

## Teigne de l'enfant

<https://centredepreuves.sfdermato.org/actualite/41-teignes-algorithme-de-prise-en-charge-des-teignes-de-lenfant>

### I- PRISE EN CHARGE DES TEIGNES DE L'ENFANT

Le CDP et la SFDP recommandent de suivre l'algorithme de prise en charge des teignes de l'enfant, élaboré lors de l'arrêt de la commercialisation de la griséofulvine et actualisé en décembre 2024 suite à l'arrêt de commercialisation de l'itraconazole en solution buvable.

Cet algorithme est disponible sur le site du CDP

: <https://centredepreuves.sfdermato.org/actualite/41-teignes-algorithme-de-prise-en-charge-des-teignes-de-lenfant>

### II- TEIGNE MICROSPORIQUE EN ÉCHEC THÉRAPEUTIQUE CHEZ L'ENFANT DE MOINS DE 20 KG

En cas d'échec de la terbinafine, un relais par itraconazole en solution buvable peut être envisagé via une demande d'autorisation d'accès compassionnel (AAC), ex ATUn (Autorisations temporaires d'utilisation nominative) auprès de l'ANSM, réalisée sur la plateforme e-Saturne. Tout médecin, exerçant en libéral ou en hospitalier, peut initier cette demande en collaboration avec une pharmacie à usage intérieur hospitalière (PUI) qui assurera la rétrocession du traitement au patient.

La complexité de ces démarches administratives est soulignée dans l'éditorial *des Annales de Dermatologie* (Mallet S, et al.) accepté « Traitement des teignes : chronique d'une pénurie annoncée ».

Par ailleurs, une étude observationnelle multicentrique nationale est mise en place afin de recueillir ces situations d'échec thérapeutique (**MICFAIL** Study: **MIC**rosporum **Tinea** **Capitis** **Treatment** **FAIL**ure in children in the Post-Griseofulvin Era – A French Multicenter Study). Les praticiens souhaitant participer peuvent contacter [stephanie.mallet@ap-hm.fr](mailto:stephanie.mallet@ap-hm.fr).

### III- PRÉPARATION MAGISTRALE REMBOURSABLE (PMR)

Le CDP et la SFDP ne recommandent pas l'utilisation de PMR d'itraconazole et de griséofulvine. En effet, la très faible solubilité de ces matières premières peut entraîner une absorption digestive insuffisante et variable, et, par conséquent, une efficacité thérapeutique réduite.

### IV- ESSAI CLINIQUE À VENIR : TINEA TINEA

Un essai clinique multicentrique, coordonné par le Pr Sophie Leducq (CHU de Tours) sera mis en place au dernier trimestre 2026. Il s'agit du PHRC TINEA-TINEA qui évaluera l'efficacité d'un traitement par terbinafine à dose élevée versus dose standard pour les teignes de l'enfant. Au total, 27 centres en France participeront au projet. Si vous souhaitez plus d'informations ou y participer, vous pouvez contacter [s.leducq@chu-tours.fr](mailto:s.leducq@chu-tours.fr).