

Sólo para medios de comunicación e inversores
23 de septiembre de 2024. Barcelona, España

33º CONGRESO DE LA ACADEMIA EUROPEA DE DERMATOLOGÍA Y VENEREOLOGÍA (EADV)

Almirall presenta nuevos datos sobre biológicos para psoriasis y dermatitis atópica y celebra 80 años de innovación en el congreso de la EADV

- Los datos clínicos del portfolio de biológicos de Almirall ofrecen nuevas oportunidades que permitirán tener un impacto positivo en los pacientes y la comunidad médica
- Se presentarán nuevos datos sobre tildrakizumab para el tratamiento de la psoriasis de moderada a grave del estudio POSITIVE, el primer ensayo clínico en dermatología que evalúa el bienestar de los pacientes, como principal criterio de valoración
- También se presentarán datos sobre el control sostenido de la dermatitis atópica de moderada a grave hasta los 3 años con lebrikizumab. Además, los nuevos datos que se presentarán incluyen tasas de respuesta en valores absolutos y datos a largo plazo en pacientes inadecuadamente controlados o no elegibles para ciclosporina
- La destacada presencia de Almirall en esta 33ª edición del Congreso de la EADV coincide con el 80º aniversario de la compañía que conmemora ocho décadas dedicadas a la innovación y a ofrecer soluciones que impacten positivamente en la salud y en la vida de las personas

BARCELONA, España. 23 de septiembre de 2024 - Almirall, S.A. (ALM), compañía farmacéutica global dedicada a la dermatología médica, ha anunciado hoy su participación en el **33º Congreso de la Academia Europea de Dermatología y Venereología (EADV)**, que tendrá lugar en Ámsterdam durante los próximos días, del 25 al 28 de septiembre de 2024. Este año, Almirall celebra su 80º aniversario, conmemorando ocho décadas dedicadas a la innovación y un firme compromiso de ofrecer productos que tengan un impacto positivo en la salud y la vida de las personas.

En el marco del congreso, Almirall presentará 34 *abstracts* en los que se detallarán las últimas investigaciones sobre lebrikizumab, indicado para la dermatitis atópica moderada a grave, tildrakizumab y la crema CAL/BDP de Almirall para la psoriasis en placas moderada a grave, así como tirbanibulina para la queratosis actínica. La compañía también organizará dos simposios, proporcionando de esta manera una plataforma para el intercambio de conocimiento por parte de los profesionales, en la que los expertos podrán debatir y compartir conocimientos acerca de los datos actuales / estudios disponibles, compartan ideas y debatan sobre el tratamiento de estas enfermedades crónicas con biológicos avanzados.

Impacto de la psoriasis en el bienestar del paciente: nuevos datos del estudio POSITIVE

Almirall presentará **nuevos datos provisionales sobre el tratamiento de adultos** con psoriasis en placas moderada a grave con tildrakizumab a las 52 semanas del estudio clínico POSITIVE. El estudio POSITIVE es el primer ensayo clínico en dermatología que utiliza el Índice de Bienestar de la WHO-5 como criterio de valoración principal. El Índice de Bienestar de 5 ítems de la Organización Mundial de la Salud es un cuestionario validado que evalúa el bienestar psicológico subjetivo relacionado con la salud en una variedad de enfermedades crónicas. Los diferentes subanálisis que se presentarán durante el congreso refuerzan la eficacia de este biológico sobre los signos y síntomas tanto físicos como psicológicos.

Almirall acogerá el simposio "**Avances en el tratamiento de la psoriasis para obtener resultados a largo plazo en los pacientes**", en el que participarán expertos como el Prof. Dr. Diamant Thaçi, de la Universidad de Lübeck, el Prof. Dr. Ulrich Mrowietz, del Centro Médico Universitario Schleswig-Holstein, y la Prof. Anna López Ferrer, del Hospital de la Santa Creu i Sant Pau de Barcelona. El debate se centrará en **la importancia de adaptar los tratamientos a cada paciente**, las pruebas más recientes en el mundo real y las estrategias prácticas para el éxito clínico en el tratamiento de la psoriasis, con oportunidades para el debate interactivo con los principales expertos.

Transformar el tratamiento de la dermatitis atópica

Almirall también presentará nuevos datos sobre lebrikizumab, un biológico aprobado para el tratamiento de la dermatitis atópica de moderada a grave. La presentación *Late-breaking* destacará la eficacia sostenida de este tratamiento durante tres años, junto con nuevos datos sobre las tasas de criterios de valoración absolutos y su eficacia en pacientes inadecuadamente controlados o no elegibles para ciclosporina.

El simposio de Almirall titulado "**Precisión en la DA: cómo lebrikizumab está cambiando el paradigma del tratamiento**" contará con la participación de los expertos Marjolein Bruin-Weller, del Centro Nacional de Especialización en Dermatitis Atópica del Departamento de Dermatología y Alergología del Centro Médico Universitario de Utrecht; Andrew Blauvelt, de Portland, EEUU y Sascha Gerdes, del Centro de Enfermedades Inflamatorias de la Piel del Centro Médico Universitario Schleswig-Holstein Campus Kiel. Los debates se centrarán en el impacto clínico de este biológico de Almirall y ofrecerán a los participantes la oportunidad de relacionarse con los principales especialistas en este campo.

80 años de innovación

2024 marca un **hito importante para Almirall, ya que la compañía conmemora 80 años de innovación continua y compromiso con los pacientes**. Con una destacada historia en la industria farmacéutica y un decidido enfoque en la dermatología médica, Almirall ha construido un sólido portfolio que aborda diversas enfermedades y modalidades terapéuticas.

Su estrecha colaboración con la comunidad científica dermatológica y su mentalidad centrada en el paciente garantizan la capacidad de la compañía para seguir ofreciendo soluciones innovadoras y de

gran impacto. Con la celebración de este aniversario, la compañía reafirma su dedicación al avance de la ciencia de la piel y al desarrollo de tratamientos novedosos para beneficiar a los pacientes y a la comunidad dermatológica en todo el mundo.

Para más información sobre las celebraciones del 80 aniversario de Almirall, visite almirall80aniversario.es

ANEXO: Presentaciones del Congreso de la 33º EADV y detalles de los abstracts:

Simposio satélite sobre la psoriasis: Avanzar en el tratamiento de la psoriasis para obtener resultados a largo plazo para los pacientes

- Presidente, Prof. Dr. Diamant Thaçi, Lübeck, Alemania
- Prof. Dra. Anna López-Ferrer, Barcelona, España
- Prof. Dr. Ulrich Mrowietz, Kiel, Alemania

Jueves 26 de septiembre a las 17:45 (CEST) / Sala G104-G105 (SAT 11.04).

Simposio satélite sobre dermatitis atópica: Precisión en la DA: cómo lebrikizumab está cambiando el paradigma del tratamiento

- Presidenta, Prof. Dra. Marjolein de Bruin-Weller, Utrecht, Países Bajos
- Dr. Andrew Blauvelt, Lake Oswego, EE.UU.
- Prof. Dr. Sascha Gerdes, Kiel, Alemania

Viernes 27 de septiembre a las 13:00 (CEST) / Sala G104-G105 (SAT 11.06).

Ebglyss® ▼ (lebrikizumab)

1. *Late breaking news: La eficacia y seguridad de lebrikizumab se mantiene hasta 3 años en pacientes con dermatitis atópica de moderada a grave: ADvocate 1 y ADvocate 2 se unen a un ensayo de extensión a largo plazo*
2. *Respuesta EASI absoluta conseguida con lebrikizumab durante 16 semanas en pacientes con dermatitis atópica de moderada a grave*
3. *Respuesta absoluta al picor y a la calidad de vida con lebrikizumab durante 52 semanas*
4. *Respuesta EASI absoluta conseguida con lebrikizumab durante 52 semanas en pacientes con dermatitis atópica de moderada a grave*
5. *Respuesta absoluta de lebrikizumab en la semana 52 en pacientes con dermatitis atópica de moderada a grave que no alcanzaron la respuesta definida por el protocolo tras las 16 semanas iniciales de tratamiento.*
6. *Mejoría en todas las dimensiones de la enfermedad con lebrikizumab en combinación con corticosteroides tópicos en dermatitis atópica inadecuadamente controlada o no elegible para ciclosporina: resultados del estudio ADvantage.*
7. *Lebrikizumab mejora los signos y síntomas de la dermatitis atópica de moderada a grave en pacientes*

inadecuadamente controlados o no elegibles para ciclosporina: resultados de la semana 52 de un estudio clínico de fase 3 (ADvantage)

8. *Lebrikizumab en monoterapia mejora los signos de la dermatitis atópica de moderada a grave en diferentes regiones corporales, incluidas la cabeza y el cuello, durante un año de tratamiento*
9. *Número necesario a tratar con lebrikizumab en monoterapia en la semana 16 en pacientes con dermatitis atópica de moderada a grave*

Ilumetri® (tildrakizumab)

1. *Mejora del bienestar de los pacientes con psoriasis en placas de moderada a grave y afectación de las zonas de impacto con Tildrakizumab*
2. *Eficacia y evaluación de las uñas en la psoriasis y la artritis psoriásica (NAPPA) de pacientes con psoriasis ungueal tratados con tildrakizumab: Resultados a las 52 semanas del subconjunto austriaco POSITIVE de fase IV*
3. *Eficacia de tildrakizumab en pacientes con psoriasis de moderada a grave localizada en zonas especiales: Resultados a las 52 semanas del estudio POSITIVE*
4. *Alta eficacia de tildrakizumab en pacientes con psoriasis moderada-grave bioexperimentados y no bioexperimentados: Resultados de 52 semanas del estudio POSITIVE*
5. *Elevada eficacia de tildrakizumab con independencia de las características de partida en pacientes con psoriasis de moderada a grave: Resultados a las 52 semanas del estudio POSITIVE*
6. *Bienestar percibido por los pacientes que utilizan tildrakizumab para la psoriasis en un entorno real: Datos provisionales a las 52 semanas del estudio POSITIVE de fase IV*
7. *Seguridad de tildrakizumab en pacientes con psoriasis de moderada a grave: Datos de 52 semanas del estudio de fase IV POSITIVE*
8. *Eficacia de tildrakizumab para el prurito, el dolor y la fatiga en pacientes con psoriasis de moderada a grave: Resultados a las 52 semanas del estudio POSITIVE en pacientes reales*
9. *Calidad de vida, productividad laboral y satisfacción con el tratamiento con tildrakizumab en pacientes con psoriasis de moderada a grave: Datos provisionales a las 52 semanas del estudio POSITIVE en el mundo real*
10. *Impacto de la psoriasis del paciente en el bienestar de la pareja en un entorno real: Datos provisionales de 52 semanas del estudio de fase IV POSITIVE*
11. *Eficacia y seguridad de tildrakizumab hasta la semana 28 en pacientes con psoriasis en placas de moderada a grave de inicio precoz frente a tardío: Un análisis post hoc de reSURFACE 1 y reSURFACE 2*

Wynzora® (CAL/BDP)

1. *Impacto de la crema de calcipotrieno y dipropionato de betametasona con tecnología PAD (CAL/BPD PAD cream) en el éxito de la PGA del cuero cabelludo, el S-mPASI y la satisfacción del médico entre los pacientes con psoriasis del cuero cabelludo de leve a moderada en las prácticas clínicas habituales en Europa. Un análisis provisional del estudio PRO-SCALP.*
2. *Impacto de la crema de calcipotrieno y dipropionato de betametasona con tecnología PAD (CAL/BPD PAD cream) en los síntomas, el funcionamiento, las emociones, el nivel de picor y la calidad del sueño de los pacientes con psoriasis del cuero cabelludo de leve a moderada en las prácticas clínicas habituales en Europa. Un análisis provisional del estudio PRO-SCALP.*

3. *Preferencia de los pacientes frente a otros tópicos, percepción de la facilidad de uso de la crema, cumplimiento terapéutico y satisfacción entre los pacientes con psoriasis del cuero cabelludo de leve a moderada que utilizan calcipotrieno y dipropionato de betametasona en crema con tecnología PAD (CAL/BPD PAD cream) en prácticas clínicas habituales en Europa. Un análisis provisional del estudio PRO-SCALP.*
4. *Mejores respondedores a la crema PAD de calcipotriol y dipropionato de betametasona: análisis post-hoc de los ensayos agrupados de fase III MC2-01-C2 y MC2-01-C7 en la semana 4 y en la semana 8.*
5. *Análisis del coste por respuesta de la crema PAD cutánea de calcipotriol más dipropionato de betametasona para el tratamiento tópico de la psoriasis en placas de leve a moderada en Italia.*
6. *Evaluación del beneficio para el paciente del tratamiento tópico de la psoriasis: Validación del cuestionario PBI-TOP en un estudio longitudinal.*

Klisyri® ▼ (tirbanibulina)

1. *Falta de correlación entre el número de queratosis actínicas iniciales y la gravedad de los signos de tolerabilidad local en pacientes tratados con tirbanibulina en un área de 100 cm²: resultados de un estudio de fase 3.*
2. *Pruebas reales de tirbanibulina para la queratosis actínica en Alemania. Resultados comunicados por los pacientes, seguridad y eficacia.*
3. *Eficacia y seguridad de tirbanibulina 1% pomada para el tratamiento de la queratosis actínica en condiciones próximas a la práctica clínica habitual en España e Italia (estudio TIRBASKIN)*
4. *Resultados comunicados por pacientes y médicos con tirbanibulina 1% pomada para la queratosis actínica en condiciones próximas a la práctica clínica habitual en España e Italia (estudio TIRBASKIN)*
5. *Mejora de las cualidades de la piel dañada por el sol con tirbanibulina (Estudio SunDamage)*
6. *Queilitis actínica: Diagnóstico y seguimiento tras el tratamiento con Tirbanibulina mediante tomografía de coherencia óptica*
7. *Diagnóstico y tratamiento de los pacientes con queratosis actínica en Francia: Estudio REAKT La queratosis actínica en Francia: un riesgo evitable de cáncer de piel, inesperado también para los menores de 65 años (estudio REAKT)*
8. *Queratosis actínica en Francia: percepciones de la enfermedad, expectativas y comportamientos de los pacientes (estudio REAKT).*

Fecha y hora de disponibilidad de los pósters: Desde el 25 de septiembre de 2024 (07.00 CEST) hasta 3 meses después del congreso.

Ubicación: <https://eadv.org/congress/>, y zona e-poster

Sobre Almirall

Almirall es una compañía farmacéutica global dedicada a la dermatología médica. Colaboramos estrechamente con científicos líderes, profesionales sanitarios y pacientes para cumplir nuestro propósito: “Transformar el mundo de los pacientes, ayudándoles a convertir en realidad sus esperanzas y sueños de una vida sana”. Estamos a la vanguardia de la ciencia para ofrecer innovaciones pioneras y diferenciadas en dermatología médica que respondan a las necesidades de los pacientes.

Almirall, fundada en 1944 y con sede en Barcelona, cotiza en la Bolsa española (ticker: ALM, ingresos totales en 2023: 898,8 millones de euros, 1900 empleados en todo el mundo). Los productos de Almirall ayudan a mejorar la vida de los pacientes cada día y están disponibles en más de 100 países.

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

Corporate Communications:
corporate.communication@almirall.com
Tel: (+34) 659 614 173

Investor Relations
investors@almirall.com
Tel: (+34) 93 291 30 87

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.