

Эффективность и безопасность биопрепаратов и малых молекул у пациентов с ЯК средней и тяжелой степени: систематический обзор и сетевой мета-анализ¹

За последнее время арсенал средств для терапии пациентов с умеренным или тяжелым язвенным колитом существенно расширился.

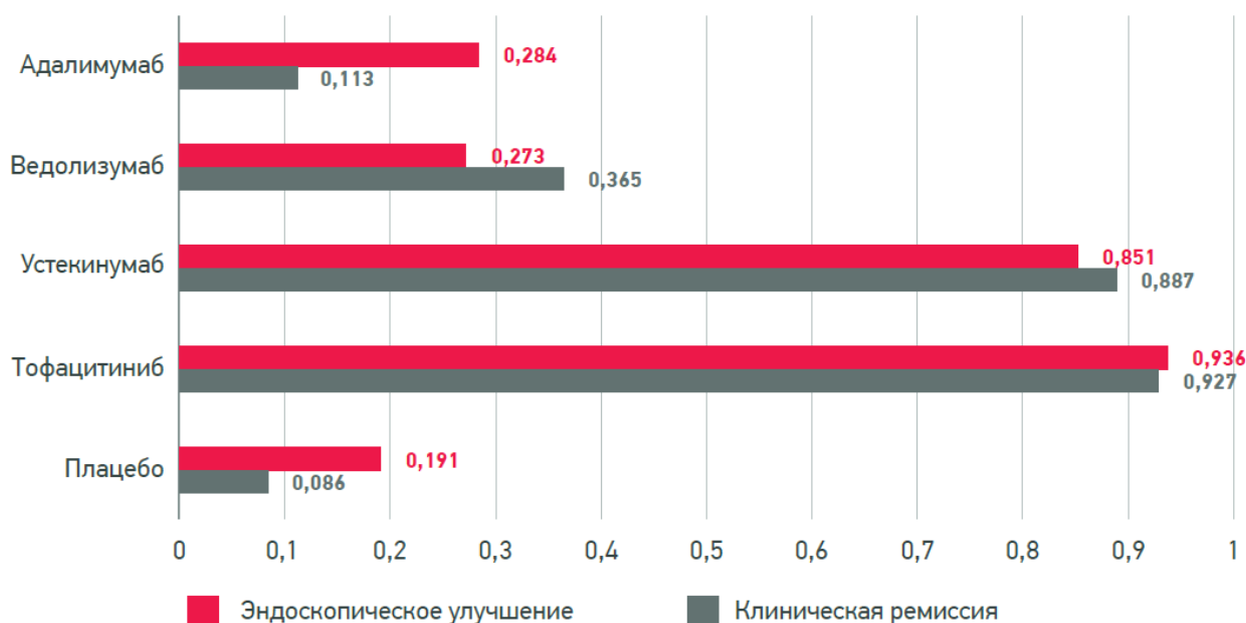
В данном материале представлены адаптированные результаты мета-анализа, в который были включены 29 исследований, охватывающих все биологические препараты и малые молекулы, зарегистрированные для лечения язвенного колита (ЯК).

Авторы мета-анализа стремились сравнить относительную эффективность и безопасность биологических препаратов и малых молекул для лечения пациентов с умеренным или тяжелым ЯК.

По результатам данного мета-анализа устекинумаб и тофацитиниб значительно превосходили плацебо на этапе индукции по показателю «клиническая ремиссия».

Значения SUCRA на этапе индукции по показателям «клиническая ремиссия» и «эндоскопическое улучшение» у пациентов – неответчиков на биологическую терапию

Адаптировано Lasa JS, Olivera PA, Danese S, et al. Efficacy and safety of biologics and small molecule drugs for patients with moderate-to-severe ulcerative colitis: a systematic review and network meta-analysis. Lancet Gastroenterol Hepatol 2021



- Непрямое сравнение препаратов показало, что тофацитиниб и устекинумаб значительно превосходили адалимумаб и ведолизумаб.
- Никакое другое сравнение между препаратами не было статистически значимым.

Значения SUCRA при поддержании бесстероидной ремиссии в рандомизированных исследованиях

Адаптировано Lasa JS, Olivera PA, Danese S, et al. Efficacy and safety of biologics and small molecule drugs for patients with moderate-to-severe ulcerative colitis: a systematic review and network meta-analysis. Lancet Gastroenterol Hepatol 2021



- В сетевом мета-анализе при оценке поддержания бесстероидной ремиссии тофациитиниб и ведолизумаб для подкожного введения достоверно превосходили голимумаб
- Тофациитиниб занял первое место по поддержанию бесстероидной ремиссии в рандомизированных исследованиях (SUCRA 0,868)

Значения SUCRA при оценке нежелательных явлений и серьезных нежелательных явлений (общая популяция)

Адаптировано Lasa JS, Olivera PA, Danese S, et al. Efficacy and safety of biologics and small molecule drugs for patients with moderate-to-severe ulcerative colitis: a systematic review and network meta-analysis. Lancet Gastroenterol Hepatol 2021



- Ведолизумаб продемонстрировал самый высокий профиль безопасности с точки зрения нежелательных явлений (НЯ) и серьезных нежелательных явлений (СНЯ).

- Предыдущий мета-анализ² показал повышенный риск инфекции опоясывающего герпеса при использовании JAK-ингибиторов у пациентов с иммуноопосредованными воспалительными заболеваниями, включая воспалительные заболевания кишечника.
- В том же мета-анализе² не было обнаружено повышенного риска венозной тромбозии при применении JAK-ингибиторов, однако в настоящее время рекомендуется соблюдать осторожность при рассмотрении JAK-ингибиторов в качестве вариантов лечения, особенно у пациентов с известными факторами риска тромбоза.

SUCRA: surface under the cumulative ranking; ЯК: язвенный колит; п/к: подкожное введение.

Литература: 1. Juan S Lasa, Pablo A Olivera*, Silvio Danese, Laurent Peyrin-Biroulet Efficacy and safety of biologics and small molecule drugs for patients with moderate-to-severe ulcerative colitis: a systematic review and network meta-analysis Lancet Gastroenterol Hepatol 2022; 7: 161–70 2. Olivera PA, Lasa JS, Bonovas S, Danese S, Peyrin-Biroulet L. Safety of Janus kinase inhibitors in patients with inflammatory bowel diseases or other immune-mediated diseases: a systematic review and meta-analysis. Gastroenterology 2020; 158: 1554–73.e12.

С инструкцией к препарату Яквинус® Вы можете ознакомиться [по ссылке](#).

Служба медицинской информации: Medinfo.Russia@Pfizer.com, доступ к информации о рецептурных препаратах Pfizer в России: www.pfizermedinfo.ru

ООО «Пфайзер Инновации»

Россия, 123112, Москва, Пресненская наб., д. 10

Тел.: +7 (495) 287 60 09, факс: +7 (495) 287 53 00

www.pfizerprofi.ru

PP-XEL-RUS-0365 05.04.2022