



## JAK αναστολείς στην ΑΣ

THE LANCET

ARTICLES | VOLUME 394, ISSUE 10214, P2108-2117, DECEMBER 07, 2019

Efficacy and safety of upadacitinib in patients with active ankylosing spondylitis (SELECT-AXIS 1): a multicentre, randomised, double-blind placebo-controlled, phase 2/3 trial

Πολυκεντρική μελέτη φάσης 2/3 (*SELECT-AXIS 1*) με 187 ασθενείς με ενεργό αγκυλοποιητική σπονδυλίτιδα (*modified New York criteria*) και

ανεπαρκή απόκριση σε 2 ΜΣΑΦ, οι οποίοι τυχαιοποιήθηκαν σε **upadacitinib 15 mg /ημέρα (εκλεκτικός JAK1 αναστολέας)** ή placebo, για μια περίοδο 14 εβδομάδων:

- Σε περισσότερους ασθενείς από την ομάδα υπό upadacitinib επιτεύχθηκε βελτίωση (*Assessment of SpondyloArthritis international Society 40 response*) σε σχέση με τους ασθενείς υπό placebo (52% Vs 26%,  $p=0.0003$ ; διαφορά 26% [95% CI 13–40])
- Ανεπιθύμητες ενέργειες (ΑΕ) αναφέρθηκαν από το 62% των ασθενών υπό upadacitinib Vs 55% από την ομάδα υπό placebo
  - Η πιο συχνή ΑΕ στην ομάδα upadacitinib ήταν η αύξηση της creatine phosphokinase (**CPK**, στο 9% των ασθενών υπό upadacitinib vs 2% των ασθενών υπό placebo)
  - Δεν αναφέρθηκαν σοβαρές λοιμώξεις, συμβάματα με έρπη ζωστήρα ή νεοπλασία ή θρομβώσεις ή θάνατοι. Ένα επεισόδιο σοβαρής ΑΕ αναφέρθηκε σε κάθε ομάδα

*Efficacy and safety of upadacitinib in patients with active ankylosing spondylitis (SELECT-AXIS 1): a multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 2/3 trial*

*Désirée van der Heijde, In-Ho Song, et al THE LANCET. Published: November 12, 2019*

DOI:[https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(19\)32534-6](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(19)32534-6)

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 περιλήψης της δημοσιευμένης μελέτης και δεν περιέχει στοιχεία από το πλήρες άρθρο.