

Basilea, 27 de mayo de 2015

## **Roche comunicará nuevos datos sobre artritis reumatoide y trastornos inflamatorios graves en el congreso anual de la Liga Europea contra el Reumatismo (EULAR 2015)**

**Habrará 40 presentaciones, correspondientes a 7 enfermedades autoinmunitarias; incluyen nuevos resultados de RoActemra en artritis reumatoide precoz y esclerosis sistémica, una enfermedad potencialmente mortal con opciones de tratamiento limitadas<sup>1</sup>**

Roche (SIX: RO, ROG; OTCQX: RHHBY) ha comunicado hoy que presentará nuevos datos sobre la artritis reumatoide (AR) y otras graves enfermedades autoinmunitarias en el congreso anual de la Liga Europea contra el Reumatismo (EULAR 2015) que se celebrará en Roma los próximos días 10-13 de junio. De este modo se refuerza el ya significativo conjunto de datos sobre los medicamentos RoActemra® y MabThera® en AR y otros trastornos mediados por el sistema inmunitario.

«Las personas con enfermedades reumáticas llevan más de una década confiando en nuestros medicamentos, y estamos comprometidos a desarrollar tratamientos para otros trastornos autoinmunitarios debilitantes — manifestó Sandra Horning, directora médica y máxima responsable de Desarrollo Internacional de Roche—. Nos enorgullece aplicar nuestros conocimientos sobre la biología de la inflamación a enfermedades en las que los pacientes solo disponen actualmente de opciones terapéuticas inadecuadas o carecen de tratamientos autorizados».

Los datos que se presentarán en el congreso EULAR 2015 muestran la profundidad y amplitud de las actividades de Roche en AR y otras enfermedades autoinmunitarias. Así, se darán a conocer resultados de estudios en AR precoz, esclerosis sistémica, artritis idiopática juvenil sistémica (AIJs, una forma grave de artritis en niños) y enfermedades raras caracterizadas por una inflamación de los vasos sanguíneos.

**Resumen de las presentaciones orales y los carteles de Roche en el congreso de EULAR. Téngase en cuenta la fecha de embargo de publicación de EULAR (10 de junio, 00.01 horas, horario centroeuropeo) para incluir información referida al resumen en cuestión (más allá del título, la fecha y la hora).**

| <b>Título de la presentación</b>   | <b>N.º de resumen / horario de presentación (todas las horas corresponden al horario centroeuropeo)</b>                                   |
|--|---|
| Remisión rápida y sostenida en artritis reumatoide precoz tratada con tocilizumab, metotrexato o una combinación de ambos hasta alcanzar el objetivo fijado: estudio de estrategias U-ACT-EARLY  | <b>PRESENTACIÓN ORAL (OP0033)</b><br>Jueves 11 de junio. Sesión: 10.30-12.00 horas<br>Hora de presentación: 11.15-11.25 horas, pabellón 8 |
| Seguridad y eficacia del tocilizumab subcutáneo en adultos con esclerosis sistémica: datos del estudio FaSScinate correspondientes a la semana 48  | <b>PRESENTACIÓN ORAL (OP0054)</b><br>Jueves 11 de junio. Sesión: 10.30-12.00 horas<br>Hora de presentación: 10.35-10.45 horas, pabellón 1 |
| Eficacia y seguridad del tocilizumab en pacientes con artritis idiopática juvenil sistémica: datos a los 5 años del estudio clínico de fase III TENDER   | <b>CARTEL (THU0508)</b><br>Jueves 11 de junio<br>12.00-13.45 horas, pabellón 5  |
| Reducción de la dosis y retirada del tocilizumab en pacientes con artritis idiopática juvenil sistémica en fase inactiva: resultados del estudio TENDER correspondientes a una pauta posológica alternativa  | <b>CARTEL (SAT0483)</b><br>Sábado 13 de junio<br>10.15-12.00 horas, pabellón 5  |
| Estudio multicéntrico de extensión prolongada de SUMMACTA y BREVACTA, abierto, para evaluar la seguridad y eficacia de tocilizumab subcutáneo en pacientes con AR moderada o grave   | <b>CARTEL (SAT0180)</b><br>Sábado 13 de junio<br>10.15-12.00 horas, pabellón 6  |
| Asociación entre la exposición acumulada a glucocorticoides y los acontecimientos adversos relacionados con los glucocorticoides en pacientes con artritis reumatoide: análisis de una base de datos estadounidense de reclamaciones administrativas | <b>CARTEL (SAT0344)</b><br>Sábado 13 de junio<br>10.15-12.00 horas, pabellón 6  |
| Inmunogenicidad, seguridad y eficacia del tocilizumab subcutáneo en pacientes que no recibieron todas las dosis  | <b>CARTEL (FRI0153)</b><br>Viernes 12 de junio<br>12.05-13.45 horas, pabellón 6   |
| Comparación entre las características de la enfermedad recién diagnosticada y recidivante en el estudio GiACTA   | <b>CARTEL (FRI0248)</b><br>Viernes 12 de junio<br>12.00-13.45 horas, pabellón 6   |
| Estimación del costo de la enfermedad para la arteritis de células gigantes  | <b>CARTEL (THU0347)</b><br>Jueves 11 de junio<br>12.00-13.45 horas, pabellón 6  |
| Carga clínica y económica que representan en los Estados Unidos los pacientes con poliangeítis granulomatosa (estudio de economía sanitaria y resultados de salud)   | <b>CARTEL (FRI0267)</b><br>Viernes 12 de junio<br>12.00-13.45 horas, pabellón 6   |
| Carga clínica y económica que representan en los Estados Unidos los pacientes con poliangeítis microscópica (estudio de economía sanitaria y resultados de salud)  | <b>CARTEL (THU0287)</b><br>Jueves 11 de junio<br>12.00-13.45 horas, pabellón 6  |

## **Roche en inmunología**

Entre los medicamentos inmunológicos del Grupo Roche figuran MabThera/Rituxan (rituximab) y Actemra/RoActemra (tocilizumab) contra la artritis reumatoide, Xolair (omalizumab) contra el asma, Pulmozyme (dornasa alfa) contra la fibrosis quística y Esbriet (pirfenidona) contra la fibrosis pulmonar idiopática. Además, MabThera está autorizado para el tratamiento de ciertos tipos de vasculitis de vasos pequeños. Roche también cuenta con dos productos en fase avanzada de desarrollo: el etrolizumab, cuyo uso se está estudiando en la colitis ulcerosa, y el lebrizumab, para el asma grave.

## **Acerca de Roche**

Roche, cuya sede central se halla en Basilea (Suiza), es una compañía líder del sector de la salud, centrada en la investigación y con la potencia combinada de la integración farmacéutica-diagnóstica. Roche es la mayor empresa biotecnológica del mundo y tiene medicamentos auténticamente diferenciados en las áreas de oncología, inmunología, enfermedades infecciosas, oftalmología y neurociencias. Roche también es el líder mundial en diagnóstico *in vitro* y diagnóstico histológico del cáncer, y se sitúa a la vanguardia en el control de la diabetes. La estrategia de Roche en medicina personalizada tiene como fin proporcionar medicamentos y pruebas diagnósticas que hagan posibles mejoras tangibles de la salud, la calidad de vida y la esperanza de vida de los pacientes. Fundada en 1896, Roche lleva más de un siglo contribuyendo de manera importante a mejorar la salud en todo el mundo. La Lista de Medicamentos Esenciales de la Organización Mundial de la Salud contiene 28 medicamentos desarrollados por Roche, entre ellos antibióticos, antipalúdicos y quimioterápicos que salvan vidas.

En el año 2014, el Grupo Roche tenía 88 500 empleados, invirtió 8 900 millones de francos suizos en Investigación y Desarrollo y sus ventas alcanzaron la cifra de 47 500 millones de francos suizos. Genentech, en Estados Unidos, es un miembro de plena propiedad del Grupo Roche. Roche es el accionista mayoritario de Chugai Pharmaceutical (Japón). Para más información, consulte la página [www.roche.com](http://www.roche.com).

Todas las marcas comerciales mencionadas en este comunicado de prensa están protegidas por la ley.

## **Relaciones con la Prensa del Grupo Roche**

Teléfono: +41 -61 688 8888 / e-mail: [roche.mediarelations@roche.com](mailto:roche.mediarelations@roche.com)

- Nicolas Dunant (director)
- Ulrike Engels-Lange
- Štěpán Kráčala
- Nicole Rüppel
- Claudia Schmitt

- Nina Schwab-Hautzinger

**Referencias**

<sup>1</sup>Krause L, et al. **Nutritional status as marker for disease activity and severity predicting mortality in patients with systemic sclerosis.** *Ann Rheum Dis.*2010;69:1951–1957.