

Urticaria Crónica Espontánea (UCE)
Image



Definición y características clínicas:

La Urticaria Crónica Espontánea (UCE) se define como¹:

Image

Presencia de habones diarios o casi diarios.

Persistencia mínima de 6 semanas.

Prevalencia: 1.4% de la población.

Predominio en población femenina.

Manifestaciones principales⁴:

Image



Trastornos del sueño (38%).

Image



Alteraciones en la apariencia (36%).

Image



Prurito significativo (55%).

Image



Impacto laboral demostrado.

Image



Trastornos de ansiedad (29-31%).

Comorbilidades asociadas³:

Image



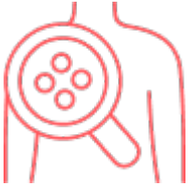
Urticaria Crónica Inducible

Image



Trastornos mentales

Image



Dermatitis atópica

Image



Patología tiroidea autoinmune

Panorama terapéutico actual^{1, 3, 6}:

Primera línea: antihistamínicos H1.

Segunda línea: omalizumab.

Desafíos:

Image



Eficacia subóptima en algunos pacientes.

Image



Eficacia subóptima en algunos pacientes.

Avances terapéuticos (dupilumab)^{7,8,10}:

Image

Aprobado para
≥12 años.

Eficacia demostrada en
pacientes refractarios a
antihistamínicos.

Remibrutinib en fase de
sostenimiento
regulatorio.

Remibrutinib como
opción oral
prometedora.

Consideraciones especiales⁶:

- Representa el 20% de consultas en alergología.
- 5% en dermatología.
- Objetivo terapéutico: control completo de síntomas.
- Escala UAS7: herramienta principal de evaluación.

Image



Referencia:

1. CSU Market Assessment Study. Abril 2024.
2. QUK3088119_Novartis_CSU Market Study. Agosto 2024.
3. RPE3088119_CSU market overview study. Agosto 2024.
4. JP Sanofi - Dupixent Deep dive. Abril 2024.
5. Global Ilaris IPS Light 2023. Enero 2025.
6. Report_CSU_AllergDerma. Marzo 2024.
7. FDA reviews Sanofi's Dupixent. Noviembre 2024.
8. Sanofi's dupilumab FDA approval. Abril 2025.
9. Longbio Phase II Data. Marzo 2025.
10. Novartis data presentations AAAA/AAD. Febrero 2025.

Material dirigido a profesionales de la salud. Este material no es promocional en lenguaje, apariencia o intención. Si se hace alusión a productos o indicaciones no aprobados por la autoridad regulatoria del país, será bajo el estricto propósito educativo, de genuino intercambio científico y para incluir las alternativas de tratamiento de forma balanceada, completa y vigente. Este material no pretende sustituir o reemplazar una decisión clínica ni terapéutica. El contenido de esta presentación es preciso y actualizado al momento de la producción. No se autoriza la grabación, toma de fotografías y distribución del material y tampoco difusión por medios no autorizados por Novartis. Si desea reportar un evento adverso ingrese al siguiente link: <https://www.report.novartis.com/es> o a través del correo electrónico: colombia.farmacovigilancia@novartis.com. Las indicaciones aprobadas para Secukinumab en Colombia son: psoriasis en placas moderada o severa en pacientes mayores de 6 años que son candidatos a terapia sistémica o fototerapia que no son respondedores o intolerantes a agentes sistémicos no biológicos, pacientes adultos con artritis psoriásica activa como alternativa en pacientes que no han respondido a agentes antireumáticos modificadores de la enfermedad (DMARDs, por su sigla en inglés), pacientes adultos con espondilitis anquilosante activa como alternativa en pacientes que no han respondido a terapia con anti TNF alfa u otros modificadores de la enfermedad, pacientes adultos con espondiloartritis axial no radiográfica activa con signos objetivos de inflamación, demostrados mediante elevación de la PCR y RNM, quienes no hayan tenido respuesta al tratamiento con AINEs, pacientes con hidradenitis supurativa activa de moderada a severa (acné inversa) en pacientes adultos con respuesta inadecuada a la terapia sistémica convencional de la HS. Más información en el Departamento Médico de Novartis S.A Colombia: 6544444. Información científica Colombia: informacion.cientifica@novartis.com. El envío de este tipo de información por parte de Novartis está enmarcado en el Consentimiento de Privacidad de datos firmado por usted anteriormente. Recuerde que en caso de querer ejercer cualquiera de sus derechos como titular de la información, Novartis tiene habilitado el siguiente canal: privacidad.datos@novartis.com. De igual forma le recordamos que la Política de tratamientos de datos personales de Novartis, se encuentra disponible en www.novartis.com.co. Novartis de Colombia S.A. Calle 93B#16-31 PBX 6544444 Bogotá,D.C. Novartis Pharma, AG de Basilea, Suiza, ®= marca registrada. Código de aprobación P3: CO2309067205, Fecha de aprobación: 9/4/2023, Fecha de caducidad:

9/4/2025

Source URL: <https://www.pro.novartis.com/co-es/urticaria-cronica-espontanea-uce>