

# **ANÁLISIS DE PERSISTENCIA DE UPADACITINIB EN EL TRATAMIENTO DE LA ARTRITIS REUMATOIDE**

## **AUTORES**

**Jiménez Méndez C., Torralba Fernández L., Barahona Domínguez A., Toledo Davia M.A., Prieto Galindo R., Moya Gómez P.**

**Hospital Universitario de Toledo. Toledo**

## **INTRODUCCIÓN**

Upadacitinib un inhibidor de la JAK indicado para el tratamiento de la artritis reumatoide (AR) activa moderada-grave en pacientes adultos que no han respondido adecuadamente, o que son intolerantes a uno o más fármacos modificadores de la enfermedad.

## **OBJETIVOS**

Analizar la persistencia del tratamiento con upadacitinib en pacientes diagnosticados de AR.

## **MATERIALES Y MÉTODOS**

Estudio observacional, retrospectivo y descriptivo en el que se incluyeron los pacientes tratados con upadacitinib desde marzo de 2021 hasta mayo de 2023.

Se recogieron las variables: sexo, la edad, la utilización de otro tratamiento biológico previo, la duración del tratamiento con upadacitinib y el motivo de suspensión.

Las fuentes de información empleadas fueron: el programa informático dispensación a pacientes externos y la historia clínica electrónica. Los datos se trataron en una hoja Excel®, y se analizaron mediante el programa estadístico SPSSv.22.0. El análisis de persistencia se realizó mediante la prueba de Kaplan-Meier, considerando como evento la interrupción del tratamiento por fracaso terapéutico.

## **RESULTADOS**

Se incluyeron 50 pacientes, 38 mujeres(76%) y 12 hombres(24%), con una mediana de edad de 56 años (RIQ=33-74). El 92%(N=46) de los pacientes habían recibido al menos un tratamiento biológico previo antes de la utilización de upadacitinib.

Del total de pacientes, 13(26%) interrumpieron el tratamiento y 36 pacientes (72%) continuaban al finalizar el estudio. Los motivos de suspensión fueron: 12(85,8%) fracaso terapéutico y 1(7,1%) reacciones adversas (elevación de transaminasas). Se produjo la pérdida de seguimiento de un paciente (2%) durante el periodo de estudio.

La persistencia media del tratamiento con upadacitinib fue de 18,9 meses(IC95%:16,5-21,3). Un total de 28 pacientes (56%) estuvieron expuestos al fármaco más de un año.

## **CONCLUSIONES**

El principal motivo de suspensión del tratamiento con upadacitinib fue la pérdida de efectividad. Sería necesario realizar estudios de persistencia de las demás alternativas terapéuticas con el fin de compararlas y poder elaborar un posicionamiento terapéutico de estos fármacos.