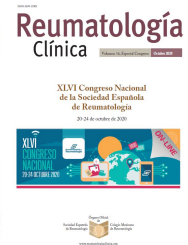




Reumatología Clínica



<https://www.reumatologiaclinica.org>

RC089 - Efecto de las articulaciones periféricas inflamadas y dolorosas en basal sobre la respuesta al tratamiento con secukinumab para la espondilitis anquilosante

A. Sellas Fernández¹, Ph. Mease², A. Deodhar³, R. Calheiros⁴, X. Meng⁴, T. Fox⁵ y X. Baraliakos⁶

¹Servei de Reumatología. Hospital Universitari Arnau de Vilanova. Lleida. ²Swedish Medical Center/Providence St Joseph Health and University of Washington. Seattle. WA (EEUU). ³Oregon Health & Science University. Portland. OR (EEUU). ⁴Novartis Pharmaceuticals Corporation. East Hanover. NJ (EEUU). ⁵Novartis Pharma AG. Basilea (Suiza). ⁶Rheumatology Department. Rheumazentrum Ruhrgebiet Herne. Ruhr-University Bochum. Bochum (Alemania).

Resumen

Introducción y objetivos: La espondilitis anquilosante (EA) es una enfermedad inflamatoria crónica del esqueleto axial asociada con dolor, rigidez, discapacidad y una reducción de la calidad de vida (QoL). La EA está definida por la inflamación de las articulaciones espinales y cambios radiológicos en las articulaciones sacroilíacas, pero los pacientes (pts) frecuentemente también presentan afectación periférica, incluidas articulaciones inflamadas y dolorosas (AID), características asociadas con una peor actividad general de la enfermedad. Secukinumab (SEC) es un inhibidor de IL-17 aprobado para la EA basado en los resultados de los estudios de Fase 3 MEASURE en los que demostró superioridad al placebo en la mejora de los síntomas de la EA. Se analiza si la AID periférica en pacientes con EA podría ser resultado pronóstico del tratamiento con secukinumab.

Métodos: Los datos de MEASURE 1 (NCT01358175), 2 (NCT01649375), 3 (NCT02008916) y 4 (NCT02159053) fueron agrupados desde basal hasta la semana 16 e incluidos en este generador de hipótesis. No se realizaron ajustes para comparaciones múltiples. Pts con EA activa recibieron SEC 300 mg subcutáneo (SC) cada 4 semanas con inducción intravenosa (IV) 150 mg con inducción IV, 150 mg con inducción SC, o placebo (PBO). La respuesta al tratamiento se analizó en pts con o sin AID periférica al inicio. La afección articular periférica se evaluó mediante un recuento de 44 AID. La respuesta se evaluó mediante múltiples medidas, incluyendo la evaluación de la EA 20/40 (ASAS 20/40), remisión parcial ASAS, BASDAI, BASFI, BASMI, evaluaciones de actividad de la enfermedad y dolor de espalda y cuestionarios de QoL.

Resultados: De 852 pts incluidos en este análisis agrupado, 814 completaron las 16 semanas de tratamiento con SEC ($n = 450$) o PBO ($n = 364$). De media, los pts sin AID periférica eran más jóvenes y con mayor probabilidad de ser hombres; los pacientes con AID presentaron mayores niveles de PCR, BASDAI y BASFI más elevados, mayor tiempo hasta el diagnóstico y habían recibido con mayor frecuencia inhibidores de TNF (iTNF) previamente y FAME, lo que sugiere enfermedad más grave (tabla 1). En general, SEC obtuvo tasas de respuesta significativamente más altas que el placebo en todas las medidas de resultado, independientemente de la presencia de AID (ASAS20/40 y remisión parcial ASAS secukinumab 300 mg IV, 150 mg IV y 150 mg SC vs placebo p 0,05 en todas las medidas) (tabla 2). Sin embargo, las tasas de respuesta tendieron a ser numéricamente más elevadas en pacientes sin AIS, con tasas de respuesta observadas más elevadas para ASAS20/40 y remisión parcial ASAS (tabla 3). En general, la reducción de actividad de la enfermedad y el dolor de espalda también fueron numéricamente superiores en pacientes sin

AID (tabla 2). Las mejoras de calidad de vida fueron similares en pts con o sin AID.

Tabla 1. Características demográficas e historial de la enfermedad

Blanco	22 (91,7)	49 (76,6)	60 (95,2)	115 (86,5)	246 (86,6)	37 (71,2)	85 (63,0)	122 (97,6)	218 (85,2)	462 (81,3)
Asiático	1 (4,2)	8 (12,5)	2 (3,2)	11 (8,3)	22 (7,7)	1 (1,9)	14 (10,4)	2 (1,6)	13 (5,1)	30 (5,3)
Indio americano o nativo de Alaska	1 (4,2)	2 (3,1)	0 (0,0)	1 (0,8)	4 (1,4)	5 (9,6)	10 (7,4)	1 (0,8)	8 (3,1)	24 (4,2)
Negro o Afroamericano	0 (0,0)	0 (0,0)	1 (1,6)	1 (0,8)	2 (0,7)	2 (3,8)	2 (1,5)	0 (0,0)	2 (0,8)	6 (1,1)
Otra	0 (0,0)	5 (7,8)	0 (0,0)	5 (3,8)	10 (3,5)	6 (11,5)	24 (17,8)	0 (0,0)	15 (5,9)	45 (7,9)
Desconocida	0	0	0	0	0	1 (1,9)	0	0	0	1 (0,2)

Estado de la EA, media (DE)

Tiempo desde el diagnóstico (años)	4,8 (7,4)	6,0 (6,4)	8,0 (9,2)	6,8 (7,8)	6,7 (7,8)	5,6 (7,3)	6,4 (7,3)	7,9 (10,2)	7,3 (9,0)	7,1 (8,8)
PGA de la actividad de la enfermedad EVA 0-100 m	72,1 (18,3)	60,9 (18,2)	66,7 (14,8)	71,4 (17,5)	68,0 (17,6)	73,4 (15,8)	70,0 (18,1)	73,4 (16,1)	70,0 (16,2)	71,0 (16,6)
Dolor de espalda total, EVA 0-100 mm	73,9 (13,5)	62,9 (17,8)	70,3 (13,5)	71,6 (16,4)	69,5 (16,3)	74,1 (15,9)	70,7 (17,7)	72,2 (15,9)	71,1 (16,0)	71,5 (16,4)
Dolor de espalda nocturno, EVA 0-100 mm	75,9 (18,2)	58,2 (19,7)	68,3 (15,3)	70,4 (18,1)	67,7 (18,6)	74,3 (17,1)	67,7 (21,2)	69,8 (18,1)	67,8 (18,6)	68,8 (19,1)
BASFI	6,1 (2,1)	5,0 (2,1)	5,6 (2,1)	5,9 (2,1)	5,6 (2,1)	6,6 (1,6)	6,5 (2,0)	6,6 (1,9)	6,3 (2,0)	6,4 (1,9)

BASDAI	6,9 (1,1)	5,8 (1,4)	6,3 (1,4)	6,7 (1,4)	6,4 (1,4)	7,0 (1,5)	6,9 (1,5)	7,1 (1,2)	6,9 (1,3)	7,0 (1,4)
--------	--------------	--------------	--------------	-----------	--------------	--------------	--------------	--------------	-----------	--------------

BASMI (lineal)	3,3 (1,7)	4,0 (1,7)	3,4 (1,7)	3,9 (1,6)	3,8 (1,7)	3,5 (1,4)	3,9 (1,7)	4,0 (1,9)	3,9 (1,5)	3,9 (1,6)
----------------	--------------	--------------	--------------	-----------	--------------	--------------	--------------	--------------	-----------	--------------

BASMI (flexión espinal lateral), cm	12,4 (5,4)	10,6 (6,8)	11,7 (5,3)	10,9 (6,4)	11,2 (6,2)	11,9 (4,8)	10,9 (5,2)	10,9 (5,3)	10,6 (4,9)	10,8 (5,1)
-------------------------------------	---------------	---------------	---------------	---------------	---------------	---------------	---------------	---------------	---------------	---------------

PCRas (mg/L)	9,1 (9,6)	18,3 (25,4)	8,9 (9,4)	13,3 (18,0)	13,1 (18,3)	12,0 (14,7)	15,7 (19,9)	21,3 (41,4)	15,2 (20,4)	16,4 (26,1)
--------------	--------------	----------------	--------------	----------------	----------------	----------------	----------------	----------------	----------------	----------------

Nº de iTNFs previos, n (%)

0	20 (83,3)	54 (84,4)	44 (69,8)	100 (75,2)	218 (76,8)	37 (71,2)	95 (70,4)	85 (68,0)	176 (68,8)	393 (69,2)
---	--------------	--------------	--------------	---------------	---------------	--------------	--------------	--------------	---------------	---------------

? 1	4 (16,7) (15,6)	10 (30,2)	19 33 (24,8)	66 (23,2)	15 (28,8)	40 (29,6)	40 (32,0)	80 (31,3) (30,8)	175
-----	--------------------	--------------	-----------------	--------------	--------------	--------------	--------------	---------------------	-----

Medicación en el momento de la aleatorización, n (%)

Metrotexato	1 (4,2)	3 (4,7)	3 (4,8)	10 (7,5)	17 (6,0)	12 (23,1)	24 (17,8)	15 (12,0)	31 (12,1) (14,4)	82
-------------	---------	---------	---------	----------	-------------	--------------	--------------	--------------	---------------------	----

Sulfasalazina	4 (16,7) (21,9)	14 4 (6,3)	25 (18,8)	47 (16,5)	16 (30,8)	42 (31,1)	22 (17,6)	72 (28,1) (26,8)	152
---------------	--------------------	---------------	-----------	--------------	--------------	--------------	--------------	---------------------	-----

Dosis, media (DE), g/día	1,8 (0,5)	1,8 (0,5)	2,1 (0,6)	1,8 (0,7)	1,8 (0,6)	2 (0,7)	1,8 (0,5)	1,9 (0,7)	1,9 (0,6) (0,6)	1,9
--------------------------	--------------	--------------	--------------	-----------	--------------	---------	--------------	--------------	--------------------	-----

Corticosteroides	0	7 (10,9)	2 (3,2)	11 (8,3)	20 (7,0)	7 (13,5)	20 (14,8)	13 (10,4)	39 (15,2) (13,9)	79
------------------	---	----------	---------	----------	-------------	-------------	--------------	--------------	---------------------	----

Dosis, media (DE), g/día	0	6 (2,2)	5 (0)	7 (2,6)	6,5 (2,3)	8,7 (2,9)	7,8 (2,7)	4,7 (2,5)	7,3 (2,5) (2,8)	7,1
--------------------------	---	---------	-------	---------	--------------	--------------	--------------	--------------	--------------------	-----

EVA: Escala Visual Analógica; PCRas: proteína C reactiva altamente sensible; PGA: valoración global del paciente (*Patient Global Assessment*). ^aIV CI, dosis de inducción intravenosa de 10 g/kg a las semanas 0, 2 y 4. ^bSC CI, dosis de inducción subcutánea de 150 mg a las semanas 0, 1, 2, 3 y 4.

Tabla 2. Respuesta a otras medidas a la semana 16

	Sin articulaciones inflamadas y dolorosas			Con ≥ 1 articulaciones inflamadas y dolorosas				
	Secukinumab			Secukinumab				
Cambio desde el inicio, media (EE) ^a	300 mg, IV CIb (n = 24)	150 mg, IV CIb (n = 64)	150 mg, SC CIc (n = 63)	Placebo (n = 133)	300 mg, IV CIb (n = 52)	150 mg, IV CIb (n = 135)	150 mg, SC CIc (n = 125)	Placebo (n = 256)
PGA de la actividad de la enfermedad EVA 0-100 mm	-30,2 (5,0)*	-34,8 (3,2)*	-24,4 (3,1)*	-13,0 (2,3)	-27,3 (3,3)*	-26,5 (2,0)*	-27,1 (2,1)*	-14,5 (1,5)
Dolor de espalda total, EVA 0-100 mm	-28,7 (5,1)*	-35,6 (3,3)*	-27,1 (3,2)*	-14,9 (2,3)	-27,4 (3,4)*	-27,0 (2,1)*	-25,8 (2,2)*	-14,9 (1,6)
Dolor de espalda nocturno, EVA 0-100 mm	-32,2 (5,2)*	-37,1 (3,4)*	-29,8 (3,2)*	-15,1 (2,3)	-30,2 (3,5)*	-26,8 (2,2)*	-25,4 (2,2)*	-14,4 (1,6)
BASFI	-2,2 (0,4)*	-2,1 (0,3)*	-1,9 (0,3)*	-1,0 (0,2)	-2,5 (0,3)*	-1,9 (0,2)*	-2,0 (0,2)*	-0,9 (0,1)
BASDAI	-2,9 (0,4)*	-2,9 (0,3)*	-2,3 (0,3)*	-1,3 (0,2)	-2,6 (0,3)*	-2,3 (0,2)*	-2,2 (0,2)*	-1,2 (0,1)
BASMI (lineal)	-0,5 (0,2)	-0,6 (0,1)*	-0,3 (0,1)	-0,2 (0,1)	-0,5 (0,1)	-0,4 (0,1)	-0,5 (0,1)*	-0,2 (0,1)
PCRas (mg/L), log ^b (tratamiento/basal)	0,5 (1,2)*	0,4 (1,1)*	0,6 (1,1)*	1,1 (1,1)	0,4 (1,1)*	0,5 (1,1)*	0,5 (1,1)*	1,1 (1,1)

Cambio desde el inicio en medidas de QoL, e media (EE)a

SF-36 puntuación componente mental	-	5,0 (1,3)	3,7 (1,1)	2,4 (0,9)	-	2,8 (1,0)	5,4 (0,8)*	2,6 (0,7)
SF-36 puntuación componente físico	-	6,2 (1,0)*	5,2 (0,9)*	1,8 (0,7)	-	6,4 (0,8)*	5,9 (0,67)*	3,1 (0,5)
ASQOL	-	-4,9 (0,7)*	-3,9 (0,6)*	-1,8 (0,4)	-	-3,2 (0,5)*	-3,8 (0,4)*	-1,8 (0,3)

ASQOL: calidad de vida de la espondilitis anquilosante (*Ankylosing Spondilitis Quality of Life*). *p 0,05 (valor nominal de p vs PBO). ^aMínimos cuadrados y EE de modelos mixtos de medidas repetidas con: tratamiento, visita, estatus TNF como factores y basal y peso como covariables; el tratamiento por visita y basal por visita como términos de interacción. ^bIV CI, dosis de inducción intravenosa de 10 g/kg a las semanas 0, 2 y 4. ^cSC CI, dosis de inducción subcutánea de 150 mg a las semanas 0, 1, 2, 3 y 4. ^dUn valor 1 indica una disminución en la PCR. ^eMEASURE 3 no incluía resultados de calidad de vida.

Tabla 3. Tasas de respuesta ASAS a la semana 16

ASAS20	ASAS40	Sin articulaciones inflamadas y dolorosas			Con ≥ 1 articulaciones inflamadas y dolorosas			
		Grupo de tratamiento	n (%)	OR (IC95%)	Valor p	n (%)	OR (IC95%)	Valor p
		300 mg, IV CIa	18 (75,0)	3,97 (1,45, 10,83)	0,0072	28 (53,8)	2,51 (1,37, 4,61)	0,0030
		150 mg, IV CIba	42 (65,6)	2,37 (1,26, 4,45)	0,0076	77 (57,0)	2,80 (1,82, 4,32)	0,0001
		150 mg, SC CIb	38 (60,3)	2,26 (1,20, 4,26)	0,0117	75 (60,0)	3,27 (2,09, 5,12)	0,0001
		Placebo	57 (42,9)	-	-	82 (32,0)	-	-
		300 mg, IV CIa	12 (50,0)	3,05 (1,23, 7,60)	0,0163	20 (38,5)	3,34 (1,73, 6,44)	0,0003
		150 mg, IV CIa	33 (51,6)	3,18 (1,67, 6,05)	0,0004	49 (36,3)	2,97 (1,82, 4,83)	0,0001

150 mg, SC CIb	27 (42,9)	2,61 (1,35, 5,04)	0,0044	44 (35,2)	2,94 (1,78, 4,86)	0,0001
Placebo	32 (24,1)	-	-	41 (16,0)	-	-
300 mg, IV CIa	5 (20,8)	7,95 (1,94, 32,59)	0,0040	11 (21,2)	6,53 (2,59, 16,45)	0,0001
150 mg, IV CIa	13 (20,3)	7,88 (2,44, 25,48)	0,0006	13 (9,6)	2,62 (1,11, 6,16)	0,0273
Remisión parcial ASAS						
150 mg, SC CIb	9 (14,3)	5,59 (1,63, 19,18)	0,0062	15 (12,0)	3,36 (1,46, 7,75)	0,0044
Placebo	4 (3,0)	-	-	10 (3,9)	-	-

OR, IC y el valor de p se han obtenido con un modelo de regresión logística con el tratamiento y estatus de inhibidores del TNF-alfa como factores y el peso al inicio, como covariable. n, número de respondedores. ^a IV CI, dosis de inducción intravenosa de 10 g/kg a las semanas 0, 2 y 4. ^bSC CI, dosis de inducción subcutánea de 150 mg a las semanas 0, 1, 2, 3 y 4. ASAS, *Assessment in Ankylosing Spondylitis*; OR: odds ratio.

Conclusiones: Secukinumab obtuvo mejoras significativas en los resultados de eficacia, independientemente de la afección articular periférica. Los pacientes con AID fueron más difíciles de tratar, mostrando respuestas numéricamente inferiores al tratamiento.

Código EUDRACT: 2010-024529-18.

Bibliografía

1. Braun J, Sieper J. Lancet. 2007;369:1379-90.
2. de Winter JJ, et al. Arthritis Res Ther. 2016;18:196.
3. de Winter JJ, et al. RMD Open. 2019;5:e000802.
4. Baeten D, et al. N Engl J Med. 2015;373:2534-48.
5. Pavelka K, et al. Arthritis Res Ther. 2017;19:285.
6. Kivitz AJ, et al. Rheumatol Ther. 2018;5:447-62.