

Datos preliminares de experiencia en práctica clínica con ▼ ocrelizumab en formas progresivas EM



MA. Hernández, R. Abreu, C. Sole,
C. Villar, P. Díaz, ML. Díaz, Y. Contreras

Introducción

Ocrelizumab (OCR) es un anticuerpo monoclonal anti CD20 aprobado para el tratamiento de la esclerosis múltiple en sus formas recurrentes (remite recurrente y secundaria progresiva activa) y primaria progresiva.

Objetivo

Evaluar los datos preliminares de eficacia, seguridad y tolerabilidad de OCR en un grupo de pacientes con EM progresiva (EMSP activa y EMPP) en la práctica clínica.

Métodos

Se incluyeron 16 pacientes entre 18 y 65 años con un diagnóstico confirmado de EM progresiva que iniciaron tratamiento con OCR y habían sido monitorizados durante al menos 6 meses después de iniciar OCR.

Medidas de evolución primarias:

- Puntuación EDSS, SDMT, T25FW, 9HPT, brotes, progresión de la discapacidad, detección de lesiones mediante RM.

Medidas de evolución de seguridad:

- Porcentaje de reacciones relacionadas con la perfusión.
- Proporción de pacientes con efectos adversos durante el tratamiento.

Resultados

- Los pacientes recibieron una media de 3,3 dosis de Ocrelizumab en EMPP y 2,2 dosis en EMSP activa.
- Los pacientes estudiados no presentaron reacciones relacionadas con la perfusión.
- No se han detectado infecciones graves en ninguno de los pacientes tratados con Ocrelizumab.
- Uno de los 16 pacientes evaluados, presentó un brote dentro del periodo de estudio.
- Aunque se encontró mejoría en algunas de las variables de progresión estudiadas, se considera necesario un seguimiento a más largo plazo para caracterizar estos cambios

Conclusiones

Este estudio preliminar muestra, pese al corto período de tratamiento (6 meses) con Ocrelizumab, una estabilidad en los datos del paciente. Adicionalmente, no se han observado efectos secundarios relevantes durante este período.

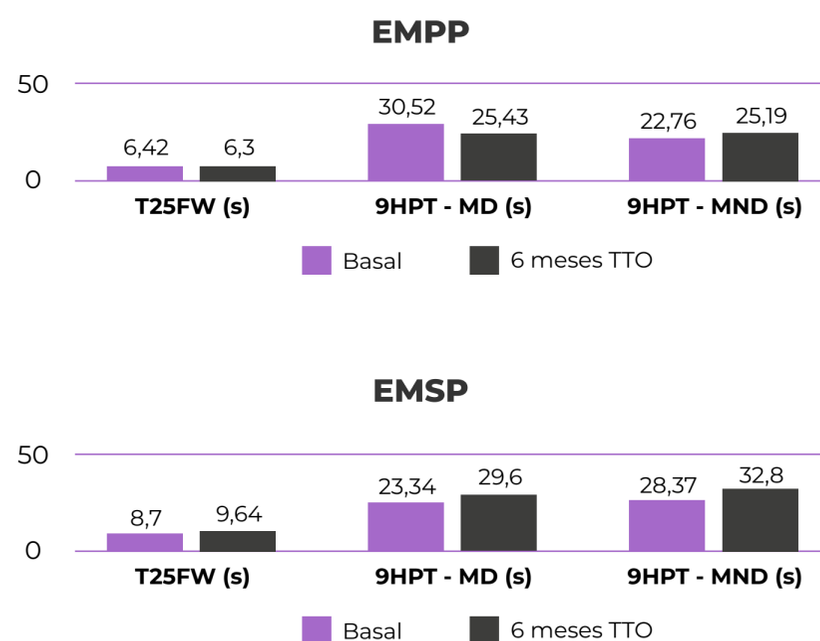
Resultados

TABLA 1. Datos demográficos-características de la enfermedad

	EMPP	EMSP*
n (16)	6	10
Edad, años, media (DE)	45,6 (9,6)	47,2 (8,8)
Hombre, n (%)	4 (66,7%)	3 (30%)
Mujer, n (%)	2 (33,3%)	7 (70%)
Tiempo inicio Enf, años, (DE).	9,5 (6,6)	15,7 (6,5)
Nº brotes último año, media (DE)	-	0,4 (0,5)
Lesiones Gd+ en RM basal (%)	2 (33,3%)	6 (60%)
TMEs previos		
Sin tratamiento, n (%)	5 (83,3%)	0
Un TME, n (%)	1 (16,7%)	2 (20%)
Dos o más TM, n (%)	0	8 (80%)

TABLA 2. Eficacia y resultados

	EMPP	EMSP*
Puntuación EDSS		
Basal, media (DE)	5,4 (1,7)	5,25 (1,1)
6 meses, media (DE)	6,3 (0,7)	5,5 (0,58)
Puntuación SDMT		
Basal, media (DE)	43,3 (11,5)	41,3 (8,5)
6 meses, media (DE)	45,6 (14,5)	39,2 (13,3)



DE: desviación estándar; EDSS: expanded disability status scale; EM: esclerosis múltiple; EMPP: esclerosis múltiple primaria progresiva; EMSP: esclerosis múltiple secundaria progresiva activa; OCR: ocrelizumab; RR: esclerosis múltiple remite recurrente; RM: resonancia magnética; TTO: tratamiento; T25FW: test de los 25 pies; SDMT: symbol digit modalities test; 9HPT: prueba 9-Hole Peg; MD: mano dominante; MND: mano no dominante.

*EMSP activa

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a este medicamento. Experiencia clínica propia del Hospital Universitario Nuestra Señora de Candelaria.