

**ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΙΚΟΤΗΤΑ ΤΟΥ
INFLIXIMAB ΜΕΤΑ ΤΗΝ ΑΠΟΤΥΧΙΑ
ΤΩΝ ΥΠΟΔΟΡΙΩΝ ΑΝΤΙ-TNF
ΠΑΡΑΓΟΝΤΩΝ ΣΕ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΜΕ
ΜΕΤΡΙΑ – ΒΑΡΕΙΑ ΕΛΚΩΔΗ ΚΟΛΙΤΙΔΑ**



ΕΝΩΣΗ ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟΥ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟΥ
Γ.Ν.Α. «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ» (Ε.Ε.Π.Ν.Ε.)

25^ο

ΕΤΗΣΙΟ ΣΕΜΙΝΑΡΙΟ
ΣΥΝΕΧΙΖΟΜΕΝΗΣ
ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗΣ
Γ.Ν.Α. «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ»

Δεν υπάρχει σύγκρουση συμφερόντων με τις Χορηγούς Εταιρείες:



ΒΙΑΖΗΣ Ν, ΚΑΡΑΜΠΕΚΟΣ Γ, ΠΟΝΤΑΣ Χ,
ΤΣΟΥΚΑΛΗ Ε, ΦΙΛΙΠΠΙΔΗΣ Γ, ΓΚΕΡΟΣ Φ,
ΧΑΤΖΗΕΥΑΓΓΕΛΙΝΟΥ Χ, ΒΡΑΚΑ Μ,
ΚΟΥΣΤΕΝΗΣ Κ, ΜΟΥΝΤΑΚΗ Κ, ΑΛΜΠΑΝΗ Φ,
ΧΡΗΣΤΙΔΟΥ Α, ΜΕΛΑ Μ, ΜΑΝΩΛΑΚΗΣ Α,
ΑΡΧΑΥΛΗΣ Μ, ΜΑΝΤΖΑΡΗΣ Γ

Γαστρεντερολογικό Τμήμα

Γ.Ν.Α. «Ο Ευαγγελισμός»



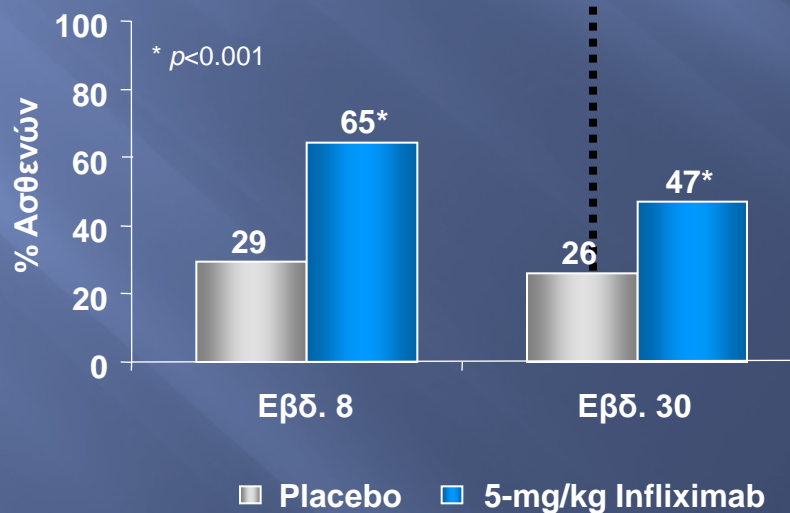
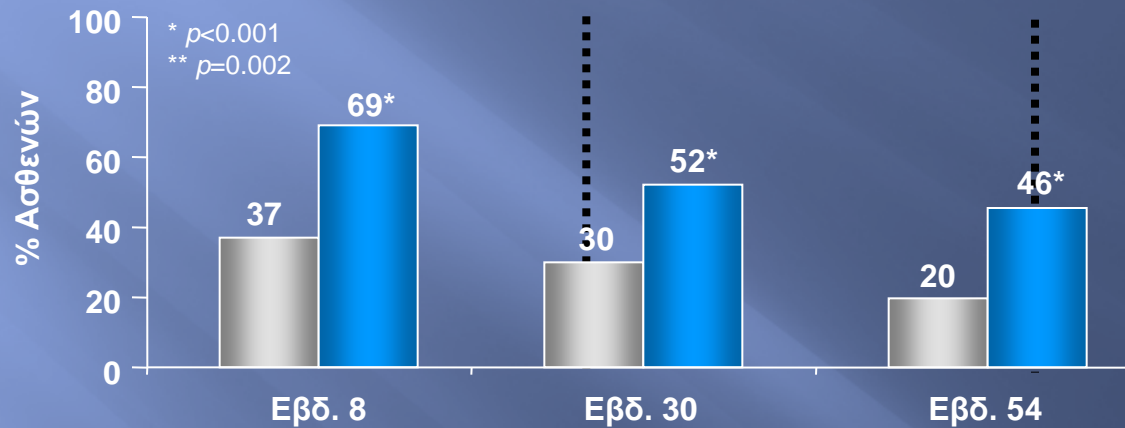
ΚΑΤΕΥΘΥΝΤΗΡΙΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ ECCO

Adult patients with **moderately to severely active** UC who have had an inadequate response with, lost response to, or were intolerant to an **immunomodulator**; or had an inadequate response with, were intolerant to, or demonstrated dependence on **corticosteroids** for inducing and maintaining clinical response, inducing and maintaining clinical remission, improving endoscopic appearance of the mucosa, and achieving corticosteroid-free remission.



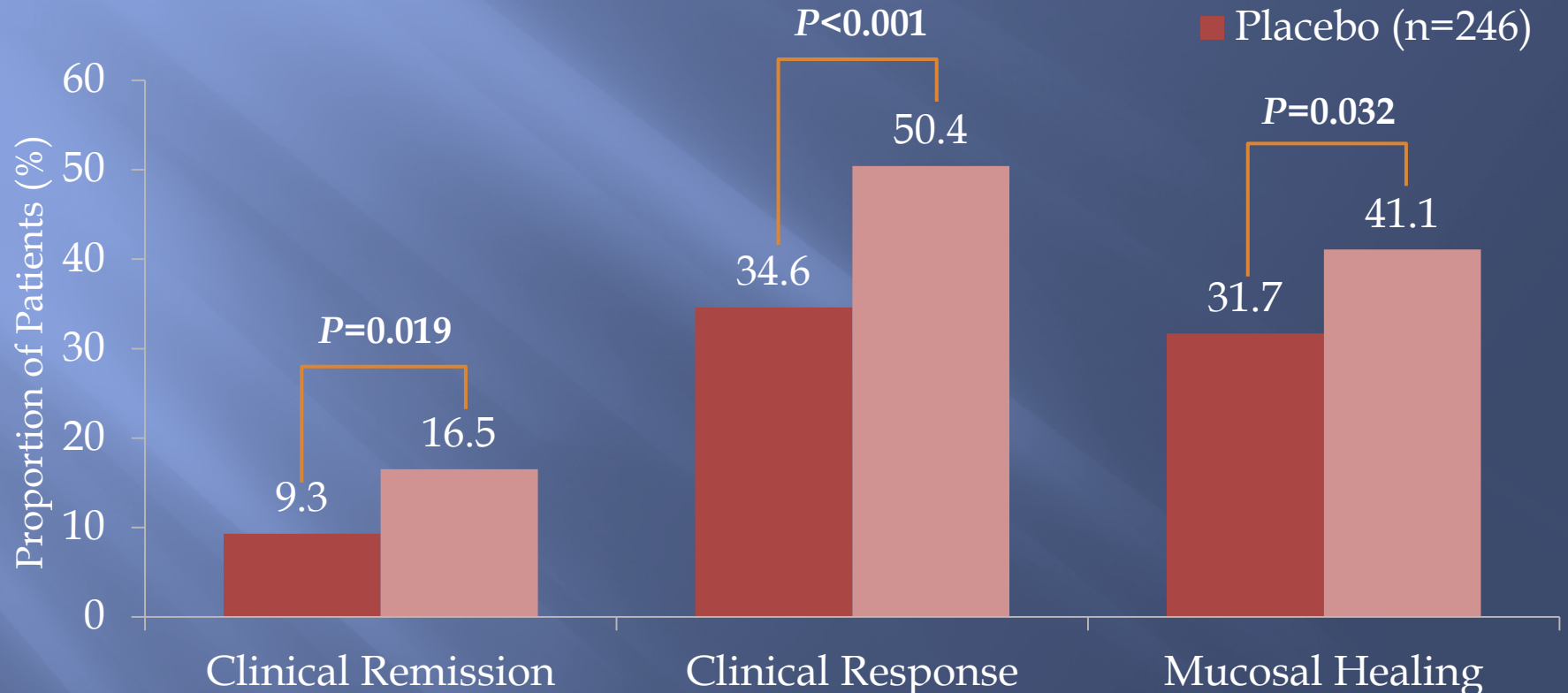
INFLIXIMAB – ACT 1 & 2

ΚΛΙΝΙΚΗ ΑΝΤΑΠΟΚΡΙΣΗ



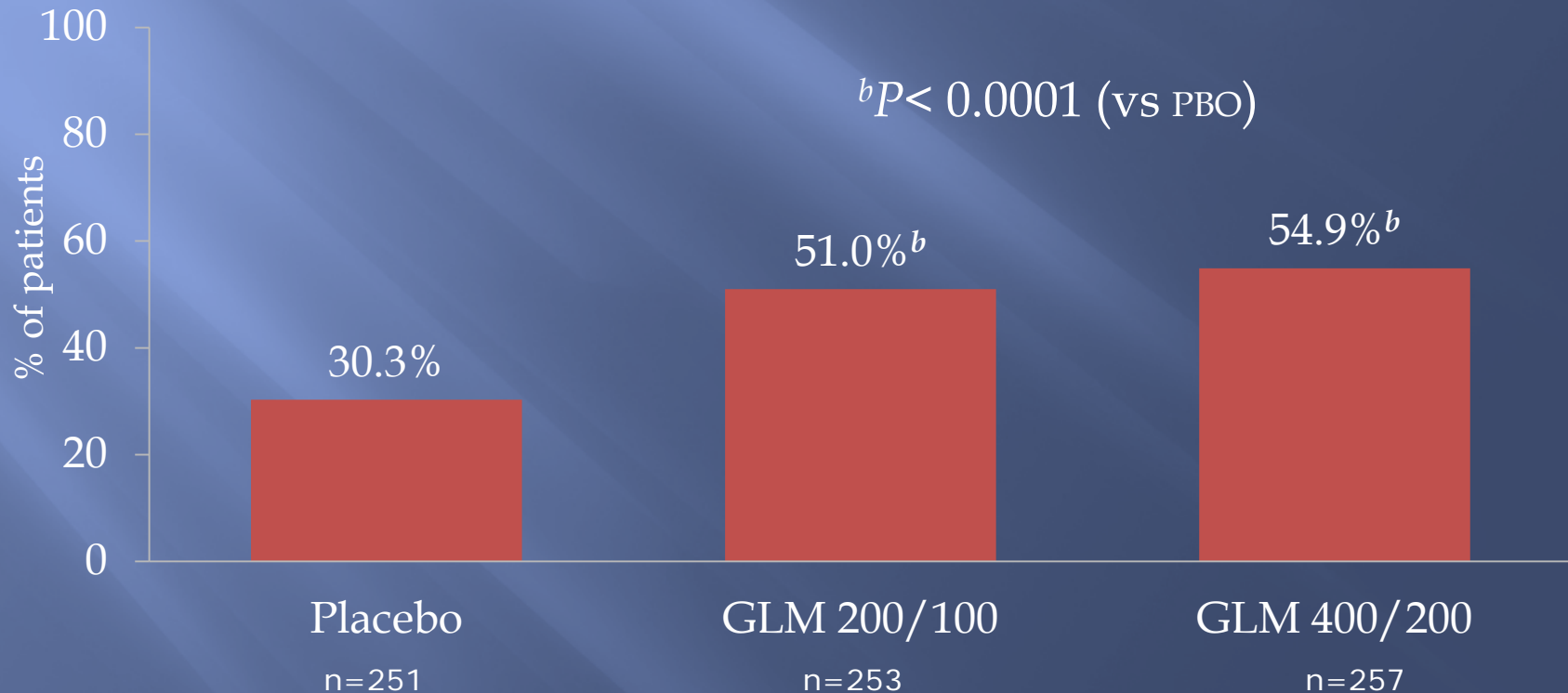
ADALIMUMAB – ΜΕΛΕΤΗ ULTRA

Εβδομάδα 8

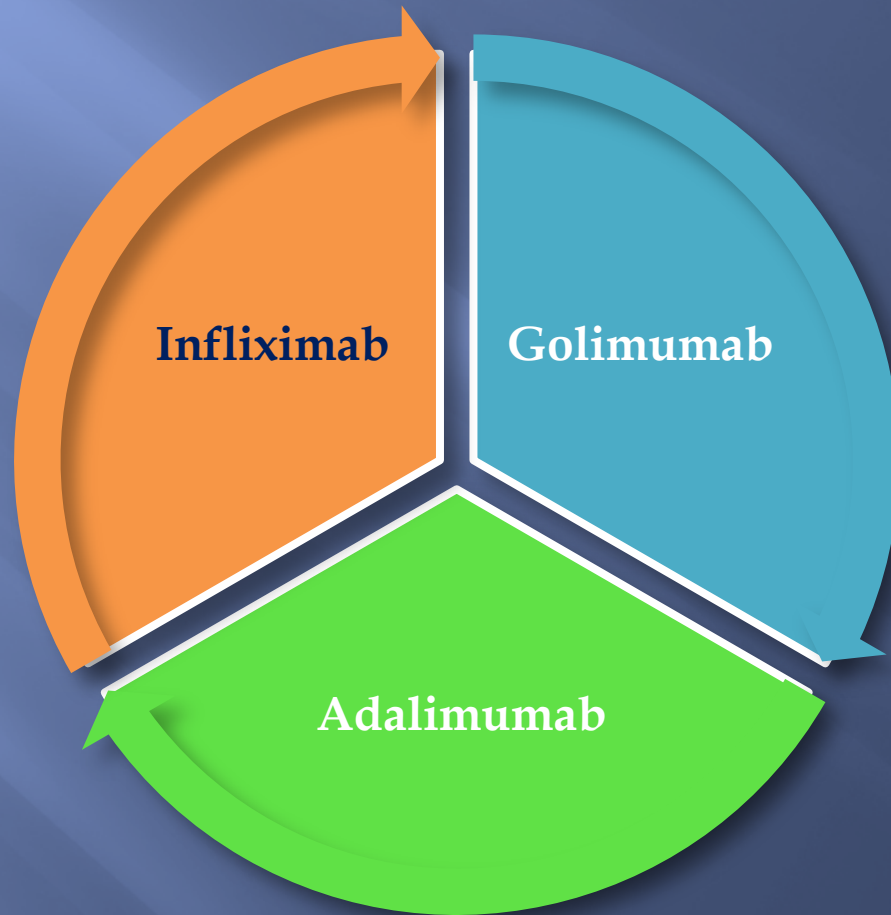


GOLIMUMAB – ΜΕΛΕΤΗ PURSUIT

ΚΛΙΝΙΚΗ ΑΝΤΑΠΟΚΡΙΣΗ ΕΒΔΟΜΑΔΑ 6



ΑΝΤΙ-TNF ΣΤΗΝ ΕΛΚΩΔΗ ΚΟΛΙΤΙΔΑ



ΣΚΟΠΟΣ

- Να εκτιμήσουμε την αποτελεσματικότητα του ενδοφλέβια χορηγούμενου infliximab σε ασθενείς με μέτρια – βαρεια έλκώδη κολίτιδα, οι οποίοι απέτυχαν στη θεραπεία με τα υποδόρια χορηγούμενα adalimumab ή golimumab.

ΜΕΘΟΔΟΙ

- Αναδρομική ανάλυση δεδομένων που συλλέγησαν προοπτικά (Σεπτέμβριος 2015 - Μάρτιος 2018), ασθενών με ΕΚ που δεν είχαν λάβει θεραπεία με αντι-TNF στο παρελθόν και στους οποίους χορηγήθηκε adalimumab ή golimumab για μέτρια ή βαριά νόσο.

ΜΕΘΟΔΟΙ

- Οι ασθενείς που εμφάνισαν **πρωταγενή μη ανταπόκριση** (χωρίς βελτίωση συμπτωμάτων και παραμονή αυξημένης δραστικότητας) **έλαβαν** (εβδομάδα 14) **ή** **δεύτερη** **Infliximab** (εβδομάδα 28) (επιβεβαιωμένη επανεμφάνιση συμπτωμάτων ή αύξηση της CRP, σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή μετά τις 14 πρώτες εβδομάδες θεραπείας)

ΜΕΘΟΔΟΙ

- Η κλινική ανταπόκριση (μείωση συνολικού Mayo score κατά τουλάχιστον 3 βαθμούς και 30% από τις τιμές αναφοράς) στο infliximab εκτιμήθηκε την εβδομάδα 14.
- Επίσης, η κλινική ύφεση (συνολικό Mayo score ≤ 2 , χωρίς κανένα επιμέρους score > 1), εκτιμήθηκε την εβδομάδα 54.

ΠΛΗΘΥΣΜΟΣ ΤΗΣ ΜΕΛΕΤΗΣ

Αριθμός ασθενών	42
Άνδρες/Γυναίκες	22/20
E1/E2/E3	1/23/18
Μέση ηλικία (έτη)	40.5
Μέση διάρκεια νόσου (μήνες)	38.5

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΓΩΓΗ

Adalimumab

• 31

Golimumab

• 11

ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Αριθμός ασθενών



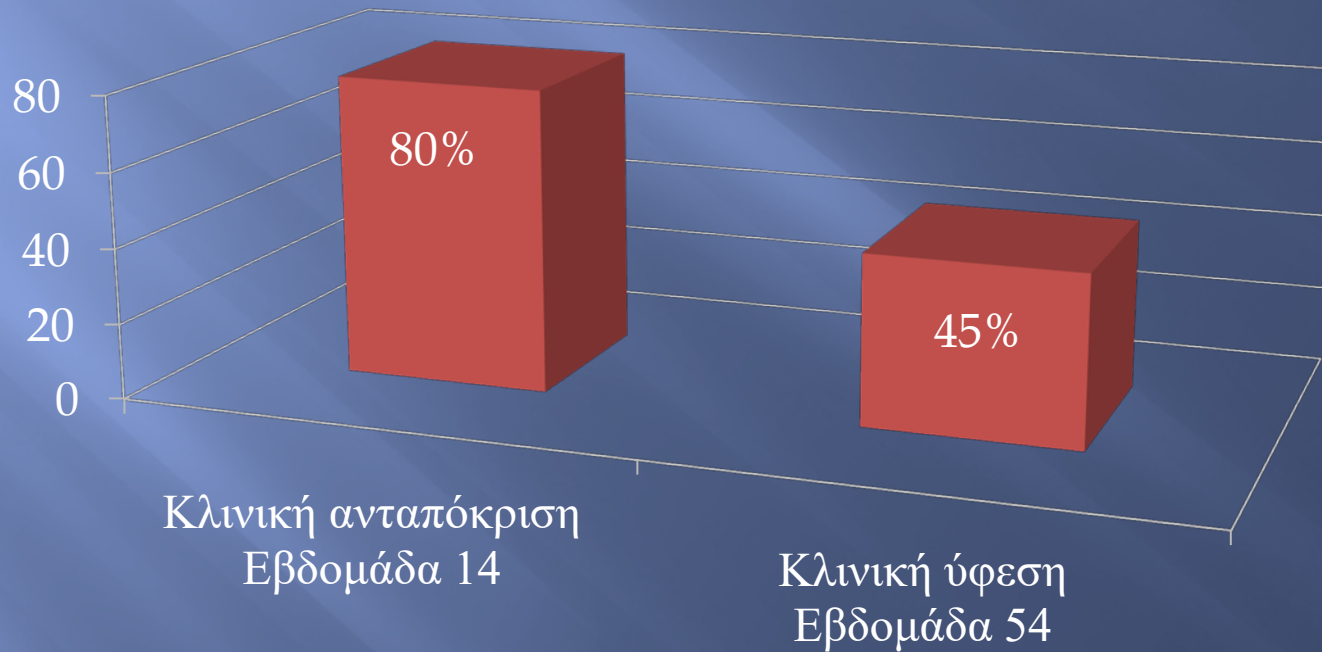
Πρωτογενής μη
ανταπόκριση

Δευτερογενής απώλεια
ανταπόκρισης

■ Adalimumab ■ Golimumab

ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

20 ασθενείς σε αγωγή με Infliximab



ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ

- Ασθενείς με μέτρια-βαριά ΕΚ που δεν έχουν λάβει αντι-TNF στο παρελθόν μπορούν να αντιμετωπιστούν με επιτυχία με το ενδοφλέβια χορηγούμενο αντι-TNF, μετά την αποτυχία των αντι-TNF που χορηγούνται υποδορίως



Ευχαριστώ