



Αντι-IL17A Vs TNFi στην ΨΑ

A head-to-head comparison of the efficacy and safety of ixekizumab and adalimumab in biological-naïve patients with active psoriatic arthritis: 24-week results of a randomised, open-label, blinded-assessor trial

Σε ασθενείς με ΨΑ και ανεπαρκή απόκριση σε csDMARDs, η χορήγηση ixekizumab (IXE)

φαίνεται να πλεονεκτεί αυτής

του adalimumab (ADA) στην (συνδυαστική) έκβαση αρθρώσεις & δέρμα, σύμφωνα με πρόσφατα δημοσιευμένη (open-label, head-to-head) κλινική δοκιμή, όπου ασθενείς με ενεργό νόσο τυχαιοποιήθηκαν σε IXE ή ADA . Στις 24 εβδομάδες:

- Το IXE ήταν ανώτερο του ADA στο πρωτογενές καταληκτικό σημείο (ACR50 και PASI100, IXE: 36%, ADA: 28%; $p=0.036$)
- Πιο ειδικά ΟΜΩΣ, για το **ACR50, IXE: 51%, και ADA: 47%, διαφορά: 3.9 = μη κατωτερότητα**), ενώ για το PASI100: IXE: 60%, ADA: 47%; $p=0.001$ (ανωτερότητα του IXE)
- Το IXE είχε καλύτερα αποτελέσματα σε υπόλοιπες εκβάσεις της νόσου όπως δέρμα, προσβολή ονύχων, T2T, ποιότητα ζωής
- Σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες φάνηκαν στο **8.5%** με ADA και **3.5%** των ασθενών με IXE

Mease PJ, Smolen JS, Behrens F, et al A head-to-head comparison of the efficacy and safety of ixekizumab and adalimumab in biological-naïve patients with active psoriatic arthritis: 24-week results of a randomised, open-label, blinded-assessor trial. *Annals of the Rheumatic Diseases* Published Online First: **28 September 2019**. doi: 10.1136/annrheumdis-2019-215386

[ΤΟ ΠΛΗΡΕΣ ΑΡΘΡΟ ΕΛΕΥΘΕΡΑ](#)

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