (étude V034.04) :

Une étude européenne multicentrique multinationale, randomisée, en double aveugle et contrôlée contre placebo a été menée. L'étude a inclus 628 adultes présentant une rhinite et/ou rhinoconjonctivite allergique saisonnière aux pollens de graminées, confirmée par des tests cutanés et/ou la présence d'IgE spécifiques aux pollens de graminées.

Les patients ont été randomisés dans 4 groupes : placebo (n = 156), Oralair 100 IR/jour (n = 157), Oralair 300 IR/jour (n = 155) et Oralair 500 IR/Jour (n = 160).

Chaque patient a reçu une dose sublinguale, quotidienne, pendant environ 4 mois avant le début de la saison pollinique et pendant toute une saison pollinique. L'analyse des résultats était basée sur 569 patients évaluable (placebo: n = 148; Oralair 100 IR: n = 142; Oralair 300 IR: n = 136; Oralair 500 IR: n = 143). L'efficacité a été déterminée en fonction du score total de symptômes de rhinoconjonctivite (voir détail du score plus bas) durant cette saison pollinique unique.

Les résultats de cette étude ont montré une efficacité comparable des doses 500 IR et 300 IR, avec des données de sécurité en faveur de la dose 300 IR, établissant ainsi la posologie préconisée à 300 IR par jour.

Les résultats concernant l'efficacité de la dose 300 IR par rapport au groupe placebo (le nombre de sujets inclus dans la population en Intention de Traiter (ITT) était de 136 pour Oralair et 148 pour le placebo) ont été les suivants:

### Étude V034.04 : résultats sur les critères d'efficacité (au cours d'une seule saison pollinique)

#### Critère de jugement principal

Étude V034.04	ORALAIR 300IR Moyenne (DS)	Placebo Moyenne (DS)	Diff. absolue ajustée Moyenne [IC 95%]	Diff. relative moyenne* %	Valeur de p**
	<i>Médiane</i>	<i>Médiane</i>			
Score des symptômes de rhinoconjonctivite <sup>A</sup>	3,58 (2,98) 2,91	4,93 (3,23) 4,62	-1,39 [-2,09 ; -0,69]	27,3%	0,0001

\* Différence relative moyenne: Différence absolue / Placebo

\*\* ANCOVA

<sup>A</sup> Moyenne des scores totaux de symptômes de rhinoconjonctivite quotidiens pour chaque patient au cours de la saison pollinique. Les symptômes de rhinoconjonctivite incluaient éternuements, rhinorrhée, prurit nasal, congestion nasale, larmoiement et prurit oculaire (échelle du score : 0 à 18, la valeur la plus élevée de 18 correspond au niveau de présence permanent très sévère pour les six symptômes).

#### Critères de jugement secondaires

Étude V034.04	ORALAIR 300IR Moyenne (DS)	Placebo Moyenne (DS)	Diff. absolue ajustée moyenne [IC 95%]	Diff. relative moyenne* %	Valeur de p**
	<i>Médiane</i>	<i>Médiane</i>			
Utilisation de médicaments de secours <sup>B</sup>	19,7% (24,8) 10,6%	27,9% (29,3) 19,7%	-	-	-
Score qualité de vie <sup>C</sup>	1,08 (0,96) 0,89	1,37 (1,041) 1,20	-0,25 [-0,47 ; -0,04]	21,1%	<0,0199

\* Différence relative moyenne: Différence absolue / Placebo

\*\* ANCOVA

<sup>B</sup> Utilisation de médicaments symptomatiques de secours: pourcentage de jours par patient avec au moins une prise d'un médicament de secours, valeur de p 0,0194 NS (test de Wilcoxon).

<sup>C</sup> Qualité de vie évaluée au moment du pic pollinique à l'aide du questionnaire Qualité de vie de la rhinoconjonctivite (RQLQ) (échelle de scores de 0 à 7, la valeur la plus élevée du score reflète la qualité de vie la plus mauvaise).

Evaluation globale de l'efficacité du traitement par le patient: 119/135 patients (88%) du groupe Oralair 300 IR et 108/147 patients (73%) du groupe placebo ont noté une amélioration légère à modérée ou bonne à excellente par rapport à leurs souvenirs de la saison pollinique précédente.

Les résultats de l'analyse ANCOVA des scores moyens pour chacun des six symptômes individuels de rhinoconjonctivite, cotés de 0 à 3, ont montré une différence en faveur des comprimés 300 IR comparés au placebo pour les éternuements (-0,19), rhinorrhée (-0,23), prurit nasal (-0,23), congestion nasale (-0,28), prurit oculaire (-0,24) et larmoiement (-0,21).

La proportion de patients n'utilisant pas de médicaments de secours était de 35,3% dans le groupe 300 IR et de 27,0% dans le groupe placebo (NS).

Analyses post-hoc (réalisées après la levée du double aveugle)

Étude VO34.04	ORALAIR 300IR Moyenne (DS) <i>Médiane</i>	Placebo Moyenne (DS) <i>Médiane</i>	Diff. absolue ajustée moyenne [IC 95%]	Diff. relative moyenne* %	Valeur de p**
Score moyen ajusté des symptômes D	4,17 (3,39) 3,57	5,88 (3,82) 5,26	-1,84 [-2,66 ; -1,02]	29,1%	<0,0001**
Score moyen de médicaments symptomatiques de secours E	0,31 (0,43) 0,16	0,48 (0,53) 0,31	-0,17 [-0,29 ; -0,05]	35,0%	0,0047**
PSCD <sub>2-0</sub> F	43,5% (33,8) 38,6	28,7% (30,7) 17,1	-	-	0,0001***
PSFD G	25,3% (30,2) 10,9	14,9% (23,6) 0,0	-	-	0,0006***

\* Différence relative moyenne: Différence absolue / Placebo

\*\* ANCOVA

\*\*\* test de Wilcoxon

D Score moyen ajusté des symptômes (SMAS) : score moyen des symptômes quotidiens, ajusté en fonction de la consommation de médicaments (pour chaque patient, utilisant les scores quotidiens des symptômes et le score quotidien d'utilisation des médicaments symptomatiques de secours).

E Score moyen de médicaments symptomatiques de secours : moyenne des scores quotidiens de médicaments symptomatiques de secours consommés pour chaque patient au cours de la saison pollinique. La consommation de médicaments a été pondérée comme suit : pas de médicaments symptomatiques de secours = 0, antihistamines (oral et/ou oculaire) = 1, corticostéroïdes nasaux = 2 et corticostéroïdes oraux = 3.

F Pourcentage des jours avec symptômes contrôlés (PJSC<sub>2-0</sub>) : pourcentage des jours avec un score des symptômes inférieur ou égal à 2 et sans médicament symptomatique de secours.

G Proportion des jours sans symptôme et sans médicament de secours (PJSS) : pourcentage des jours sans symptôme et sans prise de médicament symptomatique de secours.

Soixante et un patients (45%) du groupe 300 IR ont présenté plus de 50% de jours avec contrôle des symptômes (score des symptômes inférieur ou égal à 2 et pas de prise de médicaments symptomatiques de secours) sur l'ensemble de la saison pollinique, contre 40 patients (27%) dans le groupe Placebo.

*Population pédiatrique*

Une étude européenne multicentrique multinationale, randomisée, en double aveugle et contrôlée contre placebo a été menée.

L'étude incluait 278 patients âgés de 5 à 17 ans présentant une rhinite et/ou une rhinoconjonctivite allergique saisonnière aux pollens de graminées, confirmée par des tests cutanés et/ou la présence d'IgE spécifiques aux pollens de graminées.

Les patients ont été randomisés en 2 groupes: placebo (n = 139) ou Oralair 300 IR/jour (n = 139). Chaque patient a reçu une dose sublinguale, quotidienne, pendant environ 4 mois avant le début de la saison pollinique ainsi que pendant toute une saison pollinique. Un schéma posologique croissant a été suivi pendant les 3 premiers jours du traitement, partant d'une dose initiale de 100 IR le premier jour, puis une dose de 200 IR le 2<sup>ème</sup> jour puis 300 IR au troisième jour. L'analyse des résultats est basée sur 266 patients évaluable (placebo, n = 135; Oralair 300 IR, n = 131).

L'efficacité a été déterminée en fonction du score total de symptômes de rhinoconjonctivite (STSR - voir détails du score plus bas) durant cette saison pollinique unique.

Les résultats concernant l'efficacité de la dose 300 IR par rapport au groupe placebo (le nombre de sujets inclus dans la population en Intention de Traiter (IDT) était respectivement de 131 pour Oralair et 135 pour le placebo) ont été les suivants:

**Étude V052.06 : résultats obtenus sur les critères d'efficacité (au cours d'une seule saison pollinique) :**

**Critère de jugement principal**

Étude V052.06	ORALAIR 300IR Moyenne (DS) <i>Médiane</i>	Placebo Moyenne (DS) <i>Médiane</i>	Diff. absolue ajustée moyenne [IC 95%]	Diff. relative moyenne* %	Valeur de p**
Score des symptômes de rhinoconjonctivite A	3,25 (2,86) 2,48	4,51 (2,93) 4,08	-1,13 [-1,80 ; -0,46]	28,0%	0,001

\* Différence relative moyenne: Différence absolue / Placebo

\*\* ANCOVA

A Score des symptômes: Moyenne des scores totaux de symptômes de rhinoconjonctivite quotidiens pour chaque patient au cours de la saison pollinique. Les symptômes de rhinoconjonctivite incluaient éternuements, rhinorrhée, prurit nasal, congestion nasale, larmoiement et prurit oculaire (échelle du score: 0 à 18, la valeur la plus élevée de 18 correspond au niveau de présence permanent très sévère pour les six symptômes).

**Critères de jugement secondaires**

Étude VO52.06	ORALAIR 300IR Moyenne (DS) <i>Médiane</i>	Placebo Moyenne (DS) <i>Médiane</i>	Diff. absolue ajustée moyenne [IC 95% <sub>d</sub> ]	Diff. relative moyenne* %	Valeur de p**
Score moyen ajusté de médicaments symptomatiques de secours B	0,60 (0,61) 0,39	0,79 (0,65) 0,76	-0,20 [-0,34 ; -0,06]	24,1%	0,0064
Utilisation de médicaments symptomatiques de secours C	35,4% (33,2) 26,8%	46,5% (34,6) 49,0%	-	-	-

\* Différence relative moyenne: Différence absolue / Placebo

\*\* ANCOVA

B Score moyen de médicaments symptomatiques de secours : moyenne des scores quotidiens de médicaments symptomatiques de secours consommés pour chaque patient au cours de la saison pollinique. La consommation de médicaments a été pondérée comme suit : pas de médicaments symptomatiques de secours = 0, antihistamines (oral et/ou oculaire) = 1, corticostéroïdes nasaux = 2 et corticostéroïdes oraux = 3.

C Utilisation de médicaments symptomatiques de secours : pourcentage de jours par patients avec au moins une prise d'un médicament symptomatique de secours, valeur de p 0,0194 NS (test de Wilcoxon).

Scores des symptômes individuels: les résultats de l'analyse ANCOVA des scores moyens pour chacun des six symptômes individuels de rhinoconjonctivite, cotés de 0 à 3, ont montré une différence en faveur des comprimés 300 IR comparés au placebo pour la rhinorrhée (-0,16), la congestion nasale (-0,26), le prurit oculaire (-0,33) et le larmoiement (-0,21).

La proportion de patients n'utilisant pas de médicaments symptomatiques de secours était de 18,3% dans le groupe 300 IR et 14,8% dans le groupe placebo (NS).

#### Analyses post-hoc (réalisées après la levée du double aveugle)

Étude VO52.06	ORALAIR 300IR Moyenne (DS) <i>Médiane</i>	Placebo Moyenne (DS) <i>Médiane</i>	Diff. absolue ajustée moyenne [IC 95% <sub>d</sub> ]	Diff. relative moyenne* %	Valeur de p**
Score moyen ajusté des symptômes D	4,30 (3,57) 3,33	6,12 (3,85) 5,28	-1,64 [-2,51 ; -0,78]	29,8%	0,0002**
PSCD <sub>2-0</sub> E	33,8% (30,0) 30,0	23,7% (27,2) 12,2	-	-	0,0107***
PSFD F	19,2% (24,9) 5,2	10,5% (18,4) 0,0	-	-	0,0037***

\* Différence relative moyenne: Différence absolue / Placebo

\*\* ANCOVA

\*\*\* test de Wilcoxon

D Score moyen ajusté des symptômes (SMAS) : score moyen des symptômes quotidiens, ajusté en fonction de la consommation de médicaments (pour chaque patient, en utilisant les scores quotidiens des symptômes et le score quotidien d'utilisation des médicaments symptomatiques de secours).

E Pourcentage des jours avec symptômes contrôlés (PJSC<sub>2-0</sub>) : pourcentage des jours avec un score des symptômes inférieur ou égal à 2 et sans médicament symptomatique de secours.

F Proportion des jours sans symptôme et sans médicament de secours (PJSS) : pourcentage des jours sans symptôme et sans prise de médicament symptomatique de secours.

Quarante-quatre patients (34%) du groupe 300 IR ont présenté plus de 50% de jours avec contrôle des symptômes (score des symptômes inférieur ou égal à 2 et pas de prise de médicament symptomatique de secours) sur l'ensemble de la saison pollinique, contre 26 patients (19%) dans le groupe placebo.

## 5.2 Propriétés pharmacocinétiques

La plupart des allergènes contenus dans Oralair sont un mélange de protéines et de glycoprotéines. Il n'y a pas de passage systémique des extraits allergéniques intacts. Aussi, aucune étude pharmacocinétique chez l'animal ou chez l'homme n'a été conduite pour étudier le profil pharmacocinétique et le métabolisme d'Oralair.

### 5.3 Données de sécurité préclinique

Les données précliniques issues des études conventionnelles de toxicité après administration unique et après administration répétée chez l'animal, de génotoxicité, de tolérance locale et de développement embryo-fœtal n'ont pas révélé de risque particulier pour l'homme. Dans une étude de toxicité chez le rat juvénile, une posologie journalière administrée pendant 10 semaines à la dose la plus élevée (correspondant à 300 fois la dose thérapeutique chez l'homme) a été associée à un temps de thromboplastine partielle activée (TTPA) significativement raccourci chez le mâle uniquement, sans qu'aucun signe clinique ni anomalie histologique n'ait été observé.

## 6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

### 6.1 Liste des excipients

- Mannitol (E421)
- Cellulose microcristalline
- Croscarmellose sodique
- Silice colloïdale anhydre
- Stéarate de magnésium
- Lactose monohydraté

### 6.2 Incompatibilités

Sans objet.

### 6.3 Durée de conservation

3 ans.

### 6.4 Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation concernant la température.  
A conserver dans l'emballage extérieur d'origine à l'abri de l'humidité. Ne pas congeler.

## 6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur

### Traitement d'initiation

1 x 3 comprimés sublinguaux de 100 IR dans une petite plaquette + 1 x 28 comprimés sublinguaux de 300 IR dans une plaquette (alu/alu), composée d'un film (polyamide/aluminium/chlorure de polyvinyle) d'un côté et d'une feuille scellée à chaud (aluminium) recouverte d'un vernis (vinyle) sur l'autre face.

### Traitement d'entretien

1 x 30 comprimés sublinguaux de 300 IR dans une plaquette (alu/alu) composée d'un film (polyamide/aluminium/chlorure de polyvinyle) d'un côté et d'une feuille scellée à chaud (aluminium) recouverte d'un vernis (vinyle) sur l'autre face. Boîte de 1 ou de 3.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

## 6.6 Précautions particulières d'élimination

Pas d'exigences particulières.

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

## 7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

STALLERGENES  
6 rue Alexis de Tocqueville  
92160 ANTONY  
France  
Tel. 0033 (0) 1 55 59 20 00  
Fax 0033 (0) 1 55 59 21 68

## 8. NUMEROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

ORALAIR 100 IR & 300 IR: BE364515  
ORALAIR 300 IR: BE364524

## 9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION / DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation: 16/03/2010.  
Date de dernier renouvellement: 2/09/2014.

## 10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

Date d'approbation: 06/2016