

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE Dupixent 300 mg soluzione iniettabile in siringa preriempita. Dupixent 300 mg soluzione iniettabile in penna preriempita. 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA Dupilumab 300 mg soluzione iniettabile in siringa preriempita Ogni siringa preriempita monouso contiene 300 mg di dupilumab in 2 mL di soluzione (150 mg/mL). Dupilumab 300 mg soluzione iniettabile in penna preriempita Ogni penna preriempita monouso contiene 300 mg di dupilumab in 2 mL di soluzione (150 mg/mL). Dupilumab è un anticorpo monoclonale interamente umano prodotto nelle cellule ovariche di criceto cinese (CHO) mediante la tecnologia del DNA ricombinante. Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere il paragrafo 6.1. 3. FORMA FARMACEÙTICÁ Soluzione iniettabile (iniezione). Soluzione da limpida a leggermente opalescente, da incolore a giallo chiaro, sterile, priva di particolati visibili, con un pH di circa 5,9. 4. INFORMAZIONI CLINICHE 4.1 Indicazioni terapeutiche Dermatite atopica Adulti e adolescenti Dupixent è indicato per il trattamento della dermatite atopica da moderata a severa, negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore ai 12 anni eleggibili per la terapia sistemica. Bambini di età compresa tra 6 mesi e 11 anni Dupixent è indicato per il trattamento della dermatite atopica severa nei bambini di età compresa tra 6 mesi e 11 anni eleggibili per la terapia sistemica. Asma Adulti e adolescenti Dupixent è indicato negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore ai 12 anni come trattamento aggiuntivo di mantenimento per l'asma severo con infiammazione di tipo 2, caratterizzato da un aumento degli eosinofili ematici e/o della frazione di ossido nitrico esalato (FeNO), vedere il paragrafo 5.1, non adeguatamente controllati con corticosteroidi per via inalatoria (ICS) a dosaggio alto e un altro prodotto medicinale per il trattamento di mantenimento. *Bambini di età* compresa tra 6 e 11 anni Dupixent è indicato nei bambini di età compresa tra 6 e 11 anni come trattamento di mantenimento aggiuntivo per asma severo con infiammazione di tipo 2 caratterizzato da aumento degli eosinofili ematici e/o aumento della frazione di ossido nitrico esalato (FeNO), vedere il paragrafo 5.1, non adeguatamente controllati con corticosteroidi per via inalatoria (ICS) a dose da media ad alta più un altro medicinale per il trattamento di mantenimento. Rinosinusite cronica con poliposi nasale (CRSwNP) Dupixent è indicato come terapia aggiuntiva a corticosteroidi intranasali per il trattamento di adulti con CRSwNP severa, per i quali la terapia con corticosteroidi sistemici e/o la chirurgia non fornisce un controllo adeguato della malattia. <u>Prurigo nodulare (PN)</u> Dupixent è indicato per il trattamento di adulti con prurigo nodulare (PN) da moderata a severa eleggibili per la terapia sistemica. <u>Esofagite eosinofila (EoE)</u> Dupixent è indicato per il trattamento dell'esofagite eosinofila in adulti e adolescenti di età pari o superiore a 12 anni, con un peso di almeno 40 kg, non adeguatamente controllati da, intolleranti a, o che non sono candidati per la terapia farmacologica convenzionale (vedere paragrafo 5.1). **4.2 Posologia e modo di somministrazione** Il trattamento deve essere iniziato da operatori sanitari esperti nella diagnosi e nel trattamento delle condizioni per cui dupilumab è indicato (vedere paragrafo 4.1). Posologia Dermatite atopica Adulti La dose iniziale raccomandata di dupilumab per i pazienti adulti è di 600 mg (due iniezioni da 300 mg), seguita da una dose di 300 mg somministrata a settimane alterne sotto forma di iniezione sottocutanea. Adolescenti (da 12 a 17 anni di età) La dose raccomandata di dupilumab per pazienti adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni è specificata nella Tabella 1.

Tabella 1: Dose di dupilumab per somministrazione sottocutanea in pazienti adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica

Peso corporeo del paziente	Dose iniziale	Dosi successive (settimane alterne)		
Meno di 60 kg	400 mg (due iniezioni da 200 mg)	200 mg		
60 kg o più	600 mg (due iniezioni da 300 mg)	300 mg		

Bambini di età compresa tra 6 e 11 anni

La dose raccomandata di dupilumab per bambini di età compresa tra 6 e 11 anni è specificata nella Tabella 2.

Tabella 2: Dose di dupilumab per somministrazione sottocutanea in bambini di età compresa tra 6 e 11 anni con dermatite atopica

Peso corporeo del paziente	Dose iniziale	Dosi successive		
Da 15 a meno di 60 kg	300 mg (una iniezione da 300 mg) il Giorno 1, seguita da 300 mg il Giorno 15	300 mg ogni 4 settimane (Q4S),* iniziando 4 settimane dopo la dose del Giorno 15		
60 kg o più	600 mg (due iniezioni da 300 mg)	300 mg a settimane alterne (Q2S)		

^{*}la dose può essere aumentata a 200 mg ogni 2 settimane in pazienti con peso corporeo da 15 kg a meno di 60 kg, in base alla valutazione del medico.

Bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni

La dose raccomandata di dupilumab per bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni è specificata nella Tabella 3.

Tabella 3: Dose di dupilumab per somministrazione sottocutanea in bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni con dermatite atopica

Peso corporeo del paziente	Dose iniziale	Dosi successive
Da 5 kg a meno di 15 kg	200 mg (una iniezione da 200 mg)	200 mg ogni 4 settimane (Q4S)
Da 15 kg a meno di 30 kg	300 mg (una iniezione da 300 mg)	300 mg ogni 4 settimane (Q4S)

Dupilumab può essere usato con o senza corticosteroidi topici. È consentito l'utilizzo di inibitori topici della calcineurina, ma deve essere limitato solo alle aree problematiche come viso, collo e zone intertriginose e genitali. È necessario valutare l'eventualità di interrompere il trattamento in pazienti che non hanno mostrato alcuna risposta dopo 16 settimane di trattamento della dermatite atopica. Alcuni pazienti con risposta iniziale parziale possono successivamente migliorare continuando il trattamento oltre le 16 settimane. Qualora dovesse rendersi necessaria l'interruzione del trattamento con dupilumab, i pazienti possono comunque essere trattati nuovamente con successo. Asma Adulti e adolescenti La dose raccomandata di dupilumab per adulti e adolescenti (di età pari o superiore ai 12 anni) è: • per pazienti con asma severo e in trattamento con corticosteroidi orali o per pazienti con asma severo e comorbilità di dermatite atopica da moderata a severa o per adulti con comorbilità di rinosinusite cronica severa con poliposi nasale, una dose iniziale di 600 mg (due iniezioni da 300 mg), seguita da 300 mg somministrati a settimane alterne come iniezione sottocutanea; • per tutti gli altri pazienti una dose iniziale di 400 mg (due iniezioni da 200 mg), seguita da 200 mg somministrati a settimane alterne come iniezione sottocutanea.

Bambini di età compresa tra 6 e 11 anni

La dose raccomandata di dupilumab per i pazienti pediatrici di età compresa tra 6 e 11 anni è specificata nella Tabella 4.

Tabella 4: Dose di dupilumab per somministrazione sottocutanea in bambini di età compresa tra 6 e 11 anni affetti da asma

Peso corporeo del paziente	Dosi iniziali e successive
Da 15 a meno di 30 kg	300 mg una volta ogni quattro settimane (Q4S)
Da 30 kg a meno di 60 kg	200 mg a settimane alterne (Q2S) oppure 300 mg una volta ogni quattro settimane (Q4S)
60 kg o più	200 mg a settimane alterne (Q2S)

Per i pazienti pediatrici (da 6 a 11 anni di età) con asma e dermatite atopica severa in comorbilità, secondo l'indicazione approvata, deve essere seguita la dose raccomandata nella Tabella 2.

```
I pazienti che assumono corticosteroidi orali concomitanti possono ridurre la dose di steroidi quando si verificano miglioramenti clinici con
dupilumab (vedere paragrafo 5.1). Gli steroidi devono essere ridotti gradualmente (vedere paragrafo 4.4). Dupilumab è indicato per il trattamento
a lungo termine. Il bisogno di proseguire la terapia dovrebbe essere riconsiderato almeno annualmente, sulla base della valutazione del livello
di controllo dell'asma nel paziente, condotta dal medico. Rinosinusite cronica con poliposi nasale (CRSwNP) La dose iniziale raccomandata di
dupilumab per i pazienti adulti è di 300 mg, seguita da una dose di 300 mg somministrata a settimane alterne. Dupilumab è indicato per il
trattamento a lungo termine. Si suggerisce di prendere in considerazione l'interruzione del trattamento in pazienti che non hanno evidenziato
alcuna risposta dopo 24 settimane di trattamento per la CRSwNP. Alcuni pazienti con risposta iniziale parziale potrebbero migliorare
successivamente continuando il trattamento oltre le 24 settimane. Prurigo nodulare (PN) La dose raccomandata di dupilumab per pazienti
adulti è una dose iniziale di 600 mg (due iniezioni da 300 mg), seguita da 300 mg somministrati a settimane alterne. D'upilumab può essere
usato con o senza corticosteroidi topici. I dati disponibili emersi dalle sperimentazioni cliniche nella PN riguardano pazienti trattati fino a 24
settimane. Si suggerisce di prendere in considerazione l'interruzione del trattamento in pazienti che non hanno evidenziato alcuna risposta
dopo 24 settimane di trattamento per la PN. Esofagite eosinofila (EoE) La dose raccomandata di dupilumab per i pazienti di età pari o superiore
a 12 anni è 300 mg somministrati una volta a settimana. Dupilumab 300 mg una volta a settimana non è stato studiato in pazienti con EoE di
peso inferiore a 40 kg. Dupilumab è indicato per il trattamento a lungo termine. Dupilumab 300 mg una volta a settimana è stato studiato fino
a 52 settimane. La somministrazione oltre le 52 settimane non è stata studiata. Dose dimenticata Se viene dimenticata una dose settimanale,
somministrare la dose il prima possibile, iniziando un nuovo programma in base a questa data. Se viene dimenticata una dose con somministrazione
a settimane alterne, l'iniezione deve essere somministrata entro 7 giorni dalla dose dimenticata, dopodiché va ripreso il programma originale
del paziente. Se la dose dimenticata non viene somministrata entro 7 giorni, è necessario attendere fino alla dose successiva prevista dal
programma originale. Se viene dimenticata una dose con somministrazione ogni 4 settimane, l'iniezione deve essere somministrata entro 7
giorni dalla dose dimenticata, dopodiché va ripreso il programma originale del paziente. Se la dose dimenticata non viene somministrata entro
 ' giorni, è necessario procedere alla sua somministrazione, iniziando un nuovo programma in base a questa data. <u>Popolazioni speciali</u> Anziani
   5 anni) Non è raccomandato alcun aggiustamento della dose per i pazienti anziani (vedere paragrafo 5.2). Compromissione renale Non è
necessario alcun aggiustamento della dose nei pazienti con compromissione renale lieve o moderata. Sono disponibili dati molto limitati sui
pazienti con grave compromissione renale (vedere paragrafo 5.2). Compromissione epatica Non sono disponibili dati nei pazienti con
compromissione epatica (vedere paragrafo 5.2). Peso corporeo Non è raccomandato alcun aggiustamento della dose in base al peso corporeo
per i pazienti di età pari o superiore a 12 anni con asma ed EoE, o adulti con dermatite atopica o CRSwNP o PN (vedere paragrafo 5.2). Popolazione
pediatrica La sicurezza e l'efficacia di dupilumab nei bambini di età inferiore ai 6 mesi con dermatite atopica non sono state stabilite. La sicurezza
e l'efficacia di dupilumab nei bambini con un peso corporeo <5 kg non sono state stabilite. Non ci sono dati disponibili. La sicurezza e l'efficacia
di dupilumab nei bambini con asma severo di età inferiore a 6 anni non sono state stabilite. Non ci sono dati disponibili. La sicurezza e l'efficacia
nei bambini con CRSwNP di età inferiore ai 18 anni non sono state stabilite. Non ci sono dati clinici disponibili. La sicurezza e l'efficacia di
dupilumab nei bambini con PN di età inferiore ai 18 anni non sono state stabilite. Non ci sono dati disponibili. La sicurezza e l'efficacia di
dupilumab nei bambini con EoE di età inferiore a 12 anni non sono state stabilite. Modo di somministrazione Uso sottocutaneo La penna
preriempita di dupilumab è destinata all'uso in pazienti adulti e pediatrici di età pari o superiore a 2 anni. La siringa preriempita di dupilumab
è destinata all'uso in pazienti adulti e pediatrici di età pari o superiore a 6 mesi. La penna preriempita di dupilumab non è destinata all'uso
nei bambini di età inferiore a 2 anni. Dupilumab è somministrato tramite iniezione sottocutanea nella coscia o nell'addome, fatta eccezione
per i 5 cm attorno all'ombelico. Se praticata da altri, è possibile fare l'iniezione anche nella parte superiore del braccio. Ciascuna siringa o
penna preriempita è esclusivamente monouso. Per la dose iniziale di 600 mg, somministrare due iniezioni da 300 mg di dupilumab consecutivamente in diverse sedi di iniezione. Per ogni iniezione si raccomanda di utilizzare una sede diversa, a rotazione. Dupilumab non
deve essere iniettato in aree della pelle che risultano sensibili, danneggiate o che riportano ematomi e cicatrici. Il paziente può auto-somministrarsi
da solo l'iniezione di dupilumab oppure, se l'operatore sanitario lo ritiene appropriato, dupilumab può essere somministrato da chi assiste il
paziente. È necessario fornire adeguata formazione ai pazienti e/o a chi li assiste riguardo alla preparazione e alla somministrazione di dupilumab
prima del suo impiego, come riportato alla fine del foglio illustrativo al paragrafo Istruzioni per l'uso. Nei bambini di età pari o superiore a 12
anni, si raccomanda che dupilumab venga somministrato da o sotto la supervisione di un adulto. Nei bambini di età compresa tra 6 mesi e
meno di 12 anni, dupilumab deve essere somministrato da chi assiste il paziente. 4.3 Controindicazioni Ipersensibilità al principio attivo o ad
uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1. 4.4 Avvertenze speciali e precauzioni d'impiego Tracciabilità Al fine di migliorare la
tracciabilità dei medicinali biologici, il nome e il numero di lotto del medicinale somministrato devono essere chiaramente registrati. Esacerbazioni
acute dell'asma Dupilumab non deve essere usato per trattare i sintomi acuti dell'asma o le esacerbazioni acute. Dupilumab non deve essere
usato per trattare broncospasmo acuto o stato asmatico. Corticosteroidi I corticosteroidi sistemici, topici o per via inalatoria, non devono essere
interrotti improvvisamente dopo aver iniziato la terapia con dupilumab. Se appropriata, la riduzione della dose di corticosteroidi deve essere
graduale ed eseguita sotto la diretta supervisione di un medico. La riduzione della dose di corticosteroidi può essere associata a sintomi
sistemici da astinenza e/o può rivelare condizioni precedentemente soppresse dalla terapia sistemica con corticosteroidi. L'uso di corticosteroidi
sistemici può indurre la soppressione dei biomarcatori dell'infiammazione di tipo 2. Ciò andrebbe tenuto in considerazione per determinare
lo stato di tipo 2 dei pazienti che assumono corticosteroidi orali (vedere paragrafo 5.1). Ipersensibilità Se si verifica una reazione di ipersensibilità
sistemica (immediata o tardiva), la somministrazione di dupilumab deve essere interrotta immediatamente e deve essere avviata una terapia
appropriata. Sono stati segnalati casi di reazioni anafilattiche, malattia da siero/reazioni simili alla malattia da siero e angioedema. Reazioni
anafilattiche e angioedema sono comparsi da minuti e fino a 7 giorni dopo l'iniezione di dupilumab (vedere paragrafo 4.8). Condizioni di
eosinofilia Sono stati riportati casi di polmonite eosinofila e casi di vasculite compatibili con la granulomatosi eosinofila con poliangioite (EGPA)
con dupilumab nei pazienti adulti che hanno partecipato al programma di sviluppo per l'asma. Casi di vasculite coerente con EGPA sono stati
segnalati con dupilumab e placebo in pazienti adulti con asma concomitante nel programma di sviluppo per la CRSwNP. I medici devono
prestare attenzione alla presenza di eruzione vasculitica, peggioramento dei sintomi polmonari, complicanze cardiache e/o neuropatia nei
pazienti con eosinofilia. I pazienti in trattamento per l'asma possono presentare grave eosinofilia sistemica, che talvolta si manifesta con le
caratteristiche cliniche della polmonite eosinofila o della vasculite compatibile con granulomatosi eosinofila con poliangioite, condizioni che
sono spesso trattate con terapia sistemica corticosteroidea. Solitamente, ma non sempre, questi eventi possono essere associati alla riduzione
della terapia con corticostero di orali. Infezione da elminti I pazienti con nota infezione da elminti sono stati esclusi dagli studi clinici. Dupilumab
può influenzare la risposta immunitaria contro le infezioni da elminti inibendo la trasduzione del segnale di IL-4/IL-13. I pazienti con preesistente
infezione da elminti devono essere trattati prima di iniziare dupilumab. Se i pazienti contraggono l'infezione durante il trattamento con
dupilumab e non rispondono alla terapia anti-elminti, il trattamento con dupilumab deve essere sospeso fino alla risoluzione dell'infezione.
Sono stati segnalati casi di enterobiasi nei bambini di età compresa tra 6 e 11 anni che hanno partecipato al programma di sviluppo pediatrico
sull'asma (vedere paragrafo 4.8). Eventi correlati alla congiuntivite e alla cheratite Con dupilumab sono stati segnalati eventi correlati alla
congiuntivite e alla cheratite, prevalentemente in pazienti con dermatite atopica. Alcuni pazienti hanno riportato disturbi visivi (ad es. visione
offuscata) associati a congiuntivite o cheratite (vedere paragrafo 4.8). I pazienti devono essere avvisati di segnalare la nuova insorgenza o il
peggioramento dei sintomi oculari al proprio medico. I pazienti trattati con dupilumab che sviluppano una congiuntivite che non si risolve con
un trattamento standard o segni e sintomi suggestivi di cheratite devono sottoporsi a un esame oftalmologico, come appropriato (vedere
paragrafo 4.8). Pazienti con asma concomitante I pazienti in trattamento con dupilumab, che presentano anche asma concomitante, non devono
adeguare né interrompere i trattamenti per l'asma senza consultare il medico. I pazienti affetti da asma concomitante devono essere monitorati
attentamente dopo l'interruzione di dupilumab. Vaccinazioni Deve essere evitato l'uso concomitante di vaccini vivi e vivi attenuati con dupilumab
poiché la sicurezza e l'efficacia clinica non sono state stabilite. Si raccomanda che i pazienti ripetano le immunizzazioni con vaccini vivi e vivi
attenuati, in conformità alle vigenti linee guida sulle immunizzazioni prima del trattamento con dupilumab. Non sono disponibili dati clinici a
supporto di una guida più specifica per la somministrazione di vaccini vivi o vivi attenuati nei pazienti trattati con dupilumab. Sono state
valutate le risposte immunitarie al vaccino DTPA e al vaccino polisaccaride meningococcico (vedere paragrafo 4.5). Contenuto di sodio Questo
medicinale contiene meno di 1 mmol di sodio (23 mg) per dose da 300 mg, cioè essenzialmente "senza sodio".
```

4.5 Interazioni con altri medicinali ed altre forme d'interazione Le risposte immunitarie alla vaccinazione sono state valutate nell'ambito di uno studio in cui i pazienti affetti da dermatite atopica sono stati trattati una volta a settimana per 16 settimane con 300 mg di dupilumab. Dopo 12 settimane di somministrazione di dupilumab, i pazienti sono stati vaccinati con un vaccino DTPa (cellule T-dipendente) e un vaccino meningococcico polisaccaridico (cellule T-indipendente); le risposte immunitarie sono state valutate 4 settimane più tardi. Le risposte anticorpali, sia al vaccino antitetano sia a quello meningococcico polisaccaridico, sono risultate simili nei pazienti trattati con dupilumab e in quelli trattati con placebo. Nello studio non sono state rilevate interazioni avverse tra uno dei vaccini non vivi e dupilumab. Pertanto i pazienti che assumono dupilumab possono ricevere in concomitanza vaccini inattivati o non vivi. Per informazioni sui vaccini vivi vedere il paragrafo 4.4. In uno studio clinico su pazienti affetti da dermatite atopica, sono stati valutati gli effetti di dupilumab sulla farmacocinetica (PK) dei substrati del citocromo (CYP). I dati raccolti da questo studio non hanno indicato effetti clinicamente rilevanti di dupilumab sull'attività di CYP1A2, CYP3A, CYP2C19, CYP2D6 o CYP2C9. Non sono previsti effetti di dupilumab sulla farmacocinetica (PK) dei medicinali co-somministrati. Sulla base dell'analisi della popolazione, i medicinali comunemente co-somministrati non hanno avuto alcun effetto sulla farmacocinetica di dupilumab nei pazienti con asma da moderato a severo. 4.6 Fertilità, gravidanza e allattamento <u>Gravidanza</u> I dati relativi all'uso di dupilumab in donne in gravidanza sono in numero limitato. Gli studi sugli animali non indicano effetti dannosi diretti o indiretti di tossicità riproduttiva (vedere paragrafo 5.3). Dupilumab deve essere usato durante la gravidanza solo se il potenziale beneficio giustifica il potenziale rischio per il feto. Allattamento Non è noto se dupilumab sia escreto nel latte materno o assorbito sistemicamente dopo l'ingestione. Si deve decidere se interrompere l'allattamento o interrompere la terapia con dupilumab tenendo in considerazione il beneficio dell'allattamento per il bambino e il beneficio della terapia per la donna. Fertilità Gli studi condotti sugli animali non hanno mostrato alcuna compromissione della fertilità (vedere paragrafo 5.3). 4.7 Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari Dupilumab non altera o altera in modo trascurabile la capacità di guidare veicoli e di usare macchinari. 4.8 Effetti indesiderati Riassunto del profilo di sicurezza Le reazioni avverse più comuni in dermatite atopica, asma e CRSwNP sono reazioni al sito di iniezione (inclusi eritema, edema, prurito, dolore e gonfiore), congiuntivite, congiuntivite allergica, artralgia, herpes orale ed eosinofilia. Un'ulteriore reazione avversa di lividura in sede di iniezione è stata segnalata nell'EoE. Sono stati segnalati casi rari di malattia da siero/reazione simile alla malattia da siero, reazione anafilattica e cheratite ulcerosa (vedere paragrafo 4.4). Tabella delle reazioni avverse I dati sulla sicurezza di dupilumab presentati nella Tabella 5 derivano principalmente da 12 studi randomizzati, controllati con placebo, che hanno incluso pazienti con dermatite atopica, asma e CRSwNP. Questi studi hanno coinvolto 4.206 pazienti che hanno ricevuto dupilumab e 2.326 pazienti che hanno ricevuto placebo durante il periodo controllato e sono rappresentativi del profilo di sicurezza generale di dupilumab. Nella Tabella 5 sono elencate le reazioni avverse osservate negli studi clinici e/o dopo l'immissione in commercio, riportate in base alla classificazione per sistemi e organi e in base alla relativa frequenza, utilizzando le seguenti categorie: molto comune ($\geq 1/10$); comune ($\geq 1/100$, < 1/10); non comune (≥1/1.000, <1/100); raro (≥1/10.000, <1/1.000); molto raro (<1/10.000). All'interno di ciascun gruppo di frequenza, le reazioni avverse sono presentate in ordine di gravità decrescente.

Tabella 5: Elenco delle reazioni avverse

Classificazione MedDRA per sistemi e organi	Frequenza	Reazione avversa
Infezioni ed infestazioni	Comune	Congiuntivite* Herpes orale*
Patologie del sistema emolinfopoietico	Comune	Eosinofilia
Disturbi del sistema immunitario	Non comune Raro	Angioedema# Reazione anafilattica Malattia da siero Reazione simile alla malattia da siero
Patologie dell'occhio	Comune Non comune Raro	Congiuntivite allergica* Cheratite*# Blefarite*† Prurito oculare*† Occhio secco*† Cheratite ulcerosa*†#
Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo	Non comune	Eruzione cutanea della faccia#
Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo	Comune	Artralgia#
Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione	Comune	Reazioni in sede di iniezione (inclusi eritema, edema, prurito, dolore, gonfiore e lividura)

^{*}disturbi oculari e herpes orale si sono verificati prevalentemente negli studi nella dermatite atopica; †le frequenze per prurito oculare, blefarite e occhio secco erano comuni e la cheratite ulcerosa era non comune negli studi nella dermatite atopica; #dalla segnalazione post-immissione in commercio.

Descrizione di reazioni avverse selezionate Ipersensibilità A seguito della somministrazione di dupilumab sono stati riportati casi di reazione anafilattica, angioedema e malattia da siero/reazione simile alla malattia da siero (vedere paragrafo 4.4). Eventi correlati a congiuntivite e cheratite La congiuntivite e la cheratite si sono verificate più frequentemente in pazienti con dermatite atopica che hanno ricevuto dupilumab rispetto a quelli che hanno assunto il placebo negli studi sulla dermatite atopica. La maggior parte dei pazienti con congiuntivite o cheratite era migliorata o stava migliorando durante il periodo di trattamento. Nello studio di estensione in aperto (*Open-label Extension*, OLE) a lungo termine a 5 anni sulla dermatite atopica (AD-1225), i tassi di congiuntivite e cheratite si sono mantenuti simili a quelli rilevati nel braccio con dupilumab negli studi sulla dermatite atopica controllati con placebo. Tra i pazienti con asma, la frequenza di congiuntivite e cheratite è stata bassa e simile tra dupilumab e placebo. Tra i pazienti con CRSwNP e PN, la frequenza della congiuntivite era maggiore con dupilumab che con il placebo, anche se minore rispetto a quanto osservato nei pazienti con dermatite atopica. Non sono stati riportati casi di cheratite nel programma di sviluppo nella CRSwNP o nella PN. Tra i pazienti con EoE, la frequenza di congiuntivite era bassa e simile tra i gruppi trattati con dupilumab e placebo. Non vi sono stati casi di cheratite nel programma di sviluppo dell'EoE (vedere paragrafo 4.4). Eczema erpetico L'eczema erpetico è stato riportato in <1% dei gruppi trattati con dupilumab e in <1% del gruppo con placebo, negli studi in monoterapia sulla dermatite atopica negli adulti di 16 settimane. Nello studio a 52 settimane sulla dermatite atopica negli adulti trattati con dupilumab + TCS, l'eczema erpetico è stato riportato nello 0,2% del gruppo trattato con dupilumab + TCS e nell'1,9% del gruppo placebo + TCS. Tali tassi si sono mantenuti stabili a 5 anni nello studio OLE a lungo termine (AD-1225). Eosinofilia I pazienti trattati con dupilumab nelle indicazioni dermatite atopica, asma e CRSwNP presentavano un maggiore incremento medio iniziale della conta eosinofila dal basale rispetto ai pazienti trattati con placebo. Le conte eosinofile sono diminuite a livelli vicino al basale durante il trattamento dello studio e sono tornate al basale durante lo studio di estensione in aperto sulla sicurezza nell'asma (TRAVERSE). Alla Settimana 20, i livelli medi di eosinofili nel sangue sono diminuiti al di sotto di quelli al basale e si sono mantenuti stabili nei 5 anni dello studio OLE a lungo termine (AD-1225). Nella PN, non è stato osservato alcun incremento nei valori medi di conta degli eosinofili nel sangue rispetto al placebo (PRIME e PRIME2). La conta media e mediana degli eosinofili ematici è scesa quasi al basale o è rimasta al di sotto dei livelli basali nell'EoE (Parti A e B del TREET) durante il trattamento dello studio. L'eosinofilia emergente dal trattamento (≥5000 cellule/mcL) è stata riportata in <3% dei pazienti trattati con dupilumab e <0,5% nei pazienti trattati con placebo (studi SOLO 1, SOLO 2, AD-1021, DRI12544, QUEST, VOYAGE, SINUS-24 e SINUS-52, PRIME e PRIME2, Parti A e B del TREET). L'eosinofilia emergente dal trattamento (≥5000 cellule/mcL) è stata riportata nell'8,4% dei pazienti trattati con dupilumab e nello 0%

```
dei pazienti trattati con placebo nello studio AD-1539; la conta mediana degli eosinofili è scesa al di sotto del valore basale alla fine del periodo di
trattamento. Infezioni Negli studi clinici in monoterapia sulla dermatite atopica negli adulti di 16 settimane, sono state riportate infezioni gravi
nell'1,0% dei pazienti trattati con placebo e nello 0,5% dei pazienti trattati con dupilumab. Nello studio CHRONOS a 52 settimane sulla dermatite
atopica negli adulti, sono state riportate infezioni gravi nello 0,6% dei pazienti trattati con placebo e nello 0,2% dei pazienti trattati con dupilumab.
I tassi delle infezioni gravi si sono mantenuti stabili a 5 anni nello studio OLE a lungo termine (AD-1225). Non è stato osservato alcun aumento
nell'incidenza complessiva di infezioni con dupilumab rispetto al placebo nel pool di sicurezza per gli studi clinici sull'asma. Nel pool di sicurezza
di 24 settimane, sono state riportate infezioni gravi nell'1,0% dei pazienti trattati con dupilumab e nell'1,1% dei pazienti trattati con placebo. Nello
studio QUEST di 52 settimane, sono state riportate infezioni gravi nell'1,3% dei pazienti trattati con dupilumab e nell'1,4% dei pazienti trattati con
placebo. Non è stato osservato alcun aumento di incidenza complessiva di infezioni con dupilumab rispetto al placebo nel pool di sicurezza per gli
studi clinici sulla CRSwNP. Nello studio SINUS-52 di 52 settimane, sono state segnalate infezioni gravi nell'1,3% dei pazienti trattati con dupilumab
e nell'1,3% dei pazienti trattati con placebo. Non è stato osservato alcun aumento nell'incidenza complessiva di infezioni con dupilumab rispetto
al placebo nel pool di sicurezza per gli studi clinici nella PN. Nel pool di sicurezza, sono state segnalate infezioni gravi nell'1,3% dei pazienti trattati
con dupilumab e nell'1,3% dei pazienti trattati con placebo. L'incidenza complessiva di infezioni è stata numericamente maggiore con dupilumab
(32,0%) rispetto al placebo (24,8%) nel pool di sicurezza per gli studi TREET EOE (Parti A e B). Nel pool di sicurezza di 24 settimane, sono state
segnalate infezioni gravi nello 0,5% dei pazienti trattati con dupilumab e nello 0% dei pazienti trattati con placebo. Immunogenicità Come con
tutte le proteine terapeutiche, anche con dupilumab esiste un potenziale di immunogenicità. Le risposte anticorpali anti-farmaco (ADA) non hanno
avuto in genere un impatto sull'esposizione, sulla sicurezza o sull'efficacia di dupilumab. Circa il 5% dei pazienti con dermatite atopica, asma o
CRSwNP che hanno ricevuto dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane per 52 settimane ha sviluppato ADA a dupilumab; circa il 2% ha
mostrato risposte ADA persistenti e circa il 2% presentava anticorpi neutralizzanti. Risultati simili sono stati osservati in pazienti adulti con PN che
hanno ricevuto dupilumab 300 mg Q2S per 24 settimane, nella popolazione pediatrica (da 6 mesi a 11 anni di età) con dermatite atopica che ha
ricevuto dupilumab 200 mg Q2S, 200 mg Q4W o 300 mg Q4S per 16 settimane e pazienti (da 6 a 11 anni di età) con asma che hanno ricevuto dupilumab 100 mg Q2S, o 200 mg Q2S per 52 settimane. Sono state osservate analoghe risposte ADA nei pazienti adulti con dermatite atopica
trattati con dupilumab nei 5 anni dello studio OLE a lungo termine (AD-1225). Circa il 16% dei pazienti adolescenti con dermatite atopica che
hanno ricevuto dupilumab 300 mg o 200 mg Q2S per 16 settimane ha sviluppato anticorpi verso dupilumab; circa il 3% ha mostrato risposte ADA
persistenti e circa il 5% presentava anticorpi neutralizzanti. Circa il 9% dei pazienti con asma che hanno ricevuto dupilumab 200 mg una volta ogni
due settimane per 52 settimane ha sviluppato anticorpi a dupilumab; circa il 4% ha mostrato risposte ADA persistenti e circa il 4% presentava
anticorpi neutralizzanti. Circa l'1% dei pazienti con EoE che ha ricevuto dupilumab 300 mg una volta a settimana o 300 mg una volta ogni due
settimane per 24 settimane ha sviluppato anticorpi contro dupilumab; lo 0% ha mostrato risposte ADA persistenti e circa lo 0,5% aveva anticorpi
neutralizzanti. Indipendentemente dall'età o dalla popolazione, fino al 4% dei pazienti nei gruppi placebo è risultato positivo agli anticorpi verso
dupilumab; circa il 2% ha mostrato risposte ADA persistenti e circa l'1% presentava anticorpi neutralizzanti. Meno dell'1% dei pazienti che hanno
ricevuto dupilumab a regimi di dosaggio approvati ha mostrato risposte ADA ad alto titolo associate a ridotta esposizione ed efficacia. Inoltre c'è
stato un paziente con malattia da siero e uno con reazione simile alla malattia da siero (<0,1%) associata con ADA ad alto titolo (vedere paragrafo
4.4). Popolazione pediatrica Dermatite atopica Adolescenti (di età compresa tra 12 e 17 anni) La sicurezza di dupilumab è stata valutata in uno studio
in 250 pazienti di età compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica da moderata a severa (AD-1526). Il profilo di sicurezza di dupilumab in questi
pazienti seguiti fino alla Settimana 16 è stato simile al profilo di sicurezza degli studi negli adulti con dermatite atopica. Bambini di età compresa tra
6 e 11 anni La sicurezza di dupilumab è stata valutata in uno studio su 367 pazienti di età compresa tra 6 e 11 anni con dermatite atopica severa
(AD-1652). Il profilo di sicurezza di dupilumab con TCS concomitante in questi pazienti fino alla Settimana 16 era simile al profilo di sicurezza degli
studi condotti su adulti e adolescenti con dermatite atopica. Bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni La sicurezza di dupilumab con TČS
concomitante è stata valutata in uno studio su 161 pazienti di età compresa tra 6 mesi e 5 anni con dermatite atopica da moderata a severa, che
comprendeva un sottogruppo di 124 pazienti con dermatite atopica severa (AD-1539). Il profilo di sicurezza di dupilumab con TCS concomitante in
questi pazienti fino alla Settimana 16 era simile al profilo di sicurezza degli studi condotti su adulti e pazienti pediatrici di età compresa tra 6 e 17
anni con dermatite atopica. Dermatite atopica della mano e del piede La sicurezza di dupilumab è stata valutata su 27 pazienti pediatrici di età
compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica della mano e del piede da moderata a severa (AD-1924). Il profilo di sicurezza di dupilumab in
questi pazienti fino alla settimana 16 era coerente con il profilo di sicurezza degli studi su pazienti adulti e pediatrici di età pari o superiore a 6 mesi
con DA da moderata a severa. Asma Adolescenti (di età compresa tra 12 e 17 anni) Un totale di 107 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con
asma sono stati arruolati nello studio QUEST di 52 settimane. Il profilo di sicurezza osservato è stato simile a quello osservato negli adulti. La
sicurezza a lungo termine di dupilumab è stata valutata in 89 pazienti adolescenti arruolati in uno studio di estensione in aperto nell'asma da
moderato a severo (TRAVERSE). In questo studio, i pazienti sono stati seguiti per un massimo di 96 settimane. Il profilo di sicurezza di dupilumab in
TRAVERSE era coerènte con il profilo di sicurezza osservato negli studi clinici registrativi nell'asma fino a 52 settimane di trattamento. Bambini di
età compresa tra 6 e 11 anni Nei bambini da 6 a 11 anni di età affetti da asma da moderato a severo (VOYAGE), la reazione indesiderata aggiuntiva
di enterobiasi è stata segnalata nell'1,8% (5 pazienti) dei gruppi trattati con dupilumab e in nessuno del gruppo trattato con placebo. Tutti i casi di
enterobiasi sono stati da lievi a moderati e i pazienti si sono ripresi con un trattamento antielmintico senza interruzione del trattamento con
dupilumab. Nei bambini da 6 a 11 anni di età con asma da moderato a severo, è stata riportata eosinofilia (eosinofili ematici ≥3000 cellule/mcL o
ritenuta dallo sperimentatore un evento avverso) nel 6,6% dei gruppi trattati con dupilumab e nello 0,7% del gruppo trattato con placebo. La
maggior parte dei casi di eosinofilia era di entità da lieve a moderata e non associata a sintomi clinici. Questi casi sono stati transitori, sono diminuiti
nel tempo e non hanno portato all'interruzione del trattamento con dupilumab. La sicurezza a lungo termine di dupilumab è stata valutata in uno
studio di estensione in aperto (EXCURSION) in bambini di età compresa tra 6 e 11 anni con asma da moderato a severo che hanno precedentemente
partecipato a VOYAGE. Dei 365 pazienti entrati nello studio EXCURSION, 350 hanno completato 52 settimane di trattamento e 228 pazienti hanno
completato un trattamento della durata cumulativa di 104 settimane (VOYAGE ed EXCURSION). Il profilo di sicurezza a lungo termine di dupilumab
nello studio EXCURSION era coerente con il profilo di sicurezza osservato nello studio registrativo sull'asma (VOYAGE) per 52 settimane di
trattamento. EoE Negli studi del TREET (Parti A e B) è stato coinvolto un totale di 99 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con EoE. Il profilo
di sicurezza osservato era simile a quello degli adulti. Sicurezza a lungo termine Dermatite atopica Il profilo di sicurezza di dupilumab + TCS
(CHRONOS) in pazienti adulti con dermatite atopica fino alla Settimana 52 è stato coerente con il profilo di sicurezza osservato alla Settimana 16.
La sicurezza a lungo termine di dupilumab è stata valutata in uno studio di estensione in aperto in pazienti da 6 mesi a 17 anni di età con dermatite
atopica da moderata a severa (AD-1434). Il profilo di sicurezza di dupilumab nei pazienti seguiti fino alla Settimana 52 è stato simile al profilo di
sicurezza osservato alla Settimana 16 negli studi AD-1526, AD-1652 e AD-1539. Il profilo di sicurezza a lungo termine di dupilumab osservato nei
bambini e negli adolescenti era coerente con quello osservato negli adulti con dermatite atopica. Nello studio OLE di fase 3, multicentrico (AD-
1225), è stata valutata la sicurezza a lungo termine di somministrazioni ripetute di dupilumab su 2.677 adulti con AD da moderata a severa esposti
a un dosaggio settimanale di 300 mg (99,7%), di cui 179 avevano completato almeno 260 settimane di studio. Il profilo di sicurezza a lungo termine
osservato in questo studio nel corso dei 5 anni era in genere coerente con quello rilevato per dupilumab negli studi controllati. Asma il profilo di
sicurezza di dupilumab nello studio di sicurezza a lungo termine di 96 settimane (TRAVERSE) era coerente con il profilo di sicurezza osservato negli
studi registrativi sull'asma fino a 52 settimane di trattamento. Il profilo di sicurezza di dupilumab nei bambini con asma di età compresa tra 6 e 11
anni che hanno partecipato allo studio di sicurezza a lungo termine di 52 settimane (EXCURSION) era coerente con il profilo di sicurezza osservato
nello studio registrativo sull'asma (VOYAGE) per 52 settimane di trattamento. CRSWNP Il profilo di sicurezza di dupilumab negli adulti con CRSWNP
fino alla Settimana 52 era coerente con il profilo di sicurezza osservato alla Settimana 24. Esofagite eosinofila Il profilo di sicurezza di dupilumab
fino alla Settimana 52 è stato generalmente sovrapponibile al profilo di sicurezza osservato alla Settimana 24. Segnalazione delle reazioni avverse
sospette La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette
un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa
sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse. 4.9 Sovradosaggio
Non esiste alcun trattamento specifico per il sovradosaggio di dupilumab. In caso di sovradosaggio il paziente deve essere monitorato per eventuali
segni o sintomi di reazioni avverse e si deve somministrare immediatamente l'appropriato trattamento sintomatico.
```

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE 5.1 Proprietà farmacodinamiche Categoria farmacoterapeutica: altri preparati dermatologici, preparati per dermatiti, escluso i corticosteroidi, Codice ATC: D11AH05 Meccanismo d'azione Dupilumab è un anticorpo monoclonale IgG4 umano ricombinante che inibisce la trasduzione del segnale dell'interleuchina 4 e dell'interleuchina 13. Dupilumab inibisce la trasduzione del segnale IL-4 attraverso il recettore di tipo I (IL-4Rα/yc), ed entrambe le trasduzioni di segnale IL-4 e IL-13 attraverso il recettore di tipo II (IL-4Rα/IL-13Rα). IL-4 e IL-13 sono fattori fondamentali di malattie infiammatorie umane di tipo 2 come la dermatite atopica, l'asma, la CRSwNP, la PN e la EoE. Il blocco della via IL-4/IL-13 con dupilumab nei pazienti riduce molti dei mediatori dell'infiammazione di tipo 2. Effetti farmacodinamici Negli studi clinici sulla dermatite atopica, il trattamento con dupilumab è stato associato a una diminuzione rispetto al basale delle concentrazioni dei biomarcatori immunitari di tipo 2, quali la Thymus and Activation-Regulated Chemokine (TARC/CCL17), le IgE totali sieriche e le IgE sieriche allergene specifiche. Durante il trattamento con dupilumab in adulti e adolescentí con dermatite atopica è stata osservata una riduzione della lattato deidrogenasi (LDH), un biomarcatore associato all'attività e alla gravità della dermatite atopica. Nei pazienti adulti e adolescenti con asma, il trattamento con dupilumab rispetto al placebo ha ridotto marcatamente il FeNO e le concentrazioni circolanti di eotassina-3, IgE totali, IgE allergene-specifiche, TARC e periostina, i biomarcatori di tipo 2 valutati nelle sperimentazioni cliniche. Queste riduzioni nei biomarcatori infiammatori di tipo 2 erano paragonabili nei regimi da 200 mg una volta ogni due settimane e 300 mg una volta ogni due settimane. Nei pazienti pediatrici (da 6 a 11 anni di età) con asma, il trattamento con dupilumab rispetto al placebo ha ridotto marcatamente il FeNO e le concentrazioni circolanti di IgE totali, IgE allergene-specifiche e TARC, i biomarcatori di tipo 2 valutati nelle sperimentazioni cliniche. Questi marcatori risultavano vicini alla soppressione massima dopo 2 settimane di trattamento, fatta eccezione per le IgE, che sono scese più lentamente. Questi effetti sono stati costanti per l'intera durata del trattamento. Efficacia e sicurezza clinica nella dermatite atopica Adulti con dermatite atopica L'efficacia e la sicurezza di dupilumab come monoterapia e in combinazione con corticosteroidi topici sono state valutate in tre studi clinici registrativi, randomizzati, in doppio cieco, controllati con placebo (SOLO 1, SOLO 2 e CHRONOS) condotti su 2.119 pazienti di età uguale o maggiore a 18 anni affetti da dermatite atopica da moderata a severa definita dalla valutazione generale dello sperimentatore (*Investigator's Global Assessment*, IGA) con un punteggio ≥3, dall'indice di gravità dell'eczema (*Eczema Area and Severity Index*, EASI) con un punteggio ≥16 e da un coinvolgimento minimo della superficie corporea (Body Surface Area, BSA) ≥10%. I pazienti eleggibili arruolati nei tre studi avevano dimostrato una risposta inadeguata alla terapia topica. In tutti e tre gli studi i pazienti hanno ricevuto iniezioni sottocutanee (SC) di dupilumab somministrate come: 1) una dose iniziale di 600 mg di dupilumab (due iniezioni da 300 mg) il Giorno 1, seguita da 300 mg una volta ogni due settimane (Q2S); o 2) una dose iniziale di 600 mg di dupilumab il Giorno 1, seguita da 300 mg una volta alla settimana (QS); o 3) un placebo equivalente. I pazienti che avevano necessità di controllare sintomi intollerabili della dermatite atopica potevano far uso di un "trattamento di salvataggio" (che includeva steroidi topici ad elevato potenziale o immunosoppressori sistemici) a discrezione dello sperimentatore. I pazienti che hanno ricevuto il "trattamento di salvataggio" sono stati considerati non *responder. Endpoint* In tutti e tre gli studi clinici registrativi, gli *endpoint* co-primari sono stati la percentuale di pazienti con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito") con una riduzione di ≥2 punti su una scala IGA 0-4 e la percentuale di pazienti con un miglioramento di almeno il 75% nell'EASI (EASI-75). Gli *endpoint* secondari chiave e altri *endpoint* secondari clinicamente rilevanti sono presentati nella Tabella 5. *Caratteristiche al basale* Negli studi in monoterapia (SOLO 1 e SOLO 2) in tutti i gruppi di trattamento l'età media era pari a 38,3 anni, il peso medio era di 76,9 kg, il 42,1% erano donne, il 68,1% erano bianchi, il 21,8% erano asiatici e il 6,8% erano neri. In questi studi il 51,6% dei pazienti aveva un punteggio IGA al basale di 3 (AD moderata), il 48,3% dei pazienti aveva un punteggio IGA al basale di 4 (AD severa) e il 32,4% dei pazienti aveva ricevuto immunosoppressori sistemici in precedenza. Al basale, il punteggio medio EASI era pari a 33,0, la scala di valutazione numerica (NRS) del prurito medio settimanale era 7,4, il punteggio medio POEM era 20,5, il DLQI medio era 15,0 e il punteggio medio totale HADS era 13,3. Nello studio con TCS concomitanti (CHRONOS), in tutti i gruppi di trattamento, l'età media era 37,1 anni, il peso medio era 74,5 kg, il 39,7% erano donne, il 66,2% erano bianchi, il 27,2% erano asiatici e il 4,6% erano neri. In questo studio il 53,1% dei pazienti aveva un punteggio IGA al basale di 3 e il 46,9% dei pazienti aveva un punteggio IGA al basale di 4 e il 33,6% dei pazienti aveva ricevuto immunosoppressori sistemici in precedenza. Al basale, il punteggio medio EASI era 32,5, la NRS del prurito medio settimanale era 7,3, il punteggio medio POEM era 20,1, il DLQI medio era 14,5 e il punteggio medio totale HADS era 12,7. Risposta clinica Studi in monoterapia della durata di 16 settimane (SOLO 1 e SOLO 2) e studio concomitante TCS di 52 settimane (CHRONOS). Negli studi SOLO 1, SOLO 2 e CHRONOS, rispetto al basale alla Settimana 16, una percentuale significativamente maggiore di pazienti randomizzati con dupilumab ha ottenuto una risposta IGA 0 o 1, EASI-75 e/o un miglioramento di ≥4 punti sulla scala NRS del prurito (endpoint secondario chiave) rispetto ai pazienti con placebo (vedere Tabella 6). Una percentuale significativamente maggiore di pazienti randomizzati a dupilumab da solo o con TCS ha ottenuto un rapido miglioramento sulla scala NRS del prurito rispetto a placebo o placebo + TCS (definito come un miglioramento di ≥4 punti già dalla Settimana 2, p <0,01 e p <0,05, rispettivamente). Un effetto persistente del trattamento con dupilumab è stato osservato nello studio CHRONOS fino alla Settimana 52 (vedere Tabella 6). I risultati di efficacia per gli endpoint secondari co-primari, secondari chiave e altri clinicamente rilevanti per tutti e tre gli studi sono presentati nella Tabella 6.

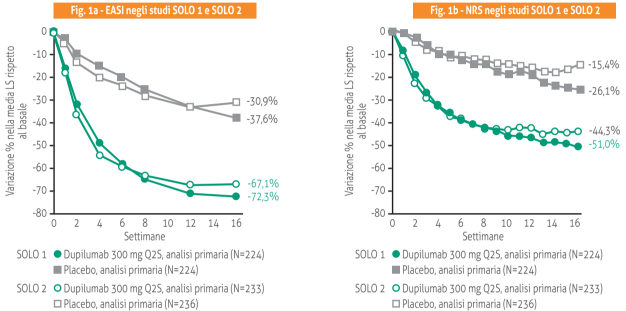
Tabella 6: Risultati di efficacia di dupilumab in monoterapia alla Settimana 16 (FAS) e con TCSº concomitante alla Settimana 16 e alla Settimana 52

	SOLO 1 Settimana 16 (FAS) ^b			SOLO 2 Settimana 16 (FAS) ⁶		CHRONOS Settimana 16 (FAS) ^h		CHRONOS Settimana 52 (Settimana 52 del FAS) ^h	
	Placebo	Dupilumab 300 mg 1 volta ogni 2 settimane	Placebo	Dupilumab 300 mg 1 volta ogni 2 settimane	Placebo + TCS	Dupilumab 300 mg 1 volta ogni 2 settimane + TCS	Placebo + TCS	Dupilumab 300 mg 1 volta ogni 2 settimane + TCS	
Pazienti randomizzati	224	224	236	233	315	106	264	89	
IGA 0 o 1°, % responder ^d	10,3%	37,9% ^g	8,5%	36,1% ^g	12,4%	38,7% ^g	12,5%	36,0% ^g	
EASI-50, % responder ^d	24,6%	68,8% ^g	22,0%	65,2% ^g	37,5%	80,2% ^j	29,9%	78,7% ^j	
EASI-75, % responder ^d	14,7%	51,3% ^g	11,9%	44,2% ^g	23,2%	68,9% ^g	21,6%	65,2% ^g	
EASI-90, % responder ^d	7,6%	35,7% ^g	7,2%	30,0% ^g	11,1%	39,6% ^j	15,5%	50,6% ^j	
Scala NRS del prurito, variazione % media dei LS rispetto al basale (± SE)	-26,1% (3,02)	-51,0% ^g (2,50)	-15,4% (2,98)	-44,3% ^g (2,28)	-30,3% (2,36)	-56,6% ^s (3,95)	-31,7% (3,95)	-57,0% ⁱ (6,17)	
Scala NRS del prurito (miglioramento ≥4 punti), % responder ^{d,e,f}	12,3% (26/212)	40,8% ^g (87/213)	9,5% (21/221)	36,0% ^g (81/225)	19,7% (59/299)	58,8% ^g (60/102)	12,9% (32/249)	51,2% ^g (44/86)	

LS = minimi quadrati; SE = errore standard; ¹tutti i pazienti erano in terapia di base con corticosteroidi topici e ai pazienti era consentito l'uso di inibitori della calcineurina topici; ¹il set completo dell'analisi (Full analysis set, FAS) comprende tutti i pazienti randomizzati; ¹responder è stato definito come un paziente con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito") con una riduzione ≥2 punti su una scala IGA 0-4; ¹i pazienti che hanno ricevuto un "trattamento di salvataggio" o con dati mancanti sono stati considerati non responder; ¹il numero di pazienti con prurito al basale sulla scala NRS ≥4 come denominatore; ¹funa percentuale significativamente maggiore di pazienti con dupilumab ha registrato un miglioramento nella scala NRS del prurito ≥4 punti rispetto al placebo alla Settimana 2 (p <0,01); ⁰valore p <0,0001, statisticamente significativo rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità; ¹il set di analisi completo (FAS) include tutti i pazienti randomizzati. La Settimana 52 del FAS include tutti i pazienti randomizzati almeno un anno prima della data limite dell'analisi primaria; ¹valore p nominale =0,0001.

Negli studi SOLO 1, SOLO 2 e CHRONOS sono stati osservati risultati simili in pazienti che ricevevano dupilumab 300 mg a settimana. La Figura 1a e la Figura 1b mostrano la variazione percentuale media dal basale dell'EASI e la variazione percentuale media dal basale della scala NRS, rispettivamente fino alla Settimana 16 in SOLO 1 e SOLO 2. La Figura 2a e la Figura 2b mostrano la variazione percentuale media dal basale dell'EASI e la variazione percentuale media dal basale della scala NRS, rispettivamente fino alla Settimana 52 in CHRONOS.

Figura 1: Variazione percentuale media rispetto al basale dell'EASI (Fig. 1a) e della scala NRS (Fig. 1b) negli studi SOLO 1ª e SOLO 2ª (FAS)^b



LS = minimi quadrati; Q2S = una volta ogni 2 settimane; ^anelle analisi primarie degli endpoint di efficacia, i pazienti che hanno ricevuto un "trattamento di salvataggio" o con dati mancanti sono stati considerati non responder; ^bil set completo di analisi (FAS) include tutti i pazienti randomizzati.

Figura 2: Variazione percentuale media rispetto al basale dell'EASI e della scala NRS del prurito nello studio CHRONOSa (Settimana 52 del FAS)



LS = minimi quadrati; Q2S = una volta ogni 2 settimane; ^anelle analisi primarie degli endpoint di efficacia, i pazienti che hanno ricevuto il "trattamento di salvataggio" o con dati mancanti sono stati considerati non responder; ^bil set completo di analisi (FAS) include tutti i pazienti randomizzati almeno un anno prima della data limite dell'analisi primaria.

Gli effetti del trattamento nei sottogruppi (peso, età, sesso, razza e trattamento di base, inclusi gli immunosoppressori) negli studi SOLO 1, SOLO 2 e CHRONOS sono stati coerenti con i risultati nella popolazione complessiva dello studio all'interno di ciascuno di questi studi. Risposta clinica in pazienti non adeguatamente controllati con, intolleranti a, o per cui il trattamento con ciclosporina non era indicato (studio CAFE). Lo studio CAFE ha valutato l'efficacia di dupilumab rispetto al placebo per un periodo di trattamento di 16 settimane, somministrato con TCS concomitanti in pazienti adulti affetti da dermatite atopica che non sono adeguatamente controllati con ciclosporina orale, che sono intolleranti alla ciclosporina orale, oppure nei soggetti in cui la ciclosporina orale è attualmente controindicata o non consigliata dal punto di vista medico. È stato arruolato un totale di 325 pazienti, di cui 210 erano stati precedentemente esposti alla ciclosporina e 115 non lo erano mai stati perché il trattamento con ciclosporina non era consigliato dal punto di vista medico. L'età media era pari a 38,4 anni, il 38,8% erano donne, il punteggio EASI medio alla baseline era 33,1, il BSA medio era 55,7, la NRS del prurito settimanale medio al basale era 6,4 e il DLQI medio al basale era 13,8. L'endpoint primario (la percentuale di pazienti con EASI-75) e gli endpoint secondari alla Settimana 16 per lo studio CAFE sono riassunti nella Tabella 7.

Tabella 7: Risultati degli endpoint primari e secondari dello studio CAFE

	Placebo + TCS	Dupilumab 300 mg una volta ogni 2 settimane + TCS	Dupilumab 300 mg una volta a settimana + TCS
Pazienti randomizzati	108	107	110
EASI-75, % responder	29,6%	62,6%	59,1%
EASI, variazione % media dei LS rispetto al basale (± SE)	-46,6 (2,76)	-79,8 (2,59)	-78,2 (2,55)
Scala NRS del prurito, variazione % media dei LS rispetto al basale (± SE)	-25,4% (3,39)	-53,9% (3,14)	-51,7% (3,09)
DLQI, variazione media dei LS rispetto al basale (SE)	-4,5 (0,49)	-9,5 (0,46)	-8,8 (0,45)

(tutti i valori p <0,0001, statisticamente significativi rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità).

Nel sottogruppo di pazienti dello studio CHRONOS di 52 settimane somigliante alla popolazione dello studio CAFE, ha raggiunto l'EASI-75 alla Settimana 16 il 69,6% dei pazienti trattati con dupilumab 300 mg una volta ogni 2 settimane, rispetto al 18,0% dei pazienti trattati con placebo, e alla Settimana 52 il 52,4% dei pazienti trattati con dupilumab 300 mg una volta ogni 2 settimane, rispetto al 18,6% dei pazienti trattati con placebo. In tale sottogruppo la variazione percentuale della scala NRS del prurito al basale è stata del -51,4%, rispetto al -30,2% alla Settimana 16 e del -54,8% rispetto al -30,9% alla Settimana 52, per i gruppi trattati con dupilumab 300 mg una volta ogni 2 settimane e con placebo, rispettivamente. *Mantenimento e durata della risposta (studio SOLO CONTINUE)* Per valutare il mantenimento e la durata della risposta, i soggetti trattati con dupilumab per 16 settimane negli studi SOLO 1 e SOLO 2, che hanno ottenuto un IGA 0 o 1 oppure EASI-75 sono stati ri-randomizzati nello studio SOLO CONTINUE per ulteriori 36 settimane di trattamento con dupilumab o placebo, per un periodo di trattamento cumulativo di 52 settimane. Gli *endpoint* sono stati valutati alle Settimane 51 o 52. Gli *endpoint* con-primari erano la differenza fra il basale (Settimana 0) e la Settimana 36 nella variazione percentuale della scala EASI dal basale degli studi SOLO 1 e SOLO 2 e la percentuale di pazienti con EASI-75 alla Settimana 36 nei pazienti con EASI-75 al basale. I pazienti che hanno continuato con lo stesso regime di dose che avevano ricevuto negli studi SOLO 1 e SOLO 2 (300 mg ogni due settimane o 300 mg ogni settimana) hanno mostrato un effetto ottimale nel mantenere la risposta clinica mentre l'efficacia per gli altri regimi di dose è diminuita in maniera dose-dipendente. Gli *endpoint* primari e secondari per lo studio SOLO CONTINUE di 52 settimane sono riassunti nella Tabella 8.

Tabella 8: Risultati degli endpoint primari e secondari per lo studio SOLO CONTINUE

	Placebo		Dupilumab 300 mg	
	N=83	Una volta ogni 8 settimane N=84	Una volta ogni 4 settimane N=86	Una volta ogni 2 settimane /ogni settimana N=169
Endpoint Primari				
Variazione media (SE) dei LS fra il basale e la Settimana 36 nella percentuale di cambiamento del punteggio EASI dal basale dello studio parentale	21,7 (3,13)	6,8*** (2,43)	3,8*** (2,28)	0,1*** (1,74)
Percentuale di pazienti con EASI-75 alla Settimana 36 per i pazienti con EASI-75 al basale, N (%)	24/79 (30,4%)	45/82* (54,9%)	49/84** (58,3%)	116/162*** (71,6%)
Endpoint Secondari Principali				
Percentuale di pazienti la cui risposta IGA alla Settimana 36 era mantenuta entro 1 punto dal basale nel sottogruppo di pazienti con IGA (0,1) al basale, N (%)	18/63 (28,6)	32/64 [†] (50,0)	41/66** (62,1)	89/126*** (70,6)
Percentuale di pazienti con IGA (0,1) alla Settimana 36 nel sottogruppo di pazienti con IGA (0,1) al basale, N (%)	9/63 (14,3)	21/64 [†] (32,8)	29/66** (43,9)	68/126*** (54,0)
Percentuale di pazienti il cui picco di prurito NRS è aumentato di ≥3 punti dal basale alla Settimana 35 nel sottogruppo di pazienti con picco di prurito NRS ≤7 al basale, N (%)	56/80 (70,0)	45/81 (55,6)	41/83† (49,4)	57/168*** (33,9)

†valore p <0,05; *valore p <0,01; **valore p <0,001; ***valore p ≤0,0001 (tutti statisticamente significativi rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità).

Nello studio SOLO CONTINUE è stato osservato un trend: la positività agli ADA relativi al trattamento aumentava all'aumentare dell'intervallo di dose. Gli ADA emergenti dal trattamento: una volta ogni settimana: 1,2%; una volta ogni 2 settimane: 4,3%; una volta ogni 4 settimane: 6,0%; una volta ogni 8 settimane: 11,7%. Risposte ADA con durata superiore alle 12 settimane: una volta ogni settimana: 0,0%; una volta ogni 2 settimane: 1,4%; una volta ogni 4 settimane: 0,0%; una volta ogni 8 settimane: 2,6%. *Qualità della vita/Esiti riferiti dal paziente nella dermatite atopica* In entrambi gli studi in monoterapia (SOLO 1 e SOLO 2), sia il gruppo trattato con dupilumab 300 mg una volta ogni 2 settimane che quello trattato con 300 mg una volta a settimana hanno registrato un significativo miglioramento dei sintomi riferiti dal paziente e dell'impatto della dermatite atopica sul sonno, ansia e depressione misurati con il punteggio HADS e sulla qualità della vita relativa alla

salute, come misurato dai punteggi totali POEM e DLQI, rispettivamente, alla Settimana 16 rispetto al placebo (vedere Tabella 9). Allo stesso modo, nello studio con TCS concomitanti (CHRONOS), dupilumab 300 mg una volta ogni 2 settimane + TCS e dupilumab 300 mg una volta a settimana + TCS hanno migliorato i sintomi riferiti dal paziente e l'impatto della dermatite atopica sul sonno e sulla qualità della vita relativa alla salute come misurato dai punteggi totali POEM e DLQI, rispettivamente, alla Settimana 52 rispetto a placebo + TCS (vedere Tabella 9).

Tabella 9: Ulteriori risultati dell'*endpoint* secondario di dupilumab in monoterapia alla Settimana 16 e uso concomitante di TCS alla Settimana 16 e alla Settimana 52

		SOLO 1 nana 16 (FAS)		SOLO 2 CHRONOS timana 16 (FAS) Settimana 16 (FAS)		Set	HRONOS timana 52 ana 52 del FAS)	
	Placebo	Dupilumab 300 mg 1 volta ogni 2 settimane	Placebo	Dupilumab 300 mg 1 volta ogni 2 settimane	Placebo + TCS	Dupilumab 300 mg 1 volta ogni 2 settimane + TCS	Placebo + TCS	Dupilumab 300 mg 1 volta ogni 2 settimane + TCS
Pazienti randomizzati	224	224	236	233	315	106	264	89
DLQI, variazione media dei LS rispetto al basale (SE)	-5,3 (0,50)	-9,3° (0,40)	-3,6 (0,50)	-9,3° (0,38)	-5,8 (0,34)	-10,0 ^f (0,50)	-7,2 (0,40)	-11,4 ^f (0,57)
POEM, variazione media dei LS rispetto al basale (SE)	-5,1 (0,67)	-11,6ª (0,49)	-3,3 (0,55)	-10,2ª (0,49)	-5,3 (0,41)	-12,7 ^f (0,64)	-7,0 (0,57)	-14,2 ^f (0,78)
HADS, variazione media dei LS rispetto al basale (SE)	-3,0 (0,65)	-5,2 ^b (0,54)	-0,8 (0,44)	-5,1° (0,39)	-4,0 (0,37)	-4,9 ^c (0,58)	-3,8 (0,47)	-5,5° (0,71)
DLQI (miglioramento ≥4 punti), % responder ^d	30,5% (65/213)	64,1% ^f (134/209)	27,6% (62/225)	73,1% ^f (163/223)	43,0% (129/300)	74,3% ^f (231/311)	30,3% (77/254)	80,0% ^f (68/85)
POEM (miglioramento ≥4 punti), % responder ^d	26,9% (60/223)	67,6% ^f (150/222)	24,4% (57/234)	71,7% ^f (167/233)	36,9% (115/312)	77,4% ^f (246/318)	26,1% (68/261)	76,4% ^f (68/89)
Pazienti che hanno ottenuto un punteggio di ansia HADS e di depressione HADS <8, % ^d	12,4% (12/97)	41,0% ^f (41/100)	6,1% (7/115)	39,5% ^f (51/129)	26,4% (39/148)	47,4% ^s (73/154)	18,0% (24/133)	43,4% ^g (23/53)

LS = minimi quadrati; SE = errore standard; ^avalore p<0,0001; ^bvalore p<0,001; ^cvalore p<0,05 (tutti statisticamente significativi rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); ^dil numero di pazienti con prurito al basale DLQI, POEM e HADS come denominatore; ^evalore p nominale <0,05; ^fvalore p nominale <0,001; ^gvalore p nominale <0,001.

Negli studi SOLO 1, SOLO 2 e CHRONOS sono stati osservati risultati simili in pazienti che ricevevano dupilumab 300 mg una volta a settimana. Adolescenti con dermatite atopica (età compresa tra 12 e 17 anni) L'efficacia e la sicurezza di dupilumab in monoterapia nei pazienti adolescenti sono state valutate in uno studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo (AD-1526) in 251 pazienti adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica (AD) da moderata a severa, definita dalla valutazione generale dello sperimentatore (Investigator's Global Assessment, IGA) con un punteggio ≥3 nella valutazione complessiva delle lesioni da AD su una scala di gravità da 0 a 4, dall'indice di gravità dell'eczema (Eczema Area and Severity Index, EASI) con un punteggio ≥16 su una scala da 0 a 72 e da un coinvolgimento minimo della superficie corporea (Body Surface Area, BSA) ≥10%. I pazienti eleggibili arruolati in questo studio avevano dimostrato una risposta inadeguata alla terapia topica. I pazienti hanno ricevuto dupilumab somministrato mediante iniezioni sottocutanee (SC) come: 1) una dose iniziale di 400 mg di dupilumab (due iniezioni da 200 mg) il Giorno 1, seguita da 200 mg una volta ogni due settimane, per i pazienti con peso al basale <60 kg o una dose iniziale di 600 mg di dupilumab (due iniezioni da 300 mg) il Giorno 1, seguita da 300 mg una volta ogni due settimane per i pazienti con peso al basale ≥60 kg; o 2) una dose iniziale di 600 mg di dupilumab (due iniezioni da 300 mg) il Giorno 1, seguita da 300 mg ogni 4 settimane, indipendentemente dal peso corporeo al basale; o 3) placebo corrispondente. Ai pazienti che avevano necessità di controllare sintomi intollerabili era consentito far uso di un "trattamento di salvataggio" a discrezione dello sperimentatore. I pazienti che hanno ricevuto il "trattamento di salvataggio" sono stati considerati non *responder.* In questo studio, l'età media era pari a 14,5 anni, il peso medio era di 59,4 kg, il 41,0% erano di sesso femminile, il 62,5% erano bianchi, il 15,1% erano asiatici e il 12,0% erano neri. Al basale, il 46,2% dei pazienti aveva un punteggio IGA basale di 3 (AD moderata), il 53,8% dei pazienti aveva un punteggio IGA basale di 4 (AD severa), il coinvolgimento BSA medio era 56,5% e il 42,4% dei pazienti aveva ricevuto immunosoppressori sistemici in precedenza. Inoltre, al basale, l'indice di gravità dell'eczema (Eczema Area and Severity Index, EASI) era 35,5, la media settimanale al basale della scala numerica di valutazione (Numerical Rating Scale, NRS) del prurito era 7,6, il punteggio medio al basale della valutazione dell'eczema orientata al paziente (Patient Oriented Eczema Measure, POEM) era 21,0 e il punteggio medio al basale dell'indice della qualità della vita nella dermatologia infantile (Children Dermatology Life Quality Index, CDLQI) era 13,6. Globalmente, il 92,0% di pazienti aveva almeno una comorbilità allergica; il 65,6% aveva rinite allergica, il 53,6% aveva asma e il 60,8% aveva allergie alimentari. Gli endpoint co-primari sono stati la percentuale di pazienti con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito") con un miglioramento di almeno 2 punti e la percentuale di pazienti con un miglioramento di EASI-75 (almeno il 75% nell'EASI) alla Settimana 16 rispetto al basale. Risposta clinica I risultati di efficacia alla Settimana 16 per lo studio sulla dermatite atopica negli adolescenti sono presentati nella Tabella 10.

Tabella 10: Risultati di efficacia di dupilumab nello studio sulla dermatite atopica negli adolescenti alla Settimana 16 (FAS)

	AD-1526(FAS) ^a		
	Placebo	Dupilumab 200 mg (<60 kg) e 300 mg (≥60 kg) una volta ogni due settimane	
Pazienti randomizzati	85°	82ª	
IGA 0 o 1 ^b , % responder ^c	2,4%	24,4% ^d	
EASI-50, % responder ^c	12,9%	61,0% ^d	
EASI-75, % responder ^c	8,2%	41,5% ^d	
EASI-90, % responder ^c	2,4%	23,2% ^d	
EASI, variazione % media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-23,6% (5,49)	-65,9% ^d (3,99)	
Scala NRS del prurito: variazione % media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-19,0% (4,09)	-47,9% ^d (3,43)	
Scala NRS del prurito (miglioramento ≥4 punti), % responder ^c	4,8%	36,6% ^d	
CDLQI, variazione media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-5,1 (0,62)	-8,5 ^d (0,50)	
CDLQI (miglioramento ≥6 punti), % responder	19,7%	60,6% ^e	
POEM, variazione media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-3,8 (0,96)	-10,1 ^d (0,76)	
POEM (miglioramento ≥6 punti), % responder	9,5%	63,4% ^e	

°il set completo dell'analisi (Full Analysis Set, FAS) comprende tutti i pazienti randomizzati; bil soggetto responder è stato definito come un paziente con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito") con una riduzione ≥2 punti su una scala IGA 0-4; ci pazienti che hanno ricevuto un "trattamento di salvataggio" o con dati mancanti sono stati considerati non responder (58,8% e 20,7% nel braccio placebo e nel braccio dupilumab, rispettivamente); dvalore p <0,0001 (statisticamente significativo rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); evalore p nominale <0,0001.

Una percentuale maggiore di pazienti randomizzati con placebo ha ricevuto un trattamento di salvataggio (corticosteroidi topici, corticosteroidi sistemici o immunosoppressori sistemici non steroidei) rispetto al gruppo trattato con dupilumab (58,8% e 20,7%, rispettivamente). Una percentuale significativamente maggiore di pazienti randomizzati a dupilumab ha ottenuto un rapido miglioramento nella scala NRS del prurito rispetto a placebo (definito come miglioramento ≥4 punti sin dalla Settimana 4; p <0,001 nominale) e la percentuale di pazienti *responder* sulla scala NRS del prurito ha continuato ad aumentare durante tutto il periodo di trattamento. Il gruppo trattato con dupilumab ha registrato un significativo miglioramento dei sintomi riferiti dal paziente, dell'impatto della dermatite atopica sul sonno e sulla qualità della vita correlata alla salute, come misurato dai punteggi POEM e CDLQI alla Settimana 16, rispetto al placebo. L'efficacia a lungo termine di dupilumab in pazienti adolescenti con AD da moderata a severa che avevano partecipato a sperimentazioni cliniche precedenti di dupilumab è stata valutata in uno studio di estensione in aperto (AD-1434). I dati di efficacia scaturiti da questo studio suggeriscono che il beneficio clinico ottenuto alla Settimana 16 è stato mantenuto fino alla Settimana 52. *Pazienti pediatrici (da 6 a 11 anni di età)* L'efficacia e la sicurezza di dupilumab in pazienti pediatrici in concomitanza con TCS sono state valutate in uno studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo (AD-1652) in 367 soggetti di età compresa tra 6 e 11 anni, con AD severa definita mediante un punteggio lGA di 4 (scala da 0 a 4), un punteggio EASI ≥21 (scala da 0 a 72) e un coinvolgimento minimo BSA ≥15%. I pazienti eleggibili arruolati in questo studio avevano dimostrato una precedente risposta inadeguata alla terapia topica. L'arruolamento è stato stratificato mediante il peso al basale (<30 kg). I pazienti nel gruppo dupilumab Q2S + TCS con peso al basale <30 kg hanno ricevuto una dose iniziale di 200 mg il Giorno 1, seguita da 100 mg Q2S dalla Settimana 2 alla Settimana 14 e i pazienti con peso al basale ≥30 kg hanno ricevuto una dose iniziale di 400 mg il Giorno 1, seguita da 200 mg Q2S dalla Settimana 2 alla Settimana 14. I pazienti nel gruppo dupilumab Q4S + TCS hanno ricevuto una dose iniziale di 600 mg il Giorno 1, seguita da 300 mg Q4S dalla Settimana 4 alla Settimana 12, indipendentemente dal peso. In questo studio, l'età media era pari a 8,5 anni, il peso mediano era di 29,8 kg, il 50,1% dei pazienti erano di sesso femminile, il 69,2% erano bianchi, il 16,9% erano neri e il 7,6% erano asiatici. Al basale, il coinvolgimento BSA medio era 57,6% e il 16,9% aveva ricevuto immunosoppressori sistemici in precedenza. Inoltre, al basale il punteggio EASI medio era 37,9 e la media settimanale del punteggio del peggior prurito giornaliero era 7,8 su una scala da 0 a 10, il punteggio SCORAD medio al basale era 73,6, il punteggio POEM al basale era 20,9, e il CDLQI medio al basale era 15,1. Globalmente, il 91,7% dei soggetti aveva almeno una comorbilità allergica; il 64,4% aveva allergie alimentari, il 62,7% aveva altre allergie, il 60,2% aveva rinite allergica e il 46,7% aveva asma. L'endpoint co-primario era la percentuale di pazienti con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito"), un miglioramento di almeno 2 punti e la percentuale di pazienti con EASI-75 (miglioramento di almeno il 75% in EASI), dal basale alla Settimana 16. Risposta clinica La Tabella 11 presenta i risultati per stratificazione di peso al basale per i regimi di dose approvati.

Tabella 11: Risultati di efficacia di dupilumab con TCS concomitanti nello studio AD-1652 alla Settimana 16 (FAS)^a

	Dupilumab 300 mg Q4Sd + TCS	Placebo +TCS	Dupilumab 200 mg Q2S° + TCS	Placebo + TCS
	(N=122)	(N=123)	(N=59)	(N=62)
	≥15 kg	≥15 kg	≥30 kg	≥30 kg
IGA 0 o 1 ^b % responder ^c	32,8% ^f	11,4%	39,0% ^h	9,7%
EASI-50, % responder ^c	91,0% ^f	43,1%	86,4% ^g	43,5%
EASI-75, % responder ^c	69,7% ^f	26,8%	74,6% ^g	25,8%
EASI-90, % responder ^c	41,8% ^f	7,3%	35,6% ^h	8,1%
EASI, variazione % media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-82,1% ^f (2,37)	-48,6% (2,46)	-80,4% ^g (3,61)	-48,3% (3,63)
Scala NRS del prurito: variazione % media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-54,6% ^f (2,89)	-25,9% (2,90)	-58,2% ^g (4,01)	-25,0% (3,95)
Scala NRS del prurito (miglioramento ≥4 punti), % responder ^c	50,8% ^f	12,3%	61,4% ^g	12,9%
CDLQI, variazione media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-10,6 ^f (0,47)	-6,4 (0,51)	-9,8 ^g (0,63)	-5,6 (0,66)
CDLQI, (miglioramento ≥6 punti), % responder	77,3% ^g	38,8%	80,8% ^g	35,8%

	Dupilumab	Placebo	Dupilumab	Placebo
	300 mg Q4S ^d + TCS	+TCS	200 mg Q2S° + TCS	+ TCS
	(N=122)	(N=123)	(N=59)	(N=62)
	(N=122)	(N=123)	(N=59)	(N=62)
	≥15 kg	≥15 kg	≥30 kg	≥30 kg
POEM, variazione media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-13,6 ^f	-5,3	-13,6 ^g	-4,7
	(0,65)	(0,69)	(0,90)	(0,91)
POEM, (miglioramento ≥6 punti), % responder	81,7% ^g	32,0%	79,3% ^g	31,1%

°il set completo dell'analisi (full analysis set, FAS) comprende tutti i pazienti randomizzati; bil soggetto responder è stato definito come un paziente con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito"); ci pazienti che hanno ricevuto un "trattamento di salvataggio" o con dati mancanti sono stati considerati non responder; dal Giorno 1, i pazienti hanno ricevuto 600 mg di dupilumab (vedere paragrafo 5.2); cal Giorno 1, i pazienti hanno ricevuto 400 mg (peso al basale ≥30 kg) di dupilumab; valore p <0,0001 (statisticamente significativo rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); valori p nominali <0,0001; valore p nominale = 0,0002.

Una percentuale maggiore di pazienti randomizzati a dupilumab + TCS ha ottenuto un miglioramento nella NRS del massimo prurito rispetto a placebo + TCS (definito come miglioramento ≥4 punti alla Settimana 4). I gruppi trattati con dupilumab hanno registrato un significativo miglioramento dei sintomi riferiti dal paziente, dell'impatto dell'AD sul sonno e sulla qualità della vita correlata alla salute, come misurato dai punteggi POEM e CDLQI alla Settimana 16 rispetto al placebo. L'efficacia e la sicurezza a lungo termine di dupilumab + TCS in pazienti pediatrici con dermatite atopica da moderata a severa che avevano partecipato a sperimentazioni cliniche precedenti di dupilumab + TCS sono state valutate in uno studio di estensione in aperto (AD-1434). I dati di efficacia scaturiti da questa sperimentazione suggeriscono che il beneficio clinico ottenuto alla Settimana 16 è stato mantenuto fino alla Settimana 52. Alcuni pazienti che hanno ricevuto dupilumab 300 mg una volta ogni 4 settimane + TCS hanno mostrato un ulteriore beneficio clinico quando sono passati a dupilumab 200 mg una volta ogni 2 settimane + TCS. Il profilo di sicurezza di dupilumab nei pazienti seguiti fino alla Settimana 52 è stato simile al profilo di sicurezza osservato alla Settimana 16 negli studi AD-1526 e AD-1652. Pazienti pediatrici (età compresa tra 6 mesi e 5 anni) L'efficacia e la sicurezza di dupilumab + TCS nei pazienti pediatrici sono state valutate in uno studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo (AD-1539) su 162 pazienti di età compresa tra 6 mesi e 5 anni, con AD da moderata a severa (popolazione ITT), definita da un punteggio IGA ≥3 (scala da 0 a 4), un punteggio EASI ≥16 (scala da 0 a 72) e un coinvolgimento minimo della BSA ≥10. Dei 162 pazienti, 125 avevano una AD severa definita da un punteggio IGA di 4. I pazienti idonei per questo studio avevano una precedente risposta inadeguata ai farmaci topici. L'arruolamento è stato stratificato in base al peso al basale (≥5 a <15 kg e ≥15 a <30 kg). I pazienti del gruppo dupilumab Q4S + TCS con peso al basale da ≥5 a <15 kg hanno ricevuto una dose iniziale di 200 mg il Giorno 1, seguita da 200 mg Q4S dalla Settimana 4 alla Settimana 12, mentre i pazienti con peso al basale da ≥15 a <30 kg hanno ricevuto una dose iniziale di 300 mg il Giorno 1, seguita da 300 mg Q4S dalla Settimana 4 alla Settimana 12. I pazienti potevano ricevere un trattamento di salvataggio a discrezione dello sperimentatore. I pazienti che hanno ricevuto un trattamento di salvataggio sono stati considerati non responder. In AD-1539, l'età media era di 3,8 anni, il peso mediano era di 16,5 kg, il 38,9% dei pazienti era di sesso femminile, il 68,5% erano bianchi, il 18,5% neri e il 6,2% asiatici. Al basale, l'interessamento medio della BSA era del 58,4% e il 15,5% aveva ricevuto in precedenza immunosoppressori sistemici non steroidei. Inoltre, al basale il punteggio medio EASI era di 34,1 e la media settimanale del punteggio del peggior prurito giornaliero era di 7,6 su una scala da 0 a 10. Complessivamente, l'81,4% dei pazienti aveva almeno una condizione allergica in comorbilità; il 68,3% aveva allergie alimentari, il 52,8% altre allergie, il 44,1% rinite allergica e il 25,5% asma. Queste caratteristiche della malattia al basale erano comparabili tra le popolazioni con AD moderata-severa e severa. L'endpoint co-primario era la percentuale di pazienti con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito", con un miglioramento di almeno 2 punti) e la percentuale di pazienti con EASI-75 (miglioramento di almeno il 75% dell'EASI), dal basale alla Settimana 16. L'endpoint primario era la percentuale di pazienti con un IGA 0 (guarito) o 1 (quasi guarito) alla Settimana 16. Risposta clinica I risultati di efficacia alla Settimana 16 per AD-1539 sono riportati nella Tabella 12.

Tabella 12: Risultati di efficacia di dupilumab con TCS concomitante in AD-1539 alla Settimana 16 (FAS)^a

	Dupilumab 200 mg (da 5 a <15 kg) o 300 mg (da 15 a <30 kg) Q45 ^d + TCS (popolazione ITT)	Placebo + TCS (popolazione ITT)	Dupilumab 200 mg (da 5 a <15 kg) o 300 mg (da 15 a <30 kg) Q45° + TCS (popolazione con AD severa)	Placebo + TCS (popolazione con AD severa)
	(N=83) ^a	(N=79)	(N=63)	(N=62)
IGA 0 o 1 ^{b,c}	27,7% ^e	3,9%	14,3% ^f	1,7%
EASI-50, % responder ^c	68,7%°	20,2%	60,3% ^g	19,2%
EASI-75°	53,0% ^e	10,7%	46,0% ^g	7,2%
EASI-90°	25,3% ^e	2,8%	15,9% ^h	0%
EASI, variazione media % dei LS rispetto al basale (±SE)	-70,0% ^e (4,85)	-19,6% (5,13)	-55,4% ^g (5,01)	-10,3% (5,16)
Scala NRS del peggior grattamento/prurito, variazione media % dei LS rispetto al basale (±SE)*	-49,4% ^e (5,03)	-2,2% (5,22)	-41,8 ^g (5,35)	0,5 (5,40)
Scala NRS del peggior grattamento/prurito (miglioramento di ≥4 punti) ^c *	48,1%°	8,9%	42,3% ⁱ	8,8%
Scala NRS della qualità del sonno del paziente, variazione media dei LS rispetto al basale (±SE)*	2,0° (0,25)	0,3 (0,26)	1,7 ^g (0,25)	0,2 (0,25)
Scala NRS della variazione media del dolore cutaneo del paziente, variazione media dei LS rispetto al basale (±SE)*	-3,9° (0,30)	-0,6 (0,30)	-3,4 ^g (0,29)	-0,3 (0,29)
POEM, variazione media del LS rispetto al basale (±SE)*	-12,9° (0,89)	-3,8 (0,92)	-10,6 ^g (0,93)	-2,5 (0,95)

^ail set completo dell'analisi (full analysis set, FAS) comprende tutti i pazienti randomizzati; ^bun soggetto responder è stato definito come un paziente con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito"); ^ci pazienti che hanno ricevuto un "trattamento di salvataggio" (62% e 19% nei bracci placebo e dupilumab, rispettivamente) o con dati mancanti sono stati considerati non responder; ^dal Giorno 1, i pazienti hanno ricevuto 200 mg (da 5 a <15 kg) o 300 mg (da 15 a <30 kg) di dupilumab; ^evalori p <0,0001; ^fvalore p nominale <0,05; ^gvalore p nominale <0,001. *Esito riferito dal caregiver.

Una percentuale significativamente maggiore di pazienti randomizzati a dupilumab + TCS ha ottenuto un rapido miglioramento della Scala NRS del peggior grattamento/prurito rispetto a placebo + TCS (definito come un miglioramento di ≥4 punti già alla settimana 3, p nominale <0,005) e la percentuale di pazienti che hanno risposto in base alla Scala NRS del peggior grattamento/prurito ha continuato ad aumentare durante il periodo di trattamento. In questo studio, dupilumab ha migliorato significativamente la qualità della vita correlata alla salute, misurata dal CDLQI (in 85 pazienti di età compresa tra 4 e 5 anni) e dall'IDQOL (in 77 pazienti di età compresa tra 6 mesi e 3 anni). Nella popolazione ITT, sono stati osservati maggiori cambiamenti della media dei LS nei punteggi CDLQI e IDQOL rispetto al basale alla Settimana 16, nel gruppo dupilumab + TCS (-10,0 e -10,9) rispetto al gruppo placebo + TCS (-2,5 e -2,0), rispettivamente (p<0,0001). Miglioramenti simili sia nel CDLQI che nell'IDQOL sono stati osservati nella popolazione con AD severa. L'efficacia e la sicurezza a lungo termine di dupilumab + TCS nei pazienti pediatrici con dermatite atopica da moderata a severa che avevano partecipato alle precedenti sperimentazioni cliniche di dupilumab + TCS sono state valutate in uno studio di estensione in aperto (AD-1434). I dati di efficacia di questo studio suggeriscono che il beneficio clinico fornito alla Settimana 16 è stato mantenuto fino alla Settimana 52. Il profilo di sicurezza di dupilumab nei pazienti seguiti fino alla Settimana 52 era simile al profilo di sicurezza osservato alla Settimana 16 nello studio AD-1539. Dermatite atopica della mano e del piede Adulti e adolescenti L'efficacia e la sicurezza di dupilumab sono state valutate in uno studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo (AD-1924) della durata di 16 settimane condotto su 133 pazienti adulti e pediatrici di età compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica della mano e del piede da moderata a severa, definita da un punteggio IGA (mano e piede) ≥3 (scala da 0 a 4) e un punteggio su Scala di Valutazione Numerica (Numeric Rating Scale - NRS) del Picco di Prurito della mano e del piede di intensità massima di prurito ≥4 (scala da 0 a 10). I pazienti eleggibili avevano una precedente risposta inadeguata o erano intolleranti al trattamento della dermatite della mano e del piede con farmaci topici per la DA. In AD-1924, il 38% dei pazienti era di sesso maschile, l'80% era bianco, il 72% dei soggetti aveva un punteggio IGA (mano e piede) al basale di 3 (dermatite atopica moderata della mano e del piede) e il 28% dei pazienti aveva un punteggio IGA (mano e piede) al basale di 4 (dermatite atopica severa della mano e del piede). Il punteggio medio settimanale NRS del Picco di Prurito della mano e del piede al basale era 7,1. L'endpoint primario era la proporzione di pazienti con un punteggio IGA della mano e del piede pari a 0 (guarito) o 1 (quasi guarito) alla settimana 16. L'endpoint secondario chiave era la riduzione del prurito misurato dalla scala NRS del Picco di Prurito della mano e del piede (miglioramento ≥4 punti). Altri esiti riportati dai pazienti includevano la valutazione del dolore cutaneo della mano e del piede sulla scala NRS (0-10), la qualità del sonno sulla scala NRS (0-10), la qualità della vita nel questionario sull'eczema della mano (0-117) (QoLHEQ) e la produttività e compromissione del lavoro (WPAI) (0-100%). La proporzione di pazienti con un punteggio IGA (mano e piede) da 0 a 1 alla settimana 16 è stata del 40,3% per dupilumab e del 16,7% per il placebo (differenza tra i trattamenti 23,6; IC 95%: 8,84; 38,42). La proporzione di pazienti con miglioramento (riduzione) del punteggio medio settimanale NRS del picco di prurito della mano e del piede ≥4 alla settimana 16 è stata del 52,2% per dupilumab e del 13,6% per il placebo (differenza tra i trattamenti 38,6; IC 95%: 24,06; 53,15). I miglioramenti maggiori del dolore cutaneo della mano e del piede sulla scala NRS, della qualità del sonno sulla scala NRS, del punteggio QoLHEQ e della compromissione complessiva del lavoro WPAI e della compromissione dell'attività di routine dal basale alla settimana 16 sono stati osservati nel gruppo dupilumab rispetto al gruppo placebo (variazione media LS di dupilumab vs placebo: -4,66 vs -1,93 [p <0,0001]; 0,88 vs -0,00 [p <0,05]; -40,28 vs -16,18 [p <0,0001]; -38,57% vs -22,83% [p nominale <0,001] e -36,39% vs -21,26% [p nominale <0,001] rispettivamente). Efficacia e sicurezza clinica nell'asma ll programma di sviluppo per l'asma includeva tre studi multicentrici randomizzati, in doppio cieco, controllati con placebo, a grapia la prazi la controllati con placebo, a grapia di controllati con placebo. di 2.888 pazienti di età pari o superiore ai 12 anni. I pazienti sono stati arruolati senza un livello minimo necessario al basale di eosinofili ematici o di altri biomarcatori infiammatori di tipo 2 (ad es. FeNO o IgE). Le linee guida di trattamento dell'asma definiscono l'infiammazione di tipo 2 come eosinofilia ≥150 cellule/mcL e/o FeNO ≥20 ppb. In DRI12544 e QUEST, le analisi di sottogruppi prespecificati includeva eosinofili ematici ≥150 e ≥300 cellule/mcL, FeNO ≥25 e ≥50 ppb. DRI12544 era uno studio di determinazione della dose di 24 settimane che includeva 776 pazienti di età pari o superiore ai 18 anni. Dupilumab è stato valutato rispetto al placebo in pazienti adulti con asma da moderato a severo che assumevano un corticosteroide per via inalatoria a un dosaggio da medio ad alto e un beta-agonista ad azione prolungata. L'endpoint primario era la variazione del FEV₁ (L) rispetto al basale alla Settimana 12. È stato anche determinato il tasso annualizzato di eventi di esacerbazione asmatica severa durante il periodo di trattamento controllato con placebo di 24 settimane. I risultati sono stati valutati nella popolazione complessiva (indipendentemente da un livello minimo basale di eosinofili o di altri biomarcatori infiammatori di tipo 2) e nei sottogruppi, in base alla conta degli eosinofili ematici al basale. QUEST era uno studio di conferma di 52 settimane che includeva 1.902 pazienti di età pari o superiore ai 12 anni. Dupilumab rispetto al placebo è stato valutato in 107 pazienti adolescenti e 1.795 adulti con asma persistente che assumevano corticosteroidi per via inalatoria (ICS), a un dosaggio da medio ad alto e un secondo farmaco di controllo. I pazienti che necessitavano di un terzo farmaco di controllo sono stati ammessi a questo studio. Gli endpoint primari erano il tasso annualizzato di eventi di esacerbazione severa durante il periodo controllato con placebo di 52 settimane e la variazione rispetto al basale del FEV, pre-broncodilatatore alla Settimana 12 nella popolazione complessiva (indipendentemente da un livello basale minimo di eosinofili o di altri biomarcatori infiammatori di tipo 2) e nei sottogruppi in base alla conta degli eosinofili ematici e al FeNO al basale. VENTURE era uno studio di riduzione dei corticosteroidi orali (OCS) di 24 settimane su 210 pazienti con asma, indipendentemente da un livello basale minimo di eosinofili o di altri biomarcatori di tipo 2, che richiedevano corticosteroidi per via orale una volta al giorno in aggiunta all'uso regolare di alte dosi di corticosteroidi per via inalatoria, insieme a un farmaco di controllo aggiuntivo. La dose di OCS è stata ottimizzata durante il periodo di screening. I pazienti hanno continuato a ricevere il loro attuale medicinale per l'asma durante lo studio; tuttavia la dose di OCS è stata ridotta ogni 4 settimane durante la fase di riduzione degli OCS (Settimana 4-20), pur mantenendo il controllo dell'asma. L'endpoint primario era la riduzione percentuale della dose di corticosteroidi orali valutata nella popolazione complessiva, basata su un confronto tra la dose di corticosteroidi orali dalla Settimana 20 alla 24, che ha consentito un mantenimento del controllo dell'asma, e la dose ottimizzata in precedenza (al basale) di corticosteroidi orali. I dati demografici e le caratteristiche al basale di questi 3 studi sono forniti nella Tabella 13 di seguito.

Tabella 13: Dati demografici e caratteristiche al basale degli studi sull'asma

Parametro	DRI12544 (N=776)	QUEST (N=1.902)	VENTURE (N=210)
Età media (anni), (DS)	48,6 (13,0)	47,9 (15,3)	51,3 (12,6)
Femmine (%)	63,1	62,9	60,5
Bianchi (%)	78,2	82,9	93,8
Durata dell'asma (anni), media (± DS)	22,03 (15,42)	20,94 (15,36)	19,95 (13,90)
Mai stati fumatori (%)	77,4	80,7	80,5
Media delle esacerbazioni nell'anno precedente, (± DS)	2,17 (2,14)	2,09 (2,15)	2,09 (2,16)
Uso di ICS ad alto dosaggio (%)ª	49,5	51,5	88,6
FEV_1 (L) pre-dose al basale, (± DS)	1,84 (0,54)	1,78 (0,60)	1,58 (0,57)
Percentuale media prevista del FEV1 al basale (%), (± DS)	60,77 (10,72)	58,43 (13,52)	52,18 (15,18)
Reversibilità (%), (± DS)	26,85 (15,43)	26,29 (21,73)	19,47 (23,25)
Punteggio medio ACQ-5, (± DS)	2,74 (0,81)	2,76 (0,77)	2,50 (1,16)
Punteggio medio AQLQ, (± DS)	4,02 (1,09)	4,29 (1,05)	4,35 (1,17)
Percentuale globale di dermatite atopica nell'anamnesi medica, (AD %; NP %; AR %)	72,9 (8,0; 10,6; 61,7)	77,7 (10,3; 12,7; 68,6)	72,4 (7,6; 21,0; 55,7)
FeNO medio (ppb), (± DS)	39,10 (35,09)	34,97 (32,85)	37,61 (31,38)

Parametro	DRI12544 (N=776)	QUEST (N=1.902)	VENTURE (N=210)
Pazienti con FeNO (ppb) (%) ≥25 ≥50	49,9 21,6	49,6 20,5	54,3 25,2
IgE medie totali (UI/mL), (± DS)	435,05 (753,88)	432,40 (746,66)	430,58 (775,96)
Conta eosinofila basale media (cellule/mcL), (± DS)	350 (430)	360 (370)	350 (310)
Pazienti con EOS (%) ≥150 cellule/mcL ≥300 cellule/mcL	77,8 41,9	71,4 43,7	71,4 42,4

ICS = corticosteroide per via inalatoria; FEV_1 = Volume espiratorio forzato in 1 secondo; ACQ-5 = Questionario di controllo dell'asma, versione a 5 elementi; AQLQ = Questionario sulla qualità della vita con l'asma; AD = dermatite atopica; AD = poliposi nasale; AD = rinite allergica; AD = frazione espiratoria dell'ossido nitrico; AD = eosinofili ematici; AD al popolazione per gli studi clinici sull'asma con dupilumab includeva dosaggi medi e alti di AD al AD dose media di AD è stata definita come pari a 500 mcg di fluticasone o equivalente al giorno.

Esacerbazioni Nella popolazione complessiva di DRI12544 e QUEST, i soggetti che hanno ricevuto dupilumab 200 mg o 300 mg a settimane alterne hanno registrato riduzioni significative nel tasso di esacerbazioni asmatiche gravi rispetto al placebo. Si sono verificate riduzioni maggiori delle esacerbazioni nei soggetti con livelli più alti di biomarcatori infiammatori di tipo 2 al basale, come gli eosinofili ematici o il FeNO (Tabelle 14 e 15).

Tabella 14: Tasso di esacerbazioni gravi in DRI12544 e QUEST (livelli degli eosinofili ematici al basale ≥150 e ≥300 cellule/mcL)

	Conta eosinofila al basale										
		≥1	50 cellule/mcL			≥30	00 cellule/mcL				
Trattamento		Esacerbazio	oni per anno	Riduzione		Esacerbazio	ni per anno	Diduciono			
	N	Tasso (IC al 95%)	Rapporto tra tassi (IC al 95%)	in %	N	Tasso (IC al 95%)	Rapporto tra tassi (IC al 95%)	Riduzione i in %			
Tutte le esacerbazioni gravi		'						'			
Studio DRI12544											
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	120	0,29 (0,16; 0,53)	0,28 ^a (0,14; 0,55)	72%	65	0,30 (0,13; 0,68)	0,29 ^c (0,11; 0,76)	71%			
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	129	0,28 (0,16; 0,50)	0,27 ^b (0,14; 0,52)	73%	64	0,20 (0,08; 0,52)	0,19 ^d (0,07; 0,56)	81%			
Placebo	127	1,05 (0,69; 1,60)			68	1,04 (0,57; 1,90)					
Studio QUEST											
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	437	0,45 (0,37; 0,54)	0,44 ^f (0,34; 0,58)	56%	264	0,37 (0,29; 0,48)	0,34 ^f (0,24; 0,48)	66%			
Placebo	232	1,01 (0,81; 1,25)			148	1,08 (0,85; 1,38)					
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	452	0,43 (0,36; 0,53)	0,40° (0,31; 0,53)	60%	277	0,40 (0,32; 0,51)	0,33° (0,23; 0,45)	67%			
Placebo	237	1,08 (0,88; 1,33)			142	1,24 (0,97; 1,57)					

 $^{^{}o}$ valore p =0,0003; b valore p =0,0001; c valore p =0,0116; d valore p =0,0024; e valore p <0,0001 (tutti statisticamente significativi rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); f valore p nominale <0,0001.

Tabella 15: Tasso di esacerbazioni gravi in QUEST definito dai sottogruppi FeNO al basale

	Esacerbazioni per anno						
Trattamento	N	Tasso (IC al 95%)	Rapporto tra tassi (IC al 95%)	Percentuale di riduzione			
FeNO ≥25 ppb							
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	299	0,35 (0,27; 0,45)	0,35 (0,25; 0,50)	65%			
Placebo	162	1,00 (0,78; 1,30)					
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	310	0,43 (0,35; 0,54)	0,39 (0,28; 0,54)	61%			
Placebo	172	1,12 (0,88; 1,43)					
FeNO ≥50 ppb							
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	119	0,33 (0,22; 0,48)	0,31 (0,18; 0,52)	69%			
Placebo	71	1,057 (0,72; 1,55)					
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	124	0,39 (0,27; 0,558)	0,31 (0,19; 0,49)	69%			
Placebo	75	1,27 (0,90; 1,80)					

^avalore p nominale <0,0001.

In un'analisi raggruppata di DRI12544 e QUEST, i ricoveri in ospedale e/o le visite di pronto soccorso dovute a esacerbazioni gravi sono diminuite rispettivamente del 25,5% e del 46,9% con dupilumab 200 mg o 300 mg a settimane alterne. Funzionalità polmonare Sono stati osservati incrementi clinicamente significativi nel FEV $_1$ pre-broncodilatatore alla Settimana 12 in DRI12544 e QUEST. Si sono verificati miglioramenti del FEV $_1$ maggiori nei soggetti con livelli più alti di biomarcatori infiammatori di tipo 2 al basale, come gli eosinofili ematici e il FeNO (Tabelle 16 e

17). Sono stati osservati miglioramenti significativi nel FEV₁ dalla Settimana 2 dopo la prima dose di dupilumab per entrambi i dosaggi da 200 mg e 300 mg e sono stati mantenuti fino alla Settimana 24 in DRI12544 e alla Settimana 52 in QUEST (vedere la Figura 3).

Figura 3: Variazione media dal basale nel FEV₁(L) pre-broncodilatatore nel tempo (eosinofili al basale ≥150 e ≥300 cellule/mcL e FeNO ≥25 ppb) in QUEST

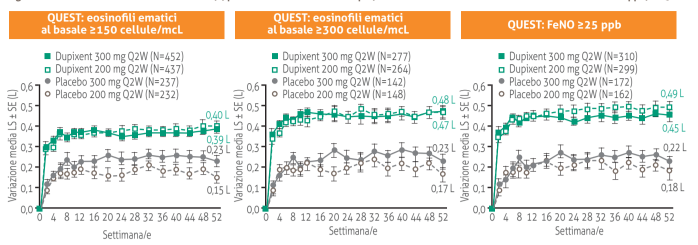


Tabella 16: Variazione media dal basale nel FEV₁ pre-broncodilatatore alla Settimana 12 in DRI12544 e QUEST (livelli degli eosinofili ematici al basale ≥150 e ≥300 cellule/mcL)

	Eosinofili ematici al basale										
		≥150 cellule	e/mcL		≥300 cellule	e/mcL					
Trattamento	N	Δ medio dei LS dal basale L (%)	Media LS Differenza verso placebo (IC al 95%)	N	Δ medio dei LS dal basale L (%)	Media LS Differenza verso placebo (IC al 95%)					
Studio DRI12544											
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	120	0,32 (18,25)	0,23°(0,13; 0,33)	65	0,43 (25,9)	0,26 ^c (0,11; 0,40)					
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	129	0,26 (17,1)	0,18 ^b (0,08; 0,27)	64	0,39 (25,8)	0,21 ^d (0,06; 0,36)					
Placebo	127	0,09 (4,36)		68	0,18 (10,2)						
Studio QUEST											
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	437	0,36 (23,6)	0,17 ^f (0,11; 0,23)	264	0,43 (29,0)	0,21 ^f (0,13; 0,29)					
Placebo	232	0,18 (12,4)		148	0,21 (15,6)						
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	452	0,37 (25,3)	0,15°(0,09; 0,21)	277	0,47 (32,5)	0,24 ^e (0,16; 0,32)					
Placebo	237	0,22 (14,2)		142	0,22 (14,4)						

 $^{^{}o}$ valore p <0,0001; b valore p =0,0004; c valore p =0,0008; d valore p =0,0063; e valore p <0,0001 (tutti statisticamente significativi rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); f valore p nominale <0,0001.

Tabella 17: Variazione media dal basale nel pre-broncodilatatore FEV₁ alle Settimane 12 e 52 in QUEST per sottogruppi FeNO al basale

		Alla Set	ttimana 12	Alla Settimana 52		
Trattamento	N	Δ medio dei LS dal basale L (%)	Media LS Differenza verso placebo (IC al 95%)	Δ medio dei LS dal basale L (%)	Media LS Differenza verso placebo (IC al 95%)	
FeNO ≥25 ppb						
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	288	0,44 (29,0%)	0,23 (0,15; 0,31)	0,49 (31,6%)	0,30 (0,22; 0,39)	
Placebo	157	0,21 (14,1%)		0,18 (13,2%)		
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	295	0,45 (29,8%)	0,24 (0,16; 0,31)	0,45 (30,5%)	0,23 (0,15; 0,31)ª	
Placebo	167	0,21 (13,7%)		0,22 (13,6%)		
FeNO ≥50 ppb						
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	114	0,53 (33,5%)	0,30 (0,17; 0,44)	0,59 (36,4%)	0,38 (0,24; 0,53)	
Placebo	69	0,23 (14,9%)		0,21 (14,6%)		
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	113	0,59 (37,6%)	0,39 (0,26; 0,52)ª	0,55 (35,8%)	0,30 (0,16; 0,44)	
Placebo	73	0,19 (13,0%)		0,25 (13,6%)		

^avalore p nominale <0,0001.

Qualità della vita/Esiti riferiti dal paziente nell'asma Sono stati analizzati gli endpoint secondari pre-specificati dei tassi di responder a ACQ-5 e AQLQ (S) a 24 settimane (DRI12544 e VENTURE) e a 52 settimane (QUEST, Tabella 18). Il tasso di responder è stato definito come un

miglioramento nel punteggio di almeno 0,5 [scala di intervallo 0-6 per ACQ-5 e 1-7 per AQLQ (S)]. Sono stati osservati miglioramenti di ACQ-5 e AQLQ (S) a partire dalla Settimana 2 e si sono mantenuti per 24 settimane nello studio DRI12544 e per 52 settimane nello studio QUEST. Risultati simili sono stati osservati in VENTURE.

Tabella 18: Tassi di responder a ACQ-5 e AQLQ (S) alla Settimana 52 in QUEST

		≥1	EOS .50 cellule/mcL	≥30	EOS 0 cellule/mcL	FeNO ≥25 ppb		
PRO	Trattamento		Tasso di responder (%)	N	Tasso di responder (%)	N	Tasso di responder (%)	
	Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	395	72,9	239	74,5	262	74,4	
ACO-5	Placebo	201	64,2	124	66,9	141	65,2	
ACQ-5	Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	408	70,1	248	71,0	277	75,8	
	Placebo	217	64,5	129	64,3	159	64,2	
	Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	395	66,6	239	71,1	262	67,6	
1010(6)	Placebo	201	53,2	124	54,8	141	54,6	
AQLQ (S)	Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	408	62,0	248	64,5	277	65,3	
	Placebo	217	53,9	129	55,0	159	58,5	

Studio di riduzione dei corticosteroidi orali (VENTURE) VENTURE ha valutato l'effetto di dupilumab sulla riduzione dell'uso di corticosteroidi orali (OCS) di mantenimento. Le caratteristiche al basale sono presentate nella Tabella 13. Tutti i pazienti erano in trattamento con corticosteroidi orali da almeno 6 mesi prima dell'inizio dello studio. L'uso medio al basale di corticosteroidi orali era di 11,75 mg nel gruppo placebo e di 10,75 mg nel gruppo che ha ricevuto dupilumab. In questo studio di 24 settimane, le esacerbazioni dell'asma (definite come aumento temporaneo della dose di corticosteroidi orali per almeno 3 giorni) sono diminuite del 59% nei soggetti che ricevevano dupilumab rispetto a quelli trattati con placebo [tasso annualizzato 0,65 e 1,60 rispettivamente per i gruppi dupilumab e placebo; rapporto dei tassi 0,41 (IC al 95%: 0,26, 0,63)] e il miglioramento del FEV₁ pre-broncodilatatore dal basale alla Settimana 24 è risultato maggiore nei soggetti che ricevevano dupilumab rispetto a quelli trattati con placebo [differenza della media dei LS per dupilumab rispetto al placebo pari a 0,22 L (IC al 95%: da 0,09 a 0,34 L)]. Gli effetti sulla funzionalità polmonare e sulla riduzione degli steroidi orali e la riduzione delle esacerbazioni erano simili, indipendentemente dai livelli basali dei biomarcatori infiammatori di tipo 2 (ad es. eosinofili ematici, FeNO). Inoltre, in VENTURE sono stati valutati anche ACQ-5 e AQLQ (S), che hanno evidenziato miglioramenti simili a quelli dello studio QUEST. I risultati per VENTURE in base ai biomarcatori al basale sono presentati nella Tabella 19.

Tabella 19: Effetto di dupilumab sulla riduzione della dose dei OCS, VENTURE (livelli degli eosinofili ematici al basale ≥150 e ≥300 cellule/mcL e FeNO ≥25 ppb)

	EOS ematici al basale ≥150 cellule/mcL		EOS ematici a ≥300 cellule		FeNO ≥25 ppb	
	Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane N=81	Placebo N=69	Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane N=48	Placebo N=41	Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane N=57	Placebo N=57
Endpoint primario (Settimana 24)						
Riduzione percentuale dei OCS rispetto al ba	sale					
Riduzione percentuale media complessiva rispetto al basale (%) Differenza (%), (IC al 95%) (Dupilumab rispetto a placebo)	75,91 29,39 ^b (15,67; 43,12)	46,51	79,54 36,83 ^b (18,94; 54,71)	42,71	77,46 34,53 ^b (19,08; 49,97)	42,93
Riduzione percentuale mediana nella dose giornaliera di OCS rispetto al basale	100	50	100	50	100	50
Riduzione percentuale rispetto al basale 100% ≥90% ≥75% ≥50% >0% Nessuna riduzione o qualsiasi aumento della dose di OCS o uscita dallo studio	54,3 58,0 72,8 82,7 87,7 12,3	33,3 34,8 44,9 55,1 66,7 33,3	60,4 66,7 77,1 85,4 85,4 14,6	31,7 34,1 41,5 53,7 63,4 36,6	52,6 54,4 73,7 86,0 89,5 10,5	28,1 29,8 36,8 50,9 66,7 33,3
Endpoint secondario (Settimana 24)ª				•		
Percentuale di pazienti che raggiunge una riduzione della dose di OCS fino a <5 mg/die	77	44	84	40	79	34
Odds ratio (IC al 95%)	4,29° (2,04; 9,04)		8,04 ^d (2,71; 23,82)		7,21 ^b (2,69; 19,28)	

 $^{^{}o}$ stime del modello per regressione logistica; b valore p < 0,0001; c valore p = 0,0001; d valore p = 0,0002.

Studio di estensione a lungo termine (TRAVERSE) La sicurezza a lungo termine di dupilumab in 2.193 adulti e 89 adolescenti con asma da moderato a severo, inclusi 185 adulti con asma dipendente da corticosteroidi orali, che avevano partecipato a precedenti studi clinici su dupilumab (DRI12544, QUEST e VENTURE), è stata valutata nello studio di estensione in aperto (TRAVERSE) (vedere paragrafo 4.8).

L'efficacia è stata misurata come *endpoint* secondario, era simile ai risultati osservati negli studi clinici registrativi ed è stata mantenuta fino a 96 settimane. Negli adulti con asma dipendente da corticosteroidi orali, è stata osservata una riduzione sostenuta delle esacerbazioni e un miglioramento della funzione polmonare fino a 96 settimane, nonostante la diminuzione o l'interruzione della dose di corticosteroidi orali. Studio su pazienti pediatrici (da 6 a 11 anni di età; VOYAGE) L'efficacia e la sicurezza di dupilumab nei pazienti pediatrici sono state valutate in uno studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo (VOYAGE) di 52 settimane condotto su 408 pazienti di età compresa tra 6 e 11 anni, affetti da asma da moderato a severo trattati con ICS a dose media o alta e un farmaco di controllo o ICS ad alta dose in monoterapia. I pazienti sono stati randomizzati a dupilumab (N=273) o al placebo corrispondente (N=135) a settimane alterne in base al peso corporeo ≤30 kg o >30 kg, rispettivamente. L'efficacia è stata valutata in popolazioni con infiammazione di tipo 2, definita come livelli di eosinofili ematici ≥150 cellule/mcL o FeNO ≥20 ppb. L'*endpoint* primario era il tasso annualizzato di eventi di esacerbazione severa durante il periodo controllato con placebo di 52 settimane e l'*endpoint* secondario principale era la variazione rispetto al basale della percentuale del FEV₁ pre-broncodilatatore previsto alla Settimana 12. Ulteriori *endpoint* secondari includevano la variazione media rispetto al basale e i tassi di risposta nei punteggi ACQ-7-IA e PAQLQ(S)-IA. I dati demografici e le caratteristiche al basale di VOYAGE sono forniti nella Tabella 20 di seguito.

Tabella 20: Caratteristiche demografiche e basali per VOYAGE

Parametro	EOS ≥150 cellule/mcL o FeNO ≥20 ppb (N=350)	EOS ≥300 cellule/mcL (N=259)		
Età media (anni), (DS)	8,9 (1,6)	9,0 (1,6)		
Femmine (%)	34,3	32,8		
Bianchi (%)	88,6	87,3		
Peso corporeo medio (kg)	36,09	35,94		
Media delle esacerbazioni nell'anno precedente, (± DS)	2,47 (2,30)	2,64 (2,58)		
Dose di ICS (%) Media Alta	55,7 43,4	54,4 44,4		
FEV_1 (L) pre-dose al basale, (± DS)	1,49 (0,41)	1,47 (0,42)		
Percentuale media del FEV1 (%) previsto, (± DS)	77,89 (14,40)	76,85 (14,78)		
Reversibilità (%), (± DS)	27,79 (19,34)	22,59 (20,78)		
Punteggio medio ACQ-7-IA, (± DS)	2,14 (0,72)	2,16 (0,75)		
Punteggio PAQLQ(S)-IA medio, (± DS)	4,94 (1,10)	4,93 (1,12)		
Percentuale globale di dermatite atopica nell'anamnesi medica, (AD %; AR %)	94 (38,9; 8,6)	96,5 (44,4; 85,7)		
IgE mediane totali (UI/mL), (± DS)	905,52 (1.140,41)	1.077,00 (1.230,83)		
FeNO medio (ppb), (± DS)	30,71 (24,42)	33,50 (25,11)		
Pazienti con FeNO ≥20 ppb (%)	58	64,1		
Conta eosinofila basale media (cellule/mcL), (± DS)	570 (380)	710 (360)		
Pazienti con EOS (%) ≥150 cellule/mcL ≥300 cellule/mcL	94,6 74	0 100		

ICS = corticosteroide per via inalatoria (Inhaled Corticosteroid); FEV₁ = volume espiratorio forzato (Forced Expiratory Volume) in 1 secondo; ACQ-7-IA = Questionario a 7 item sul controllo dell'asma somministrato dall'intervistatore (Asthma Control Questionnaire-7 Interviewer Administered); PAQLQ(S)-IA = Questionario sulla qualità della vita nell'asma pediatrico con attività standardizzate somministrato dall'intervistatore (Paediatric Asthma Quality of Life Questionnaire with Standardised Activities-Interviewer Administered); AD = dermatite atopica; AR = rinite allergica; EOS = eosinofili ematici; FeNO = frazione esalata di ossido nitrico (Fraction of exhaled Nitric Oxide).

Dupilumab ha ridotto significativamente il tasso annualizzato di eventi di grave esacerbazione dell'asma durante il periodo di trattamento di 52 settimane rispetto al placebo nella popolazione con infiammazione di tipo 2 e nella popolazione definita da eosinofili ematici al basale ≥300 cellule/mcL o FeNO al basale ≥20 ppb. Alla Settimana 12 sono stati osservati miglioramenti clinicamente significativi nella percentuale prevista di FEV₁ pre-broncodilatatore. Sono stati osservati miglioramenti anche per ACQ-7-IA e PAQLQ(S)-IA alla Settimana 24 ed erano mantenuti alla Settimana 52. Sono stati osservati tassi maggiori di *responder* per ACQ-7-IA e PAQLQ(S)-IA rispetto al placebo alla Settimana 24. I risultati di efficacia per VOYAGE sono presentati nella Tabella 21. Nella popolazione con infiammazione di tipo 2, la variazione della media dei LS rispetto al basale nel FEV₁ pre-broncodilatatore alla Settimana 12 era pari a 0,22 L nel gruppo con dupilumab e 0,12 L nel gruppo con placebo, con una differenza della media dei LS rispetto al placebo pari a 0,10 L (intervallo di confidenza [IC] al 95%: 0,04, 0,16). L'effetto del trattamento è stato mantenuto nel periodo di trattamento di 52 settimane, con una differenza della media dei LS rispetto al placebo alla Settimana 52 pari a 0,17 L (IC al 95%: 0,09, 0,24). Nella popolazione definita come eosinofili ematici al basale ≥300 cellule/mcL, la variazione della media dei LS rispetto al basale nel FEV₁ pre-broncodilatatore alla Settimana 12 era pari a 0,22 L nel gruppo con dupilumab e 0,12 L nel gruppo con placebo, con una differenza della media dei LS rispetto al placebo pari a 0,10 L (IC al 95%: 0,03, 0,17). L'effetto del trattamento è stato mantenuto nel periodo di trattamento di 52 settimane, con una differenza della media dei LS rispetto al placebo pari a 0,10 L (IC al 95%: 0,03, 0,17). L'effetto del trattamento è stato mantenuto nel periodo di trattamento di 52 settimana 52 pari a 0,17 L (IC al 95%: 0,09, 0,26). In entrambe le popolazioni di efficacia primaria, è stat

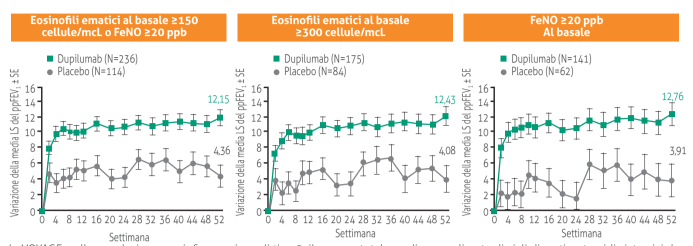
Tabella 21: Tasso di esacerbazioni gravi, variazione media rispetto al basale dei tassi di responder in FEV1, ACQ-7-IA e PAQLQ(S)-IA in VOYAGE

Trattamento	EOS ≥150 cellule/mcL o FeNO ≥20 ppb			EOS ≥300 cellule/mcL				FeNO ≥20 ppb		
Tasso annualizz	zato d	di esacerbazioni	gravi nell'arco di !	52 se	ttimane					
	N	Rapporto (IC al 95%)	Rapporto tra tassi (IC al 95%)	N	Rapporto (IC al 95%)	Rapporto tra tassi (IC al 95%)	N	Rapporto (IC al 95%)	Rapporto tra tassi (IC al 95%)	
Dupilumab 100 mg Q2S (<30 kg)/ 200 mg una volta ogni due settimane (≥30 kg)	236	0,305 (0,223; 0,416)	0,407 ^b (0,274; 0,605)	175	0,235 (0,160; 0,345)	0,353 ^b (0,222; 0,562)	141	0,271 (0,170; 0,432)	0,384 ^c (0,227; 0,649)	
Placebo	114	0,748 (0,542; 1,034)		84	0,665 (0,467; 0,949)		62	0,705 (0,421; 1,180)		
Variazione media	a risp	etto al basale de	lla percentuale de	l FEV	previsto alla Se	ttimana 12				
	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	
Dupilumab 100 mg Q2S (<30 kg)/ 200 mg una volta ogni due settimane (≥30 kg)	229	10,53	5,21 ^c (2,14; 8,27)	168	10,15	5,32 ^d (1,76; 8,88)	141	11,36	6,74 ^d (2,54; 10,93)	
Placebo	110	5,32		80	4,83		62	4,62		
Variazione media	risp	etto al basale de	lla percentuale de	l FEV	del 25-75% pre	visto alla Settiman	a 12			
	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	
Dupilumab 100 mg Q2S (<30 kg)/ 200 mg una volta ogni due settimane (≥30 ka)	229	16,70	11,93° (7,44; 16,43)	168	16,91	13,92° (8,89; 18,95)	141	17,96	13,97° (8,30; 19,65)	
Placebo	110	4,76		80	2,99		62	3,98		
Variazione media	risp	etto al basale de	⊔ lla % del FEV₁/FVC	alla	Settimana 12	l		I	I	
	N.	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	
Dupilumab 100 mg Q2S (<30 kg)/ 200 mg una volta ogni due settimane (≥30 kg)	229	5,67	3,73° (2,25; 5,21)	168	6,10	4,63° (2,97; 6,29)	141	6,84	4,95° (3,08; 6,81)	
Placebo	110	1,94		80	1,47		62	1,89		
ACQ-7-IA alla Set	tima	na 24		,		,				
	N	Tasso di responder (%)	OR rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Tasso di responder (%)	OR rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Tasso di responder (%)	OR rispetto al placebo (IC al 95%)	
Dupilumab 100 mg Q2S (<30 kg)/ 200 mg una volta ogni due settimane (≥30 kg)	236	79,2	1,82 ^g (1,02; 3,24)	175	80,6	2,79 ^f (1,43; 5,44)	141	80,9	2,60 ^g (1,21; 5,59)	
Placebo	114	69,3		84	64,3		62	66,1		
PAQLQ(S)-IA alla	Setti	mana 24								
	N	Tasso di responder (%)	OR rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Tasso di <i>responder</i> (%)	OR rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Tasso di <i>responder</i> (%)	OR rispetto al placebo (IC al 95%)	
Dupilumab 100 mg Q2S (<30 kg)/ 200 mg una volta ogni due settimane (≥30 kg)	211	73,0	1,57 (0,87; 2,84)	158	72,8	1,84 (0,92; 3,65)	131	75,6	2,09 (0,95; 4,61)	
Placebo	107	65,4		81	63,0		61	67,2		

^ail tasso di responder è stato definito come un miglioramento nel punteggio di almeno 0,5 [scala di intervallo 0-6 per ACQ-7-IA e 1-7 per PAQLQ(S)]; ^bvalore p <0,0001; ^cvalore p <0,001; ^dvalore p <0,001 (tutti statisticamente significativi rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); ^evalore p nominale <0,0001; ^fvalore p nominale <0,0001;

Miglioramenti significativi della percentuale prevista di FEV_1 sono stati osservati già alla Settimana 2 e sono stati mantenuti fino alla Settimana 52 nello studio VOYAGE. I miglioramenti della percentuale prevista di FEV_1 nel tempo in VOYAGE sono mostrati nella Figura 4.

Figura 4: Variazione media rispetto al basale della percentuale del FEV_1 (L) pre-broncodilatatore previsto nel tempo in VOYAGE (eosinofili ematici al basale \geq 150 cellule/mcL o FeNO \geq 20 ppb, eosinofili al basale \geq 300 cellule/mcL e FeNO al basale \geq 20 ppb)



In VOYAGE, nella popolazione con infiammazione di tipo 2, il numero totale medio annualizzato di cicli di corticosteroidi sistemici dovuti all'asma è stato ridotto del 59,3% rispetto al placebo [0,350 (IC al 95%: 0,256, 0,477) rispetto a 0,860 (IC al 95%: 0,616, 1,200)]. Nella popolazione definita in base agli eosinofili ematici al basale ≥300 cellule/mcL, il numero totale medio annualizzato di cicli di corticosteroidi sistemici dovuti all'asma è stato ridotto del 66,0% rispetto al placebo (0,274 [IC al 95%: 0,188, 0,399] rispetto a 0,806 [IC al 95%: 0,563, 1,154]). Dupilumab ha migliorato lo stato di salute generale misurato mediante la Scala europea analogica visiva per giovani per misurare la qualità della vita a 5 dimensioni (European Quality of Life Visual Analog Scale, EQ-VAS) sia nell'infiammazione di tipo 2 sia nella conta degli eosinofili ematici al basale di ≥300 cellule/mcL alla Settimana 52; la differenza della media dei LS rispetto al placebo era rispettivamente pari a 4,73 (IC al 95%: 1,18, 8,28) e 3,38 (IC al 95%: -0,66, 7,43). Dupilumab ha ridotto l'impatto dell'asma del paziente pediatrico sulla qualità della vita del caregiver, misurata mediante il Questionario per misurare la qualità della vita nell'asma pediatrico (Paediatric Asthma Quality of Life Questionnaire, PAQLQ) sia nell'infiammazione di tipo 2 che nella conta degli eosinofili ematici al basale della popolazione ≥300 cellule/mcL alla Settimana 52; la differenza della media dei LS rispetto al placebo era rispettivamente di 0,47 (IC al 95%: 0,22, 0,72) e 0,50 (IC al 95%: 0,21, 0,79). Studio di estensione a lungo termine (EXCURSION) L'efficacia di dupilumab, misurata come endpoint secondario, è stata valutata in 365 pazienti pediatrici con asma (da 6 a 11 anni di età) nello studio di estensione a lungo termine (EXCURSION). Sono state osservate riduzioni sostenute delle riacutizzazioni che richiedono l'ospedalizzazione e/o le visite al pronto soccorso e una riduzione dell'esposizione ai corticosteroidi orali sistemici. Miglioramenti sostenuti della funzione polmonare sono stati osservati su più parametri tra cui la percentuale prevista di FEV1, la percentuale prevista di FVC, il rapporto FEV1/FVC e la percentuale prevista di FEF 25-75%. Inoltre, il 75% dei pazienti ha raggiunto e/o mantenuto la normale funzione polmonare con una percentuale prevista di FEV, pre-broncodilatatore >80% entro la fine dell'EXCURSION. L'efficacia è stata mantenuta per una durata cumulativa del trattamento fino a 104 settimane (VOYAGE ed EXCURSION). Efficacia clinica nella rinosinusite cronica con poliposi nasale (CRSWNP) Il programma di sviluppo per la rinosinusite cronica con poliposi nasale (CRSwNP) ha incluso due studi randomizzati, in doppio cieco, a gruppi paralleli, multicentrici, controllati con placebo (SINUS-24 e SINUS-52) in 724 pazienti di età pari o superiore a 18 anni, in trattamento con corticosteroidi intranasali di base (INCS). Questi studi hanno incluso pazienti con CRSwNP severa nonostante precedente intervento chirurgico seno nasale o trattamento a base di corticosteroidi sistemici negli ultimi 2 anni, oppure pazienti non idonei a ricevere tale trattamento. Durante gli studi, a discrezione dello sperimentatore, è stato consentito il trattamento di salvataggio/al bisogno con corticosteroidi sistemici o intervento chirurgico. Tutti i pazienti presentavano evidenza di opacizzazione sinusale sulla scansione TC dei seni paranasali Lund-MacKay (LMK) e il 73-90% dei pazienti presentava opacizzazione di tutti i seni paranasali. I pazienti sono stati stratificati in base alle anamnesi di precedente intervento chirurgico e co-morbilità di asma/malattia respiratoria esacerbata dai farmaci anti-infiammatori non steroidei (FANS-ERD). Gli endpoint di efficacia co-primari erano la variazione dal basale alla Settimana 24 nel punteggio endoscopico bilaterale dei polipi nasali (NPS), secondo la classificazione effettuata da lettori centrali in cieco, e la variazione dal basale alla Settimana 24 nel punteggio di congestione/ostruzione nasale media nell'arco di 28 giorni (NC), come determinato dai pazienti utilizzando un diario giornaliero. Per l'NPS, i polipi su ciascun lato del naso sono stati classificati su una scala categorica (0 = nessun polipo; 1 = polipi piccoli nel meato medio che non raggiungono il bordo inferiore del turbinato medio; 2 = polipi che raggiungono il bordo inferiore del turbinato medio; 3 = polipi grandi che raggiungono il bordo inferiore del turbinato inferiore o polipi mediali rispetto al turbinato medio; 4 = polipi grandi che causano la completa ostruzione della cavità nasale inferiore). Il punteggio totale era la somma dei punteggi destro e sinistro. La congestione nasale è stata valutata quotidianamente dai soggetti su una scala di gravità categorica da 0 a 3 (0 = nessun sintomo; 1 = sintomi lievi; 2 = sintomi moderati; 3 = sintomi gravi). I dati demografici e le caratteristiche al basale di questi 2 studi sono forniti nella Tabella 22 di seguito.

Tabella 22: Dati demografici e caratteristiche al basale degli studi sulla CRSwNP

Parametro	SINUS-24 (N=276)	SINUS-52 (N=448)
Età media (anni), (DS)	50,49 (13,39)	51,95 (12,45)
Maschi (%)	57,2	62,3
Durata media della CRSwNP (anni), (DS)	11,11 (9,16)	10,94 (9,63)
Pazienti con ≥1 intervento chirurgico precedente (%)	71,7	58,3
Pazienti con uso sistemico di corticosteroidi nei 2 anni precedenti (%)	64,9	80,1
NPSº endoscopico bilaterale medio, (DS), intervallo 0-8	5,75 (1,28)	6,10 (1,21)
Punteggio ^a medio di congestione nasale (NC), (DS), intervallo 0-3	2,35 (0,57)	2,43 (0,59)
Punteggio ^a medio totale della scansione TC del seno LMK, (DS), intervallo 0-24	19,03 (4,44)	17,96 (3,76)
Punteggio ^a medio del test dell'olfatto (UPSIT), (DS), intervallo 0-40	14,56 (8,48)	13,61 (8,02)
Punteggio ^a medio di perdita dell'olfatto (AM), (DS), intervallo 0-3	2,71 (0,54)	2,75 (0,52)
Punteggio ^a medio totale SNOT-22, (DS), intervallo 0-110	49,40 (20,20)	51,86 (20,90)
Media della scalaª di gravità della rinosinusite (VAS), (DS), 0-10 cm	7,68 (2,05)	8,00 (2,08)

Parametro	SINUS-24 (N=276)	SINUS-52 (N=448)
Conta eosinofila media (cellule/mcL), (DS)	437 (333)	431 (353)
IgE medie totali (UI/mL), (DS)	211,97 (275,73)	239,84 (341,53)
Anamnesi di patologia atopica (malattia infiammatoria di tipo 2) (% complessiva)	75,4%	82,4%
Asma (%)	58,3	59,6
FEV₁ medio (L), (DS)	2,69 (0,96)	2,57 (0,83)
Percentuale media prevista del FEV1 (%), (DS)	85,30 (20,23)	83,39 (17,72)
Punteggio medio ACQ-6ª, (DS)	1,62 (1,14)	1,58 (1,09)
FANS-ERD (%)	30,4	26,8

°punteggi più alti indicano una maggiore gravità della malattia a eccezione di UPSIT dove punteggi più alti indicano una minore gravità della malattia; DS = deviazione standard; AM = mattino; NPS = punteggio dei polipi nasali; UPSIT = test di identificazione dell'olfatto della University of Pennsylvania; SNOT-22 = test dell'esito seno nasale a 22 voci; VAS = scala analogica visiva; FEV₁ = volume espiratorio forzato in 1 secondo; ACQ-6 = questionario sul controllo dell'asma-6; FANS-ERD = malattia respiratoria esacerbata da aspirina/da farmaci antinfiammatori non steroidei.

<u>Risposta clinica (SINUS-24 e SINUS-52)</u> I risultati per gli *endpoint* primario e secondario negli studi sulla CRSwNP sono presentati nella Tabella 23.

Tabella 23: Risultati degli *endpoint* primario e secondario nelle sperimentazioni sulla CRSwNP
Una riduzione del punteggio indica un miglioramento, a eccezione di UPSIT, dove un aumento indica un miglioramento.

	SINUS-24						SINUS-52				
		lacebo l=133)	300 m ogni 2	oilumab g una volta settimane l=143)	Media LS Differenza verso placebo (IC al 95%)		lacebo I=153)	300 m ogni 2	pilumab g una volta settimane I=295)	Media LS Differenza verso placebo (IC al 95%)	
Endpoint p	rimari all	a Settimana 2	4		•					•	
Punteggi	Media al basale	Variazione media dei LS	Media al basale	Variazione media dei LS		Media al basale	Variazione media dei LS	Media al basale	Variazione media dei LS		
NPS	5,86	0,17	5,64	-1,89	-2,06 (-2,43; -1,69)	5,96	0,10	6,18	-1,71	-1,80 (-2,10; -1,51)	
NC	2,45	-0,45	2,26	-1,34	-0,89 (-1,07; -0,71)	2,38	-0,38	2,46	-1,25	-0,87 (-1,03; -0,71)	
Endpoint cl	niave sec	ondari alla Se	ttimana	24							
Punteggi	Media al basale	Variazione media dei LS	Media al basale	Variazione media dei LS		Media al basale	Variazione media dei LS	Media al basale	Variazione media dei LS		
Punteggio della scansione TC del seno LMK	19,55	-0,74	18,55	-8,18	-7,44 (-8,35; -6,53)	17,65	-0,09	18,12	-5,21	-5,13 (-5,80; -4,46)	
Punteggio totale dei sintomi	7,28	-1,17	6,82	-3,77	-2,61 (-3,04; -2,17)	7,08	-1,00	7,30	-3,45	-2,44 (-2,87; -2,02)	
UPSIT	14,44	0,70	14,68	11,26	10,56 (8,79; 12,34)	13,78	-0,81	13,53	9,71	10,52 (8,98; 12,07)	
Perdita dell'olfatto	2,73	-0,29	2,70	-1,41	-1,12 (-1,31; -0,93)	2,72	-0,23	2,77	-1,21	-0,98 (-1,15; -0,81)	
SNOT-22	50,87	-9,31	48,0	-30,43	-21,12 (-25,17; -17,06)	53,48	-10,40	51,02	-27,77	-17,36 (-20,87; -13,85)	
VAS	7,96	-1,34	7,42	-4,54	-3,20 (-3,79; -2,60)	7,98	-1,39	8,01	-4,32	-2,93 (-3,45; -2,40)	

Il punteggio totale dei sintomi è un punteggio composito di gravità costituito dalla somma dei punteggi dei sintomi quotidiani della NC, della perdita dell'olfatto e della rinorrea anteriore/posteriore. NC = congestione nasale; NPS = punteggio poliposico nasale; LMK = punteggio totale della scansione TC Lund-Mackay; UPSIT = test di identificazione dell'olfatto della University of Pennsylvania; SNOT-22 = test dell'esito seno nasale a 22 voci; TSS = punteggio totale dei sintomi; VAS = scala analogica visiva per la rinosinusite [tutti i valori p <0,0001 (tutti statisticamente significativi rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); nominali per VAS].

I risultati dello studio SINUS-52 alla Settimana 52 sono presentati nella Tabella 24.

Tabella 24: Risultati dell'efficacia alla Settimana 52 nello studio SINUS-52

		cebo 153)	Dupilumab 300 mg una volta ogni 2 settimane (N=150)		Media LS Differenza	Dupilumab 300 mg una volta ogni 2-4 settimane (N=145)		Media LS Differenza
	Media al basale	Variazione media dei LS	Media al basale	Variazione media dei LS	verso placebo (IC al 95%)	Media al basale	Variazione media dei LS	verso placebo (IC al 95%)
NPS	5,96	0,15	6,07	-2,24	-2,40° (-2,77; -2,02)	6,29	-2,06	-2,21 ^b (-2,59; -1,83)
NC	2,38	-0,37	2,48	-1,35	-0,98° (-1,17; -0,79)	2,44	-1,48	-1,10 ^b (-1,29; -0,91)
Punteggio della scansione TC del seno LMK	17,65	0,11	18,42	-6,83	-6,94 ^b (-7,87; -6,01)	17,81	-5,60	-5,71 ^b (-6,64; -4,77)
Punteggio totale dei sintomi	7,08	-0,94	7,31	-3,79	-2,85 ^b (-3,35; -2,35)	7,28	-4,16	-3,22 ^b (-3,73; -2,72)
UPSIT	13,78	-0,77	13,46	9,53	10,30 ^b (8,50; 12,10)	13,60	9,99	10,76 ^b (8,95; 12,57)
Perdita dell'olfatto	2,72	-0,19	2,81	-1,29	-1,10 ^b (-1,31; -0,89)	2,73	-1,49	-1,30 ^b (-1,51; -1,09)
SNOT-22	53,48	-8,88	50,16	-29,84	-20,96 ^a (-25,03; -16,89)	51,89	-30,52	-21,65 ^b (-25,71; -17,58)
VAS	7,98	-0,93	8,24	-4,74	-3,81 ^b (-4,46; -3,17)	7,78	-4,39	-3,46 ^b (-4,10; -2,81)

Una riduzione del punteggio indica un miglioramento, a eccezione di UPSIT, dove un aumento indica un miglioramento. Il punteggio totale dei sintomi è un punteggio composito di gravità costituito dalla somma dei punteggi dei sintomi quotidiani della NC, della perdita dell'olfatto e della rinorrea anteriore/posteriore. NC = congestione nasale; NPS = punteggio poliposico nasale; LMK = punteggio totale della scansione TC Lund-Mackay; UPSIT = test di identificazione dell'olfatto della University of Pennsylvania; SNOT-22 = test dell'esito seno nasale a 22 voci; TSS = punteggio totale dei sintomi; VAS = scala analogica visiva per la rinosinusite; avalore p <0,0001 (tutti statisticamente significativi rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); avalore p nominale <0,0001).

È stata osservata efficacia statisticamente e clinicamente significativa in SINUS-24 per quanto riguarda il miglioramento del punteggio NPS endoscopico bilaterale alla Settimana 24. Nel periodo post-trattamento, quando i pazienti non assumevano dupilumab, l'effetto del trattamento diminuiva nel tempo (vedere Figura 5a). Risultati simili sono stati osservati anche in SINUS-52 alla Settimana 24 e alla Settimana 52, con un miglioramento progressivo nel tempo (vedere Figura 5b).

Figura 5: Variazione media dei LS dal basale nel punteggio bilaterale dei polipi nasali (NPS) in SINUS-24 e SINUS-52 - popolazione ITT

Figura 5a: SINUS-24

- Dupilumab 300 mg una volta ogni 2 settimane (N=143)
- O Placebo una volta ogni 2 settimane (N=133)

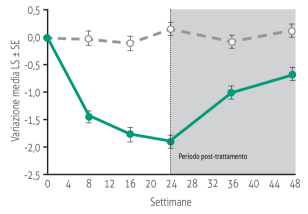
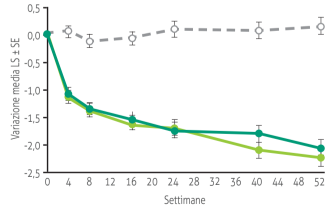


Figura 5b: SINUS-52

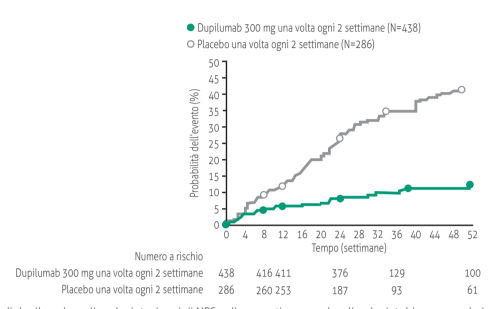
- Dupilumab 300 mg una volta ogni 2-4 settimane (N=145)
- Dupilumab 300 mg una volta ogni 2 settimane (N=150)
- O Placebo una volta ogni 2 settimane (N=153)



In entrambi gli studi, sono stati osservati miglioramenti significativi della gravità della NC e della perdita giornaliera dell'olfatto già alla prima valutazione alla Settimana 4. La differenza media dei LS per NC alla Settimana 4 nel gruppo dupilumab rispetto al placebo era di -0,41 (IC al 95%: -0,52, -0,30) in SINUS-24 e -0,37 (IC al 95%: -0,46, -0,27) in SINUS-52. La differenza media dei LS per la perdita dell'olfatto alla Settimana 4 nel gruppo dupilumab rispetto al placebo era di -0,34 (IC al 95%: -0,44, -0,25) in SINUS-24 e -0,31 (IC al 95%: -0,41, -0,22) in SINUS-52. È stata osservata una riduzione della percentuale di pazienti con anosmia in SINUS-24 e SINUS-52. Al basale, il 74-79% dei pazienti presentava anosmia, che si è ridotta al 24% in SINUS-24 e al 30% in SINUS-52 alla Settimana 24, rispetto a nessuna variazione nel gruppo placebo. È stato osservato un miglioramento del flusso inspiratorio nasale di picco (NPIF) in SINUS-24 e SINUS-52 alla Settimana 24. La differenza media dei LS nel gruppo dupilumab rispetto al placebo era rispettivamente di 40,4 L/min (IC al 95%: 30,4,50,4) e 36,6 L/min (IC al 95%: 28,0, 45,3). Tra i pazienti con punteggio VAS della rinosinusite >7 al basale, una percentuale più elevata di pazienti ha raggiunto una VAS ≤7 nel gruppo dupilumab rispetto al gruppo placebo (83,3% rispetto al 39,4% in SINUS-24 e 75,0% rispetto al 39,3% in SINUS-52) alla Settimana 24. Nell'analisi aggregata prespecificata dei due studi, regolata in base alla molteplicità, il trattamento con dupilumab ha determinato una significativa riduzione dell'uso sistemico di corticosteroidi e della necessità di chirurgia seno nasale rispetto al placebo (HR di 0,24; IC al 95%: 0,17, 0,35) (vedere Figura 6). La percentuale di pazienti che hanno avuto necessità di

corticosteroidi sistemici si è ridotta del 74% (HR di 0,26; IC al 95%: 0,18, 0,38). Il numero totale di cicli di corticosteroidi sistemici all'anno si è ridotto del 75% (RR di 0,25; IC al 95%: 0,17, 0,37). La dose totale media prescritta annualizzata individuale di corticosteroidi sistemici (in mg) durante il periodo di trattamento era del 71% in meno nel gruppo dupilumab aggregato rispetto al gruppo placebo aggregato, [rispettivamente 60,5 (531,3) mg rispetto a 209,5 (497,2) mg]. La percentuale di pazienti che hanno dovuto sottoporsi a intervento chirurgico si è ridotta dell'83% (HR di 0,17; IC al 95%: 0,07, 0,46).

Figura 6: Curva di Kaplan Meier per il tempo al primo uso di corticosteroidi sistemici e/o chirurgia seno nasale durante il periodo di trattamento - popolazione ITT [SINUS-24 e SINUS-52 aggregati]



Gli effetti di dupilumab sugli endpoint primari di NPS e di congestione nasale e l'endpoint chiave secondario del punteggio della scansione TC del seno LMK erano coerenti nei pazienti con precedente intervento chirurgico e senza precedente intervento chirurgico. Nei pazienti con asma concomitante, sono stati osservati miglioramenti significativi dei valori FEV₁ e ACQ-6 alla Settimana 24, indipendentemente dai livelli di eosinofili ematici al basale. La variazione media dei LS aggregata dal basale nel FEV₁ alla Settimana 24 per dupilumab 300 mg una volta ogni 2 settimane era 0,14 rispetto a -0,07 L del placebo, per una differenza di 0,21 L (IC al 95%: 0,13, 0,29). Inoltre, sono stati osservati miglioramenti nel FEV1 dalla prima valutazione post-basale, alla Settimana 8 in SINUS-24 e alla Settimana 4 in SINUS-52. In entrambi gli studi sono stati osservati miglioramenti dell'ACQ-6 nei pazienti con asma concomitante. Una risposta è stata definita come un miglioramento del punteggio pari o superiore a 0,5. La differenza media dei LS nel gruppo dupilumab rispetto al placebo alla Settimana 24 era di -0,76 (IC al 95%: da -1,00 a -0,51) in SINUS-24 e di -0,94 (IC al 95%: -1,19, -0,69) in SINUS-52. Il tasso di rispondenti in termini di ACQ-6 per dupilumab 300 mg una volta ogni 2 settimane per SINUS-24 alla Settimana 24 era del 56%, rispetto al 28% nel gruppo placebo (odds ratio 3,17; IC al 95%: 1,65, 6,09). Il tasso di responder in termini di ACQ-6 per dupilumab 300 mg una volta ogni 2 settimane per SINUS-52 era del 46%, rispetto al 14% del gruppo placebo alla Settimana 52 (odds ratio 7,02; IC al 95%: 3,10, 15,90). Nei pazienti con FANS-ERD, gli effetti di dupilumab sugli *endpoint* primari di NPS e NC e sull'*endpoint* chiave secondario del punteggio della scansione TC del seno LMK erano coerenti con quanto osservato nella popolazione CRSwNP complessiva. Efficacia clinica nella prurigo nodulare (PN) Il programma di sviluppo per la prurigo nodulare (PN) ha incluso due studi di 24 settimane, randomizzati, in doppio cieco, controllati con placebo, multicentrici, a gruppi paralleli (PRIME e PRIME2), condotti in 311 pazienti di età pari o superiore a 18 anni con PN da moderata a severa, definita come prurito severo (*Worst-Itch Numeric Rating Scale* [WI-NRS], scala di valutazione numerica del peggior prurito ≥7 su una scala da 0 a 10) e presenza di almeno 20 lesioni nodulari, la cui malattia non era adeguatamente controllata con terapie topiche su prescrizione o laddove tali terapie non fossero consigliabili. PRIME e PRIME2 hanno valutato l'effetto di dupilumab sul miglioramento del prurito, nonché il suo effetto sulle lesioni PN, sull'Indice di qualità della vita in dermatologia (DLQI), sulla Scala ospedaliera per la valutazione di ansia e depressione (HADS) e sul dolore cutaneo. In questi due studi, i pazienti hanno ricevuto dupilumab 600 mg per via sottocutanea (due iniezioni da 300 mg) il giorno 1, seguito da 300 mg a settimane alterne (Q2S) per 24 settimane, oppure il placebo corrispondente. In questi studi, l'età media era 49,5 anni, il peso mediano era 71,3 kg, il 65,3% dei pazienti era di sesso femminile, il 56,6% era di etnia bianca, il 6,1% di etnia nera e il 34,1% di etnia asiatica. Al basale, il punteggio WI-NRS medio era pari a 8,5, il 66,3% presentava da 20 a 100 noduli (moderato), il 33,7% ne presentava oltre 100 (severo), il 99,7% aveva già ricevuto terapie topiche, il 12,5% corticosteroidi sistemici, il 20,6% immunosoppressori sistemici non steroidei e il 4,5% gabapentinoidi. L'undici percento dei pazienti stava assumendo dosi stabili di antidepressivi al basale ed è stato invitato a proseguire l'assunzione di tali farmaci durante lo studio. Il 43,4% presentava un'anamnesi di atopia (definita come anamnesi medica di AD, rinite allergica/rinocongiuntivite, asma o allergia alimentare). Il punteggio WI-NRS comprende un'unica voce, valutata su una scala da 0 ("nessun prurito") a 10 ("peggior prurito immaginabile"). Ai partecipanti è stato chiesto di valutare l'intensità del loro peggior prurito nell'arco delle ultime 24 ore utilizzando questa scala. La IGA PN-S (Investigator's Global Assessment PN-Stage) è una scala che misura il numero approssimativo di noduli utilizzando una scala a 5 punti, da 0 (cute libera da noduli) a 4 (malattia severa). L'endpoint di efficacia primario era la percentuale di pazienti con miglioramento (riduzione) del WI-NRS ≥4. Gli endpoint secondari principali includevano la percentuale di partecipanti con IGA PN-S pari a 0 o 1 (l'equivalente di 0-5 noduli). I risultati di efficacia di PRIME e PRIME2 sono presentati nella Tabella 25 e nelle Figure 7 e 8.

Tabella 25: Risultati relativi agli endpoint primari e secondari di PRIME e PRIME2

		PRIME			PRIME2	
	Placebo (N=76)	Dupilumab 300 mg Q2S (N=75)	Differenza (IC al 95%) per dupilumab rispetto a placebo	Placebo (N=82)	Dupilumab 300 mg Q2S (N=78)	Differenza (IC al 95%) per dupilumab rispetto a placebo
Percentuale di pazienti con miglioramento (riduzione) del punteggio WI-NRS ≥4 punti rispetto al basale alla Settimana 24 (endpoint primario di PRIME) ^b	18,4%	60,0%	42,7% (27,76; 57,72)	19,5%	57,7%	42,6% (29,06; 56,08)
Percentuale di pazienti con miglioramento (riduzione) del punteggio WI-NRS ≥4 punti rispetto al basale alla Settimana 12 (endpoint primario di PRIME2) ^b	15,8%³	44,0%ª	29,2% (14,49; 43,81) ^a	22,0%	37,2%	16,8% (2,34; 31,16)
Percentuale di pazienti con IGA PN-S pari a 0 o 1 alla Settimana 24 ^b	18,4%	48,0%	28,3% (13,41; 43,16)	15,9%	44,9%	30,8% (16,37; 45,22)
Percentuale di pazienti con miglioramento (riduzione) del punteggio WI-NRS ≥4 punti rispetto al basale alla Settimana 24 e IGA PN-S pari a 0 o 1 alla Settimana 24 ^b	9,2%	38,7%	29,6% (16,42; 42,81)	8,5%	32,1%	25,5% (13,09; 37,86)
Variazione % rispetto al basale nel punteggio WI-NRS alla Settimana 24 (SE)	-22,22 (5,74)	-48,89 (5,61)	-26,67 (-38,44; -14,90)	-36,18 (6,21)	-59,34 (6,39)	-23,16 (-33,81; -12,51)
Variazione rispetto al basale nel DLQI alla Settimana 24 (SE)	-5,77 (1,05)	-11,97 (1,02)	-6,19 (-8,34; -4,05)	-6,77 (1,18)	-13,16 (1,21)	-6,39 (-8,42; -4,36)
Variazione rispetto al basale nel punteggio NRS del dolore cutaneo alla Settimana 24 (SE) ^c	-2,16 (0,44)	-4,33 (0,43)	-2,17 (-3,07; -1,28)	-2,74 (0,51)	-4,35 (0,53)	-1,61 (-2,49; -0,73)
Variazione rispetto al basale nella HADS alla Settimana 24 (SE) ^c	-2,02 (0,94)	-4,62 (0,93)	-2,60 (-4,52; -0,67)	-2,59 (1,03)	-5,55 (1,06)	-2,96 (-4,73; -1,19)

^asenza correzione per la molteplicità in PRIME; ^bi soggetti che hanno ricevuto un trattamento di salvataggio precoce o con dati mancanti sono stati considerati non responder; ^ci soggetti che hanno ricevuto un trattamento di salvataggio precoce o hanno interrotto la terapia a causa di una mancanza di efficacia sono stati imputati utilizzando il metodo della peggior osservazione riportata; altri dati mancanti sono stati imputati con il metodo di imputazione multipla. SE = endpoint secondario.

L'insorgenza dell'effetto in relazione alla variazione rispetto al basale nel punteggio WI-NRS, definita come il primo punto temporale in cui la differenza rispetto al placebo in termini di media settimanale del punteggio WI-NRS giornaliero era e rimaneva significativa (p nominale <0,05), è stata osservata a partire dalla settimana 3 in PRIME (Figura 7a) e dalla Settimana 4 in PRIME2 (Figura 7b).

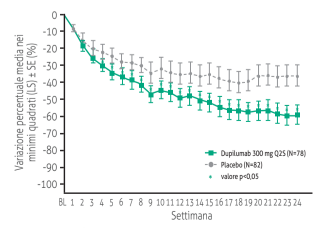
Figura 7: Variazione percentuale media LS rispetto al basale nel punteggio WI-NRS in PRIME e PRIME2 fino alla Settimana 24

0 -10 Variazione percentuale media nei -20 -30 -40 -50 -60 -70 -80 Dupilumab 300 mg Q2S (N=75) - - Placebo (N=76) -90 valore p<0,05 -100 BL 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 Settimana

Numero di soggetti

Fig 7a: PRIME

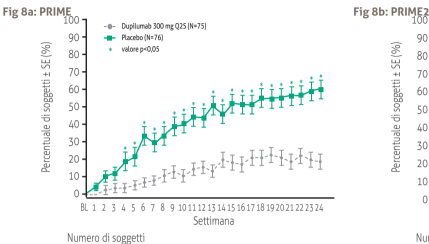
Fig 7b: PRIME2

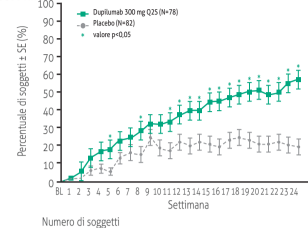


Numero di soggetti

 Una percentuale maggiore di pazienti ha presentato miglioramenti del punteggio WI-NRS ≥4 punti rispetto al basale entro le settimane 4 e 11 nel gruppo dupilumab rispetto al gruppo placebo in PRIME (Figura 8a, p nominale <0,007) e PRIME2 (Figura 8b, p nominale <0,013), rispettivamente, e tale differenza si è mantenuta significativa per tutta la durata del periodo di trattamento.

Figura 8: Percentuale di pazienti con miglioramento del punteggio WI-NRS ≥4 nel tempo in PRIME e PRIME2





Gli effetti del trattamento nei sottogruppi (età, sesso, con o senza anamnesi medica di atopia e trattamento di base, inclusi gli immunosoppressori) in PRIME e PRIME2 sono stati coerenti con i risultati nella popolazione complessiva dello studio. Una volta interrotto il trattamento, dopo 24 settimane, si è osservata una tendenza verso la ricorrenza dei segni e sintomi entro il periodo di follow-up di 12 settimane. Efficacia clinica nell'esofagite eosinofila (EoE) Il programma di sviluppo dell'esofagite eosinofila (EoE) ha incluso un protocollo in tre parti (TREET) costituito da due studi di trattamento, randomizzati separatamente, in doppio cieco, a gruppi paralleli, multicentrici, controllati con placebo, della durata di 24 settimane (TREET Parte A e TREET Parte B) in pazienti adulti e pediatrici di età compresa tra 12 e 17 anni, esclusi i pazienti di peso <40 kg. Nelle Parti A e B del TREET, tutti i pazienti coinvolti dovevano aver avuto un fallimento con la terapia farmacologica convenzionale (inibitori della pompa protonica), il 74% era stato trattato con un'altra terapia medicinale convenzionale (corticosteroidi topici per ingestione) prima dell'inclusione. Nella Parte B del TREET, il 49% dei pazienti era inadeguatamente controllato, intollerante o aveva ricevuto una controindicazione al trattamento con corticosteroidi topici per ingestione. In entrambe le parti, i pazienti dovevano presentare ≥15 eosinofili intraepiteliali per campo ad alta potenza (eos/hpf) dopo un ciclo di almeno 8 settimane di un inibitore della pompa protonica (IPP) ad alto dosaggio, prima o durante il periodo di screening, e un punteggio ≥10 nel Questionario sui sintomi della disfagia (DSQ) su una scala da 0 a 84. I pazienti sono stati stratificati in base all'età al momento della visita di screening (età compresa tra 12 a 17 anni rispetto a 18 anni o più) e all'uso di IPP alla randomizzazione. La Parte A del TREET è stata condotta per prima. La Parte B del TREET è stata aperta dopo il completamento del coinvolgimento dei pazienti nella Parte A del TREET. I pazienti che hanno completato le 24 settimane del periodo di trattamento in doppio cieco nelle Parti A o B hanno avuto la possibilità di rientrare in uno studio di estensione del trattamento attivo di 28 settimane (Parte C'del TREET). Nella Parte A, un totale di 81 pazienti, di cui 61 adulti e 20 pediatrici di età compresa tra 12 e 17 anni, sono stati randomizzati a ricevere 300 mg di dupilumab ogni settimana (N=42) o placebo (N=39). Nella Parte B, un totale di 240 pazienti, di cui 161 adulti e 79 pediatrici di età compresa tra 12 e 17 anni, sono stati randomizzati a ricevere 300 mg di dupilumab ogni settimana (N=80), 300 mg di dupilumab a settimane alterne (N=81; il regime di dosaggio di 300 mg a settimane alterne non è approvato per l'EoE) o placebo (N=79). Nella Parte C, tutti i pazienti che avevano precedentemente partecipato alla Parte A hanno ricevuto 300 mg di dupilumab (N=77) ogni settimana. Dei pazienti che hanno precedentemente partecipato alla Parte B, 111 hanno ricevuto dupilumab 300 mg ogni settimana nella Parte C. Durante lo studio è stato consentito il salvataggio con corticosteroidi topici sistemici e/o per ingestione o dilatazione esofagea di emergenza, a discrezione dello sperimentatore. Nella Parte A, il 74,1% dei pazienti coinvolti presentava un'anamnesi di precedente uso di corticosteroidi topici per ingestione per il trattamento dell'EoE e il 43,2% presentava un'anamnesi di precedente dilatazione esofagea. Nella Parte B, il 73,3% dei pazienti coinvolti presentava un'anamnesi di precedente uso di corticosteroidi topici per ingestione per il trattamento dell'EoE e il 35,4% presentava un'anamnesi di precedente dilatazione esofagea. Gli endpoint di efficacia co-primari in entrambe le sperimentazioni erano la percentuale di pazienti che raggiungevano la remissione istologica definita come picco della conta degli eosinofili intraepiteliali esofagei ≤6 eos/hpf alla Settimana 24, e la variazione assoluta del punteggio DSO riferito dal paziente dal basale alla Settimana 24. Gli *endpoint* secondari includevano la variazione rispetto al basale in termini di: variazione percentuale del picco della conta degli eosinofili esofagei intraepiteliali (eos/hpf), variazione assoluta del punteggio medio del grado del sistema di punteggio dell'istologia (EoEHSS – EoE Histology Scoring System), variazione assoluta del punteggio medio dello stadio dell'EoEHSS, variazione assoluta del punteggio di riferimento endoscopico dell'EoE (EoE-EREFS – EoE-Endoscopic Reference Score), e percentuale di pazienti che ha raggiunto il picco della conta degli eosinofili esofagei intraepiteliali di <15 eos/hpf. I dati demografici e le . caratteristiche al basale delle Parti A e B del TREET sono forniti nella Tabella 26.

Tabella 26: Dati demografici e caratteristiche al basale (Parti A e B del TREET)

Parametro	Parte A del TREET (N=81)	Parte B del TREET (N=240)
Età (anni), media (DS)	31,5 (14,3)	28,1 (13,1)
Maschi (%)	60,5	63,8
Bianchi (%)	96,3	90,4
Peso (kg), media (DS)	77,8 (21,0)	76,2 (20,6)
IMC (kg/m²), media (DS)	26,1 (6,3)	25,7 (6,2)
Durata dell'EoE (anno), media (DS)	5,01 (4,3)	5,57 (4,8)

Parametro	Parte A del TREET (N=81)	Parte B del TREET (N=240)
Precedente uso di steroidi topici per ingestione (%)	74,1	73,3
Dilatazioni esofagee precedenti (%)	43,2	35,4
Uso di IPP alla randomizzazione (%)	67,9	72,5
Dieta per l'eliminazione degli alimenti allo screening (%)	40,7	37,1
DSQ (0-84°), media (DS)	33,6 (12,4)	36,7 (11,2)
Picco del conteggio di EOS intraepiteliali esofagei di 3regioni, media (DS)	89,3 (48,3)	87,1 (45,8)
Media del conteggio di EOS intraepiteliali esofagei di 3regioni, media (DS)	64,3 (37,6)	60,5 (32,9)
Punteggio del grado dell'EoEHSS [0-3ª], media (DS)	1,3 (0,4)	1,3 (0,4)
Punteggio dello stadio dell'EoEHSS [0-3°], media (DS)	1,3 (0,4)	1,3 (0,3)
Punteggio totale EREFS [0-18°], media (DS)	6,3 (2,8)	7,2 (3,2)

^apunteggi più alti indicano una maggiore gravità della malattia. DS = deviazione standard.

I risultati delle Parti A e B del TREET sono presentati nella Tabella 27.

Tabella 27: Risultati dell'efficacia di dupilumab alla Settimana 24 in pazienti di età pari o superiore a 12anni con EoE (Parti A e B del TREET)

	Parte A del TREET				Parte B del '	TREET
	Dupilumab 300mguna volta a settimana N=42	Placebo N=39	Differenza rispetto al placebo (IC al 95%) ^d	Dupilumab 300mguna volta a settimana N=80	Placebo N=79	Differenza rispetto al placebo (IC al 95%)ª
Endpoint co-primari		•	•		•	
Percentuale di pazienti che raggiunge la remissione istologica (picco del conteggio degli eosinofili esofagei intraepiteliali ≤6 eos/hpf), n (%)	25 (59,5)	2 (5,1)	55,3 (39,58, 71,04)	47 (58,8)	5 (6,3)	53,5 (41,20, 65,79)
Variazione assoluta rispetto al basale del punteggio DSQ (0-84ª), media dei LS (SE)	-21,92 (2,53)	-9,60 (2,79)	-12,32 (-19,11, -5,54)	-23,78 (1,86)	-13,86 (1,91)	-9,92 (-14,81, -5,02)
Endpoint secondari						
Variazione percentuale rispetto al basale nel picco del conteggio degli eosinofili intraepiteliali esofagei, media dei LS (SE)	-71,24 (6,95)	-2,98 (7,60)	-68,26 (-86,90, -49,62)	-80,24 (8,34)	8,38 (10,09)	-88,62 (-112,19, 65,05)
Variazione assoluta rispetto al basale nel punteggio EoEHSS medio (0-3 ^b), media dei LS (SE)	-0,76 (0,06)	-0,00 (0,06)	-0,76 (-0,91, -0,61)	-0,83 (0,04)	-0,15 (0,05)	-0,682 (-0,79, -0,57)
Variazione assoluta rispetto al basale nel punteggio dello stadio EoEHSS medio (O-3 ^b), media dei LS (SE)	-0,75 (0,06)	-0,01 (0,06)	-0,74 (-0,88, -0,60)	-0,80 (0,04)	-0,13 (0,04)	-0,672 (-0,78, -0,57)
Variazione assoluta rispetto al basale di EoE-EREFS (0-18°), media dei LS (SE)	-3,2 (0,41)	-0,3 (0,41)	-2,9 (-3,91, -1,84)	-4,5 (0,36)	-0,6 (0,38)	-3,8 (-4,77, -2,93)
Percentuale di pazienti che raggiunge il picco del conteggio degli eosinofili esofagei intraepiteliali <15 eos/hpf, n (%)	27 (64,3)	3 (7,7)	57 (41,69, 73,33)	66 (82,5)	6 (7,6)	74,9 (64,25, 85,5)

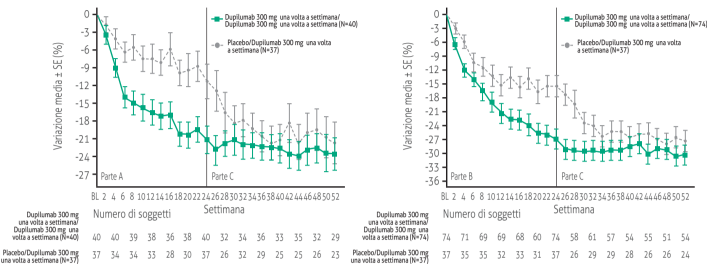
I risultati di efficacia per gli endpoint co-primari e secondari principali nel precedente sottogruppo di corticosteroidi topici per ingestione e nei pazienti che erano inadeguatamente controllati, intolleranti o che avevano ricevuto una controindicazione al trattamento con corticosteroidi topici per ingestione erano coerenti con la popolazione complessiva. Nelle Parti A e B, una percentuale maggiore di pazienti randomizzati a dupilumab ha ottenuto una remissione istologica (picco del conteggio degli eosinofili intraepiteliali esofagei ≤6 eos/hpf)

^ai punteggi DSQ totali bisettimanali variano da 0 a 84; i punteggi più alti indicano una maggiore frequenza e gravità della disfagia; ^bi punteggi EoEHSS variano da 0 a 3; i punteggi più alti indicano una maggiore gravità ed estensione delle anomalie istologiche; ^ci punteggi complessivi EoE-EREFS variano da 0 a 18; i punteggi più alti indicano risultati infiammatori e rimodellanti endoscopici peggiori; differenza media LS per gli endpoint continui e differenza assoluta nelle percentuali per gli endpoint categorici.

rispetto al placebo. La percentuale di pazienti con remissione istologica osservata dopo 24 settimane di trattamento nelle Parti A e B è stata mantenuta per 52 settimane nella Parte C. Allo stesso modo, altri miglioramenti istologici ed endoscopici sono stati mantenuti per 52 settimane. Il trattamento con dupilumab ha inoltre determinato un miglioramento significativo della variazione media dei LS nel punteggio DSQ rispetto al placebo già alla Settimana 4 e sono stati mantenuti fino alla Settimana 24. L'efficacia nella Parte C è stata simile ai risultati osservati nelle Parti A e B, con un miglioramento continuo del DSQ fino a 52 settimane (Parte A e C del TREET Figura 9 e Parte B e C del TREET Figura 10).

Figura 9: Variazione della media dei LS rispetto al basale nel punteggio del DSQ nel tempo nei pazienti di età pari o superiore a 12 anni con EoE (Parte A e C del TREET)

Figura 10: Variazione media rispetto al basale nel punteggio del DSQ nel tempo nei pazienti di età pari o superiore a 12 anni con EoE (Parti B e C del TREET)



Autii i valori osservati sono stati utilizzati indipendentemente dal tempo del "trattamento del salvataggio".
Coerentemente con il miglioramento del punteggio totale del DSQ nelle Parti A e B del TREET, sono stati osservati osservati osservati nelle punteggio totale del DSQ nelle Parti A e B del TREET, sono stati osservati osservati osservati nelle punteggio totale del DSQ nelle Parti A e B del TREET, sono stati osservati osservati osservati nelle punteggio totale del DSQ nelle Parti A e B del TREET, sono stati osservati osservati osservati osservati osservati osservati nelle punteggio totale del DSQ nelle Parti A e B del TREET, sono stati utilizzati indipendentemente dal tempo del "trattamento del salvataggio". nominalmente significativi alla Settimana 24 rispetto al placebo nel dolore correlato alla disfagia (punteggio del dolore del DSQ), nella QoL correlata alla salute (EoE-IQ) e nella frequenza di altri sintomi non correlati alla disfagia (EoE-SQ). Popolazione pediatrica Dermatite atopica La sicurezza e l'efficacia di dupilumab sono state stabilite in pazienti pediatrici di età pari o superiore a 6 mesi con dermatite atopica. L'uso di dupilumab in questa fascia di età è supportato dallo studio AD-1526 che ha incluso 251 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica da moderata a severa, dallo studio AD-1652 che ha incluso 367 pazienti pediatrici di età compresa tra 6 e 11 anni con dermatite atopica e dallo studio AD-1539, che ha incluso 162 bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni con dermatite atopica da moderata a severa (125 dei quali avevano una dermatite atopica severa). L'uso a lungo termine è supportato dallo studio AD-1434 che ha arruolato 823 pazienti pediatrici di età compresa tra 6 mesi e 17 anni, tra cui 275 adolescenti, 368 bambini di età compresa tra 6 e 11 anni e 180 bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni. La sicurezza e l'efficacia erano generalmente coerenti tra bambini di età compresa fra 6 mesi e 5 anni, tra 6 e 11 anni, adolescenti (di età compresa tra 12 e 17 anni) e adulti affetti da dermatite atopica (vedere paragrafo 4.8). La sicurezza e l'efficacia nei pazienti pediatrici <6 mesi di età con dermatite atopica non sono state stabilite. Asma Un totale di 107 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con asma da moderato a severo è stato arruolato nello studio QUEST e ha ricevuto 200 mg (N=21) o 300 mg (N=18) di dupilumab [o placebo corrispondente a 200 mg (N=34) o 300 mg (N=34)] a settimane alterne. L'efficacia rispetto alle esacerbazioni asmatiche gravi e alla funzionalità polmonare è stata osservata in adolescenti e adulti. Sono stati osservati miglioramenti significativi nel FEV₁ (variazione media dei LS dal basale alla Settimana 12) per entrambe le dosi da 200 mg e 300 mg a settimane alterne (0,36 L e 0,27 L, rispettivamente). Nei pazienti in cura con la dose da 200 mg a settimane alterne si è registrata una riduzione del tasso di esacerbazioni gravi in linea con quella degli adulti. Il profilo di sicurezza negli adolescenti è stato generalmente simile a quello degli adulti. Un totale di 89 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con asma da moderato a severo è stato arruolato nello studio in aperto a lungo termine (TRAVERSE). In questo studio, l'efficacia di dupilumab era misurata come endpoint secondario, era simile ai risultati osservati negli studi clinici registrativi, ed è stata mantenuta fino a 96 settimane. Nello studio VOYAGE è stato arruolato un totale di 408 bambini di età compresa tra 6 e 11 anni affetti da asma da moderato a severo; sono state valutate dosi di 100 mg Q2S e 200 mg Q2S. L'efficacia di dupilumab 300 mg Q4S nei bambini di età compresa tra 6 e 11 anni è estrapolata dall'efficacia di 100 mg e 200 mg Q2S in VOYAGE e 200 mg e 300 mg Q2S negli adulti e negli adolescenti (QUEST). I pazienti che hanno completato il periodo di trattamento dello studio VOYAGE potevano partecipare allo studio di estensione in aperto (EXCURSION). In questo studio diciotto pazienti (da ≥15 kg a <30 kg) su 365 pazienti sono stati esposti a 300 mg Q4S e il profilo di sicurezza era simile a quello osservato in VOYAGE. Non sono state stabilite la sicurezza e l'efficacia sui pazienti pediatrici di età <6 anni con asma. L'Agenzia europea dei medicinali ha rinviato l'obbligo di presentare i risultati degli studi con dupilumab nel trattamento dell'asma e dell'EoE in uno o più sottogruppi della popolazione pediatrica (vedere paragrafo 4.2 per informazioni sull'uso pediatrico). L'Agenzia europea dei medicinali ha previsto l'esonero dall'obbligo di presentare i risultati degli studi con dupilumab in tutti i sottogruppi della popolazione pediatrica per il trattamento della poliposi nasale e della prurigo nodulare (vedere paragrafo 4.2 per informazioni sull'uso pediatrico). Gli obblighi relativi ai piani di indagine pediatrica per la dermatite atopica sono stati rispettati. 5.2 Proprietà farmacocinetiche La farmacocinetica di dupilumab è simile nei pazienti con dermatite atopica, asma, CRSwNP, PN ed EoE. Assorbimento Dopo una singola dose sottocutanea (s.c.) di 75-600 mg di dupilumab negli adulti, il tempo medio per raggiungere la concentrazione massima nel siero (t_{max}) era 3-7 giorni. La biodisponibilità assoluta di dupilumab a seguito di una dose s.c. è simile tra i pazienti con AD, con asma, con CRSwNP e con EoE, e varia tra il 61% e il 64%, come stabilito da un'analisi farmacocinetica (PK) di popolazione. Le concentrazioni allo stato stazionario sono state raggiunte alla Settimana 16 dopo la somministrazione di una dose iniziale di 600 mg seguita da 300 mg a settimane alterne, o di una dose di 300 mg a settimane alterne senza una dose di carico. Negli studi clinici le concentrazioni minime medie ± DS (deviazione standard) allo stato stazionario sono comprese in un intervallo da 60,3±35,1 mcg/mL a 81,5±43,9 mcg/mL per la dose di 300 mg somministrata ogni due settimane, da 172±76,6 mcg/mL a 195±71,7 mcg/mL per 300 mg somministrati settimanalmente, e da 29,2±18,7 a 36,5±22,2 mcg/mL per 200 mg somministrati ogni due settimane. Distribuzione Nell'analisi farmacocinetica di popolazione è stato stimato un volume di distribuzione per dupilumab di circa 4,6 L che indica che dupilumab è distribuito principalmente nel sistema vascolare. Biotrasformazione Non sono stati condotti studi specifici sul metabolismo perché dupilumab è una proteina. Si prevede che dupilumab venga degradato in piccoli peptidi e singoli aminoacidi. Eliminazione L'eliminazione di dupilumab è mediata da vie parallele lineari e non lineari. A concentrazioni più elevate l'eliminazione di dupilumab avviene principalmente attraverso una via proteolitica non saturabile, mentre a concentrazioni più basse predomina l'eliminazione non lineare saturabile mediata dal bersaglio IL-4Ra. Dopo l'ultima dose allo stato stazionario di dupilumab di 300 mg QS, 300 mg Q2S, 200 mg Q2S, 300 mg Q4S o 200 mg Q4S, i tempi medi necessari affinché ci sia una diminuzione di dupilumab al di sotto del

```
limite minimo di rilevazione, stimati attraverso l'analisi farmacocinetica di popolazione, variavano da 9 a 13 settimane negli adulti e negli
adolescenti ed erano circa 1,5 volte e 2,5 volte più lunghi nei pazienti pediatrici di età compresa tra 6 e 11 anni e nei pazienti pediatrici di
età inferiore a 6 anni, rispettivamente. Linearità/Non linearità A causa di una clearance non lineare, l'esposizione a dupilumab, misurata
come area sotto la curva concentrazione-tempo, aumenta in maniera più che proporzionale alla dose in seguito ad una singola dose s.c. da
75-600 mg. Popolazioni speciali Sesso In base a un'analisi farmacocinetica di popolazione, non è stato osservato alcun impatto clinicamente
significativo del sesso del paziente sull'esposizione sistemica a dupilumab. Anziani Dei 1539 pazienti affetti da dermatite atopica, compresi
i pazienti con dermatite atopica della mano e del piede, esposti a dupilumab in uno studio di fase II di determinazione della dose o in studi
di fase III controllati con placebo, in tutto 71 persone erano di età pari o superiore a 65 anni. Sebbene non siano state osservate differenze
nella sicurezza o nell'efficacia tra i pazienti adulti più giovani e quelli più anziani con dermatite atopica, il numero di pazienti con età pari
o superiore a 65 anni non è sufficiente per stabilire se gli anziani rispondono in maniera diversa rispetto ai pazienti più giovani. In base a
un'analisi farmacocinetica di popolazione, non è stato osservato alcun impatto clinicamente significativo dell'età del paziente
sull'esposizione sistemica a dupilumab. Tuttavia, questa analisi ha considerato solo 61 pazienti con più di 65 anni di età. Dei 1977 pazienti
con asma esposti a dupilumab, un totale di 240 pazienti era di età pari o superiore a 65 anni e 39 di età pari o superiore a 75 anni.
L'efficacia e la sicurezza in questo gruppo d'età erano simili a quelle della popolazione complessiva dello studio. Sono stati arruolati solo
79 pazienti di età superiore a 65 anni con CRSwNP esposti a dupilumab; tra questi 11 pazienti erano di età pari o superiore a 75 anni. Dei
152 pazienti con PN esposti a dupilumab, un totale di 37 era di età pari o superiore a 65 anni. Un totale di 8 pazienti era di età pari o
superiore a 75 anni. L'efficacia e la sicurezza in questi gruppi d'età sono risultate simili a quelle della popolazione complessiva dello
studio. Vi erano solo 2 pazienti di età superiore a 65 anni con EoE esposti a dupilumab. Razza In base a un'analisi farmacocinetica di
popolazione, non è stato osservato alcun impatto clinicamente significativo della razza sull'esposizione sistemica a dupilumab.
Compromissione epatica Trattandosi di un anticorpo monoclonale, non si prevede che dupilumab sia eliminato in modo importante per via
epatica. Non è stato condotto alcuno studio per valutare gli effetti della compromissione epatica sulla farmacocinetica di dupilumab.
Compromissione renale Trattandosi di un anticorpo monoclonale, non si prevede che dupilumab sia eliminato in modo importante per via
renale. Non è stato condotto alcuno studio per valutare gli effetti della compromissione renale sulla farmacocinetica di dupilumab.
Nell'analisi di farmacocinetica di popolazione non è stato osservato alcun impatto clinicamente significativo della compromissione renale
lieve o moderata sull'esposizione sistemica di dupilumab. Sono disponibili dati molto limitati su pazienti con compromissione renale
severa. Peso corporeo Tutte le concentrazioni minime di dupilumab erano più basse nei soggetti con un peso corporeo più elevato senza
avere però alcun impatto significativo sull'efficacia. Sono stati trattati con dupilumab solo 6 pazienti con peso corporeo ≥130 kg negli studi
clinici sulla CRSwNP. Popolazione pediatrica Dermatite atopica In base all'analisi farmacocinetica di popolazione, l'età non ha influenzato la
clearance di dupilumab negli adulti e nei pazienti pediatrici di età compresa tra 6 e 17 anni. Nei pazienti pediatrici di età compresa tra 6
mesi e 5 anni, la clearance è aumentata con l'età, ma se ne è tenuto conto nel regime di dosaggio raccomandato. La farmacocinetica di
dupilumab nei bambini (età inferiore ai 6 mesi) o peso corporeo < 5 kg con dermatite atopica non è stata studiata. Per gli adolescenti di età
compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica trattati con un dosaggio di 200 mg (<60 kg) o 300 mg (≥60 kg) a settimane alterne, la
concentrazione minima media ± DS (deviazione standard) allo stato stazionario di dupilumab è stata 54,5±27,0 mcg/mL. Per i bambini di
età compresa tra 6 e 11 anni con dermatite atopica trattati con un dosaggio di 300 mg (≥15 kg) ogni quattro settimane (Q4S) in AD-1652, la concentrazione minima media ± DS allo stato stazionario è stata 76,3±37,2 mcg/mL. Alla Settimana 16 in AD-1434, nei bambini di età
compresa tra 6 e 11 anni che hanno iniziato la somministrazione ogni quattro settimane (Q4S) con 300 mg (≥15 kg) e la cui dose è stata
aumentata a dosi a settimane alterne (Q2S) con 200 mg (≥15 a <60 kg) o 300 mg (≥60 kg), la concentrazione minima media ± DS allo stato
stazionario era di 108±53,8 mcg/mL. Per i bambini di età compresa tra 6 e 11 anni che hanno ricevuto 300 mg ogni 4 settimane, le dosi
iniziali di 300 mg nei Giorni 1 e 15 hanno prodotto un'esposizione allo stato stazionario simile a una dose iniziale di 600 mg il Giorno 1,
sulla base delle simulazioni di PK. Per i bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni con dermatite atopica trattati con una dose ogni quattro
settimane (Q4S) da 300 mg (da ≥15 a <30 kg) o 200 mg (da ≥5 a <15 kg) la concentrazione di valle media ± DS allo stato stazionario è stata
rispettivamente di 110±42,8 mcg/mL e 109±50,8 mcg/mL. Asma La farmacocinetica di dupilumab sui pazienti pediatrici (età <6 anni) con
asma non è stata studiata. Un totale di 107 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con asma è stato arruolato nello studio QUEST. Le
concentrazioni minime medie ± DS allo stato stazionario di dupilumab sono state rispettivamente di 107±51,6 mcg/mL e 46,7±26,9 mcg/
mL per le dosi da 300 mg o 200 mg, somministrate a settimane alterne. Non sono state osservate differenze nella farmacocinetica legate
all'età nei pazienti adolescenti dopo la correzione in base al peso corporeo. Nello studio VOYAGE, la farmacocinetica di dupilumab è stata
studiata in 270 pazienti con asma da moderato a severo dopo somministrazione sottocutanea di 100 mg Q2S (per 91 bambini di peso <30
kg) o 200 mg Q2S (per 179 bambini di peso ≥30 kg). Il volume di distribuzione per dupilumab di circa 3,7 L è stato stimato mediante analisi
PK di popolazione. Le concentrazioni allo stato stazionario sono state raggiunte entro la Settimana 12. La concentrazione minima media ±
DS allo stato stazionario era rispettivamente di 58,4\pm28,0 mcg/mL e 85,1\pm44,9 mcg/mL. La simulazione di una dose sottocutanea di 300 mg
Q4S in bambini di età compresa tra 6 e 11 anni con peso corporeo compreso tra ≥15 kg e <30 kg e tra ≥30 kg e <60 kg ha determinato concentrazioni minime predette allo stato stazionario simili alle concentrazioni minime osservate di 200 mg Q2S (≥30 kg) e 100 mg Q2S (<30 kg) e 100 mg Q2
kg), rispettivamente. Inoltre, la simulazione di una dose sottocutanea di 300 mg Q4S in bambini di età compresa tra 6 e 11 anni con peso
corporeo compreso tra ≥15 kg e <60 kg ha determinato concentrazioni minime predette allo stato stazionario simili a quelle dimostratesi efficaci in adulti e adolescenti. Dopo l'ultima dose allo stato stazionario, il tempo mediano per ridurre le concentrazioni di dupilumab al di
sotto del limite inferiore di rilevabilità, stimato mediante l'analisi PK della popolazione, è risultato da 14 a 18 settimane per 100 mg Q2S, 200
mg Q2S o 300 mg Q4S. CRSwNP La CRSwNP non si manifesta normalmente nei bambini. La farmacocinetica di dupilumab nei pazienti
pediatrici (età <18 anni) con CRSwNP non è stata studiata. PN La farmacocinetica di dupilumab nei pazienti pediatrici (età <18 anni) con PN
non è statà studiata. Esofagite eosinofila Un totale di 35 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con esofagite eosinofila di peso ≥40 kg
è stato arruolato nelle Parti A e B del TREET, ricevendo 300mg ogni settimana (QW). La concentrazione media di valle allo stato stazionario ±DS di dupilumab era di 227±95,3 mcg/mL. 5.3 Dati preclinici di sicurezza I dati preclinici non rivelano rischi particolari per l'uomo sulla
base di studi convenzionali di tossicità a dosi ripetute (inclusi gli endpoint farmacologici di sicurezza) e in base a studi di tossicità sulla funzione riproduttiva e sullo sviluppo. Il potenziale mutageno di dupilumab non è stato valutato; tuttavia non si prevede che gli anticorpi
monoclonali alterino il DNA o i cromosomi. Non sono stati condotti studi di cancerogenicità con dupilumab. La valutazione delle evidenze
disponibili relative all'inibizione di IL-4Rα e dei dati tossicologici sugli animali con anticorpi surrogati non suggeriscono un aumento del
potenziale di cancerogenicità per dupilumab. In uno studio di tossicità riproduttiva condotto sulle scimmie utilizzando un anticorpo surrogato
specifico per IL-4R\alpha delle scimmie, non sono state osservate anormalità fetali a dosi che saturavano la IL-4R\alpha. Uno studio prolungato sullo
sviluppo pre- e post-natale non ha rivelato eventi avversi nelle madri o nella loro prole fino a 6 mesi post-parto/post-nascita. Gli studi sulla
fertilità condotti su topi maschi e femmine utilizzando un anticorpo surrogato contro il recettore della IL-4Rα non hanno rivelato alcuna
compromissione della fertilità (vedere paragrafo 4.6). 6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE 6.1 Elenco degli eccipienti L-arginina monocloridrato.
L-istidina. L-istidina monocloridrato monoidrato, Polisorbato 80 (E433). Sodio acetato triidrato. Acido acetico, glaciale (E260). Saccarosio. Acqua per preparazioni iniettabili. 6.2 Incompatibilità In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale non deve essere miscelato con
altri medicinali. 6.3 Periodo di validità 3 anni. Se necessario, la siringa preriempita o la penna preriempita possono essere estratte dal frigorifero e conservate nella confezione per un massimo di 14 giorni a temperatura ambiente fino a 25 °C, al riparo dalla luce. La data di
estrazione dal frigorifero va annotata nell'apposito spazio sul confezionamento esterno. La confezione deve essere eliminata se lasciata fuori
dal frigorifero per più di 14 giorni o se la data di scadenza è superata. 6.4 Precauzioni particolari per la conservazione Conservare in frigorifero (2 °C – 8 °C). Non congelare. Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dalla luce. 6.5 Natura e contenuto
del contenitore Dupixent 300 mg soluzione iniettabile in siringa preriempita 2 mL di soluzione in una siringa preriempita di vetro trasparente
di tipo 1 siliconata con proteggi ago, con un ago presaldato gauge 27 fisso da 12,7 mm (½ pollici), a pareti sottili, in acciaio inossidabile. Dimensioni della confezione: • 1 siringa preriempita. • 2 siringhe preriempite. • Confezione multipla da 6 (3 confezioni da 2) siringhe
preriempite. Dupixent 300 mg soluzione iniettabile in penna preriempita 2 mL di soluzione in una siringa di vetro trasparente di tipo 1
```

siliconata in una penna preriempita, con un ago presaldato gauge 27 fisso da 12,7 mm (½ pollici), a pareti sottili, in acciaio inossidabile. La penna preriempita è disponibile con cappucció rotondo e finestra di visualizzazione ovalè circondata da una freccia o con cappucció quadrato con creste e finestra di visualizzazione ovale senza freccia. Dimensioni della confezione: • 1 penna preriempita. • 2 penne preriempite. • 6 penne preriempite. • Confezione multipla da 6 (2 confezioni da 3) penne preriempite. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate. **6.6 Precauzioni particolari per lo smaltimento e la manipolazione** Istruzioni complete per la somministrazione di Dupixent in una siringa preriempita o in una penna preriempita sono fornite alla fine del foglio illustrativo. La soluzione deve essere da limpida a leggermente opalescente, da incolore a giallo pallido. Se la soluzione è torbida, ha cambiato colore o contiene particolato visibile, la soluzione non deve essere utilizzata. Dopo aver prelevato la siringa preriempita o la penna preriempita di 300 mg dal frigorifero, aspettare 45 minuti prima di iniettare Dupixent per permettere al preparato di raggiungere la temperatura ambiente fino a 25 °C. Non esporre la siringa o penna preriempita al calore o alla luce solare diretta né agitarla. Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente. Dopo l'uso, collocare la siringa o penna preriempita in un contenitore resistente alla perforazione e smaltirla come richiesto dalla normativa locale. Non riciclare il contenitore. 7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO Sanofi Winthrop Industrie 82 avenue Raspail 94250 Gentilly - Francia. 8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE **ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO** EU/1/17/1229/005 - EU/1/17/1229/006 - EU/1/17/1229/008 - EU/1/17/1229/017 - EU/1/17/1229/018 - EU/1/17/1229/020 - EU/1/17/1229/026 - EU/1/17/1229/027 - EU/1/17/1229/028. **9. Data della prima autorizzazione/rinnovo** DELL'AUTORIZZAZIONE Data della prima autorizzazione: 26 settembre 2017. Data dell'ultimo rinnovo: 02 settembre 2022. 10. DATA DI **REVISIONE DEL TESTO** 04/2024.

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agenzia europea dei medicinali, http://www.ema.europa.eu.

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE Dupixent 200 mg soluzione iniettabile in siringa preriempita. Dupixent 200 mg soluzione iniettabile in penna preriempita. 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA Dupilumab 200 mg soluzione iniettabile in siringa preriempita Ogni siringa preriempita monouso contiene 200 mg di dupilumab in 1,14 mL di soluzione (175 mg/mL). <u>Dupilumab 200 mg soluzione iniettabile in penna preriempita</u> Ogni penna preriempita monouso contiene 200 mg di dupilumab in 1,14 mL di soluzione (175 mg/mL). Dupilumab è un anticorpo monoclonale interamente umano prodotto nelle cellule ovariche di criceto cinese (CHO) mediante la tecnologia del DNA ricombinante. Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere il paragrafo 6.1. **3. FORMA FARMACEUTICA** Soluzione iniettabile (iniezione). Soluzione da limpida a leggermente opalescente, da incolore a giallo chiaro, sterile, priva di particolati visibili, con un pH di circa 5,9. **4. INFORMAZIONI CLINICHE 4.1 Indicazioni terapeutiche** Dermatite atopica Adulti e adolescenti Dupixent è indicato per il trattamento della dermatite atopica da moderata a severa, negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore ai 12 anni eleggibili per la terapia sistemica. Bambini di età compresa tra 6 mesi e 11 anni Dupixent è indicato per il trattamento della dermatite atopica severa nei bambini di età compresa tra 6 mesi e 11 anni eleggibili per la terapia sistemica. <u>Asma</u> Adulti e adolescenti Dupixent è indicato negli adulti e negli adolescenti di età pari o superiore ai 12 anni come trattamento aggiuntivo di mantenimento per l'asma severo con infiammazione di tipo 2, caratterizzato da un aumento degli eosinofili ematici e/o della frazione di ossido nitrico esalato (FeNO), vedere paragrafo 5.1, non adeguatamente controllati con corticosteroidi per via inalatoria (ICS) a dosaggio alto e un altro prodotto medicinale per il trattamento di mantenimento. Bambini di età compresa tra 6 e 11 anni Dupixent è indicato nei bambini di età compresa tra 6 e 11 anni come trattamento di mantenimento aggiuntivo per asma severo con infiammazione di tipo 2 caratterizzato da aumento degli eosinofili ematici e/o aumento della frazione di ossido nitrico esalato (FeNO), vedere paragrafo 5.1, non adeguatamente controllati con corticosteroidi per via inalatoria (ICS) a dose da media ad alta più un altro medicinale per il trattamento di mantenimento. 4.2 Posologia e modo di somministrazione Il trattamento deve essere iniziato da operatori sanitari esperti nella diagnosi e nel trattamento delle condizioni per cui dupilumab è indicato (vedere paragrafo 4.1). <u>Posologia Dermatite atopica Adulti</u> La dose iniziale raccomandata di dupilumab per i pazienti adulti è di 600 mg (due iniezioni da 300 mg), seguita da una dose di 300 mg somministrata a settimane alterne sotto forma di iniezione sottocutanea. Adolescenti (da 12 a 17 anni di età) La dose raccomandata di dupilumab per pazienti adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni è specificata nella Tabella 1.

Tabella 1: Dose di dupilumab per somministrazione sottocutanea in pazienti adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica

Peso corporeo del paziente	Dose iniziale	Dosi successive (settimane alterne)		
Meno di 60 kg	400 mg (due iniezioni da 200 mg)	200 mg		
60 kg o più	600 mg (due iniezioni da 300 mg)	300 mg		

Bambini di età compresa tra 6 e 11 anni La dose raccomandata di dupilumab per bambini di età compresa tra 6 e 11 anni è specificata nella Tabella 2.

Tabella 2: Dose di dupilumab per somministrazione sottocutanea in bambini di età compresa tra 6 e 11 anni con dermatite atopica

Peso corporeo del paziente	Dose iniziale	Dosi successive
Da 15 a meno di 60 kg	300 mg (una iniezione da 300 mg) il Giorno 1, seguita da 300 mg il Giorno 15	300 mg ogni 4 settimane (Q4S)*, iniziando 4 settimane dopo la dose del Giorno 15
60 kg o più	600 mg (due iniezioni da 300 mg)	300 mg a settimane alterne (Q2S)

^{*}la dose può essere aumentata a 200 mg ogni 2 settimane in pazienti con peso corporeo da 15 kg a meno di 60 kg in base alla valutazione del medico.

Bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni

La dose raccomandata di dupilumab per bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni è specificata nella Tabella 3.

Tabella 3: Dose di dupilumab per somministrazione sottocutanea in bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni con dermatite atopica

Peso corporeo del paziente	Dose iniziale	Dosi successive
Da 5 kg a meno di 15 kg	200 mg (una iniezione da 200 mg)	200 mg ogni 4 settimane (Q4S)
Da 15 kg a meno di 30 kg	300 mg (una iniezione da 300 mg)	300 mg ogni 4 settimane (Q4S)

Dupilumab può essere utilizzato con o senza corticosteroidi topici. È consentito l'utilizzo di inibitori topici della calcineurina, ma deve essere limitato solo alle aree problematiche come viso, collo e zone intertriginose e genitali. È necessario valutare l'eventualità di interrompere il trattamento in pazienti che non hanno mostrato alcuna risposta dopo 16 settimane di trattamento della dermatite atopica. Alcuni pazienti con risposta iniziale parziale possono migliorare successivamente continuando il trattamento oltre le 16 settimane. Qualora dovesse rendersi necessaria l'interruzione del trattamento con dupilumab, i pazienti possono comunque essere trattati nuovamente con successo. Asma Adulti e adolescenti La dose raccomandata di dupilumab per adulti e adolescenti (di età pari o superiore ai 12 anni) è: • una dose iniziale di 400 mg (due iniezioni da 200 mg), seguita da 200 mg somministrati a settimane alterne come iniezione sottocutanea. • per

pazienti con asma severo e in trattamento con corticosteroidi orali o per pazienti con asma severo e comorbilità di dermatite atopica da moderata a severa o per adulti con comorbilità di rinosinusite cronica severa con poliposi nasale una dose iniziale di 600 mg (due iniezioni da 300 mg), seguita da 300 mg somministrati a settimane alterne come iniezione sottocutanea.

Bambini di età compresa tra 6 e 11 anni La dose raccomandata di dupilumab per i pazienti pediatrici di età compresa tra 6 e 11 anni è specificata nella Tabella 4.

Tabella 4: Dose di dupilumab per somministrazione sottocutanea in bambini di età compresa tra 6 e 11 anni affetti da asma

Peso corporeo del paziente	Dosi iniziali e successive
Da 15 a meno di 30 kg	300 mg una volta ogni quattro settimane (Q4S)
Da 30 kg a meno di 60 kg	200 mg a settimane alterne (Q2S) oppure 300 mg una volta ogni quattro settimane (Q4S)
60 kg o più	200 mg a settimane alterne (Q2S)

Per i pazienti pediatrici (da 6 a 11 anni di età) con asma e dermatite atopica severa in comorbilità, secondo l'indicazione approvata, deve essere seguita la dose raccomandata nella Tabella 2. I pazienti che assumono corticosteroidi orali concomitanti possono ridurre la dose di steroidi quando si verificano miglioramenti clinici con dupilumab (vedere paragrafo 5.1). Gli steroidi devono essere ridotti gradualmente (vedere paragrafo 4.4). Dupilumab è indicato per il trattamento a lungo termine. Il bisogno di proseguire la terapia dovrebbe essere riconsiderato almeno annualmente, sulla base della valutazione del livello di controllo dell'asma nel paziente, condotta dal medico. Dose dimenticata. Se viene dimenticata una dose settimanale, somministrare la dose il prima possibile, iniziando un nuovo programma in base a questa data. Se viene dimenticata una dose con somministrazione a settimane alterne, l'iniezione deve essere somministrata entro 7 giorni dalla dose dimenticata, dopodiché va ripreso il programma originale del paziente. Se la dose dimenticata non viene somministrata entro 7 giorni, è necessario attendere fino alla dose successiva prevista dal programma originale. Se viene dimenticata una dose con somministrazione ogni 4 settimane, l'iniezione deve essere somministrata entro 7 giorni dalla dose dimenticata, dopodiché va ripreso il programma originale del paziente. Se la dose dimenticata non viene somministrata entro 7 giorni, è necessario procedere alla sua somministrazione, iniziando un nuovo programma in base a questa data. <u>Popolazioni speciali</u> Anziani (≥65 anni) Non è raccomandato alcun aggiustamento della dose per i pazienti anziani (vedere paragrafo 5.2). Compromissione renale Non è necessario alcun aggiustamento della dose nei pazienti con compromissione renale lieve o moderata. Sono disponibili dati molto limitati sui pazienti con compromissione renale severa (vedere paragrafo 5.2). Compromissione epatica Non sono disponibili dati nei pazienti con compromissione epatica (vedere paragrafo 5.2). Peso corporeo Non è raccomandato alcun aggiustamento della dose in base al peso corporeo per i pazienti di età pari o superiore a 12 anni con asma o adulti con dermatite atopica (vedere paragrafo 5.2). Popolazione pediatrica La sicurezza e l'efficacia di dupilumab nei bambini di età inferiore ai 6 mesi con dermatite atopica non sono state stabilite. La sicurezza e l'efficacia di dupilumab nei bambini con un peso corporeo <5 kg non sono state stabilite. Non ci sono dati disponibili. La sicurezza e l'efficacia di dupilumab nei bambini con asma severo di età inferiore a 6 anni non sono state stabilite. Non ci sono dati disponibili. Modo di somministrazione Uso sottocutaneo La penna preriempita di dupilumab è destinata all'uso in pazienti adulti e pediatrici di età pari o superiore a 2 anni. La siringa preriempita di dupilumab è destinata all'uso in pazienti adulti e pediatrici di età pari o superiore a 6 mesi. La penna preriempita di dupilumab non è destinata all'uso nei bambini di età inferiore a 2 anni. Dupilumab è somministrato tramite iniezione sottocutanea nella coscia o nell'addome, fatta eccezione per i 5 cm attorno all'ombelico. Se praticata da altri, è possibile fare l'iniezione anche nella parte superiore del braccio. Ciascuna siringa o penna preriempita è esclusivamente monouso Per la dose iniziale di 400 mg, somministrare due iniezioni da 200 mg di dupilumab consecutivamente in diverse sedi di iniezione. Per ogni iniezione si raccomanda di utilizzare una sede diversa, a rotazione. Dupilumab non deve essere iniettato in aree della pelle che risultano sensibili, danneggiate o che riportano ematomi e cicatrici. Il paziente può auto-somministrarsi da solo l'iniezione di dupilumab oppure, se l'operatore sanitario lo ritiene appropriato, dupilumab può essere somministrato da chi assiste il paziente. È necessario fornire adeguata formazione ai pazienti e/o a chi li assiste riguardo alla preparazione e alla somministrazione di dupilumab prima del suo impiego come riportato alla fine del foglio illustrativo al paragrafo Istruzioni per l'uso. Nei bambini di età pari o superiore a 12 anni, si raccomanda che dupilumab venga somministrato da o sotto la supervisione di un adulto. Nei bambini di età compresa tra 6 mesi e meno di 12 anni, dupilumab deve essere somministrato da chi assiste il paziente. 4.3 Controindicazioni Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1. 4.4 Avvertenze speciali e precauzioni d'impiego <u>Tracciabilità</u> Al fine di migliorare la tracciabilità dei medicinali biologici, il nome e il numero di lotto del medicinale somministrato devono essere chiaramente registrati. Esacerbazioni acute dell'asma Dupilumab non deve essere usato per trattare i sintomi acuti dell'asma o le esacerbazioni acute. Dupilumab non deve essere usato per trattare broncospasmo acuto o stato asmatico. Corticosteroidi I corticosteroidi sistemici, topici o per via inalatoria non devono essere interrotti improvvisamente dopo aver iniziato la terapia con dupilumab. Se appropriata, la riduzione della dose di corticosteroidi deve essere graduale ed eseguita sotto la diretta supervisione di un medico. La riduzione della dose di corticosteroidi può essere associata a sintomi sistemici da astinenza e/o può rivelare condizioni precedentemente soppresse dalla terapia sistemica con corticosteroidi. L'uso di corticosteroidi sistemici può indurre la soppressione dei biomarcatori dell'infiammazione di tipo 2. Ciò andrebbe tenuto in considerazione per determinare lo stato di tipo 2 dei pazienti che assumono corticosteroidi orali (vedere paragrafo 5.1). Ipersensibilità Se si verifica una reazione di ipersensibilità sistemica (immediata o tardiva), la somministrazione di dupilumab deve essere interrotta immediatamente e deve essere avviata una terapia appropriata. Sono stati segnalati casi di reazioni anafilattiche, malattia da siero/reazioni simili alla malattia da siero e angioedema. Reazioni anafilattiche e angioedema sono comparsi da minuti e fino a 7 giorni dopo l'iniezione di dupilumab (vedere paragrafo 4.8). Condizioni di eosinofilia Sono stati riportati casi di polmonite eosinofila e casi di vasculite compatibili con la granulomatosi eosinofila con poliangioite (EGPA) con dupilumab nei pazienti adulti che hanno partecipato al programma di sviluppo per l'asma. Casi di vasculite coerente con EGPA sono stati segnalati con dupilumab e placebo in pazienti adulti con asma concomitante nel programma di sviluppo per la CRSwNP. I medici devono prestare attenzione alla presenza di eruzione vasculitica, peggioramento dei sintomi polmonari, complicanze cardiache e/o neuropatia nei pazienti con eosinofilia. I pazienti in trattamento per l'asma possono presentare grave eosinofilia sistemica, che talvolta si manifesta con le caratteristiche cliniche della polmonite eosinofila o della vasculite compatibile con granulomatosi eosinofila con poliangioite, condizioni che sono spesso trattate con terapia sistemica corticosteroidea. Solitamente, ma non sempre, questi eventi possono essere associati alla riduzione della terapia con corticosteroidi orali. Infezione da elminti I pazienti con nota infezione da elminti sono stati esclusi dagli studi clinici. Dupilumab può influenzare la risposta immunitaria contro le infezioni da elminti inibendo la trasduzione del segnale di IL-4/IL-13. I pazienti con preesistente infezione da elminti devono essere trattati prima di iniziare dupilumab. Se i pazienti contraggono l'infezione durante il trattamento con dupilumab e non rispondono alla terapia anti-elminti, il trattamento con dupilumab deve essere sospeso fino alla risoluzione dell'infezione. Sono stati segnalati casi di enterobiasi nei bambini di età compresa tra 6 e 11 anni che hanno partecipato al programma di sviluppo pediatrico sull'asma (vedere paragrafo 4.8). Eventi correlati alla congiuntivite e alla cheratite Con dupilumab sono stati segnalati eventi correlati alla congiuntivite e alla cheratite, prevalentemente in pazienti con dermatite atopica. Alcuni pazienti hanno riportato disturbi visivi (ad es. visione offuscata) associati a congiuntivite o cheratite (vedere paragrafo 4.8). I pazienti devono essere avvisati di segnalare la nuova insorgenza o il peggioramento dei sintomi oculari al proprio medico. I pazienti trattati con dupilumab che sviluppano una congiuntivite che non si risolve con un trattamento standard o segni e sintomi suggestivi di cheratite devono sottoporsi a un esame oftalmologico, come appropriato (vedere paragrafo 4.8). Pazienti con asma concomitante I pazienti in trattamento con

dupilumab che presentano anche asma concomitante, non devono adeguare né interrompere i trattamenti per l'asma senza consultare il medico. I pazienti affetti da asma concomitante devono essere monitorati attentamente dopo l'interruzione di dupilumab. Vaccinazioni Deve essere evitato l'uso concomitante di vaccini vivi e vivi attenuati con dupilumab poiché la sicurezza e l'efficacia clinica non sono state stabilite. Si raccomanda che i pazienti ripetano le immunizzazioni con vaccini vivi e vivi attenuati, in conformità alle vigenti linee guida sulle immunizzazioni prima del trattamento con dupilumab. Non sono disponibili dati clinici a supporto di una guida più specifica per la somministrazione di vaccini vivi o vivi attenuati nei pazienti trattati con dupilumab. Sono state valutate le risposte immunitarie al vaccino DTPA e al vaccino polisaccaride meningococcico (vedere paragrafo 4.5). Contenuto di sodio Questo medicinale contiene meno di 1 mmol di sodio (23 mg) per dose da 200 mg, cioè essenzialmente "senza sodio". 4.5 Interazioni con altri medicinali ed altre forme d'interazione Le risposte immunitarie alla vaccinazione sono state valutate nell'ambito di uno studio in cui i pazienti affetti da dermatite atopica sono stati trattati una volta a settimana per 16 settimane con 300 mg di dupilumab. Dopo 12 settimane di somministrazione di dupilumab, i pazienti sono stati vaccinati con un vaccino DTPa (cellule T-dipendente) e un vaccino meningococcico polisaccaridico (cellule T-indipendente); le risposte immunitarie sono state valutate 4 settimane più tardi. Le risposte anticorpali sia al vaccino antitetano sia a quello meningococcico polisaccaridico sono risultate simili nei pazienti trattati con dupilumab e in quelli trattati con placebo. Nello studio non sono state rilevate interazioni avverse tra uno dei vaccini non vivi e dupilumab. Pertanto i pazienti che assumono dupilumab possono ricevere in concomitanza vaccini inattivati o non vivi. Per informazioni sui vaccini vivi vedere il paragrafo 4.4. In uno studio clinico su pazienti affetti da dermatite atopica, sono stati valutati gli effetti di dupilumab sulla farmacocinetica (PK) dei substrati del citocromo (CYP). I dati raccolti da questo studio non hanno indicato effetti clinicamente rilevanti di dupilumab sull'attività di CYP1A2, CYP3A, CYP2C19, CYP2D6 o CYP2C9. Non sono previsti effetti di dupilumab sulla farmacocinetica (PK) dei prodotti medicinali co-somministrati. Sulla base dell'analisi della popolazione, i prodotti medicinali comunemente co-somministrati non hanno avuto alcun effetto sulla farmacocinetica di dupilumab nei pazienti con asma da moderato a severo. 4.6 Fertilità, gravidanza e allattamento <u>Gravidanza</u> I dati relativi all'uso di dupilumab in donne in gravidanza sono in numero limitato. Gli studi sugli animali non indicano effetti dannosi diretti o indiretti di tossicità riproduttiva (vedere paragrafo 5.3). Dupilumab deve essere usato durante la gravidanza solo se il potenziale beneficio giustifica il potenziale rischio per il feto. Allattamento Non è noto se dupilumab sia escreto nel latte materno o assorbito sistemicamente dopo l'ingestione. Si deve decidere se interrompere l'allattamento o interrompere la terapia con dupilumab, tenendo in considerazione il beneficio dell'allattamento per il bambino e il beneficio della terapia per la donna. Fertilità Gli studi condotti sugli animali non hanno mostrato alcuna compromissione della fertilità (vedere paragrafo 5.3). **4.7 Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari** Dupilumab non altera o altera in modo trascurabile la capacità di guidare veicoli e di usare macchinari. **4.8 Effetti indesiderati** <u>Riassunto del profilo di sicurezza</u> Le reazioni avverse più comuni in dermatite atopica, asma e CRSwNP sono reazioni al sito di iniezione (inclusi eritema, edema, prurito, dolore e gonfiore), congiuntivite, congiuntivite allergica, artralgia, herpes orale ed eosinofilia. Un'ulteriore reazione avversa di lividura in sede di iniezione è stata segnalata nell'EoE. Sono stati segnalati casi rari di malattia da siero/reazione simile alla malattia da siero, reazione anafilattica e cheratite ulcerosa (vedere paragrafo 4.4). Tabella delle reazioni avverse I dati sulla sicurezza di dupilumab presentati nella Tabella 5 sono stati derivati principalmente da 12 studi randomizzati, controllati con placebo, che hanno incluso pazienti con dermatite atopica, asma e CRSwNP. Questi studi hanno coinvolto 4.206 pazienti che hanno ricevuto dupilumab e 2.326 pazienti che hanno ricevuto placebo durante il periodo controllato e sono rappresentativi del profilo di sicurezza complessiva di dupilumab. Nella Tabella 5 sono elencate le reazioni avverse osservate negli studi clinici e/o dopo l'immissione in commercio riportate in base alla classificazione per sistemi e organi e in base alla relativa frequenza, utilizzando le seguenti categorie: molto comune ($\geq 1/10$); comune ($\geq 1/100$); non comune ($\geq 1/1000$); raro ($\geq 1/10.000$); molto raro (< 1/10.000). All'interno di ciascun gruppo di frequenza, le reazioni avverse sono presentate in ordine di gravità decrescente.

Tabella 5: Elenco delle reazioni avverse

Tabella 3. Eleneo delle reazioni avverse		
Classificazione MedDRA per sistemi e organi	Frequenza	Reazione avversa
Infezioni ed infestazioni	Comune	Congiuntivite* Herpes orale*
Patologie del sistema emolinfopoietico	Comune	Eosinofilia
Disturbi del sistema immunitario	Non comune Raro	Angioedema# Reazione anafilattica Malattia da siero Reazione simile alla malattia da siero
Patologie dell'occhio	Comune Non comune Raro	Congiuntivite allergica* Cheratite*# Blefarite*† Prurito oculare*† Occhio secco*† Cheratite ulcerosa*†#
Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo	Non comune	Eruzione cutanea della faccia#
Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo	Comune	Artralgia#
Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione	Comune	Reazioni in sede di iniezione (inclusi eritema, edema, prurito, dolore, gonfiore e lividura)

^{*}disturbi oculari e herpes orale si sono verificati prevalentemente negli studi nella dermatite atopica; †le frequenze per prurito oculare, blefarite e occhio secco erano comuni e la cheratite ulcerosa era non comune negli studi nella dermatite atopica; #dalla segnalazione post-immissione in commercio.

Descrizione di reazioni avverse selezionate Ipersensibilità A seguito della somministrazione di dupilumab sono stati riportati casi di malattia da siero/reazione simile alla malattia da siero e reazione anafilattica (vedere paragrafo 4.4). Eventi correlati a congiuntivite e cheratite La congiuntivite e la cheratite si sono verificate più frequentemente in pazienti con dermatite atopica che hanno ricevuto dupilumab, rispetto a quelli che hanno assunto il placebo negli studi sulla dermatite atopica. La maggior parte dei pazienti con congiuntivite o cheratite era migliorata o stava migliorando durante il periodo di trattamento. Nello studio di estensione in aperto (Open-label Extension, OLE) a lungo termine a 5 anni sulla dermatite atopica (AD-1225), i tassi di congiuntivite e cheratite si sono mantenuti simili a quelli rilevati nel braccio con dupilumab negli studi sulla dermatite atopica controllati con placebo. Tra i pazienti con asma, la frequenza di congiuntivite e cheratite è stata bassa e simile tra dupilumab e placebo, anche se minore rispetto a quanto osservato nei pazienti con dermatite atopica. Non sono stati riportati casi di cheratite nei programma di sviluppo nella CRSwNP o nella PN. Tra i pazienti con EDE, la frequenza di congiuntivite era bassa e simile tra i gruppi trattati con dupilumab e placebo. Non vi sono stati casi di cheratite nel programma di sviluppo dell'EDE (vedere paragrafo 4.4). Eczema erpetico L'eczema erpetico è stato riportato in <1% dei gruppi trattati con dupilumab e in <1% del gruppo con placebo negli studi in monoterapia sulla dermatite atopica negli adulti trattati con dupilumab + TCS, l'eczema erpetico è stato riportato nello 0,2% del gruppo trattato con dupilumab + TCS e nell'1,9% del gruppo placebo + TCS. Tali tassi si sono mantenuti stabili a 5 anni

```
nello studio OLE a lungo termine (AD-1225). Eosinofilia I pazienti trattati con dupilumab nelle indicazioni dermatite atopica, asma e CRSwNP
presentavano un maggiore incremento medio iniziale della conta eosinofila dal basale rispetto ai pazienti trattati con placebo. Le conte eosinofile
sono diminuite a livelli vicino al basale durante il trattamento dello studio e sono tornate al basale durante lo studio di estensione in aperto sulla
sicurezza nell'asma (TRAVERSE). Alla Settimana 20, i livelli medi di eosinofili nel sangue sono diminuiti al di sotto di quelli al basale e si sono
mantenuti stabili nei 5 anni dello studio OLE a lungo termine (AD-1225). Nella PN, non è stato osservato alcun incremento nei valori medi di
conta degli eosinofili nel sangue rispetto al placebo (PRIME e PRIME2). La conta media e mediana degli eosinofili ematici è scesa quasi al basale
o è rimasta al di sotto dei livelli basali nell'EoE (Parti A e B del TREET) durante il trattamento dello studio. L'eosinofilia emergente dal trattamento
(≥5000 cellule/mcL) è stata riportata in <3% dei pazienti trattati con dupilumab e <0,5% nei pazienti trattati con placebo (studi SOLO 1, SOLO
2, AD-1021, DRI12544, QUEST, VOYAGE, SINUS-24 e SINUS-52, PRIME e PRIME2, Parti A e B del TREET). L'eosinofilia emergente dal trattamento
(≥5000 cellule/mcL) è stata riportata nell'8,4% dei pazienti trattati con dupilumab e nello 0% dei pazienti trattati con placebo nello studio AD-
1539; la conta mediana degli eosinofili è scesa al di sotto del valore basale alla fine del periodo di trattamento. Infezioni Negli studi clinici in
monoterapia sulla dermatite atopica negli adulti di 16 settimane, sono state riportate infezioni gravi nell'1,0% dei pazienti trattati con placebo
e nello 0,5% dei pazienti trattati con dupilumab. Nello studio CHRONOS a 52 settimane sulla dermatite atopica negli adulti, sono state riportate
infezioni gravi nello 0,6% dei pazienti trattati con placebo e nello 0,2% dei pazienti trattati con dupilumab. I tassi delle infezioni gravi si sono
mantenuti stabili a 5 anni nello studio OLE a lungo termine (AD-1225). Non è stato osservato alcun aumento nell'incidenza complessiva di
infezioni con dupilumab rispetto al placebo nel pool di sicurezza per gli studi clinici sull'asma. Nel pool di sicurezza di 24 settimane, sono state
riportate infezioni gravi nell'1,0% dei pazienti trattati con dupilumab e nell'1,1% dei pazienti trattati con placebo. Nello studio QUEST di 52
settimane, sono state riportate infezioni gravi nell'1,3% dei pazienti trattati con dupilumab e nell'1,4% dei pazienti trattati con placebo. Non è
stato osservato alcun aumento di incidenza complessiva di infezioni con dupilumab rispetto al placebo nel pool di sicurezza per gli studi clinici
nella CRSwNP. Nello studio SINUS-52 di 52 settimane, sono state segnalate infezioni gravi nell'1,3% dei pazienti trattati con dupilumab e
nell'1,3% dei pazienti trattati con placebo. Non è stato osservato alcun aumento nell'incidenza complessiva di infezioni con dupilumab rispetto
al placebo nel pool di sicurezza per gli studi clinici nella PN. Nel pool di sicurezza, sono state segnalate infezioni gravi nell'1,3% dei pazienti
trattati con dupilumab e nell'1,3% dei pazienti trattati con placebo. L'incidenza complessiva di infezioni è stata numericamente maggiore con dupilumab (32,0%) rispetto al placebo (24,8%) nel pool di sicurezza per gli studi TREET EOE (Parti A e B). Nel pool di sicurezza di 24 settimane,
sono state segnalate infezioni gravi nello 0,5% dei pazienti trattati con dupilumab e nello 0% dei pazienti trattati con placebo. Immunogenicità
Come con tutte le proteine terapeutiche, anche con dupilumab esiste un potenziale di immunogenicità. Le risposte anticorpali anti-farmaco
(ADA) non hanno avuto in genere un impatto sull'esposizione, sulla sicurezza o sull'efficacia di dupilumab. Circa il 5% dei pazienti con dermatite
atopica, asma o CRSwNP che hanno ricevuto dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane per 52 settimane ha sviluppato ADA a dupilumab;
circa il 2% ha mostrato risposte ADA persistenti e circa il 2% presentava anticorpi neutralizzanti. Risultati simili sono stati osservati in pazienti
adulti con PN che hanno ricevuto dupilumab 300 mg Q2S per 24 settimane, nella popolazione pediatrica (da 6 mesi a 11 anni di età) con dermatite atopica che ha ricevuto dupilumab 200 mg Q2S, 200 mg Q4S o 300 mg Q4S per 16 settimane e pazienti (da 6 a 11 anni di età) con asma che hanno ricevuto dupilumab 100 mg Q2S o 200 mg Q2S per 52 settimane. Sono state osservate analoghe risposte ADA nei pazienti adulti con dermatite atopica trattati con dupilumab nei 5 anni dello studio OLE a lungo termine (AD-1225). Circa il 16% dei pazienti adolescenti
con dermatite atopica che hanno ricevuto dupilumab 300 mg o 200 mg Q2S per 16 settimane ha sviluppato anticorpi verso dupilumab; circa il
3% ha mostrato risposte ADA persistenti e circa il 5% presentava anticorpi neutralizzanti. Circa il 9% dei pazienti con asma che hanno ricevuto
dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane per 52 settimane ha sviluppato anticorpi a dupilumab; circa il 4% ha mostrato risposte ADA
persistenti e circa il 4% presentava anticorpi neutralizzanti. Circa l'1% dei pazienti con EoE che ha ricevuto dupilumab 300 mg una volta a
settimana o 300 mg una volta ogni due settimane per 24 settimane ha sviluppato anticorpi contro dupilumab; lo 0% ha mostrato risposte ADA
persistenti e circa lo 0,5% aveva anticorpi neutralizzanti. Indipendentemente dall'età o dalla popolazione, fino al 4% dei pazienti nei gruppi
placebo è risultato positivo agli anticorpi verso dupilumab; circa il 2% ha mostrato risposte ADA persistenti e circa l'1% presentava anticorpi
neutralizzanti. Meno dell'1% dei pazienti che hanno ricevuto dupilumab a regimi di dosaggio approvati ha mostrato risposte ADA ad alto titolo
associate a ridotta esposizione ed efficacia. Inoltre c'è stato un paziente con malattia da siero e uno con reazione simile alla malattia da siero
(<0,1%) associata con ADA ad alto titolo (vedere paragrafo 4.4). Popolazione pediatrica Dermatite atopica Adolescenti (di età compresa tra 12 e
17 anni) La sicurezza di dupilumab è stata valutata in uno studio in 250 pazienti di età compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica da
moderata a severa (AD-1526). Il profilo di sicurezza di dupilumab in questi pazienti seguiti fino alla Settimana 16 è stato simile al profilo di
sicurezza degli studi negli adulti con dermatite atopica. Bambini di età compresa tra 6 e 11 anni La sicurezza di dupilumab è stata valutata in uno
studio su 367 pazienti di età compresa tra 6 e 11 anni con dermatite atopica severa (AD-1652). Il profilo di sicurezza di dupilumab con TCS
concomitante in questi pazienti fino alla Settimana 16 era simile al profilo di sicurezza degli studi condotti su adulti e adolescenti con dermatite atopica. Bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni La sicurezza di dupilumab con TCS concomitante è stata valutata in uno studio su 161
pazienti di età compresa tra 6 mesi e 5 anni con dermatite atopica da moderata a severa, che comprendeva un sottogruppo di 124 pazienti con
dermatite atopica severa (AD-1539). Il profilo di sicurezza di dupilumab con TCS concomitante in questi pazienti fino alla Settimana 16 era simile
al profilo di sicurezza degli studi condotti su adulti e pazienti pediatrici di età compresa tra 6 e 17 anni con dermatite atopica. Dermatite atopica
della mano e del piede La sicurezza di dupilumab è stata valutata su 27 pazienti pediatrici di età compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica
della mano e del piede da moderata a severa (AD-1924). Il profilo di sicurezza di dupilumab in questi pazienti fino alla settimana 16 era coerente
con il profilo di sicurezza degli studi su pazienti adulti e pediatrici di età pari o superiore a 6 mesi con DA da moderata a severa. Asma Adolescent.
(di età compresa tra 12 e 17 anni) Un totale di 107 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con asma sono stati arruolati nello studio QUEST
di 52 settimane. Il profilo di sicurezza osservato è stato simile a quello osservato negli adulti. La sicurezza a lungo termine di dupilumab è stata
valutata in 89 pazienti adolescenti arruolati in uno studio di estensione in aperto nell'asma da moderato a severo (TRAVERSE). In questo studio,
i pazienti sono stati seguiti per un massimo di 96 settimane. Il profilo di sicurezza di dupilumab in TRAVERSE era coerente con il profilo di
sicurezza osservato negli studi clinici registrativi nell'asma fino a 52 settimane di trattamento. Bambini di età compresa tra 6 e 11 anni Nei
bambini da 6 a 11 anni di età affetti da asma da moderato a severo (VOYAGE), la reazione indesiderata aggiuntiva di enterobiasi è stata segnalata
nell'1,8% (5 pazienti) dei gruppi trattati con dupilumab e in nessuno del gruppo trattato con placebo. Tutti i casi di enterobiasi sono stati da lievi
a moderati e i pazienti si sono ripresi con un trattamento antielmintico senza interruzione del trattamento con dupilumab. Nei bambini da 6 a 11
anni di età con asma da moderato a severo, è stata riportata eosinofilia (eosinofili ematici ≥3000 cellule/mcL o ritenuta dallo sperimentatore un
evento avverso) nel 6,6% dei gruppi trattati con dupilumab e nello 0,7% del gruppo trattato con placebo. La maggior parte dei casi di eosinofilia
era di entità da lieve a moderata e non associata a sintomi clinici. Questi casi sono stati transitori, sono diminuiti nel tempo e non hanno portato
all'interruzione del trattamento con dupilumab. La sicurezza a lungo termine di dupilumab è stata valutata in uno studio di estensione in aperto
(EXCURSION) in bambini di età compresa tra 6 e 11 anni con asma da moderato a severo che hanno precedentemente partecipato a VOYAGE. Dei
365 pazienti entrati nello studio EXCURSION, 350 hanno completato 52 settimane di trattamento e 228 pazienti hanno completato un
trattamento della durata cumulativa di 104 settimane (VOYAGE ed EXCURSION). Il profilo di sicurezza a lungo termine di dupilumab nello studio
EXCURSION era coerente con il profilo di sicurezza osservato nello studio registrativo sull'asma (VOYAGE) per 52 settimane di trattamento.
EoE Negli studi del TREET (Parti A e B) è stato coinvolto un totale di 99 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con EoE. Il profilo di sicurezza
osservato era simile a quello degli adulti. Sicurezza a lungo termine Dermatite atopica Il profilo di sicurezza di dupilumab + TCS (CHRONOS) in
pazienti adulti con dermatite atopica fino alla Settimana 52 è stato coerente con il profilo di sicurezza osservato alla Settimana 16. La sicurezza
a lungo termine di dupilumab è stata valutata in uno studio di estensione in aperto in pazienti da 6 mesi a 17 anni di età con dermatite atopica
da moderata a severa (AD-1434). Il profilo di sicurezza di dupilumab nei pazienti seguiti fino alla Settimana 52 è stato simile al profilo di
sicurezza osservato alla Settimana 16 negli studi AD-1526, AD-1652 e AD-1539. Il profilo di sicurezza a lungo termine di dupilumab osservato
nei bambini e negli adolescenti era coerente con quello osservato negli adulti con dermatite atopica. Nello studio OLE di fase 3, multicentrico
(AD-1225), è stata valutata la sicurezza a lungo termine di somministrazioni ripetute di dupilumab su 2.677 adulti con AD da moderata a severa
esposti a un dosaggio settimanale di 300 mg (99,7%), di cui 179 avevano completato almeno 260 settimane di studio. Il profilo di sicurezza a
lungo termine osservato in questo studio nel corso dei 5 anni era in genere coerente con quello rilevato per dupilumab negli studi controllati.
```

Asma Il profilo di sicurezza di dupilumab nello studio di sicurezza a lungo termine di 96 settimane (TRAVERSE) era coerente con il profilo di sicurezza osservato negli studi registrativi sull'asma fino a 52 settimane di trattamento. Il profilo di sicurezza di dupilumab nei bambini con asma di età compresa tra 6 e 11 anni che hanno partecipato allo studio di sicurezza a lungo termine di 52 settimane (EXCURSION) era coerente con il profilo di sicurezza osservato nello studio registrativo sull'asma (VOYAGE) per 52 settimane di trattamento. CRSwNP Il profilo di sicurezza di dupilumab negli adulti con CRSwNP fino alla Settimana 52 era coerente con il profilo di sicurezza osservato alla Settimana 24. Esofagite eosinofila Il profilo di sicurezza di dupilumab fino alla Settimana 52 è stato generalmente sovrapponibile al profilo di sicurezza osservato alla Settimana 24. Segnalazione delle reazioni avverse sospette La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse. 4.9 Sovradosaggio Non esiste alcun trattamento specifico per il sovradosaggio di dupilumab. In caso di sovradosaggio il paziente deve essere monitorato per eventuali segni o sintomi di reazioni avverse e si deve somministrare immediatamente l'appropriato trattamento sintomatico. 5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE 5.1 Proprietà farmacodinamiche Categoria farmacoterapeutica: altri preparati dermatologici, preparati per dermatiti, escluso i corticosteroidi, Codice ATC: D11AH05. Meccanismo d'azione Dupilumab è un anticorpo monoclonale IgG4 umano ricombinante che inibisce la trasduzione del segnale dell'interleuchina 4 e dell'interleuchina 13. Dupilumab inibisce la trasduzione del segnale IL-4 attraverso il recettore di tipo I (IL-4Rα/yc), ed entrambe le trasduzioni di segnale IL-4 e IL-13 attraverso il recettore di tipo II (IL-4Rα/IL-13Rα). IL-4 e IL-13 sono fattori fondamentali di malattie infiammatorie umane di tipo 2 come la dermatite atopica e l'asma. Il blocco della via IL-4/IL-13 con dupilumab nei pazienti riduce molti dei mediatori dell'infiammazione di tipo 2. Effetti farmacodinamici Negli studi clinici sulla dermatite atopica, il trattamento con dupilumab è stato associato a una diminuzione rispetto al basale delle concentrazioni dei biomarcatori immunitari di tipo 2, quali la Thymus and Activation-Regulated Chemokine (TARC/CCL17), le IgE totali sieriche e le IgE sieriche allergene specifiche. Durante il trattamento con dupilumab in adulti e adolescenti con dermatite atopica è stata osservata una riduzione della lattato deidrogenasi (LDH), un biomarcatore associato all'attività e alla gravità della dermatite atopica. Nei pazienti adulti e adolescenti con asma, il trattamento con dupilumab rispetto al placebo ha ridotto marcatamente il FeNO e le concentrazioni circolanti di eotassina-3, IgE totali, IgE allergene-specifiche, TARC e periostina, i biomarcatori di tipo 2 valutati nelle sperimentazioni cliniche. Queste riduzioni nei biomarcatori infiammatori di tipo 2 erano paragonabili nei regimi da 200 mg una volta ogni due settimane e 300 mg una volta ogni due settimane. Nei pazienti pediatrici (di età compresa tra 6 e 11 anni) con asma, il trattamento con dupilumab rispetto al placebo ha ridotto marcatamente il FeNO e le concentrazioni circolanti di IgE totali, IgE allergene-specifiche e TARC, i biomarcatori di tipo 2 valutati nelle sperimentazioni cliniche. Questi marcatori risultavano vicini alla soppressione massima dopo 2 settimane di trattamento, fatta eccezione per le IgE, che sono scese più lentamente. Questi effetti sono stati costanti per l'intera durata del trattamento. Efficacia e sicurezza clinica nella dermatite atopica Adolescenti con dermatite atopica (età compresa tra 12 a 17 anni di età) L'efficacia e la sicurezza di dupilumab in monoterapia nei pazienti adolescenti sono state valutate in uno studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo (AD-1526) in 251 pazienti adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica (AD) da moderata a severa, definita dalla valutazione generale dello sperimentatore (Investigator's Global Assessment, IGA) con un punteggio ≥3 nella valutazione complessiva delle lesioni da AD su una scala di gravità da 0 a 4, dall'indice di gravità dell'eczema (Eczema Area and Severity Index, EASI) con un punteggio ≥16 su una scala da 0 a 72 e da un coinvolgimento minimo della superficie corporea (*Body Surface Area*, BSA) ≥10%. I pazienti eleggibili arruolati in questo studio avevano dimostrato una risposta inadeguata alla terapia topica. I pazienti hanno ricevuto dupilumab somministrato mediante iniezioni sottocutanee (SC) come: 1) una dose iniziale di 400 mg di dupilumab (due iniezioni da 200 mg) il Giorno 1, seguita da 200 mg una volta ogni due settimane per i pazienti con peso al basale <60 kg o una dose iniziale di 600 mg di dupilumab (due iniezioni da 300 mg) il Giorno 1, seguita da 300 mg una volta ogni due settimane per i pazienti con peso al basale ≥60 kg; o 2) una dose iniziale di 600 mg di dupilumab (due iniezioni da 300 mg) il Giorno 1, seguita da 300 mg ogni 4 settimane, indipendentemente dal peso corporeo al basale; o 3) placebo corrispondente. Ai pazienti che avevano necessità di controllare sintomi intollerabili era consentito far uso di un "trattamento di salvataggio" a discrezione dello sperimentatore. I pazienti che hanno ricevuto il "trattamento di salvataggio" sono stati considerati non responder. In questo studio, l'età media era pari a 14,5 anni, il peso medio era di 59,4 kg, il 41,0% erano di sesso femminile, il 62,5% erano bianchi, il 15,1% erano asiatici e il 12,0% erano neri. Al basale, il 46,2% dei pazienti aveva un punteggio IGA basale di 3 (AD moderata), il 53,8% dei pazienti aveva un punteggio IGA basale di 4 (AD severa), il coinvolgimento BSA medio era 56,5% e il 42,4% dei pazienti aveva ricevuto immunosoppressori sistemici in precedenza. Inoltre, al basale, l'indice di gravità dell'eczema (Eczema Area and Severity Index, EASI) era 35,5, la media settimanale al basale della scala numerica di valutazione (Numerical Rating Scale, NRS) del prurito era 7,6, il punteggio medio al basale della valutazione dell'eczema orientata al paziente (Patient Oriented Eczema Measure, POEM) era 21,0 e il punteggio medio al basale dell'indice della qualità della vita nella dermatologia infantile (*Children Dermatology Life Quality Index*, CDLQI) era 13,6. Globalmente, il 92,0% di pazienti aveva almeno una comorbilità allergica; il 65,6% aveva rinite allergica, il 53,6% aveva allergie alimentari. Gli *endpoint* co-primari sono stati la percentuale di pazienti con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito") con un miglioramento di almeno 2 punti e la percentuale di pazienti con un miglioramento di EASI-75 (almeno il 75% nell'EASI) alla Settimana 16 rispetto al basale. Risposta clinica I risultati di efficacia alla Settimana 16 per lo studio sulla dermatite atopica negli adolescenti sono presentati nella Tabella 6.

Tabella 6: Risultati di efficacia di dupilumab nello studio sulla dermatite atopica negli adolescenti alla Settimana 16 (FAS)

	A	D-1526 (FAS)ª
	Placebo	Dupilumab 200 mg (<60 kg) e 300 mg (≥60 kg) una volta ogni due settimane
Pazienti randomizzati	85°	82ª
IGA 0 o 1 ^b , % responder ^c	2,4%	24,4% ^d
EASI-50, % responder ^c	12,9%	61,0% ^d
EASI-75, % responder ^c	8,2%	41,5% ^d
EASI-90, % responder ^c	2,4%	23,2% ^d
EASI, variazione % media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-23,6% (5,49)	-65,9% ^d (3,99)
Scala NRS del prurito: variazione % media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-19,0% (4,09)	-47,9% ^d (3,43)
Scala NRS del prurito (miglioramento ≥4 punti), % responder ^c	4,8%	36,6% ^d
CDLQI, variazione media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-5,1 (0,62)	-8,5 ^d (0,50)
CDLQI (miglioramento ≥6 punti), % responder	19,7%	60,6% ^e
POEM, variazione media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-3,8 (0,96)	-10,1 ^d (0,76)
POEM (miglioramento ≥6 punti), % responder	9,5%	63,4% ^e

°il set completo dell'analisi (Full Analysis Set, FAS) comprende tutti i pazienti randomizzati; bil soggetto responder è stato definito come un paziente con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito") con una riduzione ≥2 punti su una scala IGA 0-4; ci pazienti che hanno ricevuto un "trattamento di salvataggio" o con dati mancanti sono stati considerati non responder (58,8% e 20,7% nel braccio placebo e nel braccio dupilumab, rispettivamente); dvalore p <0,0001 (statisticamente significativo rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); evalore p nominale <0,0001.

Una percentuale maggiore di pazienti randomizzati con placebo ha ricevuto un trattamento di salvataggio (corticosteroidi topici, corticosteroidi sistemici o immunosoppressori sistemici non steroidei) rispetto al gruppo trattato con dupilumab (58,8% e 20,7%, rispettivamente). Una percentuale significativamente maggiore di pazienti randomizzati a dupilumab ha ottenuto un rapido miglioramento nella scala NRS del prurito rispetto a placebo (definito come miglioramento ≥4 punti sin dalla Settimana 4; p <0,001 nominale) e la

percentuale di pazienti *responder* sulla scala del prurito NRS ha continuato ad aumentare durante tutto il periodo di trattamento. Il gruppo trattato con dupilumab ha registrato un significativo miglioramento dei sintomi riferiti dal paziente e dell'impatto della dermatite atopica sul sonno e sulla qualità della vita correlata alla salute, come misurato dai punteggi POEM e CDLQI alla Settimana 16 rispetto al placebo. L'efficacia a lungo termine di dupilumab in pazienti adolescenti con AD da moderata a severa che avevano partecipato a sperimentazioni cliniche precedenti di dupilumab è stata valutata in uno studio di estensione in aperto (AD-1434). I dati di efficacia scaturiti da questo studio suggeriscono che il beneficio clinico ottenuto alla Settimana 16 è stato mantenuto fino alla Settimana 52. *Pazienti pediatrici* (da 6 a 11 anni di età) L'efficacia e la sicurezza di dupilumab in pazienti pediatrici in concomitanza con TCS sono state valutate in uno studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo (AD-1652) in 367 soggetti di età compresa tra 6 e 11 anni, con AD severa definita mediante un punteggio IGA di 4 (scala da 0 a 4), un punteggio EASI ≥21 (scala da 0 a 72), e un coinvolgimento minimo BSA ≥15%. I pazienti eleggibili arruolati in questo studio avevano dimostrato una precedente risposta inadeguata alla terapia topica. L'arruolamento è stato stratificato mediante il peso al basale <30 kg hanno ricevuto una dose iniziale di 200 mg il Giorno 1, seguita da 100 mg Q25 dalla Settimana 2 alla Settimana 2 alla Settimana 14. I pazienti nel gruppo dupilumab Q45 + TCS hanno ricevuto una dose iniziale di 600 mg il Giorno 1, seguita da 300 mg Q45 dalla Settimana 4 alla Settimana 12, indipendentemente dal peso. In questo studio, l'età media era pari a 8,5 anni, il peso mediano era di 29,8 kg, il 50,1% dei pazienti erano di sesso femminile, il 69,2% erano bianchi, il 16,9% erano neri e il 7,6% erano asiatici. Al basale, il coinvolgimento BSA medio era 57,6% e il 16,9% aveva ricevuto im

Tabella 7: Risultati di efficacia di dupilumab con TCS concomitanti nello studio AD-1652 alla Settimana 16 (FAS)º

·			. ,		
	Dupilumab 300 mg Q4S ^d + TCS	Placebo +TCS	Dupilumab 200 mg Q2S° + TCS	Placebo + TCS	
	(N=122)	(N=123)	(N=59)	(N=62)	
	≥15 kg	≥15 kg	≥30 kg	≥30 kg	
IGA 0 o 1 ^b % responder ^c	32,8% ^f	11,4%	39,0% ^h	9,7%	
EASI-50, % responder ^c	91,0% ^f	43,1%	86,4% ^g	43,5%	
EASI-75, % responder ^c	69,7% ^f	26,8%	74,6% ^g	25,8%	
EASI-90, % responder ^c	41,8% ^f	7,3%	35,6% ^h	8,1%	
EASI, variazione % media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-82,1% ^f (2,37)	-48,6% (2,46)	-80,4% ^g (3,61)	-48,3% (3,63)	
Scala NRS del prurito: variazione % media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-54,6% ^f (2,89)	-25,9% (2,90)	-58,2% ^g (4,01)	-25,0% (3,95)	
Scala NRS del prurito (miglioramento ≥4 punti), % responder ^c	50,8% ^f	12,3%	61,4% ^g	12,9%	
CDLQI, variazione media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-10,6 ^f (0,47)	-6,4 (0,51)	-9,8 ^g (0,63)	-5,6 (0,66)	
CDLQI, (miglioramento ≥6 punti), % responder	77,3% ^g	38,8%	80,8% ^g	35,8%	
POEM, variazione media dei LS rispetto al basale, (± SE)	-13,6 ^f (0,65)	-5,3 (0,69)	-13,6 ^g (0,90)	-4,7 (0,91)	
POEM, (miglioramento ≥6 punti), % responder	81,7% ^g	32,0%	79,3% ^g	31,1%	

°il set completo dell'analisi (Full Analysis Set, FAS) comprende tutti i pazienti randomizzati; ¹il soggetto responder è stato definito come un paziente con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito"); ¹i pazienti che hanno ricevuto un "trattamento di salvataggio" o con dati mancanti sono stati considerati non responder; ¹al Giorno 1, i pazienti hanno ricevuto 600 mg di dupilumab (vedere paragrafo 5.2); ²al Giorno 1, i pazienti hanno ricevuto 400 mg (peso al basale ≥30 kg) di dupilumab; ¹valore p <0,0001 (statisticamente significativo rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); ³valori p nominali <0,0001; ¹valore p nominale = 0,0002.

Una percentuale maggiore di pazienti randomizzati a dupilumab + TCS ha ottenuto un miglioramento nella NRS del massimo prurito rispetto a placebo + TCS (definito come miglioramento ≥4 punti all Settimana 4). I gruppi trattati con dupilumab hanno registrato un significativo miglioramento dei sintomi riferiti dal paziente, dell'impatto dell'AD sul sonno e sulla qualità della vita correlata alla salute. come misurato dai punteggi POEM e CDLQI alla Settimana 16 rispetto al placebo. L'efficacia e la sicurezza a lungo termine di dupilumab + TCS in pazienti pediatrici con dermatite atopica da moderata a severa che avevano partecipato a sperimentazioni cliniche precedenti di dupilumab + TCS sono state valutate in uno studio di estensione in aperto (AD-1434). I dati di efficacia scaturiti da questa sperimentazione suggeriscono che il beneficio clinico ottenuto alla Settimana 16 è stato mantenuto fino alla Settimana 52. Alcuni pazienti che hanno ricevuto dupilumab 300 mg una volta ogni 4 settimane + TCS hanno mostrato un ulteriore beneficio clinico quando sono passati a dupilumab 200 mg una volta ogni 2 settimane + TCS. Il profilo di sicurezza di dupilumab nei pazienti seguiti fino alla Settimana 52 è stato simile al profilo di sicurezza osservato alla Settimana 16 negli studi AD-1526 e AD-1652. Pazienti pediatrici (età compresa tra 6 mesi e 5 anni) L'efficacia e la sicurezza di dupilumab + TCS nei pazienti pediatrici sono state valutate in uno studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo (AD-1539) su 162 pazienti di età compresa tra 6 mesi e 5 anni, con AD da moderata a severa (popolazione ITT), definita da un punteggio IGA ≥3 (scala da 0 a 4), un punteggio EASI ≥16 (scala da 0 a 72) e un coinvolgimento minimo della BSA ≥10. Dei 162 pazienti, 125 avevano una AD severa definita da un punteggio IGA di 4. I pazienti idonei per questo studio avevano una precedente risposta inadeguata ai farmaci topici. L'arruolamento è stato stratificato in base al peso al basale (≥5 a <15 kg e ≥15 a <30 kg). I pazienti del gruppo dupilumab Q4S + TCS con peso al basale da ≥5 a <15 kg hanno ricevuto una dose iniziale di 200 mg il Giorno 1, seguita da 200 mg Q4S dalla Settimana 4 alla Settimana 12, mentre i pazienti con peso al basale da ≥15 a <30 kg hanno ricevuto una dose iniziale di 300 mg il Giorno 1, seguita da 300 mg Q4S dalla Settimana 4 alla Settimana 12. I pazienti potevano ricevere un trattamento di salvataggio a discrezione dello sperimentatore. I pazienti che hanno ricevuto un trattamento di salvataggio sono stati considerati non responder. In AD-1539, l'età media era di 3,8 anni, il peso mediano era di 16,5 kg, il 38,9% dei pazienti era di sesso femminile, il 68,5% erano bianchi, il 18,5% neri e il 6,2% asiatici. Al basale, l'interessamento medio della BSA era del 58,4% e il 15,5% aveva ricevuto in precedenza immunosoppressori sistemici non steroidei. Inoltre, al basale il punteggio medio EASI era di 34,1 e la media settimanale del punteggio del peggior prurito giornaliero era di 7,6 su una scala da 0 a 10. Complessivamente, l'81,4% dei pazienti aveva almeno una condizione allergica in comorbilità; il 68,3% aveva allergie alimentari, il 52,8% altre allergie, il 44,1% rinite allergica e il 25,5% asma. Queste caratteristiche della malattia al basale erano comparabili tra le popolazioni con AD moderata-severa e severa. L'endpoint co-primario era la percentuale di pazienti con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito", con un miglioramento di almeno 2 punti) e la percentuale di pazienti con EASI-75 (miglioramento di almeno il 75% dell'EASI), dal basale alla Settimana 16. L'endpoint primario era la percentuale di pazienti con un IGA 0 (guarito) o 1 (quasi guarito) alla Settimana 16. Risposta clinica I risultati di efficacia alla Settimana 16 per AD-1539 sono riportati nella Tabella 8.

Tabella 8: Risultati di efficacia di dupilumab con TCS concomitante in AD-1539 alla Settimana 16 (FAS)a

	Dupilumab 200 mg (da 5 a <15 kg) o 300 mg (da 15 a <30 kg) Q4S ^d + TCS (popolazione ITT)	Placebo + TCS (popolazione ITT)	Dupilumab 200 mg (da 5 a <15 kg) o 300 mg (da 15 a <30 kg) Q4S ^d + TCS (popolazione con AD severa)	Placebo + TCS (popolazione con AD severa)
	(N=83)ª	(N=79)	(N=63)	(N=62)
IGA 0 o 1 ^{b,c}	27,7% ^e	3,9%	14,3% ^f	1,7%
EASI-50, % responder ^c	68,7% ^e	20,2%	60,3% ^g	19,2%
EASI-75°	53,0%°	10,7%	46,0% ^g	7,2%
EASI-90°	25,3%°	2,8%	15,9% ^h	0%
EASI, variazione media % dei LS rispetto al basale (±SE)	-70,0% ^e (4,85)	-19,6% (5,13)	-55,4% ^g (5,01)	-10,3% (5,16)
Scala NRS del peggior grattamento/prurito, variazione media % dei LS rispetto al basale (±SE)*	-49,4% ^e (5,03)	-2,2% (5,22)	-41,8 ^g (5,35)	0,5 (5,40)
Scala NRS del peggior grattamento/prurito (miglioramento di ≥4 punti) ^{c*}	48,1% ^e	8,9%	42,3% ⁱ	8,8%
Scala NRS della qualità del sonno del paziente, variazione media dei LS rispetto al basale (±SE)*	2,0° (0,25)	0,3 (0,26)	1,7 ^g (0,25)	0,2 (0,25)
Scala NRS della variazione media del dolore cutaneo del paziente, variazione media dei LS rispetto al basale (±SE)*	-3,9° (0,30)	-0,6 (0,30)	-3,4 ^g (0,29)	-0,3 (0,29)
POEM, variazione media del LS rispetto al basale (±SE)*	-12,9° (0,89)	-3,8 (0,92)	-10,6 ^g (0,93)	-2,5 (0,95)

"il set completo dell'analisi (full analysis set, FAS) comprende tutti i pazienti randomizzati; bun soggetto responder è stato definito come un paziente con IGA 0 o 1 ("guarito" o "quasi guarito"); i pazienti che hanno ricevuto un "trattamento di salvataggio" (62% e 19% nei bracci placebo e dupilumab, rispettivamente) o con dati mancanti sono stati considerati non responder; dal Giorno 1, i pazienti hanno ricevuto 200 mg (da 5 a <15 kg) o 300 mg (da 15 a <30 kg) di dupilumab; valori p <0,0001; valore p nominale <0,005; valore p nominale <0,001. *Esito riferito dal caregiver.

Una percentuale significativamente maggiore di pazienti randomizzati a dupilumab + TCS ha ottenuto un rapido miglioramento della Scala NRS del peggior grattamento/prurito rispetto a placebo + TCS (definito come un miglioramento di ≥4 punti già alla settimana 3, p nominale <0,005) e la percentuale di pazienti che hanno risposto in base alla Scala NRS del peggior grattamento/prurito ha continuato ad aumentare durante il periodo di trattamento. In questo studio, dupilumab ha migliorato significativamente la qualità della vita correlata alla salute, misurata dal CDLQI (in 85 pazienti di età compresa tra 4 e 5 anni) e dall'IDQOL (in 77 pazienti di età compresa tra 6 mesi e 3 anni). Nella popolazione ITT, sono stati osservati maggiori cambiamenti della media dei LS nei punteggi CDLQI e IDQOL rispetto al basale alla Settimana 16, nel gruppo dupilumab + TCS (-10,0 e -10,9) rispetto al gruppo placebo + TCS (-2,5 e -2,0), rispettivamente (p<0,0001). Miglioramenti simili sia nel CDLQI che nell'IDQOL sono stati osservati nella popolazione con AD severa. L'efficacia e la sicurezza a lungo termine di dupilumab + TCS nei pazienti pediatrici con dermatite atopica da moderata a severa che avevano partecipato alle precedenti sperimentazioni cliniche di dupilumab + TCS sono state valutate in uno studio di estensione in aperto (AD-1434). I dati di efficacia di questo studio suggeriscono che il beneficio clinico fornito alla Settimana 16 è stato mantenuto fino alla Settimana 52. Il profilo di sicurezza di dupilumab nei pazienti seguiti fino alla Settimana 52 era simile al profilo di sicurezza osservato alla Settimana 16 nello studio AD-1539. Dermatite atopica della mano e del centi L'efficacia e la sicurezza di dupilumab sono state valutate in uno studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo (AD-1924) della durata di 16 settimane condotto su 133 pazienti adulti e pediatrici di età compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica della mano e del piede da moderata a severa, definita da un punteggio IGA (mano e piede) ≥3 (scala da 0 a 4) e un punteggio su Scala di Valutazione Numerica (*Numeric Rating Scale* - NRS) del Picco di Prurito della mano e del piede di intensità massima di prurito ≥4 (scala da 0 a 10). I pazienti eleggibili avevano una precedente risposta inadeguata o erano intolleranti al trattamento della dermatite della mano e del piede con farmaci topici per la DA. In AD-1924, il 38% dei pazienti era di sesso maschile, l'80% era bianco, il 72% dei soggetti aveva un punteggio IGA (mano e piede) al basale di 3 (dermatite atopica moderata della mano e del piede) e il 28% dei pazienti aveva un punteggio IGA (mano e piede) al basale di 4 (dermatite atopica severa della mano e del piede). Il punteggio medio settimanale NRS del Picco di Prurito della mano e del piede al basale era 7,1. L'endpoint primario era la proporzione di pazienti con un punteggio IGA della mano e del piede pari a 0 (guarito) o 1 (quasi guarito) alla settimana 16. L'endpoint secondario chiave era la riduzione del prurito misurato dalla scala NRS del Picco di Prurito della mano e del piede (miglioramento ≥4 punti). Altri esiti riportati dai pazienti includevano la valutazione del dolore cutaneo della mano e del piede sulla scala NRS (0-10), la qualità del sonno sulla scala NRS (0-10), la qualità della vita nel questionario sull'eczema della mano (0-117) (QoLHEQ) e la produttività e compromissione del lavoro (WPAI) (0-100%). La proporzione di pazienti con un punteggio IGA (mano e piede) da 0 a 1 alla settimana 16 è stata del 40,3% per dupilumab e del 16,7% per il placebo (differenza tra i trattamenti 23,6; IC 95%: 8,84; 38,42). La proporzione di pazienti con miglioramento (riduzione) del punteggio medio settimanale NRS del Picco di Prurito della mano e del piede ≥4 alla settimana 16 è stata del 52,2% per dupilumab e del 13,6% per il placebo (differenza tra i trattamenti 38,6; IC 95%: 24,06; 53,15). I miglioramenti maggiori del dolore cutaneo della mano e del piede sulla scala NRS, della qualità del sonno sulla scala NRS, del punteggio QoLHEQ e della compromissione complessiva del lavoro WPAI e della compromissione dell'attività di routine dal basale alla settimana 16 sono stati osservati nel gruppo dupilumab rispetto al gruppo placebo (variazione media LS di dupilumab vs placebo: -4,66 vs -1,93 [p <0,0001]; 0,88 vs -0,00 [p <0,05]; -40,28 vs -16,18 [p <0,0001]; -38,57% vs -22,83% [p nominale <0,001] rispettivamente). Adulti con dermatite atopica Per dati clinici in pazienti adulti con dermatite atopica, fare riferimento al riassunto delle caratteristiche del prodotto di dupilumab 300 mg. Efficacia e sicurezza clinica nell'asma Il programma di sviluppo per l'asma includeva tre studi multicentrici randomizzati, in doppio cieco, controllati con placebo, a gruppi paralleli

(DRI12544, QUEST e VENTURE) di durata compresa tra 24 e 52 settimane, che ha coinvolto un totale di 2.888 pazienti di età pari o superiore ai 12 anni. I pazienti sono stati arruolati senza un livello minimo necessario al basale di eosinofili ematici o di altri biomarcatori infiammatori di tipo 2 (ad es. FeNO o IgE). Le linee guida di trattamento dell'asma definiscono l'infiammazione di tipo 2 come eosinofilia ≥150 cellule/mcL e/o FeNO ≥20 ppb. In DRI 12544 e QUEST, le analisi di sottogruppi prespecificati includeva eosinofili ematici ≥150 e ≥300 cellule/mcL, FeNO ≥25 e ≥50 ppb. DRI12544 era uno studio di determinazione della dose di 24 settimane che includeva 776 pazienti di età pari o superiore ai 18 anni. Dupilumab è stato valutato rispetto al placebo in pazienti adulti con asma da moderato a severo che assumevano un corticos teroide per via inalatoria a un dosaggio da medio ad alto e un beta-agonista ad azione prolungata. L'endpoint primario era la variazione del FEV₁ (L) rispetto al basale alla Settimana 12. È stato anche determinato il tasso annualizzato di eventi di esacerbazione asmatica severa durante il periodo di trattamento controllato con placebo di 24 settimane. I risultati sono stati valutati nella popolazione complessiva (indipendentemente da un livello minimo basale di eosinofili o di altri biomarcatori infiammatori di tipo 2) e nei sottogruppi in base alla conta degli eosinofili ematici al basale. QUEST era uno studio di conferma di 52 settimane che includeva 1.902 pazienti di età pari o superiore ai 12 anni. Dupilumab rispetto al placebo è stato valutato in 107 pazienti adolescenti e 1.795 adulti con asma persistente che assumevano corticosteroidi per via inalatoria (ICS) a un dosaggio da medio ad alto e un secondo farmaco di controllo. I pazienti che necessitavano di un terzo farmaco di controllo sono stati ammessi a questo studio. Gli *endpoint* primari erano il tasso annualizzato di eventi di esacerbazione severa durante il periodo controllato con placebo di 52 settimane e la variazione rispetto al basale del FEV1 pre-broncodilatatore alla Settimana 12 nella popolazione complessiva (indipendentemente da un livello basale minimo di eosinofili o di altri biomarcatori infiammatori di tipo 2) e nei sottogruppi in base alla conta degli eosinofili ematici e al FeNO al basale. VENTURE era uno studio di riduzione dei corticosteroidi orali (OCS) di 24 settimane su 210 pazienti con asma indipendentemente da un livello basale minimo di eosinofili o di altri biomarcatori di tipo 2 che richiedevano corticosteroidi per via orale una volta al giorno in aggiunta all'uso regolare di alte dosi di corticosteroidi per via inalatoria, insieme a un farmaco di controllo aggiuntivo. La dose di OCS è stata ottimizzata durante il periodo di screening. I pazienti hanno continuato a ricevere il loro attuale medicinale per l'asma durante lo studio; tuttavia la dose di OCS è stata ridotta ogni 4 settimane durante la fase di riduzione dei OCS (Settimana 4-20), pur mantenendo il controllo dell'asma. L'endpoint primario era la riduzione percentuale della dose di corticosteroidi orali valutata nella popolazione complessiva, basata su un confronto tra la dose di corticosteroidi orali dalla Settimana 20 alla 24, che ha consentito un mantenimento del controllo dell'asma, e la dose ottimizzata in precedenza (al basale) di corticosteroidi orali. I dati demografici e le caratteristiche al basale di questi 3 studi sono forniti nella Tabella 9 di seguito.

Tabella 9: Dati demografici e caratteristiche al basale degli studi sull'asma

Parametro	DRI12544 (N=776)	QUEST (N=1.902)	VENTURE (N=210)
Età media (anni), (DS)	48,6 (13,0)	47,9 (15,3)	51,3 (12,6)
Femmine (%)	63,1	62,9	60,5
Bianchi (%)	78,2	82,9	93,8
Durata dell'asma (anni), media (± DS)	22,03 (15,42)	20,94 (15,36)	19,95 (13,90)
Mai stati fumatori (%)	77,4	80,7	80,5
Media delle esacerbazioni nell'anno precedente, (± DS)	2,17 (2,14)	2,09 (2,15)	2,09 (2,16)
Uso di ICS ad alto dosaggio (%)ª	49,5	51,5	88,6
FEV ₁ (L) pre-dose al basale, (± DS)	1,84 (0,54)	1,78 (0,60)	1,58 (0,57)
Percentuale media prevista del FEV1 al basale (%), (± DS)	60,77 (10,72)	58,43 (13,52)	52,18 (15,18)
Reversibilità (%), (± DS)	26,85 (15,43)	26,29 (21,73)	19,47 (23,25)
Punteggio medio ACQ-5, (± DS)	2,74 (0,81)	2,76 (0,77)	2,50 (1,16)
Punteggio medio AQLQ, (± DS)	4,02 (1,09)	4,29 (1,05)	4,35 (1,17)
Percentuale globale di dermatite atopica nell'anamnesi medica (AD %; NP %; AR %)	72,9 (8,0; 10,6; 61,7)	77,7 (10,3; 12,7; 68,6)	72,4 (7,6; 21,0; 55,7)
FeNO medio (ppb), (± DS)	39,10 (35,09)	34,97 (32,85)	37,61 (31,38)
Pazienti con FeNO (ppb), (%) ≥25 ≥50	49,9 21,6	49,6 20,5	54,3 25,2
IgE medie totali (UI/mL), (± DS)	435,05 (753,88)	432,40 (746,66)	430,58 (775,96)
Conta eosinofila basale media (cellule/mcL), (± DS)	350 (430)	360 (370)	350 (310)
Pazienti con EOS (%) ≥150 cellule/mcL ≥300 cellule/mcL	77,8 41,9	71,4 43,7	71,4 42,4

ICS = corticosteroide per via inalatoria; FEV_1 = Volume espiratorio forzato in 1 secondo; ACQ-5 = Questionario di controllo dell'asma, versione a 5 elementi; AQLQ = Questionario sulla qualità della vita con l'asma; AD = dermatite atopica; NP = poliposi nasale; AR = rinite allergica; AR = rinite allergi

Esacerbazioni Nella popolazione complessiva di DRI12544 e QUEST, i soggetti che hanno ricevuto dupilumab 200 mg o 300 mg a settimane alterne hanno registrato riduzioni significative nel tasso di esacerbazioni asmatiche gravi rispetto al placebo. Si sono verificate riduzioni maggiori delle esacerbazioni nei soggetti con livelli più alti di biomarcatori infiammatori di tipo 2 al basale, come gli eosinofili ematici e il FeNO (Tabelle 10 e 11).

Tabella 10: Tasso di esacerbazioni gravi in DRI12544 e QUEST (livelli degli eosinofili ematici al basale ≥150 e ≥300 cellule/mcL)

		Conta eosinofila al basale										
		≥1!	50 cellule/mcL		≥300 cellule/mcL							
Trattamento		Esacerbazior	ni per anno	Riduzione		ni per anno	Riduzione					
	N	Tasso (IC al 95%)	Rapporto tra tassi (IC al 95%)	in %	N	Tasso (IC al 95%)	Rapporto tra tassi (IC al 95%)	in %				
Tutte le esacerbazioni	gravi			,								
Studio DRI12544												
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	120	0,29 (0,16; 0,53)	0,28ª (0,14; 0,55)	72%	65	0,30 (0,13; 0,68)	0,29 ^c (0,11; 0,76)	71%				
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	129	0,28 (0,16; 0,50)	0,27 ^b (0,14; 0,52)	73%	64	0,20 (0,08; 0,52)	0,19 ^d (0,07; 0,56)	81%				
Placebo	127	1,05 (0,69; 1,60)			68	1,04 (0,57; 1,90)						
Studio QUEST												
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	437	0,45 (0,37; 0,54)	0,44 ^f (0,34; 0,58)	56%	264	0,37 (0,29; 0,48)	0,34 ^f (0,24; 0,48)	66%				
Placebo	232	1,01 (0,81; 1,25)			148	1,08 (0,85; 1,38)						
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	452	0,43 (0,36; 0,53)	0,40° (0,31; 0,53)	60%	277	0,40 (0,32; 0,51)	0,33° (0,23; 0,45)	67%				
Placebo	237	1,08 (0,88; 1,33)			142	1,24 (0,97; 1,57)						

 $^{^{}a}$ valore p =0,0003; b valore p =0,0001; c valore p =0,0116; d valore p =0,0024. e valore p <0,0001 (tutti statisticamente significativi rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); f valore p nominale <0,0001.

Tabella 11: Tasso di esacerbazioni gravi in QUEST definito dai sottogruppi FeNO al basale

		Percentuale di riduzione			
Trattamento	N	Tasso (IC al 95%)	Rapporto tra tassi (IC al 95%)	di riduzione	
FeNO ≥25 ppb					
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	299	0,35 (0,27; 0,45)	0,35 (0,25; 0,50)ª	65%	
Placebo	162	1,00 (0,78; 1,30)			
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	310	0,43 (0,35; 0,54)	0,39 (0,28; 0,54)ª	61%	
Placebo	172	1,12 (0,88; 1,43)			
FeNO ≥50 ppb					
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	119	0,33 (0,22; 0,48)	0,31 (0,18; 0,52)ª	69%	
Placebo	71	1,057 (0,72; 1,55)			
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	124	0,39 (0,27; 0,558)	0,31 (0,19; 0,49)	69%	
Placebo	75	1,27 (0,90; 1,80)			

avalore p nominale <0,0001.

In un'analisi raggruppata di DRI12544 e QUEST, i ricoveri in ospedale e/o le visite di pronto soccorso dovute a esacerbazioni gravi sono diminuite, rispettivamente, del 25,5% e del 46,9% con dupilumab 200 mg e 300 mg a settimane alterne. *Funzionalità polmonare* Sono stati osservati incrementi clinicamente significativi nel FEV₁ pre-broncodilatatore alla Settimana 12 in DRI12544 e QUEST. Si sono verificati miglioramenti del FEV₁ maggiori nei soggetti con livelli più alti di biomarcatori infiammatori di tipo 2 al basale, come gli eosinofili ematici e il FeNO (Tabelle 12 e 13). Sono stati osservati miglioramenti significativi nel FEV₁ dalla Settimana 2 dopo la prima dose di dupilumab per entrambi i dosaggi da 200 mg e 300 mg e sono stati mantenuti fino alla Settimana 24 in DRI12544 e alla Settimana 52 in QUEST (vedere la Figura 1).

Figura 1: Variazione media dal basale nel FEV₁ (L) pre-broncodilatatore nel tempo (eosinofili al basale ≥150 e ≥300 cellule/mcL e FeNO ≥25 ppb) in QUEST

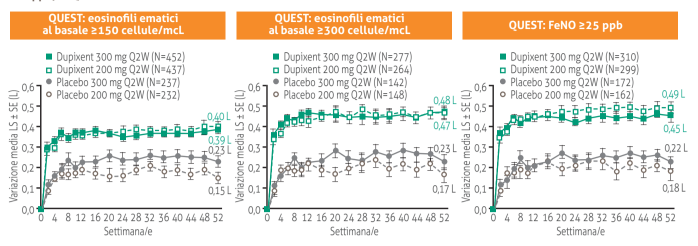


Tabella 12: Variazione media dal basale nel FEV₁ pre-broncodilatatore alla Settimana 12 in DRI12544 e QUEST (livelli degli eosinofili ematici al basale ≥150 e ≥300 cellule/mcL)

	Eosinofili ematici al basale								
		≥150 cellu	le/mcL		≥300 cellu	le/mcL			
Trattamento		Δ medio dei LS dal basale L (%)	Media LS Differenza verso placebo (IC al 95%)	N	Δ medio dei LS dal basale L (%)	Media LS Differenza verso placebo (IC al 95%)			
Studio DRI12544	•				•				
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	120	0,32 (18,25)	0,23°(0,13; 0,33)	65	0,43 (25,9)	0,26° (0,11; 0,40)			
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	129	0,26 (17,1)	0,18 ^b (0,08; 0,27)	64	0,39 (25,8)	0,21d (0,06; 0,36)			
Placebo	127	0,09 (4,36)		68	0,18 (10,2)				
Studio QUEST									
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	437	0,36 (23,6)	0,17 ^f (0,11; 0,23)	264	0,43 (29,0)	0,21 ^f (0,13; 0,29)			
Placebo	232	0,18 (12,4)		148	0,21 (15,6)				
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	452	0,37 (25,3)	0,15°(0,09; 0,21)	277	0,47 (32,5)	0,24° (0,16; 0,32)			
Placebo	237	0,22 (14,2)		142	0,22 (14,4)				

 $^{^{}o}$ valore p <0,0001; b valore p =0,0004; c Valore p =0,0008; d valore p =0,0063; e valore p <0,0001 (tutti statisticamente significativi rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); f valore p nominale <0,0001.

 $\textbf{Tabella 13: Variazione media dal basale nel pre-broncodi la basale FEV}_{1} \text{ alle Settimane 12 e 52 in QUEST per sotto gruppi FeNO al basale nel pre-broncodi la basale nel pre-b$

		Alla S	ettimana 12	Alla S	ettimana 52
Trattamento		Δ medio dei LS dal basale L (%)	Media LS Differenza verso placebo (IC al 95%)	Δ medio dei LS dal basale L (%)	Media LS Differenza verso placebo (IC al 95%)
FeNO ≥25 ppb				•	
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	288	0,44 (29,0%)	0,23 (0,15; 0,31)	0,49 (31,6%)	0,30 (0,22; 0,39)
Placebo	157	0,21 (14,1%)		0,18 (13,2%)	
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	295	0,45 (29,8%)	0,24 (0,16; 0,31)ª	0,45 (30,5%)	0,23 (0,15; 0,31) ^a
Placebo	167	0,21 (13,7%)		0,22 (13,6%)	
FeNO ≥50 ppb					
Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	114	0,53 (33,5%)	0,30 (0,17; 0,44)	0,59 (36,4%)	0,38 (0,24; 0,53)
Placebo	69	0,23 (14,9%)		0,21 (14,6%)	
Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	113	0,59 (37,6%)	0,39 (0,26; 0,52)ª	0,55 (35,8%)	0,30 (0,16; 0,44)ª
Placebo	73	0,19 (13,0%)		0,25 (13,6%)	

^avalore p nominale <0,0001.

Qualità della vita/Esiti riferiti dal paziente nell'asma Sono stati analizzati gli endpoint secondari pre-specificati dei tassi di responder a ACQ-5 e AQLQ (S) a 24 settimane (DRI12544 e VENTURE) e a 52 settimane (QUEST, Tabella 14). Il tasso di responder è stato definito come un miglioramento nel punteggio di almeno 0,5 [scala di intervallo 0-6 per ACQ-5 e 1-7 per AQLQ (S)]. Sono stati osservati miglioramenti di ACQ-5 e AQLQ (S) a partire dalla Settimana 2 e si sono mantenuti per 24 settimane nello studio DRI12544 e per 52 settimane nello studio QUEST. Risultati simili sono stati osservati in VENTURE.

Tabella 14: Tassi di responder a ACQ-5 e AQLQ (S) alla Settimana 52 in QUEST

		≥1.	EOS 50 cellule/mcL	≥30	EOS 0 cellule/mcL	FeNO ≥25 ppb		
PRO	Trattamento	N	Tasso di responder (%)	N	Tasso di responder (%)	N	Tasso di responder (%)	
Dupilumab200 mg una volta ogni due settimane		395	72,9	239	74,5	262	74,4	
ACO-5	Placebo		64,2	124	66,9	141	65,2	
ACQ-5	Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane	408	70,1	248	71,0	277	75,8	
	Placebo	217	64,5	129	64,3	159	64,2	
	Dupilumab 200 mg una volta ogni due settimane	395	66,6	239	71,1	262	67,6	
4010 (C)	Placebo		53,2	124	54,8	141	54,6	
AQLQ (S)	Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane		62,0	248	64,5	277	65,3	
	Placebo	217	53,9	129	55,0	159	58,5	

Studio di riduzione dei corticosteroidi orali (VENTURE) VENTURE ha valutato l'effetto di dupilumab sulla riduzione dell'uso di corticosteroidi orali (OCS) di mantenimento. Le caratteristiche al basale sono presentate nella Tabella 9. Tutti i pazienti erano in trattamento con corticosteroidi orali da almeno 6 mesi prima dell'inizio dello studio. L'uso medio al basale di corticosteroidi orali era di 11,75 mg nel gruppo placebo e di 10,75 mg nel gruppo che ha ricevuto dupilumab. In questo studio di 24 settimane, le esacerbazioni dell'asma (definite come aumento temporaneo della dose di corticosteroidi orali per almeno 3 giorni) sono diminuite del 59% nei soggetti che ricevevano dupilumab rispetto a quelli trattati con placebo [tasso annualizzato 0,65 e 1,60 rispettivamente per i gruppi dupilumab e placebo; rapporto dei tassi 0,41 (IC al 95%: 0,26, 0,63)] e il miglioramento del FEV₁ pre-broncodilatatore dal basale alla Settimana 24 è risultato maggiore nei soggetti che ricevevano dupilumab rispetto a quelli trattati con placebo [differenza della media del LS per dupilumab rispetto al placebo pari a 0,22 L (IC al 95%: da 0,09 a 0,34 L)]. Gli effetti sulla funzionalità polmonare e sulla riduzione degli steroidi orali e la riduzione delle esacerbazioni erano simili, indipendentemente dai livelli basali dei biomarcatori infiammatori di tipo 2 (ad es. eosinofili ematici, FeNO). Inoltre, in VENTURE sono stati valutati anche ACQ-5 e AQLQ (S), che hanno evidenziato miglioramenti simili a quelli dello studio QUEST. I risultati per VENTURE in base ai biomarcatori al basale sono presentati nella Tabella 15.

Tabella 15: Effetto di dupilumab sulla riduzione della dose dei OCS, VENTURE (livelli degli eosinofili ematici al basale ≥150 e ≥300 cellule/mcL e FeNO ≥25 ppb)

	EOS ematici al basale ≥150 cellule/mcL		EOS ematici al ≥300 cellule		FeNO ≥25 ppb	
	Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane N=81	Placebo N=69	Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane N=48	Placebo N=41	Dupilumab 300 mg una volta ogni due settimane N=57	Placebo N=57
Endpoint primario (Settimana 24)						
Riduzione percentuale dei OCS rispetto	al basale					
Riduzione percentuale media complessiva rispetto al basale (%) Differenza (%), (IC al 95%) (Dupilumab rispetto a placebo)	75,91 29,39 ^b (15,67; 43,12)	46,51	79,54 36,83 ^b (18,94; 54,71)	42,71	77,46 34,53 ^b (19,08; 49,97)	42,93
Riduzione percentuale mediana nella dose giornaliera di OCS rispetto al basale	100	50	100	50	100	50
Riduzione percentuale rispetto al basale 100% ≥90% ≥75% ≥50% >0% Nessuna riduzione o qualsiasi aumento della dose di OCS o uscita dallo studio	54,3 58,0 72,8 82,7 87,7 12,3	33,3 34,8 44,9 55,1 66,7 33,3	60,4 66,7 77,1 85,4 85,4 14,6	31,7 34,1 41,5 53,7 63,4 36,6	52,6 54,4 73,7 86,0 89,5 10,5	28,1 29,8 36,8 50,9 66,7 33,3
Endpoint secondario (Settimana 24)°						
Percentuale di pazienti che raggiunge una riduzione della dose di OCS fino a <5 mg/die	77	44	84	40	79	34
Odds ratio (IC al 95%)	4,29° (2,04; 9,04)		8,04 ^d (2,71; 23,82)		7,21 ^b (2,69; 19,28)	

astime del modello per regressione logistica; bvalore p nominale <0,0001; avalore p nominale =0,0001; dvalore p nominale =0,0002.

Studio di estensione a lungo termine (TRAVERSE) La sicurezza a lungo termine di dupilumab in 2.193 adulti e 89 adolescenti con asma da moderato a severo, inclusi 185 adulti con asma dipendente da corticosteroidi orali, che avevano partecipato a precedenti studi clinici su dupilumab (DRI12544, QUEST e VENTURE), è stata valutata nello studio di estensione in aperto (TRAVERSE) (vedere paragrafo 4.8). L'efficacia è stata misurata come endpoint secondario, era simile ai risultati osservati negli studi clinici registrativi ed è stata mantenuta fino a 96 settimane. Negli adulti con asma dipendente da corticosteroidi orali, è stata osservata una riduzione sostenuta delle esacerbazioni e un miglioramento della funzione polmonare fino a 96 settimane, nonostante la diminuzione o l'interruzione della dose di corticosteroidi orali. Studio su pazienti pediatrici (da 6 a 11 anni di età; VOYAGE) L'efficacia e la sicurezza di dupilumab nei pazienti pediatrici sono state valutate in uno studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo (VOYAGE) di 52 settimane condotto su 408 pazienti di età compresa tra 6 e 11 anni, affetti da asma da moderato a severo trattati con ICS ad olta dose media o alta e un farmaco di controllo o ICS ad alta dose in monoterapia. I pazienti sono stati randomizzati a dupilumab (N=273) o al placebo corrispondente (N=135) a settimane alterne in base al peso corporeo ≤30 kg o >30 kg, rispettivamente. L'efficacia è stata valutata in popolazioni con infiammazione di

tipo 2, definita come livelli di eosinofili ematici \geq 150 cellule/mcL o FeNO \geq 20 ppb. L'endpoint primario era il tasso annualizzato di eventi di esacerbazione grave durante il periodo controllato con placebo di 52 settimane e l'endpoint secondario principale era la variazione rispetto al basale della percentuale del FEV₁ pre-broncodilatatore previsto alla Settimana 12. Ulteriori endpoint secondari includevano la variazione media rispetto al basale e i tassi di risposta nei punteggi ACQ-7-IA e PAQLQ(S)-IA. I dati demografici e le caratteristiche al basale per VOYAGE sono forniti nella Tabella 16 di seguito.

Tabella 16: Caratteristiche demografiche e basali per VOYAGE

Parametro	EOS ≥150 cellule/mcL o FeNO ≥20 ppb (N=350)	EOS ≥300 cellule/mcL (N=259)
Età media (anni), (DS)	8,9 (1,6)	9,0 (1,6)
Femmine (%)	34,3	32,8
Bianchi (%)	88,6	87,3
Peso corporeo medio (kg)	36,09	35,94
Media delle esacerbazioni nell'anno precedente, (± DS)	2,47 (2,30)	2,64 (2,58)
Dose di ICS (%) Media Alta	55,7 43,4	54,4 44,4
FEV_1 (L) pre-dose al basale, (± DS)	1,49 (0,41)	1,47 (0,42)
Percentuale media del FEV1 (%) previsto, (± DS)	77,89 (14,40)	76,85 (14,78)
Reversibilità (%), (± DS)	27,79 (19,34)	22,59 (20,78)
Punteggio medio ACQ-7-IA, (± DS)	2,14 (0,72)	2,16 (0,75)
Punteggio PAQLQ(S)-IA medio, (± DS)	4,94 (1,10)	4,93 (1,12)
Percentuale globale di dermatite atopica nell'anamnesi medica, (AD %; AR %)	94 (38,9; 8,6)	96,5 (44,4; 85,7)
IgE mediane totali (UI/mL), (± DS)	905,52 (1.140,41)	1.077,00 (1.230,83)
FeNO medio (ppb), (± DS)	30,71 (24,42)	33,50 (25,11)
Pazienti con FeNO ≥20 ppb (%)	58	64,1
Conta eosinofila basale media (cellule/mcL), (± DS)	570 (380)	710 (360)
Pazienti con EOS (%) ≥150 cellule/mcL ≥300 cellule/mcL	94,6 74	0 100

ICS = corticosteroide per via inalatoria (Inhaled Corticosteroid); FEV_1 = volume espiratorio forzato (Forced Expiratory Volume) in 1 secondo; ACQ-7-IA = Questionario a 7 item sul controllo dell'asma somministrato dall'intervistatore (Asthma Control Questionnaire-7 Interviewer Administered); PAQLQ(S)-IA = Questionario sulla qualità della vita nell'asma pediatrico con attività standardizzate somministrato dall'intervistatore (Paediatric Asthma Quality of Life Questionnaire with Standardised Activities-Interviewer Administered); PAD = dermatite atopica; PAD = rinite allergica; PAD = dermatici; PAD = frazione esalata di ossido nitrico (Fraction of exhaled Nitric Oxide).

Dupilumab ha ridotto significativamente il tasso annualizzato di eventi di grave esacerbazione dell'asma durante il periodo di trattamento di 52 settimane rispetto al placebo nella popolazione con infiammazione di tipo 2 e nella popolazione definita da eosinofili ematici al basale ≥300 cellule/mcL o FeNO al basale ≥20 ppb. Alla Settimana 12 sono stati osservati miglioramenti clinicamente significativi nella percentuale prevista di FEV₁ pre-broncodilatatore. Sono stati osservati miglioramenti anche per ACQ-7-IA e PAQLQ(S)-IA alla Settimana 24 ed erano mantenuti alla Settimana 52. Sono stati osservati tassi maggiori di *responder* per ACQ-7-IA e PAQLQ(S)-IA rispetto al placebo alla Settimana 24. I risultati di efficacia per VOYAGE sono presentati nella Tabella 17. Nella popolazione con infiammazione di tipo 2, la variazione della media dei LS rispetto al basale nel FEV₁ pre-broncodilatatore alla Settimana 12 era pari a 0,22 L nel gruppo con dupilumab e 0,12 L nel gruppo con placebo, con una differenza della media dei LS rispetto al placebo pari a 0,10 L [intervallo di confidenza (IC) al 95%: 0,04, 0,16]. L'effetto del trattamento è stato mantenuto nel periodo di trattamento di 52 settimane, con una differenza della media dei LS rispetto al placebo alla Settimana 52 pari a 0,17 L (IC al 95%: 0,09, 0,24). Nella popolazione definita come eosinofili ematici al basale ≥300 cellule/mcL, la variazione della media dei LS rispetto al basale nel FEV₁ pre-broncodilatatore alla Settimana 12 era pari a 0,22 L nel gruppo con dupilumab e 0,12 L nel gruppo con placebo, con una differenza della media dei LS rispetto al placebo pari a 0,10 L (IC al 95%: 0,03, 0,17). L'effetto del trattamento è stato mantenuto nel periodo di trattamento di 52 settimane, con una differenza della media dei LS rispetto al placebo alla Settimana 52 pari a 0,17 L (IC al 95%: 0,09, 0,26). In entrambe le popolazioni di efficacia primaria, è stato osservato un rapido miglioramento di FEF 25-75% e FEV₁/FVC (l'insorgenza di una differenza è stata osservata

Tabella 17: Tasso di esacerbazioni gravi, variazione media rispetto al basale dei tassi di responder in FEV1, ACQ-7-IA e PAQLQ(S)-IA in VOYAGE

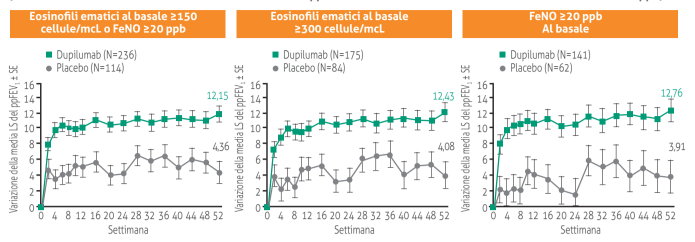
Trattamento	EOS ≥150 cellule/mcL o FeNO ≥20 ppb			EOS ≥300 cellule/mcL			FeNO ≥20 ppb		
Tasso annualizz	ato d	li esacerbazioni	gravi nell'arco di	di 52 settimane					
	N	Rapporto (IC al 95%)	Rapporto tra tassi (IC al 95%)	N	Rapporto (IC al 95%)	Rapporto tra tassi (IC al 95%)	N	Rapporto (IC al 95%)	Rapporto tra tassi (IC al 95%)
Dupilumab 100 mg Q2S (<30 kg)/ 200 mg una volta ogni due settimane (≥30 kg)	236	0,305 (0,223; 0,416)	0,407 ^b (0,274; 0,605)	175	0,235 (0,160; 0,345)	0,353 ^b (0,222; 0,562)	141	0,271 (0,170; 0,432)	0,384 ^c (0,227; 0,649)
Placebo	114	0,748 (0,542; 1,034)		84	0,665 (0,467; 0,949)		62	0,705 (0,421; 1,180)	

Trattamento	EOS ≥150 cellule/mcL o FeNO ≥20 ppb			EOS ≥300 cellule/mcL			FeNO ≥20 ppb		
Variazione media rispetto al basale della percentuale del FEV, previsto alla Settimana 12									
	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)
Dupilumab 100 mg Q2S (<30 kg)/ 200 mg una volta ogni due settimane (≥30 kg)	229	10,53	5,21 ^c (2,14; 8,27)	168	10,15	5,32 ^d (1,76; 8,88)	141	11,36	6,74 ^d (2,54; 10,93)
Placebo	110	5,32		80	4,83		62	4,62	
Variazione media	risp	etto al basale de	lla percentuale de	l FEV	1 del 25-75% pr	evisto alla Settimar	na 12		
	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)
Dupilumab 100 mg Q2S (<30 kg)/ 200 mg una volta ogni due settimane (≥30 kg)	229	16,70	11,93° (7,44; 16,43)	168	16,91	13,92° (8,89; 18,95)	141	17,96	13,97° (8,30; 19,65)
Placebo	110	4,76		80	2,99		62	3,98	
Variazione media	risp	etto al basale de	lla % del FEV ₁ /FV	alla	Settimana 12				•
	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Δ media dei LS dal basale	Differenza della media dei LS rispetto al placebo (IC al 95%)
Dupilumab 100 mg Q2S (<30 kg)/ 200 mg una volta ogni due settimane (≥30 kg)	229	5,67	3,73° (2,25; 5,21)	168	6,10	4,63° (2,97; 6,29)	141	6,84	4,95° (3,08; 6,81)
Placebo	110	1,94		80	1,47		62	1,89	
ACQ-7-IA alla Set	tima	na 24ª							
	N	Tasso di <i>responder</i> (%)	OR rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Tasso di responder (%)	OR rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Tasso di <i>responder</i> (%)	OR rispetto al placebo (IC al 95%)
Dupilumab 100 mg Q2S (<30 kg)/ 200 mg una volta ogni due settimane (≥30 kg)	236	79,2	1,82 ^g (1,02; 3,24)	175	80,6	2,79 ^f (1,43; 5,44)	141	80,9	2,60 ^g (1,21; 5,59)
Placebo	114	69,3		84	64,3		62	66,1	
PAQLQ(S)-IA alla	Setti	mana 24ª				1		1	1
2 22 2	N	Tasso di responder (%)	OR rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Tasso di responder (%)	OR rispetto al placebo (IC al 95%)	N	Tasso di responder (%)	OR rispetto al placebo (IC al 95%)
Dupilumab 100 mg Q2S (<30 kg)/ 200 mg una volta ogni due settimane (≥30 kg)	211	73,0	1,57 (0,87; 2,84)	158	72,8	1,84 (0,92; 3,65)	131	75,6	2,09 (0,95; 4,61)
Placebo	107	65,4		81	63,0	1	61	67,2	i e

[°]il tasso di responder è stato definito come un miglioramento nel punteggio di almeno 0,5 [scala di intervallo 0-6 per ACQ-7-IA e 1-7 per PAQLQ(S)]; ^bvalore p <0,0001; ^cvalore p <0,001; ^dvalore p <0,001 (tutti statisticamente significativi rispetto al placebo con aggiustamento per molteplicità); ^evalore p nominale <0,0001; ^fvalore p nominale <0,0001; ^f

Miglioramenti significativi della percentuale prevista di FEV_1 sono stati osservati già alla Settimana 2 e sono stati mantenuti fino alla Settimana 52 nello studio VOYAGE. I miglioramenti della percentuale del FEV_1 previsto nel tempo in VOYAGE sono mostrati nella Figura 2.

Figura 2: Variazione media rispetto al basale della percentuale del FEV₁ (L) pre-broncodilatatore previsto nel tempo in VOYAGE (eosinofili ematici al basale ≥150 cellule/mcL o FeNO ≥20 ppb, eosinofili al basale ≥300 cellule/mcL e FeNO al basale ≥20 ppb)



In VOYAGE, nella popolazione con infiammazione di tipo 2, il numero totale medio annualizzato di cicli di corticosteroidi sistemici dovuti all'asma è stato ridotto del 59,3% rispetto al placebo [0,350 (IC al 95%: 0,256, 0,477) rispetto a 0,860 (IC al 95%: 0,616, 1,200)]. Nella popolazione definita in base agli eosinofili ematici al basale ≥300 cellule/mcL, il numero totale medio annualizzato di cicli di corticosteroidi sistemici dovuti all'asma è stato ridotto del 66,0% rispetto al placebo [0,274 (IC al 95%: 0,188, 0,399) rispetto a 0,806 (IC al 95%: 0,563, 1,154)]. Dupilumab ha migliorato lo stato di salute generale misurato mediante la Scala europea analogica visiva per giovani per misurare la qualità della vita a 5 dimensioni (European Quality of Life Visual Analog Scale, EQ-VAS) sia nell'infiammazione di tipo 2 sia nella conta degli eosinofili ematici al basale di ≥300 cellule/mcL alla Settimana 52; la differenza della media dei LS rispetto al placebo era rispettivamente pari a 4,73 (IC al 95%: 1,18, 8,28) e 3,38 (IC al 95%: -0,66, 7,43). Dupilumab ha ridotto l'impatto dell'asma del paziente pediatrico sulla qualità della vita del cargaiver, misurata mediante il Questionario per misurare la qualità della vita nell'asma pediatrico (Paediatric Asthma Quality of Life Questionnaire, PAQLQ) sia nell'infiammazione di tipo 2 che nella conta degli eosinofili ematici al basale della popolazione ≥300 cellule/mcL alla Settimana 52; la differenza della media dei LS rispetto al placebo era rispettivamente di 0,47 (IC al 95%: 0,22, 0,72) e 0,50 (IC al 95%: 0,21, 0,79). Studio di estensione a lungo termine (EXCURSION) L'efficacia di dupilumab, misurata come endpoint secondario, è stata valutata in 365 pazienti pediatrici con asma (da 6 a 11 anni di età) nello studio di estensione a lungo termine (EXCURSION). Sono state osservate riduzioni sostenute delle riacutizzazioni che richiedono l'ospedalizzazione e/o le visite al pronto soccorso e una riduzione dell'esposizione ai corticosteroidi orali sistemici. Miglioramenti sostenuti della funzione polmonare sono stati osservati su più parametri tra cui la percentuale prevista di FEV₁, la percentuale prevista di FVC, il rapporto FEV₁/FVC e la percentuale prevista di FEF 25-75%. Inoltre, il 75% dei pazienti ha raggiunto e/o mantenuto la normale funzione polmonare con una percentuale prevista di FEV₁ pre-broncodilatatore >80% entro la fine dell'EXCURSION. L'efficacia è stata mantenuta per una durata cumulativa del trattamento fino a 104 settimane (VOYAGE ed EXCURSION). Popolazione pediatrica Dermatite atopica La sicurezza e l'efficacia di dupilumab sono state stabilite in pazienti pediatrici di età pari o superiore a 6 mesi con dermatite atopica. L'uso di dupilumab in questa fascia di età è supportato dallo studio AD-1526 che ha incluso 251 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica da moderata a severa, dallo studio AD-1652 che ha incluso 367 pazienti pediatrici di età compresa tra 6 e 11 anni con dermatite atopica e dallo studio AD-1539, che ha incluso 162 bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni con dermatite atopica da moderata a severa (125 dei quali avevano una dermatite atopica severa). L'uso a lungo termine è supportato dallo studio AD-1434 che ha arruolato 823 pazienti pediatrici di età compresa tra 6 mesi e 17 anni, tra cui 275 adolescenti, 368 bambini di età compresa tra 6 e 11 anni e 180 bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni. La sicurezza e l'efficacia erano generalmente coerenti tra bambini di età compresa fra 6 mesi e 5 anni, tra 6 e 11 anni, adolescenti (di età compresa tra 12 e 17 anni) e adulti affetti da dermatite atopica (vedere paragrafo 4.8). La sicurezza e l'efficacia nei pazienti pediatrici <6 mesi di età con dermatite atopica non sono state stabilite. Asma Un totale di 107 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con asma da moderato a severo è stato arruolato nello studio QUEST e ha ricevuto 200 mg (N=21) o 300 mg (N=18) di dupilumab [o placebo corrispondente a 200 mg (N=34) o 300 mg (N=34)] a settimane alterne. L'efficacia rispetto alle esacerbazioni asmatiche gravi e alla funzionalità polmonare è stata osservata in adolescenti e adulti. Sono stati osservati miglioramenti significativi nel FEV₁ (variazione media dei LS dal basale alla Settimana 12) per entrambe le dosi da 200 mg e 300 mg a settimane alterne (0,36 L e 0,27 L, rispettivamente). Nei pazienti in cura con la dose da 200 mg a settimane alterne si è registrata una riduzione del tasso di esacerbazioni gravi in linea con quella degli adulti. Il profilo di sicurezza negli adolescenti è stato generalmente simile a quello degli adulti. Un totale di 89 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con asma da moderato a severo è stato arruolato nello studio in aperto a lungo termine (TRAVERSE). In questo studio, l'efficacia di dupilumab era misurata come endpoint secondario, era simile ai risultati osservati negli studi clinici registrativi, ed è stata mantenuta fino a 96 settimane. Nello studio VOYAGE è stato arruolato un totale di 408 bambini di età compresa tra 6 e 11 anni affetti da asma da moderato a severo; sono state valutate dosi di 100 mg Q2S e 200 mg Q2S. L'efficacia di dupilumab 300 mg Q4S nei bambini di età compresa tra 6 e 11 anni è estrapolata dall'efficacia di 100 mg e 200 mg Q2S in VOYAGE e 200 mg e 300 mg Q2S negli adulti e negli adolescenti (QUEST). I pazienti che hanno completato il periodo di trattamento dello studio VOYAGE potevano partecipare allo studio di estensione in aperto (EXCURSION). In questo studio diciotto pazienti (da ≥15 kg a <30 kg) su 365 pazienti sono stati esposti a 300 mg Q4S e il profilo di sicurezza era simile a quello osservato in VOYAGE. Non sono state stabilite la sicurezza e l'efficacia sui pazienti pediatrici di età <6 anni con asma. L'Agenzia europea dei medicinali ha rinviato l'obbligo di presentare i risultati degli studi con dupilumab nel trattamento dell'asma in uno o più sottogruppi della popolazione pediatrica (vedere paragrafo 4.2 per informazioni sull'uso pediatrico). Gli obblighi relativi ai piani di indagine pediatrica per la dermatite atopica sono stati rispettati. 5.2 Proprietà farmacocinetiche La farmacocinetica di dupilumab è simile nei pazienti con dermatite atopica e asma. Assorbimento Dopo una singola dose sottocutanea (s.c.) di 75-600 mg di dupilumab negli adulti, il tempo medio per raggiungere la concentrazione massima nel siero (t_{max}) era $\frac{3}{3}$ -7 giorni. La biodisponibilità assoluta di dupilumab a seguito di una dose s.c. è simile tra i pazienti con AD, con asma e con CRSwNP, e varia tra il 61% e il 64%, come stabilito da un'analisi farmacocinetica (PK) di popolazione. Le concentrazioni allo stato stazionario sono state raggiunte alla Settimana 16 dopo la somministrazione di una dose iniziale di 600 mg seguita da 300 mg a settimane alterne, o di una dose di 300 mg a settimane alterne senza una dose di carico. Negli studi clinici le concentrazioni minime medie ± DS (deviazione standard) allo stato stazionario sono comprese in un range da 69,2±36,9 mcg/mL a 80,2±35,3 mcg/mL per la dose di 300 mg, e da 29,2±18,7 a 36,5±22,2 mcg/mL per la dose da 200 mg somministrate a settimane alterne negli adulti. Distribuzione Nell'analisi farmacocinetica di popolazione è stato stimato un volume di distribuzione per dupilumab di circa 4,6 L che indica che dupilumab è distribuito principalmente nel sistema vascolare. Biotrasformazione Non sono stati condotti studi specifici sul metabolismo perché dupilumab è una proteina. Si prevede che dupilumab venga degradato in piccoli peptidi e singoli aminoacidi. Eliminazione L'eliminazione di dupilumab è mediata da vie parallele lineari e non lineari. A concentrazioni più elevate l'eliminazione di dupilumab avviene principalmente attraverso una via proteolitica non saturabile, mentre a concentrazioni più basse predomina l'eliminazione non lineare saturabile mediata dal bersaglio IL-4Rα. Dopo l'ultima dose allo stato stazionario di dupilumab di 300 mg QS, 300 mg Q2S, 200 mg Q2S, 300 mg Q4S o 200 mg Q4S, i tempi medi necessari affinché ci sia una diminuzione di dupilumab al di sotto del limite minimo di rilevazione, stimati attraverso l'analisi farmacocinetica di popolazione, variavano da 9 a 13 settimane negli adulti e negli adolescenti ed erano circa 1,5 volte e 2,5 volte più lunghi nei pazienti pediatrici di età compresa tra 6 e 11 anni e nei pazienti pediatrici di età inferiore a 6 anni, rispettivamente. Linearità/Non linearità A causa di una clearance non lineare, l'esposizione a dupilumab, misurata come area sotto la curva concentrazione-tempo, aumenta in maniera più che proporzionale alla dose in seguito ad una singola dose s.c. da 75-600 mg. Popolazioni speciali Sesso In base a un'analisi farmacocinetica di popolazione, non è stato osservato alcun impatto clinicamente significativo

del sesso del paziente sull'esposizione sistemica a dupilumab. Anziani Dei 1539 pazienti affetti da dermatite atopica, compresi i pazienti con dermatite atopica della mano e del piede, esposti a dupilumab in uno studio di fase II di determinazione della dose o in studi di fase III controllati con placebo, in tutto 71 persone erano di età pari o superiore a 65 anni. Sebbene non siano state osservate differenze nella sicurezza o nell'efficacia tra i pazienti adulti più giovani e quelli più anziani con dermatite atopica, il numero di pazienti con età pari o superiore a 65 anni non è sufficiente per stabilire se gli anziani rispondono in maniera diversa rispetto ai pazienti più giovani. In base a un'analisi farmacocinetica di popolazione, non è stato osservato alcun impatto clinicamente significativo dell'età del paziente sull'esposizione sistemica a dupilumab. Tuttavia, questa analisi ha considerato solo 61 pazienti con più di 65 anni di età. Dei 1977 pazienti con asma esposti a dupilumab, un totale di 240 pazienti era di età pari o superiore a 65 anni e 39 di età pari o superiore a 75 anni. L'efficacia e la sicurezza in questo gruppo d'età erano simili a quelle della popolazione complessiva dello studio. Razza In base a un'analisi farmacocinetica di popolazione, non è stato osservato alcun impatto clinicamente significativo della razza sull'esposizione sistemica a dupilumab. Compromissione epatica Trattandosi di un anticorpo monoclonale, non si prevede che dupilumab sia eliminato in modo importante per via epatica. Non è stato condotto alcuno studio per valutare gli effetti della compromissione epatica sulla farmacocinetica di dupilumab. Compromissione renale Trattandosi di un anticorpo monoclonale, non si prevede che dupilumab sia eliminato in modo importante per via renale. Non è stato condotto alcuno studio per valutare gli effetti della compromissione renale sulla farmacocinetica di dupilumab. Nell'analisi di farmacocinetica di popolazione non è stato osservato alcun impatto clinicamente significativo della compromissione renale lieve o moderata sull'esposizione sistemica di dupilumab. Sono disponibili dati molto limitati su pazienti con compromissione renale severa. Peso corporeo Tutte le concentrazioni minime di dupilumab erano più basse nei soggetti con un peso corporeo più elevato senza avere però alcun impatto significativo sull'efficacia. Popolazione pediatrica Dermatite atopica In base all'analisi farmacocinetica di popolazione, l'età non ha influenzato la clearance di dupilumab negli adulti e nei pazienti pediatrici di età compresa tra 6 e 17 anni. Nei pazienti pediatrici di età compresa tra 6 mesi e 5 anni, la clearance è aumentata con l'età, ma se ne è tenuto conto nel regime di dosaggio raccomandato. La farmacocinetica di dupilumab nei bambini (età inferiore ai 6 mesi) o peso corporeo <5 kg con dermatite atopica non è stata studiata. Per gli adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con dermatite atopica trattati con un dosaggio di 200 mg (<60 kg) o 300 mg (≥60 kg) a settimane alterne, la concentrazione minima media ± DS (deviazione standard) allo stato stazionario di dupilumab è stata 54,5±27,0 mcg/mL. Per i bambini di età compresa tra 6 e 11 anni con dermatite atopica trattati con un dosaggio di 300 mg (≥15 kg) ogni quattro settimane (Q4S) in AD-1652, la concentrazione minima media ± DS allo stato stazionario è stata 76,3±37,2 mcg/mL. Alla Settimana 16 in AD-1434 nei bambini di età compresa tra 6 e 11 anni che hanno iniziato la somminima media ± DS allo stato stazionario e stata 76,3±37,2 mcg/mL. Alla Settimana 16 in AD-1434 nei bambini di età compresa tra 6 e 11 anni che hanno iniziato la somminima media ± DS allo stato stazionario e stata aumenta a dosi a settimane alterne (Q4S) con 300 mg (≥15 kg) e la cui dose è stata aumenta a dosi a settimane alterne (Q2S) con 200 mg (≥15 a <60 kg) o 300 mg (≥60 kg), la concentrazione minime medie ± DS allo stato stazionario era di 108±53,8 mcg/mL. Per i bambini di età compresa tra 6 e 11 anni che hanno ricevuto 300 mg ogni 4 settimane, le dosi iniziali di 300 mg nei giorni 1 e 15 hanno prodotto un'esposizione allo stato stazionario simile a una dose iniziale di 600 mg il Giorno 1, sulla base delle simulazioni di PK. Per i bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni con dermatite atopica trattati con una dose ogni quattro settimane (Q4S) da 300 mg (da ≥15 a <30 kg) o 200 mg (da ≥5 a <15 kg) la concentrazione di valle media ± DS allo stato stazionario è stata rispettivamente di 110±42,8 mcg/mL e 109±50,8 mcg/mL. Asma La farmacocinetica di dupilumab sui pazienti pediatrici (età <6 anni) con asma non è stata studiata. Un totale di 107 adolescenti di età compresa tra 12 e 17 anni con asma è stato arruolato nello studio QUEST. Le concentrazioni minime medie ± DS allo stato stazionario di dupilumab sono state rispettivamente di 107±51,6 mcg/mL e 46,7±26,9 mcg/mL per le dosi da 300 mg o 200 mg somministrate a settimane alterne. Non sono state osservate differenze nella farmacocinetica legate all'età nei pazienti adolescenti dopo la correzione in base al peso corporeo. Nello studio VOYAGE, la farmacocinetica di dupilumab è stata studiata in 270 pazienti con asma da moderato a severo dopo somministrazione sottocutanea di 100 mg Q2S (per 91 bambini di peso <30 kg) o 200 mg Q2S (per 179 bambini di peso ≥30 kg). Il volume di distribuzione per dupilumab di circa 3,7 L è stato stimato mediante analisi PK di popolazione. Le concentrazioni allo stato stazionario sono state raggiunte entro la Settimana 12. La concentrazione minima media ± DS allo stato stazionario era rispettivamente di 58,4±28,0 mcg/mL e 85,1±44,9 mcg/mL. La simulazione di una dose sottocutanea di 300 mg Q4S in bambini di età compresa tra 6 e 11 anni con peso corporeo compreso tra ≥15 kg e <30 kg e tra ≥30 kg e <60 kg ha determinato concentrazioni minime predette allo stato stazionario simili alle concentrazioni minime osservate di 200 mg Q2S (≥30 kg) e 100 mg Q2S (<30 kg), rispettivamente. Inoltre, la simulazione di una dose sottocutanea di 300 mg Q4S in bambini di età compresa tra 6 e 11 anni con peso corporeo compreso tra ≥15 kg e <60 kg ha determinato concentrazioni minime predette allo stato stazionario simili a quelle dimostratesi efficaci in adulti e adolescenti. Dopo l'ultima dose allo stato stazionario, il tempo mediano per ridurre le concentrazioni di dupilumab al di sotto del limite inferiore di rilevabilità, stimato mediante l'analisi PK della popolazione, è risultato da 14 to 18 settimane per 100 mg Q2S, 200 mg Q2S o 300 mg Q4S. **5.3 Dati preclinici di sicurezza** I dati preclinici non rivelano rischi particolari per l'uomo sulla base di studi convenzionali di tossicità a dosi ripetute (inclusi gli *endpoint* farmacologici di sicurezza) e in base a studi di tossicità sulla funzione riproduttiva e sullo sviluppo. Il potenziale mutageno di dupilumab non è stato valutato; tuttavia non si prevede che gli anticorpi monoclonali alterino il DNA o i cromosomi. Non sono stati condotti studi di cancerogenicità con dupilumab. La valutazione delle evidenze disponibili relative all'inibizione di IL-4Rα e dei dati tossicologici sugli animali con anticorpi surrogati non suggeriscono un aumento del potenziale di cancerogenicità per dupilumab. In uno studio di tossicità riproduttiva condotto sulle scimmie utilizzando un anticorpo surrogato specifico per IL-4Rα delle scimmie, non sono state osservate anormalità fetali a dosi che saturavano la IL-4Ra. Uno studio prolungato sullo sviluppo pre- e post-natale non ha rivelato eventi avversi nelle madri o nella loro prole fino a 6 mesi post-parto/post-nascita. Gli studi sulla fertilità condotti su topi maschi e femmine utilizzando un anticorpo surrogato contro il recettore della IL-4Rα non hanno rivelato alcuna compromissione della fertilità (vedere paragrafo 4.6). 6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE 6.1 Elenco degli eccipienti L-arginina monocloridrato. L-istidina. L-istidina monocloridrato monoidrato. Polisorbato 80 (E433). Sodio acetato triidrato. Acido acetico, glaciale (E260). Saccarosio. Acqua per preparazioni iniettabili. 6.2 Incompatibilità In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale non deve essere miscelato con altri medicinali. 6.3 Periodo di validità 3 anni. Se necessario, la siringa preriempita o la penna preriempita possono essere estratte dal frigorifero e conservate nella confezione per un massimo di 14 giorni a temperatura ambiente fino a 25 °C, al riparo dalla luce. La data di estrazione dal frigorifero va annotata nell'apposito spazio sul confezionamento esterno. La confezione deve essere eliminata se lasciata fuori dal frigorifero per più di 14 giorni o se la data di scadenza è superata. 6.4 Precauzioni particolari per la conservazione Conservare in frigorifero (2 °C – 8 °Č). Non congelare. Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dalla luce. 6.5 Natura e contenuto del contenitore Dupixent 200 mg soluzione iniettabile in siringa preriempita 1,14 mL di soluzione in una siringa preriempita di vetro trasparente di tipo 1 siliconata, con proteggi-ago, con un ago presaldato gauge 27 fisso da 12,7 mm (½ pollici), a pareti sottili, in acciaio inossidabile. Dimensioni della confezione: • 1 siringa preriempita. • 2 siringhe preriempite. • Confezione multipla da 6 (3 confezioni da 2) siringhe preriempite. Dupixent 200 mg soluzione iniettabile in penna preriempita 1,14 mL di soluzione in una siringa di vetro trasparente di tipo 1 siliconata in una penna preriempita, con un ago presaldato gauge 27 fisso da 12,7 mm (½ pollici), a pareti sottili, in acciaio inossidabile. La penna preriempita è disponibile con cappuccio rotondo e finestra di visualizzazione ovale circondata da una freccia o con cappuccio quadrato con creste e finestra di visualizzazione ovale senza freccia. Dimensioni della confezione: • 1 penna preriempita. • 2 penne preriempite. • 6 penne preriempite. • Confezione multipla da 6 (2 confezioni da 3) penne preriempite. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate. 6.6 Precauzioni particolari per lo smaltimento e la manipolazione . Istruzioni complete per la somministrazione di Dupixent in una siringa preriempita o in una penna preriempita sono fornite alla fine del foglio illustrativo. La soluzione deve essere da limpida a leggermente opalescente, da incolore a giallo pallido. Se la soluzione è torbida, ha cambiato colore o contiene particolato visibile, la soluzione non deve essere utilizzata. Dopo aver prelevato la siringa o penna preriempita di 200 mg dal frigorifero, aspettare 30 minuti prima di iniettare Dupixent per permettere al preparato di raggiungere la temperatura ambiente fino a 25 °C. Non esporre la siringa o penna preriempita al calore o alla luce solare diretta né agitarla. Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente. Dopo l'uso, collocare la siringa o penna preriempita in un contenitore resistente alla perforazione e smaltirla come richiesto dalla normativa locale. Non riciclare il contenitore. 7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO Sanofi Winthrop Industrie 82 avenue Raspail 94250 Gentilly - Francia. **8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO** EU/1/17/1229/009 - EU/1/17/1229/010 - EU/1/17/1229/012 - EU/1/17/1229/013 - EU/1/17/1229/014 - EU/1/17/1229/016 - EU/1/17/1229/023 -EU/1/17/1229/024 -EU/1/17/1229/025 **9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE** Data della prima autorizzazione: 26 settembre 2017. Data dell'ultimo rinnovo: 02 settembre 2022. 10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO 04/2024.

DUPIXENT® 300 mg soluzione iniettabile uso sottocutaneo.

Asma pazienti adulti e adolescenti 1 siringa preriempita (vetro) con sistema di sicurezza - A.I.C. n° 045676057/E; 1 penna preriempita - A.I.C. n° 045676172/E; classe di rimborsabilità: «A-PHT» con piano terapeutico limitatamente al prescrittore pneumologo, allergologo, immunologo; prezzo *ex factory* (IVA esclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 640,00; prezzo al pubblico (IVA inclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 1.056,26. Sconto obbligatorio sul prezzo *ex factory*, da praticarsi alle strutture sanitarie pubbliche del S.S.N., ivi comprese le strutture sanitarie private accreditate con il S.S.N. Regime di fornitura 1 siringa preriempita (A.I.C. n° 045676057/E): medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti: dermatologo, pediatra, pneumologo, allergologo, immunologo (RRL). Regime di fornitura 1 penna preriempita (A.I.C. n° 045676172/E): medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti: dermatologo, pediatra, pneumologo, allergologo, immunologo, otorinolaringoiatra (RRL).

Dermatite Atopica pazienti adulti; Dermatite Atopica pazienti adolescenti; Dermatite Atopica pazienti bambini (6-11 anni) 2 siringhe preriempite (vetro) con sistema di sicurezza - A.I.C. n° 045676069/E; classe di rimborsabilità: «H» con registro AIFA; prezzo *ex factory* (IVA esclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 1.280,00; prezzo al pubblico (IVA inclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 2.112,51. Sconto obbligatorio sul prezzo *ex factory*, da praticarsi alle strutture pubbliche del S.S.N., ivi comprese le strutture sanitarie accreditate con il S.S.N. Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti: dermatologo, pediatra, pneumologo, allergologo, immunologo, otorinolaringoiatra (RNRL). Dermatite Atopica pazienti adulti; Dermatite Atopica pazienti adolescenti 2 penne preriempite - A.I.C. n° 045676184/E; classe di rimborsabilità: «H» con registro AIFA; prezzo *ex factory* (IVA esclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 1.280,00; prezzo al pubblico (IVA inclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 2.112,51. Sconto obbligatorio sul prezzo *ex factory*, da praticarsi alle strutture pubbliche del S.S.N., ivi comprese le strutture sanitarie private accreditate con il S.S.N. Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti: dermatologo, pediatra, pneumologo, allergologo, immunologo, otorinolaringoiatra (RNRL).

pneumologo, allergologo, immunologo, otorinolaringoiatra (RNRL).

Rinosinusite Cronica con Poliposi Nasale (CRSwNP) 1 penna preriempita - A.I.C. n° 045676172/E; classe di rimborsabilità: «A-PHT» con piano terapeutico limitatamente al prescrittore otorinolaringoiatra, allergologo, immunologo; prezzo *ex factory* (IVA esclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 640,00; prezzo al pubblico (IVA inclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 1.056,26. Sconto obbligatorio sul prezzo *ex factory*, da praticarsi alle strutture pubbliche del S.S.N., ivi comprese le strutture sanitarie private accreditate con il S.S.N. Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti: dermatologo, pediatra, pneumologo, allergologo, immunologo, otorinolaringoiatra (RRL).

Esofagite Eosinofila (EoE) indicazione non ancora valutata ai fini della rimborsabilità - il medicinale non è dispensabile a carico del S.S.N. Prurigo Nodulare (PN) indicazione non ancora valutata ai fini della rimborsabilità - il medicinale non è dispensabile a carico del S.S.N.

DUPIXENT® 200 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo.

Asma pazienti adulti e adolescenti 1 siringa preriempita (vetro) con sistema di sicurezza - A.I.C. n° 045676095/E; 1 penna preriempita - A.I.C. n° 045676133/E; classe di rimborsabilità: «A-PHT» con piano terapeutico limitatamente al prescrittore pneumologo, allergologo, immunologo; prezzo ex factory (IVA esclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 640,00; prezzo al pubblico (IVA inclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 1.056,26. Sconto obbligatorio sul prezzo ex factory, da praticarsi alle strutture sanitarie pubbliche del S.S.N., ivi comprese le strutture sanitarie private accreditate con il S.S.N. Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti: dermatologo, pediatra, pneumologo, allergologo, immunologo (RRL).

Dermatite Atopica pazienti adolescenti; Dermatite Atopica pazienti bambini (6-11 anni) 2 siringhe preriempite (vetro) con sistema di sicurezza - A.I.C. n° 045676107/E; classe di rimborsabilità: «H» con registro AIFA; prezzo ex factory (IVA esclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 1.280,00; prezzo al pubblico (IVA inclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 2.112,51. Sconto obbligatorio sul prezzo ex factory, da praticarsi alle strutture pubbliche del S.S.N., ivi comprese le strutture sanitarie accreditate con il S.S.N. Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti: dermatologo, pediatra, pneumologo, allergologo, immunologo (RNRL).

Dermatite Atopica pazienti adolescenti 2 penne preriempite - A.I.C. n°045676145/E; classe di rimborsabilità: «H» con registro AIFA; prezzo ex factory (IVA esclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 1.280,00; prezzo al pubblico (IVA inclusa; al lordo delle riduzioni di legge): € 2.112,51. Sconto obbligatorio sul prezzo ex factory, da praticarsi alle strutture pubbliche del S.S.N., ivi comprese le strutture sanitarie private accreditate con il S.S.N. Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti: dermatologo, pediatra, pneumologo, allergologo, immunologo (RNRL).

DUPIXENT® 300 mg/200 mg

Asma pazienti bambini (6-11 anni) indicazione non ancora valutata ai fini della rimborsabilità - il medicinale non è dispensabile a carico del S.S.N.

Dermatite Atopica pazienti bambini (6 mesi-5 anni) indicazione non ancora valutata ai fini della rimborsabilità - il medicinale non è dispensabile a carico del S.S.N.

