



# ACTAS Dermo-Sifiliográficas

www.actasdermo.org



## Experiencia clínica del uso de adalimumab en el manejo de la hidradenitis supurativa. Comparando las tasas de respuesta con la enfermedad de Crohn

B. Moyano<sup>a</sup>, A. Clemente<sup>b</sup>, I. Marín-Jiménez<sup>b,c</sup> y A. Martorell<sup>d,\*</sup>

<sup>a</sup>Servicio de Dermatología, Hospital Punta de Europa, Algeciras, Cádiz, España

<sup>b</sup>Servicio de Gastroenterología, Hospital General Universitario Gregorio Marañón, Madrid, España

<sup>c</sup>Instituto de Investigación Sanitaria Gregorio Marañón (IISGM), Madrid, España

<sup>d</sup>Servicio de Dermatología, Hospital de Manises, Valencia, España

### PALABRAS CLAVE

Hidradenitis supurativa;  
Hidrosadenitis supurativa;  
Acné inverso;  
Enfermedad inflamatoria intestinal;  
Enfermedad de Crohn;  
Colitis ulcerosa;  
Adalimumab

**Resumen** La reciente aprobación de adalimumab como el primer tratamiento con indicación para el manejo de la hidradenitis supurativa ha supuesto un antes y un después en el control de esta patología inflamatoria crónica. Dada la carga inflamatoria de esta enfermedad cutánea, en los últimos años se han comparado la hidradenitis supurativa y la enfermedad inflamatoria intestinal, en especial con la enfermedad de Crohn, hasta el punto de considerarse la enfermedad dermatológica como “la enfermedad de Crohn de la piel”. Estas 2 enfermedades inflamatorias crónicas presentan un grado de similitud lo suficientemente importante como para plantearse si la respuesta terapéutica sobre la base de su carga inflamatoria podría ser también comparable. En el presente trabajo se pretende analizar la eficacia de adalimumab en la hidradenitis supurativa frente a una patología realmente comparable, la enfermedad de Crohn, con el fin de valorar las tasas de respuesta terapéutica y establecer conclusiones con respecto al éxito terapéutico obtenido en esta invalidante enfermedad cutánea.

© 2016 Elsevier España, S.L.U. y AEDV. Todos los derechos reservados.

### KEYWORDS

Hidradenitis supurativa;  
Hidrosadenitis supurativa;  
Inverse acne;  
Inflammatory bowel disease;

**Clinical experience of the use of adalimumab in the management of hidradenitis suppurativa. Comparison of response rates with Crohn disease**

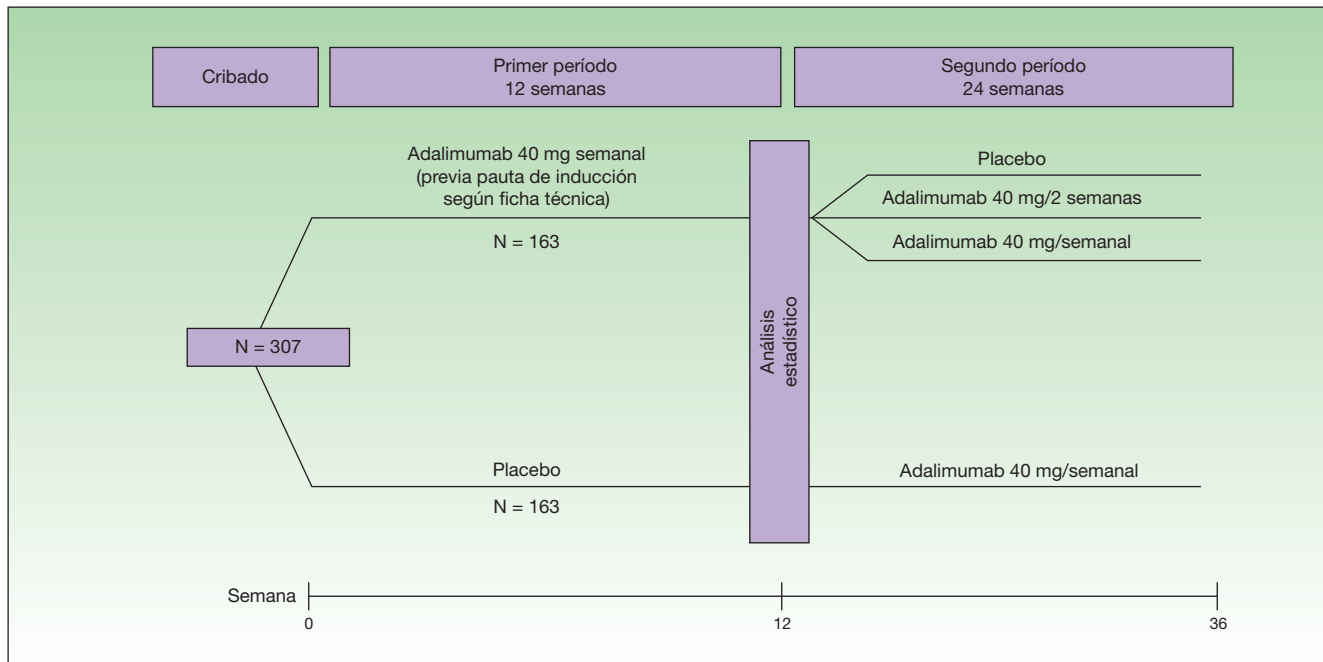
**Abstract** The recent approval of adalimumab as the first treatment to be approved for the management of hidradenitis suppurativa has represented a before and after in the control of this chronic inflammatory disease. Given the inflammatory burden of this cutaneous disease, in the last few years hidradenitis suppurativa has been compared with inflammatory bowel disease, particularly with Crohn disease, to the point of considering hidradenitis suppurativa as “Crohn disease of the skin”. These two chronic inflammatory diseases show sufficient similarities to consider whether treatment response based on the inflammatory load could also be similar. The present article aims to analyse the efficacy of adalimumab in hidradenitis suppu-

\*Autor para correspondencia.

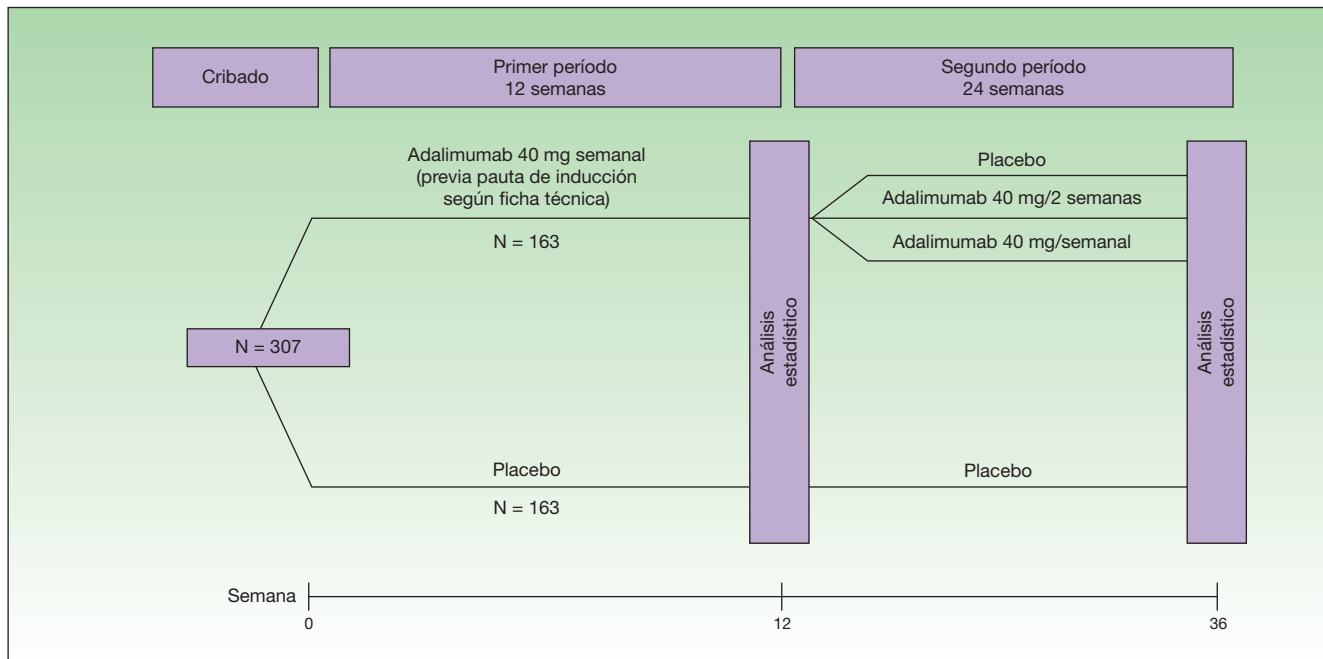
Correo electrónico: antmarto@hotmail.com (A. Martorell).

Por otro lado, los ensayos clínicos más recientes evalúan la seguridad y eficacia de adalimumab frente a placebo en pacientes con HS moderada-grave, a dosis superiores a las indicadas en ficha técnica para el tratamiento de la psoriasis<sup>20,21</sup>. En los estudios PIONEER I y PIONEER II se evaluaron 307 y 326 pacientes, respectivamente, en 2 períodos de tratamiento: en el primer período, en ambos estudios, los pacientes recibieron placebo o adalimumab a la dosis indicada en ficha técnica hasta la semana 11; en un segundo período, desde la

semana 12 hasta la 35, en ambos estudios, los pacientes que habían recibido adalimumab fueron realeatorizados a 3 grupos de tratamiento: *a*) adalimumab 40 mg semanales; *b*) adalimumab 40 mg semanas alternas, o *c*) placebo. Asimismo, los pacientes que habían recibido placebo en el período inicial recibieron adalimumab 40 mg semanales en el segundo período en el caso de PIONEER I y en el estudio PIONEER II los pacientes del grupo placebo del primer período fueron asignados para recibir placebo en el segundo período (figs. 1 y 2)<sup>22</sup>.



**Figura 1** Diseño del estudio PIONEER I<sup>20</sup>.



**Figura 2** Diseño del estudio PIONEER II<sup>21,22</sup>.

Download English Version:

<https://daneshyari.com/en/article/5644406>

Download Persian Version:

<https://daneshyari.com/article/5644406>

[Daneshyari.com](https://daneshyari.com)