

Nuevas investigaciones apuntan a la viabilidad de mejorar la calidad de vida de los pacientes afectados por hemofilia

- Alrededor de 30 especialistas en hemofilia se reúnen en un simposio para exponer los nuevos retos de la enfermedad.
- El simposio ha tratado los temas más relevantes sobre el desarrollo de inhibidores; el futuro del tratamiento de la hemofilia y su profilaxis.
- El Laboratorio CSL Behring ha desarrollado ILDEVON, un tratamiento que ofrece un elevado nivel de protección y amplía el tiempo entre perfusiones.

Madrid, 2 de junio de 2017. Alrededor de 30 especialistas en el campo de la hemofilia se han reunido en un simposio organizado por CSL Behring, compañía líder en bioterapias, para analizar los avances sobre el tratamiento de la hemofilia, compartir experiencias con distintos perfiles de paciente y los retos a los que se enfrenta la enfermedad.

El congreso ha tenido lugar durante el día de hoy en el Parador de Alcalá de Henares y ha contado con las intervenciones de expertos en la materia como el **Dr Víctor Jiménez-Yuste**, jefe del departamento de Hematología del hospital Universitario de La Paz, la **Dra. María Teresa Álvarez Román**, especialista en Hematología y Hemoterapia en el mismo hospital o la **Dra. Carme Altisent Roca**, especialista en Medicina Interna y Hematología en el Hospital Universitario Vall d'Hebron.

La hemofilia es un trastorno hemorrágico congénito, que actualmente afecta a cerca de 3.000 personas en España y que se caracteriza por la aparición de hemorragias internas o externas debidas a un déficit en los factores de coagulación VIII o IX que participan en el proceso de coagulación de la sangre.

Durante el desarrollo del simposio se han tratado los temas más relevantes sobre el desarrollo de inhibidores, según ha comentado el Dr. V. Jiménez-Yuste "la llegada de nuevos tratamientos permitirá espaciar las infusiones intravenosas, lo que supondrá una "mejora importantísima" en la calidad de vida de los pacientes, en un aumento de los niveles valle y en una mejora de los episodios hemorrágicos". En cuanto al futuro del tratamiento de la hemofilia, que pasa por un aumento en la utilización de la profilaxis para proteger las articulaciones y el desarrollo de nuevos fármacos que puedan mejorar la calidad de vida de los pacientes, la Dra. C. Altisent Roca afirma que "se está en un momento histórico con la participación en programas para el desarrollo de nuevos tratamientos que permiten controlar no solo el sangrado, sino conseguir sangrado cero en el paciente con hemofilia. Por esta trayectoria, creo que los futuros tratamientos serán muy novedosos, seguros y eficaces".

El congreso coincide con el lanzamiento de ILDEVION®, un tratamiento de acción prolongada para los pacientes con hemofilia B, desarrollado por la compañía farmacéutica CSL Bering y que une el factor de coagulación IX recombinante con la albúmina recombinante.

Gracias a los ensayos clínicos, se sabe que ILDEVION® mantiene unos niveles de actividad del factor IX por encima del 5% durante más de 14 días en la mayoría de los pacientes, lo que supone una tasa anual de hemorragias espontáneas (AsBR) de cero. De esta manera, los pacientes pueden dejar pasar hasta 14 días entre perfusiones y conseguir un control hemorrágico excelente. Esto no sólo influye en la calidad de vida de los pacientes sino que también permite reducir el número mensual de unidades que son necesarias para el tratamiento profiláctico. Tal y como ha comentado la Dra. M. T. Álvarez Román “el tratamiento profiláctico previene el desarrollo de artropatía en los pacientes con hemofilia grave y permite disminuir el número de infusiones intravenosas”.

Sobre la Hemofilia B

La hemofilia B se caracteriza por un factor IX defectuoso o en concentración insuficiente. Prácticamente todos los pacientes afectados son varones. Las personas con hemofilia B pueden experimentar hemorragias prolongadas o espontáneas, especialmente en los músculos, las articulaciones o los órganos internos. La hemofilia B afecta a más de 10.000 personas en Europa según el Consorcio Europeo de Hemofilia.

A propósito de IDELVION®

IDELVION®, albutrepenonacog alfa, está indicado para el tratamiento y la profilaxis de hemorragias en niños y adultos con hemofilia B (deficiencia congénita de factor IX).

El régimen de tratamiento autorizado incluye la prevención y el control a demanda de los episodios hemorrágicos, el tratamiento perioperatorio de las hemorragias y la profilaxis rutinaria para prevenir los episodios hemorrágicos o reducir su frecuencia. IDELVION no está indicado para la inducción de tolerancia inmunológica en pacientes con hemofilia B. IDELVION está contraindicado en pacientes que han padecido hipersensibilidad potencialmente mortal al producto o a sus componentes, incluidas las proteínas de hámster.

CSL Behring ha diseñado IDELVION® para ampliar la semivida del factor IX recombinante mediante la fusión con albúmina recombinante. CSL Behring ha elegido la albúmina recombinante como el componente de fusión para sus proteínas de factor de coagulación debido a su larga semivida fisiológica. Además, se ha demostrado que la albúmina recombinante posee un buen perfil de tolerabilidad, un bajo potencial de reacciones inmunogénicas y un mecanismo de aclaramiento bien conocido.

IDELVION® está autorizado también en Estados Unidos y Canadá. Los organismos reguladores de Australia, Suiza y Japón están revisando actualmente las solicitudes de licencia de CSL Behring para IDELVION.

La Comisión Europea ha concedido a IDELVION la categoría de medicamento huérfano, dado que está destinado al tratamiento seguro y eficaz, a la prevención o al diagnóstico de enfermedades raras potencialmente mortales o crónicamente debilitantes que afectan a un máximo de 5 de cada 10.000 personas en Europa. Al tratarse de un medicamento huérfano, se ha concedido a IDELVION exclusividad comercial durante diez años en la Unión Europea.

Para obtener más información sobre los productos recombinantes de CSL Behring en desarrollo para tratar la hemofilia, visite <http://www.cslbehring.com/products/bleeding-disorders/novel-recombinant-hemophilia-treatments>.

A propósito de CSL Behring

CSL Behring es líder mundial en bioterapias y se guía por su compromiso de salvar vidas. Su objetivo es cubrir las necesidades de los pacientes mediante las tecnologías más avanzadas, por lo que desarrolla y ofrece terapias innovadoras que sirven para tratar trastornos de coagulación, deficiencias inmunitarias primarias, el angioedema hereditario, enfermedades respiratorias hereditarias y trastornos neurológicos. Los productos de la compañía también se utilizan en cirugía cardíaca, en trasplantes de órganos, en el tratamiento de quemaduras y en la prevención de enfermedades hemolíticas en los recién nacidos.

CSL Behring gestiona CSL Plasma, una de las redes de recogida de plasma más grandes del mundo. La compañía matriz, CSL Limited (ASX:CSL), con sede en Melbourne, Australia, cuenta con más de 16.000 empleados y desempeña su actividad en más de 30 países. Para obtener más información, visite www.cslbehring.com.

Para más información:

Inma Palacios; ipalacios@tinkle.es / +34 93 545 12 39/ +34 673 24 33 17

Alicia González; agonzalez@tinkle.es / +34 93 238 59 11 / +34 618 640 675