

07. November 2017

Morbus Crohn: Umstellung vom Referenz-Infliximab auf Infliximab-Biosimilar CT-P13 effektiv

Im Rahmen der 25. United European Gastroenterology Week (UEGW) in Barcelona, Spanien, wurden die 1-Jahresdaten der CT-P13 Switching-Studie bei MC-Patienten vorgestellt. Die neuen Daten bestätigen die Ergebnisse der NOR-SWITCH-Studie, die zeigen konnte, dass die Umstellung vom Referenz-Infliximab auf CT-P13 sicher und effektiv über alle Indikationen hinweg durchgeführt werden kann (1).

In der kontrollierten, doppelblind angelegten Phase-III-Studie wurden 220 Patienten mit moderatem bis schwerem MC randomisiert entweder über 54 Wochen mit CT-P13 oder dem Referenz-Infliximab behandelt (2 Maintenance-Gruppen) oder nach 30 Wochen auf das jeweils andere Medikament umgestellt (2 Switch-Gruppen). In allen vier Behandlungsarmen – sowohl in der Dauerbehandlung mit dem biosimilaren oder dem Original-Antikörper als auch beim Switch in beide Richtungen – zeigte sich eine vergleichbare Wirksamkeit und Sicherheit (2).

Quelle: Mundipharma

Literatur:

(1) Jørgensen K et al. Switching from originator infliximab to biosimilar CT-P13 compared with maintained treatment with originator infliximab (NOR-SWITCH): a 52-week, randomised, double-blind, non-inferiority trial. *The Lancet* 2017;389(10086):2304-2316.

(2) Kim YH et al. LB04, Phase III randomized controlled trial to compare biosimilar infliximab (CT-P13) with innovator infliximab in patients with active Crohn's disease: 1-year maintenance and switching results. Presented at the 25th United European Gastroenterology Week Congress.