

Secukinumab στο NEJM (φάση III στην ΨΑ)



Η μελέτη FUTURE 1 με 606 ασθενείς με ΨΑ, οι οποίοι έλαβαν αρχικά IV Secukinumab (αναστολή IL-17A, 10 mg/kg, εβδ 0-2-4) και στη συνέχεια τυχαιοποιήθηκαν σε SC Secukinumab 150 ή 75 mg/μήνα ή placebo

- **ACR20 στις 24 εβδομάδες ήταν 50.0%, για τα 150 mg, 50.5% για τα 75 mg, ενώ για το placebo 17.3% ($P < 0.001$ σε σχέση με το placebo και για τις 2 δόσεις)**
- Και για άλλους στόχους της μελέτης, όπως ACR50 ή δομική καταστροφή, τα αποτελέσματα ήταν σημαντικά καλύτερα με το Secukinumab
- Η βελτίωση παρέμεινε σταθερή μέχρι τις 52 εβδομάδες
- Οι **λοιμώξεις**, μεταξύ των οποίων και από candida, ήταν πιο συχνές στην ομάδα με Secukinumab
- Κατά τη διάρκεια της μελέτης (έκθεση στο Secukinumab 438.5 ημέρες ενώ στο placebo 128.5 ημέρες), 4 ασθενείς με secukinumab εμφάνισαν AEE και 2 OEM, ενώ κανένας από την ομάδα με placebo



[Η ΜΕΛΕΤΗ FUTURE 2 ΣΤΟ LANCET \(6/15\)](#)

Secukinumab Inhibition of Interleukin-17A in Patients with Psoriatic Arthritis. Mease PJ, McInnes IB, Kirkham B, Kavanaugh A, Rahman P, van der Heijde D, Landewé R, Nash P, Pricop L, Yuan J, Richards HB, Mrofu S; FUTURE 1 Study Group. N Engl J Med. 2015 Oct;373(14):1329-39. doi: 10.1056/NEJMoa1412679. October 1, 2015

Το κείμενο αποτελεί ελεύθερη μετάφραση της περίληψης της δημοσιευμένης μελέτης και δεν περιέχει στοιχεία από το πλήρες άρθρο
Αποτελεί επίσης εύρημα μιας μόνο εργασίας και όχι υποχρεωτικά θέμα κατασταλαγμένης γνώσης
Αποτελεί τέλος βιβλιογραφική ενημέρωση και όχι απαραίτητα σύσταση για την καθημέρα κλινική πράξη