

Abrocitinib confirma sus resultados de eficacia y seguridad en dermatitis atópica

- **Abrocitinib ha alcanzado todos los objetivos primarios y secundarios frente a placebo en el estudio JADE MONO.**
- **La molécula, aún en investigación, tiene potencial para crear un impacto significativo en la calidad de vida de los pacientes como tratamiento oral en una única dosis diaria.**

Madrid, 23 de octubre de 2019.- Pfizer ha anunciado los resultados completos del estudio pivotal de Fase 3 JADE MONO-1, que ha evaluado la eficacia y la seguridad de la administración de abrocitinib en dosis de 100mg o 200mg durante 12 semanas en pacientes de 12 años o más con dermatitis atópica de moderada a grave frente a placebo. Los resultados han mostrado una mejora significativa en los índices tenidos en cuenta: el aclaramiento cutáneo o la gravedad del eccema.

“La dermatitis atópica es una enfermedad con un gran impacto en la calidad de vida de los pacientes, y avanzar en el desarrollo de novedades terapéuticas como abrocitinib es crítico para mejorar su calidad de vida”, explica la doctora Susana Gómez, directora médica de la Unidad de Inflamación e Inmunología de Pfizer España. “Los resultados que hemos presentado son alentadores y apuntan a que esta molécula podría convertirse en la primera opción de tratamiento oral en una única dosis diaria para estos pacientes”, indica.

Resultados alentadores en eficacia

Abrocitinib, un inhibidor oral de la quinasa Janus 1 (JAK1), ha superado todos los parámetros de éxito determinados dentro de la investigación. En concreto, los objetivos primarios del estudio se fijaron en el número de pacientes cuya piel fue calificada como clara o casi clara que obtuvieron una mejora mayor o igual a 2 puntos de acuerdo según la puntuación de la Evaluación Global del Investigador (IGA, por sus siglas en inglés). De la misma manera, se midió la proporción de pacientes que mostraron un cambio de un 75% o más respecto a su punto de partida al comienzo del estudio según el Índice de Gravedad y Área de Eccema (EASI, por sus siglas en inglés). A la finalización del ensayo, se mostró que ambas dosis de abrocitinib mejoraron significativamente los datos de respuesta de los medidores IGA (23,7%

y 43,8% en 100mg y 200mg, respectivamente) y EASI-75 (39,7% y 62,7%, respectivamente) en comparación con placebo (7,9% y 11,8% en cada uno de los índices respectivamente).

*“Estos datos evidencian el potencial de abrocitinib para mejorar el día a día de los pacientes que viven con esta enfermedad inflamatoria crónica”, explica la **doctora Gómez**. “Los hallazgos obtenidos son clave para aumentar el arsenal terapéutico y continuar trabajando en nuestro objetivo por ofrecer herramientas eficaces a los especialistas en la práctica clínica”, concluye **Gómez**.*

Por su parte, los resultados de seguridad han mostrado que las dos dosis de abrocitinib evaluadas mostraron un buen perfil de tolerabilidad y arrojaron datos similares a los obtenidos en el estudio paralelo JADE MONO-2, que también pertenece al programa global de desarrollo clínico de eficacia y seguridad de JAK1 en dermatitis atópica.

Los objetivos secundarios principales de eficacia se centraron en parámetros como el número de pacientes que alcanzaron una disminución de 4 puntos o más en la gravedad de picor según la Escala Numérica de Prurito (NRS, por sus siglas en inglés). Ambas dosis de abrocitinib mostraron una mejora en la NRS (37,7% y 57,2% en 100 mg y 200 mg respectivamente) en comparación con placebo (15,3%).

Pfizer, innovaciones que cambian la vida de los pacientes®

Pfizer, como compañía biomédica que trabaja para mejorar la salud de las personas, se dedica al desarrollo de terapias y vacunas innovadoras para curar y prevenir enfermedades o aliviar sus síntomas. Con una trayectoria de más de 165 años, Pfizer mantiene su compromiso con la sociedad y apuesta por la I+D para dar respuesta a las necesidades médicas de hoy y del mañana. El avance de la ciencia y la tecnología, así como su aplicación médica, exige colaborar con todos los implicados para maximizar la cartera de medicamentos y que la innovación farmacéutica llegue a todas las personas que la necesitan de manera rápida, asequible, fiable y con transparencia, de acuerdo con los más altos estándares de calidad y seguridad. Para más información: www.pfizer.es

Para más información:

Pfizer Comunicación

Belén Alguacil - 91 490 98 03
belen.alguacil@pfizer.com

Ogilvy

Elena Gracia – 91 451 21 28
elena.gracia@ogilvy.com
Blanca Sánchez – 91 451 21 37
blanca.sanchez@ogilvy.com