

Almirall: Nuevos datos de lebrikizumab a las 52 semanas serán presentados en el 31º Congreso de la Academia Europea de Dermatología y Venereología (EADV)

- El abstract titulado *Eficacia y seguridad de lebrikizumab en la dermatitis atópica de moderada a grave: resultados a las 52 semanas de dos ensayos de fase 3 aleatorizados, doble ciego y controlados con placebo (ADvocate1 y ADvocate2)* se presentará en la sesión Late-breaking News del jueves 8 de septiembre de 2022
- Otros seis abstracts de lebrikizumab y dermatitis atópica han sido aceptados por la EADV en el congreso

BARCELONA, ESPAÑA, 1 de septiembre de 2022 – Almirall S.A. (BME: ALM), compañía biofarmacéutica global centrada en la salud de la piel, ha anunciado hoy que en el **Congreso de la Academia Europea de Dermatología y Venereología (EADV)**, que se celebrará en Milán (Italia) y online del 7 al 10 de septiembre, se presentarán **nuevos datos sobre los ensayos de fase 3 (ADvocate1 y ADvocate2) de lebrikizumab**, un inhibidor de la IL-13 en investigación para el tratamiento de pacientes con dermatitis atópica (DA) de moderada a grave.

El abstract titulado *Eficacia y seguridad de lebrikizumab en la dermatitis atópica de moderada a grave: resultados a las 52 semanas de dos ensayos de fase 3 aleatorizados, doble ciego y controlados con placebo (ADvocate1 y ADvocate2)* ha sido aceptado como presentación Late-breaking en el congreso EADV. Los datos serán presentados el jueves 8 de septiembre de 2022.

Almirall tiene los derechos de desarrollo y comercialización de lebrikizumab para el tratamiento de indicaciones dermatológicas, incluida la DA, en Europa. Eli Lilly and Company tiene los derechos exclusivos para el desarrollo y la comercialización de lebrikizumab en los Estados Unidos y el resto del mundo fuera de Europa.

Presentaciones y detalles de los posters en el 31º Congreso de la Academia Europea de Dermatología y Venereología:

Un total de siete abstracts sobre datos de lebrikizumab y dermatitis atópica han sido aceptados por la EADV para su congreso anual.

Late Breaking Presentation: *Eficacia y seguridad de lebrikizumab en la dermatitis atópica de moderada a grave: resultados a las 52 semanas de dos ensayos de fase 3 aleatorizados, doble ciego y controlados con placebo (ADvocate1 y ADvocate2), Blauvelt et al*

Número de abstract: 3456; Código de la sesión: D1T01.3

Jueves, 8 de septiembre, 15:00h CEST (Late Breaking News Session)

Poster 1: *Lebrikizumab proporciona respuestas clínicamente significativas en adultos con dermatitis atópica de moderada a grave en dos estudios de fase 3 en monoterapia. Thyssen J P et al.*

(abstract ID: 418, poster ID: P0120)

Poster 2: *Lebrikizumab en monoterapia mejoró el picor en adultos y adolescentes con dermatitis atópica de moderada a grave en dos ensayos de fase 3. Yosipovitch G et al.*
(abstract ID: 765, poster ID: P0225)

Poster 3: *El tratamiento en monoterapia con lebrikizumab en dos estudios de fase 3 redujo significativamente la pérdida de sueño debida al picor en adultos y adolescentes con dermatitis atópica de moderada a grave. Ständer S et al.*
(abstract ID: #809, poster ID: P0227)

Poster 4: *Eficacia y seguridad de lebrikizumab en dermatitis atópica de moderada a grave: resultados de dos ensayos de fase 3, aleatorizados, doble ciego y controlados con placebo. Silverberg JI et al.*
(abstract ID: #231, poster ID: P0202)

Poster 5: *Eficacia y seguridad de lebrikizumab en combinación con corticosteroides tópicos en pacientes con dermatitis atópica de moderada a grave: un ensayo de fase 3, aleatorizado y controlado con placebo (ADhere). Simpson E, et al.*
(abstract ID: 460, poster ID: P0213)

Poster 6: *Carga de la enfermedad en pacientes con dermatitis atópica tratados con terapia sistémica durante 4 a 12 meses. Silverberg JI, et al.*
(abstract ID: 819, poster ID: P0230)

Fecha y hora de disponibilidad de los pósters: Desde el 7 de septiembre de 2022 (07.00 CEST) hasta 3 meses después del congreso.

Ubicación: Centro de Convenciones MiCo Milano, zona de e-poster y online.

Sobre Lebrikizumab

Lebrikizumab es un nuevo anticuerpo monoclonal inyectable humanizado diseñado para unirse a IL-13 con una afinidad muy alta, que previene específicamente la formación del complejo heterodímero IL-13R α 1 / IL-4R α y la señalización subsiguiente, inhibiendo así los efectos biológicos de IL-13 de forma eficiente y específica. La IL-13 es el mediador patogénico central de la DA, promoviendo la inflamación de tipo 2 que impulsa la disfunción de la barrera cutánea, el picor, el engrosamiento de la piel y la infección.¹⁻⁵

Sobre Almirall

Almirall es una compañía biofarmacéutica global enfocada en la salud de la piel. Colaboramos con científicos y profesionales de la salud para abordar las necesidades del paciente a través de la ciencia con el fin de mejorar sus vidas. Nuestro *noble purpose* guía nuestro trabajo: "Transform the patients' world by helping them realize their hopes and dreams for a healthy life". Invertimos en productos de dermatología médica diferenciados y pioneros para llevar nuestras soluciones innovadoras a los pacientes que lo necesitan.

La compañía, fundada en 1943 y con sede en Barcelona, cotiza en la Bolsa de Valores de España (teletipo: ALM). A lo largo de sus 79 años de historia, Almirall ha mantenido un fuerte compromiso con las necesidades de los pacientes. Actualmente, Almirall tiene presencia directa en 21 países y acuerdos estratégicos en más de 70, y cuenta con aproximadamente 1.800 empleados. Los ingresos totales en 2021 fueron de 836,5 millones de euros.

Para más información, por favor visite www.almirall.es

Contacto con medios:

Tinkle
Laura Blázquez
lblazquez@tinkle.es
Tlf.: (+34) 600 430 581

Contacto relaciones con el inversor

Almirall
Pablo Divasson del Fraile
pablo.divasson@almirall.com
Tlf.: (+34) 93 291 3087

Contacto Comunicación Corporativa:

Almirall
Mar Ramírez

Aviso Legal

Este documento incluye solo información resumida y no pretende ser exhaustivo. Los hechos, las cifras y las opiniones contenidas en este documento, además de las históricas, son "declaraciones prospectivas". Estas declaraciones se basan en la información actualmente disponible y en las mejores estimaciones y suposiciones que la Compañía considera razonables. Estas declaraciones involucran riesgos e incertidumbres más allá del control de la Compañía. Por lo tanto, los resultados reales pueden diferir materialmente de los declarados por dichas declaraciones prospectivas. La Compañía renuncia expresamente a cualquier obligación de revisar o actualizar cualquier declaración a futuro, metas o estimaciones contenidas en este documento para reflejar cualquier cambio en los supuestos, eventos o circunstancias en que se basan dichas declaraciones a futuro, a menos que así lo exija la ley aplicable.

REFERENCIAS

- 1 Moyle M, et al. *Exp Dermatol*. 2019;28(7):756-768.
- 2 Ultsch M, et al. *J Mol Biol*. 2013;425(8):1330-1339.
- 3 Zhu R, et al. *Pulm Pharmacol Ther*. 2017;46:88-98.
- 4 Simpson EL, et al. *J Am Acad Dermatol*. 2018;78(5):863-871.e11.
- 5 Okragly A, et al. *Comparison of the Affinity and in vitro Activity of Lebrikizumab, Tralokinumab, and Cendakimab*. Presented at the Inflammatory Skin Disease Summit, New York, November 3-6, 2021.