



# Neurology perspectives



## 21809 - EFECTIVIDAD DE OFATUMUMAB EN PRÁCTICA CLÍNICA HABITUAL

Fernández Fernández, E.<sup>1</sup>; Ferreira, E.<sup>2</sup>; González, L.<sup>3</sup>; Iglesias, F.<sup>4</sup>; González, T.<sup>5</sup>; Llana, M.<sup>6</sup>; Sánchez-Menoyo, J.<sup>7</sup>; Riancho, J.<sup>8</sup>; Ares, A.<sup>9</sup>; Peña, J.<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Neurología. Hospital San Agustín; <sup>2</sup>Servicio de Neurología. Hospital Txagorritxu; <sup>3</sup>Servicio de Neurología. Hospital de Cabueñes; <sup>4</sup>Servicio de Neurología. Complejo Asistencial Universitario de Burgos; <sup>5</sup>Servicio de Neurología. Hospital El Bierzo; <sup>6</sup>Servicio de Neurología. Hospital Universitario Central de Asturias; <sup>7</sup>Servicio de Neurología. Hospital Galdakao-Usansolo; <sup>8</sup>Servicio de Neurología. Hospital Sierrallana; <sup>9</sup>Servicio de Neurología. Complejo Asistencial Universitario de León.

### Resumen

**Objetivos:** Evaluar la efectividad y seguridad de ofatumumab en condiciones de práctica clínica real.

**Material y métodos:** Estudio observacional retrospectivo multicéntrico. Se incluyeron un total de 171 pacientes (64% mujeres) con esclerosis múltiple remitente-recurrente que habían iniciado tratamiento con ofatumumab a fecha 17/03/25. El tiempo medio de seguimiento fue de  $0,9 \pm 0,6$  (mediana = 0,8) años. La efectividad se valoró mediante parámetros clínicos: tasa anualizada de brotes (TAB), discapacidad medida por la escala EDSS (Expanded Disability Status Scale) y actividad radiológica. Por otro lado, se recogieron los efectos adversos presentados. Se estudiaron 2 cohortes definidas por los primeros 2 años de seguimiento, siendo la cohorte 1 aquellos que superan un año de seguimiento y la cohorte 2 aquellos que superan los dos años de seguimiento.

**Resultados:** En la cohorte 1 ( $n = 78$ ) la TAB media descendió de 0,69 a 0,03 ( $p < 0,001$ ) y la EDSS media paso de 2,25 a 2,09 ( $p < 0,05$ ). A los 12 meses un 94,7% de pacientes permanecía en NEDA-2 y un 72,5% en NEDA-3. En la cohorte 2 ( $n = 9$ ) la TAB media descendió de 0,78 a 0,00 ( $p < 0,05$ ) y la EDSS media paso de 2,22 a 2,50 (no significativo). A los 24 meses un 77,8% de pacientes permanecía en NEDA-2 y un 50% en NEDA-3. Por lo que respecta a la seguridad, solo se registró una reacción sistémica grave relacionada con la inyección de ofatumumab. En 3 pacientes se reportaron infecciones graves.

**Conclusión:** Ofatumumab también se muestra efectivo y seguro en condiciones de práctica clínica rutinaria.