



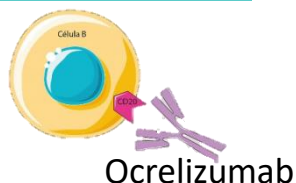
ESTABILIDAD SIN BROTES: EXPERIENCIA REAL CON OCRELIZUMAB EN EMR Y EMPP

ACTUALFARMA

Infundimos conocimiento

Esteban Alonso, María Teresa; Miguel Domínguez, Alba; de Frutos del Pozo, María; Sánchez Luque, Laura; Águeda Fernández, Juan Bosco; Arnaiz Díez, Sara.

INTRODUCCIÓN



Ocrelizumab

- Esclerosis Múltiple Recurrente (EMR)
- Esclerosis Múltiple Primaria Progresiva (EMPP)

OBJETIVOS

Evaluar la efectividad y seguridad de ocrelizumab en pacientes con EMR y EMPP tratados en un hospital de tercer nivel.

MATERIAL Y MÉTODOS

Tipo de estudio

- Observacional
- Descriptivo
- Retrospectivo



Pacientes tratamiento activo ocrelizumab: enero de 2019 – marzo de 2024

RESULTADOS

Variable	EMR (n=45)	EMPP (n=12)
% Mujeres (n)	64,4% (n=29)	83% (n=10)
Mediana de edad (rango)	43 años (21,2 - 59,5)	52,3 años (45,3 - 57)
EDSS medio al inicio (IC95%)	4,2 (3,6 - 4,8)	4,6 (3,5 - 5,5)
Mediana de seguimiento (rango)	39,6 meses (8,3 - 61,2)	28,6 meses (14,1 - 60,8)
Cambio medio/mediana en EDSS		
A los 6 meses	-0,1 (IC95% -0,32 – 0,12)	0 (rango -3,5 – 0,5)
A los 12 meses	-0,1 (IC95% -0,37 – 0,25)	0 (rango -5 – 2,5)
A los 24 meses	0,47 (IC95% -0,1 – 0,99)	0,5 (rango -5 – 2,5)
A los 36 meses	0,6 (IC95% -0,1 – 1,25)	0 (rango -4,5 – 3)
A los 48 meses	0,93 (IC95% -0,15 – 2)	0,25 (rango -4 – 3)
Nuevas lesiones en RMN	3 pacientes (sin progresión ni brotes)	4 pacientes (sin progresión ni brotes)

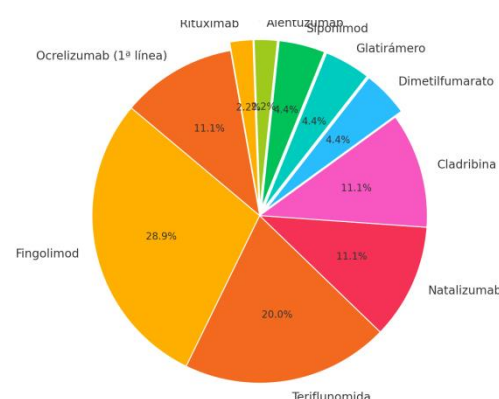
Variables

1. Datos demográficos: sexo, edad

2. Variables clínicas:

- EDSS:
 - Al inicio del tratamiento
 - A los 6, 12, 24, 36 y 48 meses
- Aparición de brotes (según clínica)
- Aparición de nuevas lesiones RMN

Tratamientos previos



CONCLUSIÓN

- Ocrelizumab demostró una **buena estabilidad clínica y radiológica** en pacientes con **EMR y EMPP**.
- No se observaron diferencias significativas en la progresión de la discapacidad** entre ambos grupos.
- La **tolerancia al tratamiento fue adecuada**, sin necesidad de suspensiones.
- Estos datos respaldan la **efectividad y seguridad de ocrelizumab en la práctica clínica habitual**.
- En pacientes con **EMPP**, se requiere un **mayor tamaño muestral** para consolidar los resultados observados.

