



P073 - SECUKINUMAB 150 MG MEJORA SIGNIFICATIVAMENTE LOS SIGNOS Y SÍNTOMAS DE LA ESPONDILOARTRITIS AXIAL NO RADIOGRÁFICA: RESULTADOS DE UN ESTUDIO FASE 3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO

R. Blanco Alonso¹, A. Deodhar², E. Dokoupilova³, M. van de Sande⁴, S. Hall⁵, A. Wiksten⁶, B. Porter⁷, H. Richards⁶, S.e Haemmerle⁶ y J. Braun⁸

¹División de Reumatología. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander. ²Oregon Health & Science University. Portland. OR (EEUU). ³Medical Plus s.r.o.. Uherske Hradiste. University of Veterinary and Pharmaceutical sciences. Faculty of Pharmacy. Department of Pharmaceutics. Brno (República Checa). ⁴Amsterdam Rheumatology and immunology Center. Department of Rheumatology and Clinical Immunology. Amsterdam UMC/University of Amsterdam. Amsterdam (Países Bajos). ⁵Monash University. Melbourne (Australia). ⁶Novartis Pharma AG. Basilea (Suiza). ⁷Novartis Pharmaceuticals Corporation. East Hanover. NJ (EEUU). ⁸Rheumazentrum Ruhrgebiet/Ruhr University. Herne (Alemania).

Resumen

Introducción y objetivos: La espondiloartritis axial no-radiográfica (EspAax-nr) y la espondilitis anquilosante (EA) forman parte del espectro de la EspAax. Los pacientes (pts) son clasificados con EspAax-nr debido a la ausencia de sacroileítis radiográfica, pero sufren una carga de enfermedad similar a los pts con EA. Los AINEs son la primera línea de tratamiento y actualmente hay cuatro anti-TNF aprobados para EspAax-nr con signos de inflamación, un anti-IL17 aprobado para EA y 2 en investigación para EspAax-nr en España. Secukinumab (SEC) proporciona una mejora significativa y sostenida en los signos y síntomas de pts con EA.

Métodos: PREVENT (NCT02696031): primer estudio fase 3 que evalúa eficacia y seguridad de SEC 150 mg con (CI) o sin inducción (SI) en pts con EspAax-nr. Se realizaron 2 análisis independientes de acuerdo a los requisitos regulatorios: UE (semana [sem] 16) y EEUU. (sem 52). Se presentan los resultados de eficacia a la sem16 y seguridad a la sem20 en la UE. Este ensayo multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo (PBO) incluyó 555 pts (≥ 18 años) (criterios ASAS para la EspAax) más PCR anormal y/o RM, sin cambios radiográficos en articulaciones sacroilíacas (criterios Nueva York modificados). Las imágenes se evaluaron por un lector central. Los pts se aleatorizaron (1:1:1) a SEC subcutáneo 150 mg CI, 150 mg SI o PBO. El grupo CI recibió SEC 150 mg al inicio del estudio (IE) y a las sem 1, 2, 3 y 4, y posteriormente, cada 4 sem (c4s) hasta la sem 52. El grupo SI recibió 150 mg de SEC al IE y PBO en las sem 1, 2 y 3, y posteriormente, SEC 150 mg c4s a partir de la sem4. El grupo PBO recibió PBO al IE y a las sem1, 2, 3 y 4 posteriormente, c4s. Objetivo principal: respuesta ASAS40 con SEC 150 mg CI en pts naïve a anti-TNF a la sem 16. Objetivos secundarios: tasas de respuesta ASAS40, BASDAI total, BASDAI50, BASFI, SF-36 PCS, ASQoL y remisión parcial ASAS en población total. El análisis utilizado fue INR (variables binarias) y MMR (variables continuas). Los objetivos se analizaron según la clasificación jerárquica estadística. Los análisis de seguridad incluyeron a todos los pts que recibieron ≥ 1 dosis de tratamiento.

Resultados: El 94,6% (175/185; 150 mg CI), 96,2% (177/184; 150 mg SI) y 94,1% (175/186; PBO) de los pts completaron las 24 sem de tratamiento. Las características demográficas y clínicas basales fueron comparables entre los grupos (tabla 1). Los objetivos primarios y secundarios se cumplieron. A la sem16, el porcentaje de pacientes naïve para anti-TNF que alcanzaron una respuesta ASAS40 fue significativamente superior en los grupos SEC 150 mg CI (n = 164) y SI (n = 166) versus PBO (n = 171): 42,2%, 41,5% y 29,2% respectivamente (p < 0,05). SEC 150 mg CI y SI también lograron mejoras significativas en todos los objetivos secundarios (tabla 2). Se notificaron tres casos de infecciones graves/infestaciones (0,8%) y 1 caso de enfermedad de Crohn (0,3%) con SEC. No se notificaron casos de candidiasis esofágica, acontecimientos adversos cardiovasculares graves, malignidad o muerte para ninguna de las dosis de SEC hasta la sem 20.

Tabla 1. Características demográficas y clínicas basales

| Características | Secukinumab 150 mg con inducción (N = 185) | Secukinumab 150 mg sin inducción (N = 184) | Placebo (N = 186) |
|-------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|--------------------------------------------|-------------------|
| Media (DE), en caso contrario se especifica | | | |
| Edad (años) | 39,1 (11,5) | 39,8 (11,7) | 39,3 (11,5) |
| Hombres, n (%) | 80 (43,2) | 84 (45,7) | 91 (48,9) |
| Anti-TNF naïve | 164 (88,6) | 166 (90,2) | 171 (91,9) |
| Actividad de la enfermedad, (mediana, 0-100 mm) | 73,0 | 72,0 | 67,5 |
| Tiempo desde el inicio del dolor de espalda (años) | 8,7 (9,3) | 8,6 (8,6) | 8,4 (8,3) |
| Dolor de espalda total (mediana, 0-100 mm) | 74,0 | 72,5 | 71,0 |
| Puntuación BASDAI | 7,08 (1,3) | 6,93 (1,4) | 6,76 (1,24) |
| Puntuación BASFI | 6,2 (2,0) | 5,9 (2,0) | 5,9 (1,9) |
| PCR anormal, n (%) de pacientes positivos | 104 (56,2) | 107 (58,2) | 105 (56,5) |
| Inflamación de la articulación sacroilíaca por RM-positivo, n (%) | 132 (71,4) | 134 (72,8) | 139 (74,7) |
| HLA B-27 positivo | 136 (73,5) | 117 (63,6) | 129 (69,4) |

N: número total de pacientes aleatorizados. BASDAI: *Bath Ankylosing Spondylitis Disease Metrology Index*; BASFI: *Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index*; PCR: proteína C reactiva; HLA: *human leucocyte*; RM: resonancia magnética.

Tabla 2. Resultados secundarios de eficacia* a la semana 16

| Variables | Secukinumab 150 mg con inducción (N = 185) | Secukinumab 150 mg sin inducción (N = 184) | Placebo (N = 186) |
|---------------------------------------------------|--------------------------------------------|--------------------------------------------|-------------------|
| ASAS40,% respondedores | 40,0 ^c | 40,8 ^c | 28,0 |
| BASDAI total, cambio medio en MC desde basal (EE) | -2,4 ⁱ (0,2) | -2,4 ⁱ (0,2) | -1,5 (0,2) |
| BASDAI50, % respondedores | 37,3 ^c | 37,5 ^c | 21,0 |
| BASFI, cambio medio en MC desde basal (EE) | -1,8 ⁱ (0,2) | -1,6 ⁱ (0,2) | -1,0 (0,2) |
| SF-36 PCS, cambio medio en MC desde basal (EE) | 5,7 ⁱ (0,7) | 5,6 ⁱ (0,7) | 2,9 (0,7) |
| ASQoL, cambio medio en MC desde basal (EE) | -3,5 ⁱ (0,4) | -3,6 ⁱ (0,4) | -1,8 (0,4) |

| | | | |
|-----------------------|-------------------|-------------------|-----|
| ASAS remisión parcial | 21,6 [¿] | 21,2 [¿] | 7,0 |
|-----------------------|-------------------|-------------------|-----|

¿p < 0:05 vs placebo (valores de p ajustados por test de multiplicidad). Datos presentados como imputación de no respondedores (variables binarias) y MMR (variables continuas). *Los objetivos primarios y secundarios se analizaron de acuerdo a la clasificación jerárquica estadística. Los resultados se presentan en el orden en el que se realizaron. N: número total de pacientes aleatorizados. ASAS: *Assessment of SpondyloArthritis International Society*; ASQoL: Calidad de vida de la Espondilitis Anquilosante; MC: mínimos cuadrados; MMR: modelo mixto de medidas repetidas; EE: error estándar; SF-36 PCS: *Short Form-36 Physical Component Score*.

Conclusiones: PREVENT es el primer ensayo aleatorizado controlado con placebo que investiga la eficacia y la seguridad de SEC en pts EspAax-nr. SEC 150 mg con y sin inducción obtuvieron mejoras significativas en los signos y síntomas de la EspAax-nr a la sem 16. El perfil de seguridad fue consistente con el establecido entre indicaciones.

Código EUDRACT: 2015-001106-33.

Bibliografía

1. Lubrano E, Perrotta FM. *Ther Clin Risk Manag*. 2016;12:1587-92.
2. Deodhar A, et al. *Arth Res Ther*. 2019;21:111.