

Recommandations AFEF 2021



Prise en charge de la maladie du foie liée à l'alcool

Recommandations liées à

FibroScan[®]
by echosens

Diagnostic de fibrose

- Il est recommandé d'effectuer une évaluation non invasive de la fibrose hépatique chez tout patient ayant une maladie du foie liée à l'alcool. **Grade 1+**
- En première intention, il est recommandé d'effectuer l'évaluation non invasive de la fibrose hépatique dans la maladie du foie liée à l'alcool avec FibroScan® ou par un test sanguin spécialisé (Fibrotest® ou FibroMeter™ Alcool). **Grade 1+**
- Il est recommandé d'interpréter les résultats d'élastométrie en appliquant des seuils spécifiques selon les taux d'ASAT et de bilirubine observés au moment de la mesure. (cf Tableau 1) **Grade 1+**
- La biopsie hépatique dans la maladie du foie liée à l'alcool reste principalement indiquée en cas de doute sur l'existence d'une maladie hépatique chronique associée, ou en cas de bilan non invasif discordant émettant un doute quant à l'existence d'une cirrhose. **Avis d'experts**

Niveau de recommandations

Utilisation du système GRADE

GRADE 1+ ou 1-
Recommandation forte, avec niveau global de preuves élevé

GRADE 2+ ou 2-
Recommandation optionnelle, avec niveau global de preuve modéré, faible ou très faible

Avis d'expert
Lorsque la littérature est insuffisante pour proposer un Grade 1 ou 2 de recommandations

TABLEAU 1 Seuils diagnostiques de Fibrotest®, FibroMeter™ Alcool, et FibroScan® dans la maladie du foie liée à l'alcool

	CIBLE DIAGNOSTIQUE		
	Fibrose septale (Metavir F≥2, NASH CRN F≥3)	Fibrose sévère (Metavir F≥3)	Cirrhose (Metavir F4, NASH CRN F4)
Fibrotest	≥ 0,49	≥ 0,59	≥ 0,75
FibroMeter™ Alcool	≥ 0,593		≥ 0,947
FibroScan® (kPa) (9) ASAT <38,7 UI/L et bilirubine <9 µmol/L	≥ 6,9	≥ 8,8	≥ 12,1
ASAT 38,7 - 75 UI/L et bilirubine <9 µmol/L ou ASAT <38,7 UI/L et bilirubine 9 -16 µmol/L	≥ 8,1	≥ 11,2	≥ 15,4
ASAT 38,7- 75 UI/L et bilirubine 9 -16 µmol/L	≥ 8,8	≥ 12,3	≥ 19,9
ASAT > 75 UI/L et bilirubine < 9 µmol/L	≥ 11,6	≥ 16,1	≥ 25,9



because liver health matters

Les produits de la gamme Fibroscan® sont des dispositifs médicaux de classe IIa conformément à la directive 93/42/CEE et sont fabriqués par Echosens™. Ce dispositif est conçu pour une utilisation en cabinet médical. Il est destiné à mesurer l'élasticité et l'atténuation par ultrasons au niveau du foie chez les patients souffrant d'une affection hépatique. Il est vivement recommandé de lire attentivement le manuel d'utilisation et l'étiquetage de l'équipement avant d'utiliser ce dernier. Les résultats obtenus doivent être interprétés par un spécialiste expérimenté des pathologies du foie, en fonction de l'ensemble du dossier médical du patient. Ce document marketing n'est pas destiné aux États-Unis. CE 0459 - ISO 13485.
© 2022 Copyright Echosens - Tous droits réservés - FibroScan® et les autres marques citées sont des marques déposées et/ou des marques de services dûment enregistrées et appartenant au groupe Echosens.