

Estudios Measure 1, 2 y 3

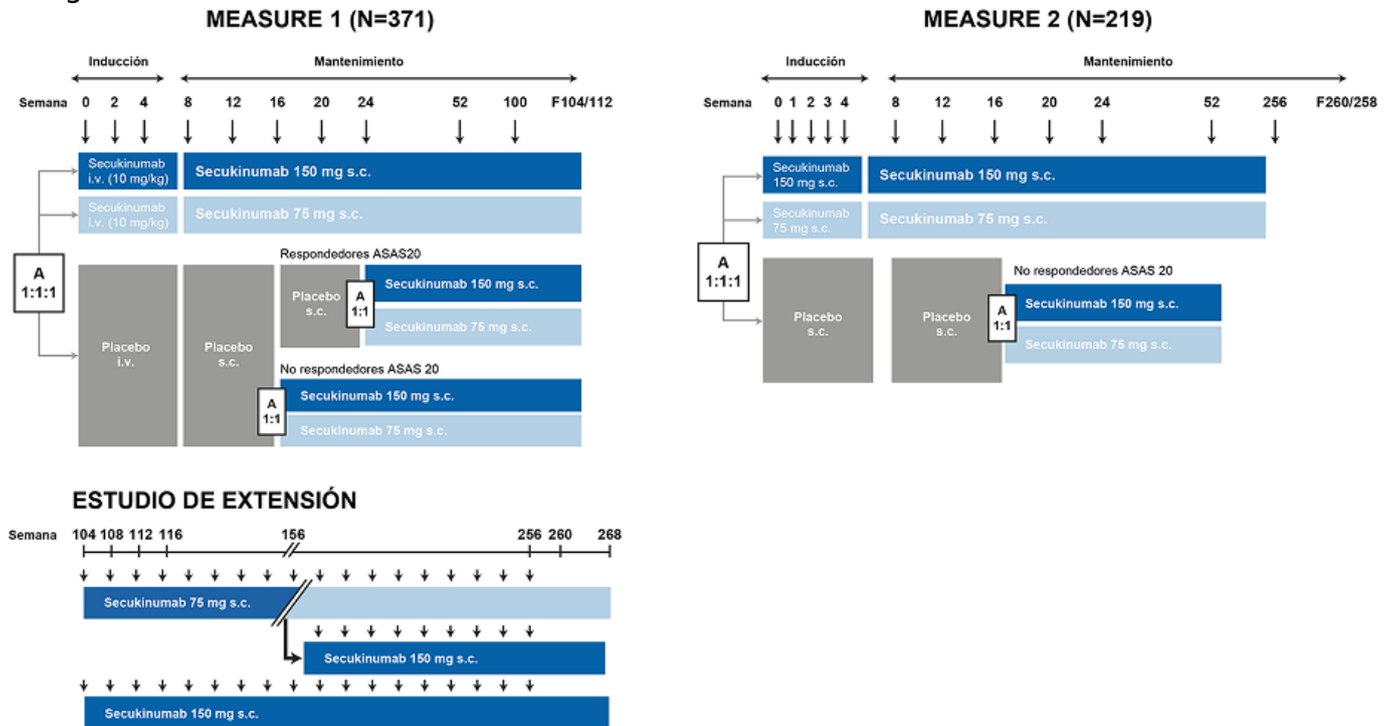
Estudios MEASURE 1, 2 y 3: información completa y resultados

Un documento que abarca toda la información científica y análisis que se desprende del ensayo.

MEASURE 1 y 2

MEASURE 1 y 2, ensayos clínicos de fase III, multicéntricos, de doble ciego, aleatorizados y controlados con placebo, **evaluaron la eficacia y seguridad de secukinumab** **pacientes con espondilitis anquilosante (EA).**

Image



En ambos estudios, la aleatorización se estratificó de acuerdo a la exposición previa a inhibidores de TNF (TNFi) en pacientes naïve y pacientes que habían tenido intolerancia o respuesta inadecuada a TNFi (TNF-IR).

El 84% de los pacientes completaron los 5 años de tratamiento con Secukinumab en el MEASURE¹

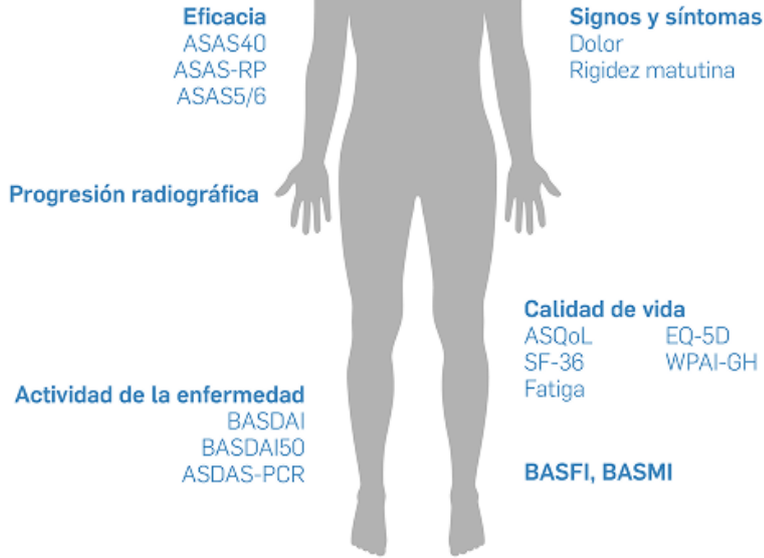
Image

Objetivos secundarios y exploratorios

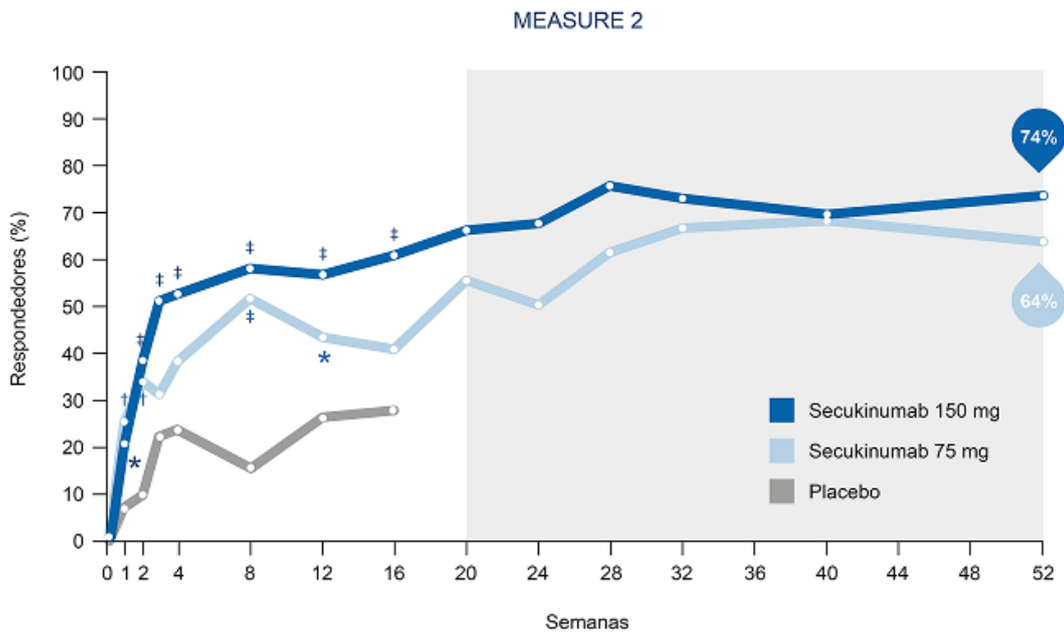
Objetivo primario

Semana 16

ASAS20



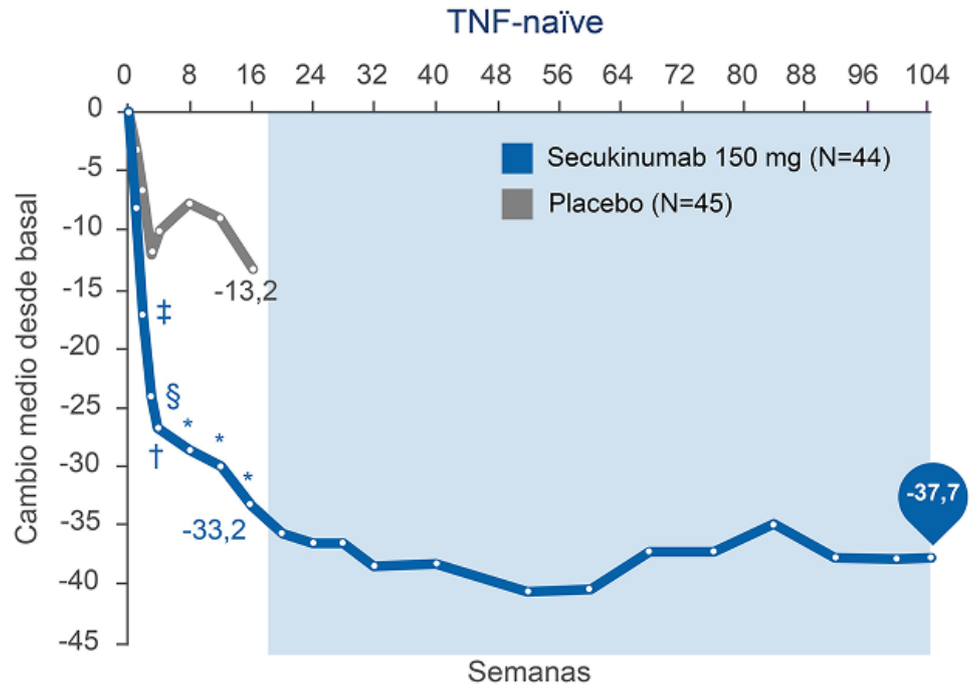
Image



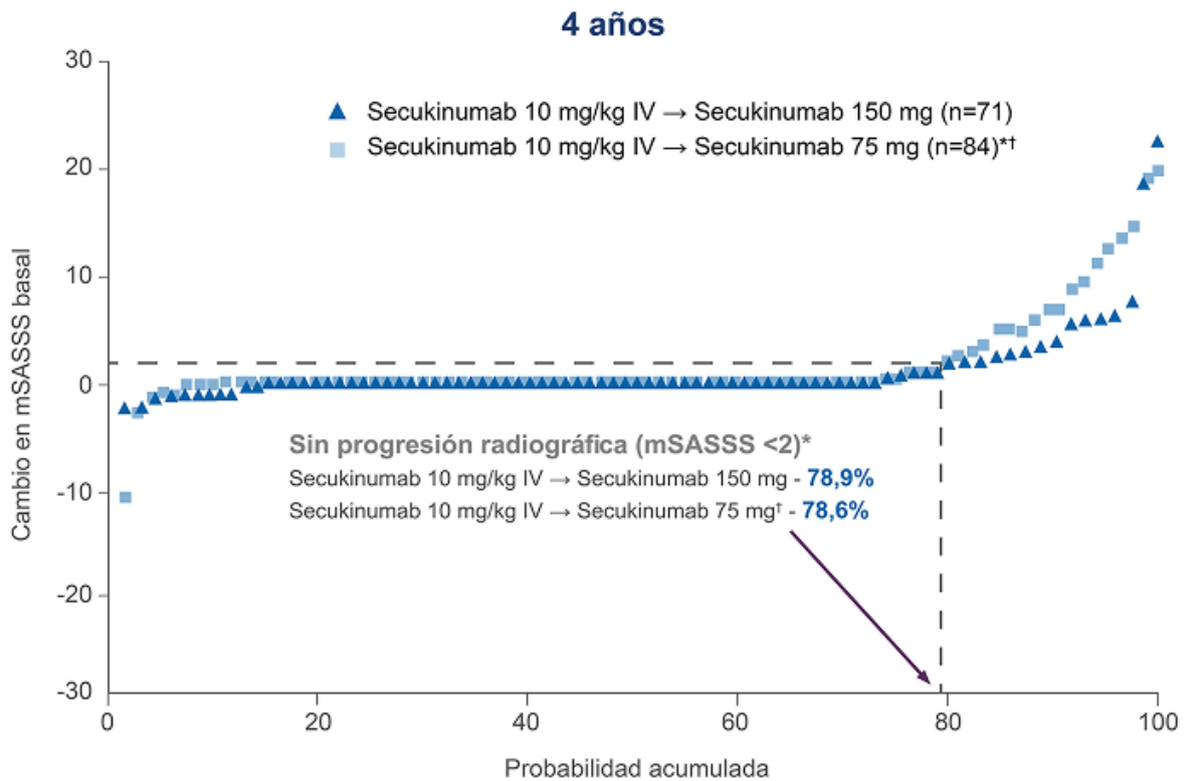
Número de pacientes	0	1	2	4	8	12	16	20	24	28	32	40	52
Secukinumab 150 mg	72	72	72	72	72	72	72	65	65	62	63	63	61
Secukinumab 75 mg	73	73	73	73	73	73	73	68	67	68	66	64	61
Placebo	74	74	74	74	74	74	74						

Image

Dolor

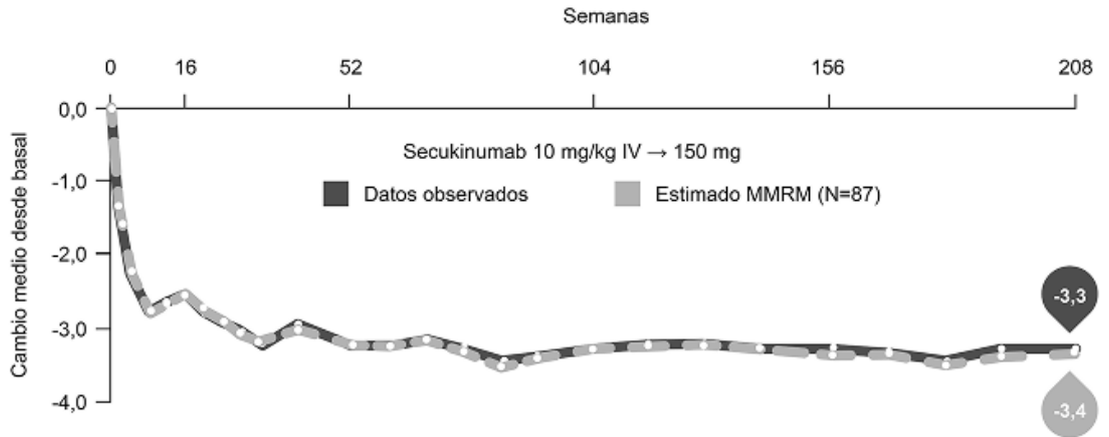


Image



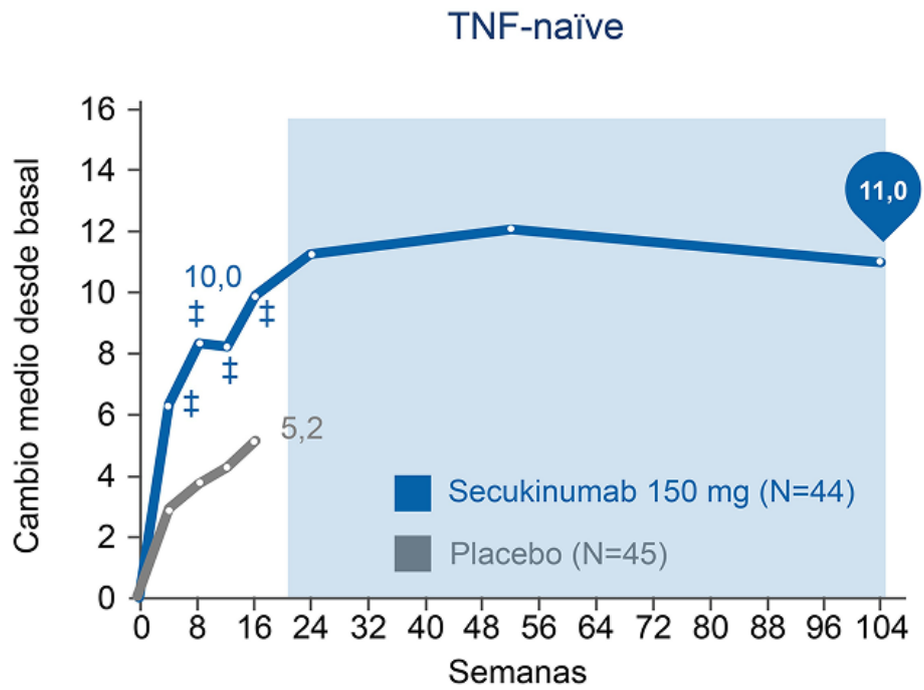
Image

BASDAI



Image

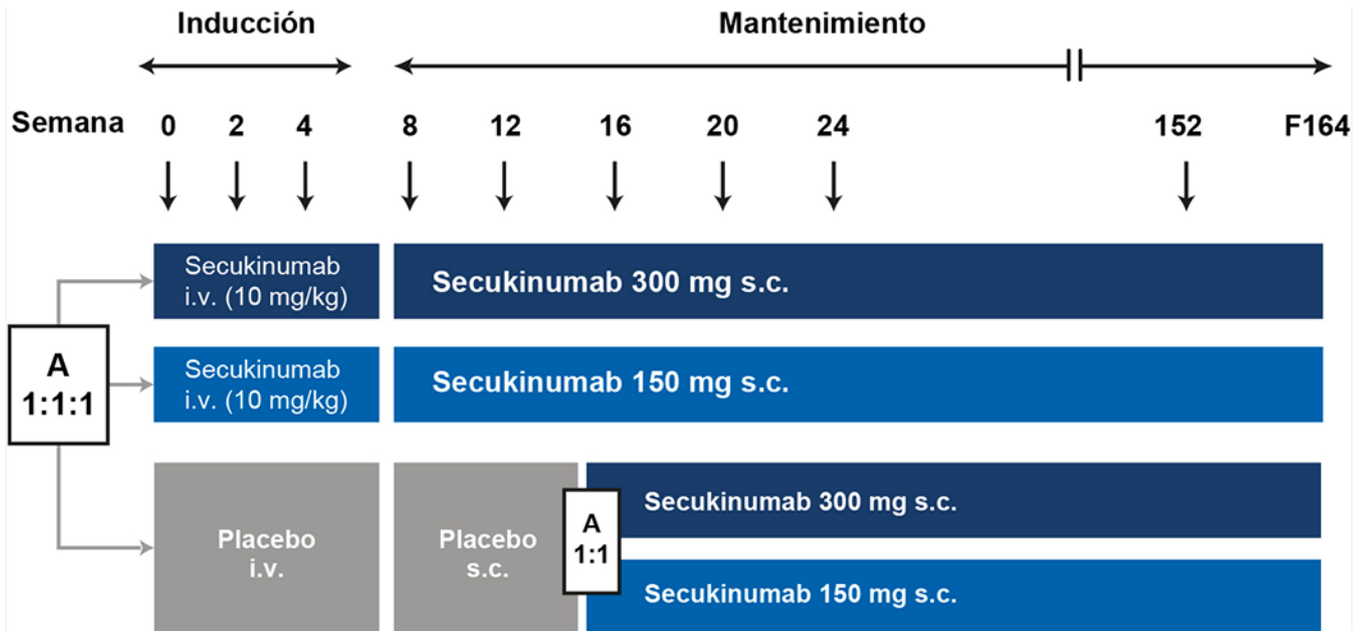
FACIT-Fatiga



MEASURE 3

MEASURE 3 es un ensayo clínico de fase III, multicéntrico, de doble ciego, aleatorizado y controlado con placebo, de 3 años de duración, que evaluó la eficacia y seguridad de secukinumab en pacientes con espondilitis anquilosante (EA).

Image



Un total de **226 pacientes (N=226)** fueron incluidos en el estudio. **La aleatorización se estratificó de acuerdo a la exposición previa a inhibidores de TNF (TNFi) e a pacientes naïve y pacientes que habían tenido intolerancia o respuesta inadecuada a TNFi (TNF-IR).**

El 80% de los pacientes completaron los 3 años de tratamiento con Secukinumab

Image

Objetivo primario

Semana 16

ASAS20

Objetivos secundarios y exploratorios

Actividad de la enfermedad
BASDAI
BASDAI50
ASDAS-PCR

Eficacia
ASAS20
ASAS40
ASAS-RP
ASAS5/6

BASFI

Image

A los tres años de tratamiento, alrededor del 50% de los pacientes tratados con Secukinumab alcanzaron una respuesta ASAS40

Pavelka K. et al. ACR Open Rheumatol 2020;2(2):119-127

Image

El 28% de los pacientes tratados con Secukinumab alcanzaron una respuesta ASAS remisión parcial a los 3 años

Pavelka K. et al. ACR Open Rheumatol 2020;2(2):119-127

Conclusiones

Image



Secukinumab es eficaz en el tratamiento de la Espondilitis Anquilosante, de forma rápida y sostenida durante 5 años



Secukinumab es eficaz tanto en pacientes TNFI naïve como en TNF-RI



Secukinumab tiene un perfil de seguridad favorable y consistente con otros estudios



Secukinumab inhibe la progresión del daño estructural

A: aleatorización; **ASAS:** Assessment of SpondyloArthritis international Society; **ASAS-RP:** Assessment of SpondyloArthritis international Society - remisión parcial; **ASDAS-PCR:** Ankylosing Spondylitis Disease Activity Score-proteína C reactiva, **ASQoL:** Ankylosing Spondylitis Quality of Life, **BASDAI:** Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Índice; **BASFI:** Índice funcional de espondilitis anquilosante de Bath; **EQ-5D:** Cuestionario de estado de salud de 5 dimensiones de calidad de vida en Europa; **BASMI:** Espondilitis Anquilosante en Baño Metrología; **EA:** Espondilitis Anquilosante; **F:** Última evaluación; **FACIT-Fatigue:** Functional Assessment of Chronic line Therapy-Fatigue Scale, **I.v.:** intravenoso, **mSASSS:** Stroke Ankylosing Spondylitis Spinal Score modificado; **N:** número de pacientes; **s.c.:** subcutáneo, **SF-36:** encuesta corta de 36 ítems; TNFI inhibidor del factor de necrosis tumoral; **TNFI-RI:** pacientes con intolerancia o respuesta inadecuada a TNFI; **WPAI-GH:** Work Productivity and Activity Impairment-General Health

Referencias

1. Baraliakos X. et al. RMD Open 2019;5:e001005
2. Baeten D. et al. N Engl J Med 2015;373:2534-48
3. Braun J. et al. Rheumatology 2019;58:859-868
4. Braun J. et al. Ann Rheum Dis 2017;76(6):1070-1077
5. Baraliakos X. [abstract]. Arthritis Rheumatol. 2017; 69 (suppl 10).
6. Deodhar A et al. Arthritis Rheumatol 2016;68:2901-2910

7. Baraliakos X. et al. Clin Exp rheumatol. 36(1):50-55
8. Deodhar A. et al. Clin Exp Rheumatol. 2019;37(2):260-269
9. Marzo-Ortega H et al. Lancet Rheumatol 2020;2:e339-46
10. Pavelka K. et al. ACR Open Rheumatol 2020;2(2):119-127.
11. Pavelka K. et al. Arthritis Res Térmica. 2017;19(1):285.

Source URL: <https://www.pro.novartis.com/ar-es/reumatologia/estudios-measure-1-2-y-3>