



# Neurology perspectives



## 20332 - ENSAYO CLÍNICO FASE 2 DE RILIPRUBART EN LA POLINEUROPATÍA DESMIELINIZANTE INFLAMATORIA CRÓNICA (CIDP): FATIGA Y CALIDAD DE VIDA

Alonso Alonso, M.<sup>1</sup>; van Doorn, P.<sup>2</sup>; Querol, L.<sup>3</sup>; Hartung, H.<sup>4</sup>; Hughes, R.<sup>5</sup>; Orsini, M.<sup>6</sup>; Hakimi-Hawken, N.<sup>7</sup>; Minor, C.<sup>8</sup>; Msihid, J.<sup>9</sup>; Atassi, N.<sup>8</sup>; Lewis, R.<sup>10</sup>

<sup>1</sup>Neurology & Ophthalmology Development. Sanofi; <sup>2</sup>Department of Neurology. Erasmus University Medical Center; <sup>3</sup>Unidad de Enfermedades Neuromusculares. Departamento de Neurología. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. CIBERER; <sup>4</sup>Departamento de Neurología. Facultad de Medicina. Universidad Heinrich-Heine. Universidad de Sídney. Universidad Médica de Viena; <sup>5</sup>Instituto de Neurología Queen Square. University College London; <sup>6</sup>Bioestadística y Programación. Axial Group; <sup>7</sup>R&D Department. Sanofi; <sup>8</sup>Neurology R&D Department. Sanofi; <sup>9</sup>Economía de la Salud Global y Evaluación de Valor. Sanofi; <sup>10</sup>Centro Médico Cedars-Sinai.

### Resumen

**Objetivos:** Presentar resultados preliminares de riliprubart en fatiga y calidad de vida (CdV) de personas con polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (CIDP) en el ensayo clínico fase 2 en curso.

**Material y métodos:** Ensayo global, multicéntrico y abierto que evalúa riliprubart en tres grupos de pacientes: con tratamiento estándar (inmunoglobulinas/corticoides), refractarios a tratamiento estándar y *naïve* (NCT04658472). La duración del tratamiento con riliprubart es 24 semanas (Parte A), seguida de una extensión opcional de tratamiento (Partes B y C). Durante la Parte A, los cambios desde el inicio en fatiga y CdV fueron analizados descriptivamente usando la Escala de Gravedad de Fatiga Construida por Rasch Modificada (R-FSS; rango 0-21, una puntuación más alta indica peores resultados) y la Escala Visual Analógica EuroQol (EQ-VAS; rango 0-100, una puntuación más alta indica mejores resultados), respectivamente.

**Resultados:** A octubre de 2023, 77 participantes recibieron riliprubart (grupo de tratados: N = 29/47; refractarios: N = 14/18; *naïve*: N = 8/12). El análisis se realizó para la Parte A. El cambio medio [DE] desde el inicio a la semana 24 en la R-FSS mostró una reducción en la fatiga en todos los grupos (tratados: -3,79 [7,39], refractarios: -3,50 [8,75], y *naïve*: -6,63 [4,14]). El cambio medio [DE] en EQ-VAS también mostró una mejora en la CdV en todos los grupos (tratados: 9,59 [21,59], refractarios: 12,21 [19,56], y *naïve*: 10,50 [15,92]).

**Conclusión:** Estos resultados preliminares sugieren que riliprubart puede disminuir la fatiga y mejorar la CdV en personas con CIDP, además de la mejora clínica de la discapacidad.