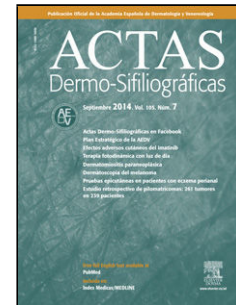


Journal Pre-proof

[[Artículo traducido]]Redefiniendo la retirada de omalizumab en pacientes con urticaria crónica espontánea: el valor de la optimización y de los biomarcadores de recurrencia

J. Ceravalls MD AM. Giménez-Arnau V. Expósito-Serrano N. Fernández Chico A. Lara Moya I. Bielsa P. Ribó B. Mascaró-Hereza M. Bonfill-Ortí J. Spertino E. Serra C. Baliu-Piqué G. Melé- Ninot



PII: S0001-7310(25)00303-5

DOI: <https://doi.org/doi:10.1016/j.ad.2025.05.004>

Reference: AD 4362

To appear in: *Actas dermosifiliograficas*

Received Date: 1 August 2024

Accepted Date: 25 August 2024

Please cite this article as: Ceravalls J, Giménez-Arnau A, Expósito-Serrano V, Fernández Chico N, Lara Moya A, Bielsa I, Ribó P, Mascaró-Hereza B, Bonfill-Ortí M, Spertino J, Serra E, Baliu-Piqué C, Melé- Ninot G, [[Artículo traducido]]Redefiniendo la retirada de omalizumab en pacientes con urticaria crónica espontánea: el valor de la optimización y de los biomarcadores de recurrencia, *Actas dermosifiliograficas* (2025), doi: <https://doi.org/10.1016/j.ad.2025.05.004>

This is a PDF file of an article that has undergone enhancements after acceptance, such as the addition of a cover page and metadata, and formatting for readability, but it is not yet the definitive version of record. This version will undergo additional copyediting, typesetting and review before it is published in its final form, but we are providing this version to give early visibility of the article. Please note that, during the production process, errors may be discovered which could affect the content, and all legal disclaimers that apply to the journal pertain.

© 2025 AEDV. Publicado por Elsevier España, S.L.U.

Refers to AD_4279

Original Article

[[Artículo traducido]]Redefiniendo la retirada de omalizumab en pacientes con urticaria crónica espontánea: el valor de la optimización y de los biomarcadores de recurrencia

Redefining Omalizumab Discontinuation in Chronic Spontaneous Urticaria: The Value of Optimization and Predictive Factors of Relapse. A 52-Week Multicenter Study

Authors: J. Ceravalls^a, A. M. Giménez-Arnau^b, V. Expósito-Serrano^c, N. Fernández Chico^c, A. Lara Moya^c, I. Bielsa^d, p. Ribó^e, B. Mascaró-Hereza^e, M. Bonfill-Ortí^f, J. Spertino^g, E. Serra^g, C. Baliu-Piqué^h, and G. Melé-Ninot^a

^a Department of Dermatology, Hospital Universitari Sagrat Cor, Grupo QuirónSalud, Barcelona, Catalonia, Spain

^b Department of Dermatology, Hospital de Mar Research Institute, Universitat Pompeu Fabra, Barcelona, Catalonia, Spain

^c Department of Dermatology, Consorci Sanitari Parc Taulí, Sabadell, Catalonia, Spain

^d Department of Dermatology, Hospital Universitari Germans Trias i Pujol, Universitat Autònoma de Barcelona (UAB), Badalona, Catalonia, Spain

^e Department of Allergology, Hospital Clínic, Universitat de Barcelona, Catalonia, Spain

^f Department of Dermatology, Hospital Universitari de Bellvitge, L'Hospitalet de Llobregat, Catalonia, Spain

^g Department of Dermatology, Hospital de la Santa Creu i Sant Pau Hospital, Barcelona, Catalonia, Spain

^h Department of Dermatology, Hospital d'Igualada-Consorci Sanitari de l'Anoia, Barcelona, Catalonia, Spain

Corresponding author:

Joan Ceravalls, MD

E-mail address: dr.ceravalls@gmail.com

Graphical abstract

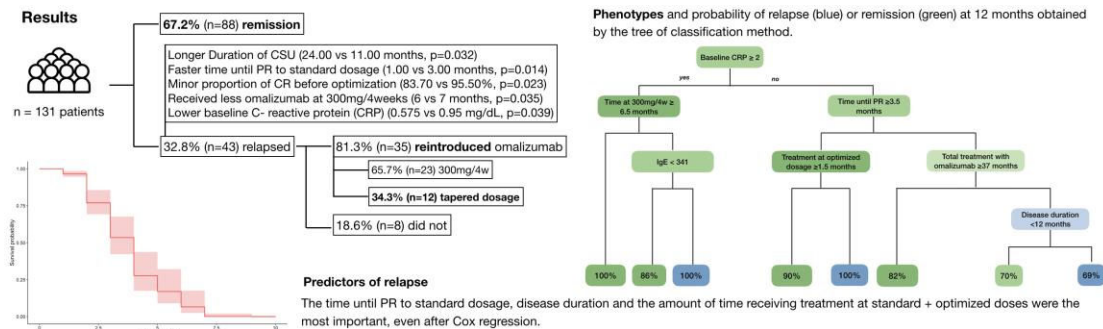
Redefining omalizumab discontinuation in Chronic Spontaneous Urticaria: the value of optimization and predictive factors of relapse. A 52-week multicenter study.

Methods

Multicenter retrospective study conducted by the Catalan and Balearic Chronic Urticaria Network (XURCB) including all patients diagnosed with CSU who discontinued omalizumab **after** undergoing **down-dosing**, with a follow-up of **12 months** between January 2015 and September 2023. Demographical, clinical, baseline laboratory and previous therapeutic data were obtained.

*Complete response (CR) as UAS7 0/UCT 16 Partial response (PR) as UAS7 1-6/UCT 12-15 Relapse or loss of control (LC) as UAS7 >6/UCT <12

Results



Conclusion

Optimization seems to reduce the relapse rate as the most important **predictive factors** for relapse are related to the **duration** of the **treatment** at the different doses of omalizumab along with the baseline **CRP** and total **IgE**.

Patients with an **elevated CRP**, **low IgE** and **prolonged treatment** at license dosage are the most prone to **maintain disease control** at 12 months.

We propose **≥12 months** at **standard** dosage followed by a **prolonged tapering** regimen as the best method to minimize the risk of recurrence.

If a patient **relapses** the last **optimized dosage** that achieved CR could be **reintroduced**.

RESUMEN

Antecedentes: los pacientes con urticaria crónica espontánea suelen rebrotar tras suspender omalizumab requiriendo su reintroducción. La optimización previa a la retirada puede reducir las recurrencias, aunque todavía no existe suficiente evidencia. Por otro lado, los factores predictores de recaída reportados se han estudiado mayormente en pacientes que no optimizaron antes de la suspensión.

Métodos: estudio retrospectivo multicéntrico que incluyó los pacientes que suspendieron omalizumab tras ser optimizados con un seguimiento de 12 meses. Se realizaron análisis univariantes y multivariantes (un árbol de clasificación y una regresión de Cox).

Resultados: se incluyeron un total de 131 pacientes, de los cuales el 32.8% recayó a los 12 meses. Los pacientes que rebrotaron tenían mayor duración de la enfermedad (24.00 vs 11.00 meses; p = 0.032), una respuesta más rápida a la dosis estándar (1.00 vs 3.00 meses; p = 0.014), menores respuestas completas antes de optimizar (83.70% vs 95.50%; p = 0.023) y menor tiempo de tratamiento a 300mg/4semanas (6 vs 7 meses; p = 0.035). El análisis multivariante reveló que los pacientes con proteína C reactiva (PCR) e inmunoglobulina E (IgE) bajas que habían sido tratados durante un tiempo más prolongado, tenían más probabilidades de mantener una remisión sostenida a los 12 meses.

Conclusión: La optimización parece reducir la tasa de recaída tras suspender omalizumab. Los factores más relevantes de recurrencia son la duración del tratamiento con omalizumab junto a los niveles basales de PCR e IgE total. Para minimizar la recaída; proponemos realizar tratamiento a 300mg/4 semanas durante 12 meses seguido de una optimización progresiva durante 18 meses.

ABSTRACT

Background: Patients with chronic spontaneous urticaria frequently relapse after discontinuing omalizumab and require its reintroduction. Although prior optimization might reduce recurrences, there is scarce evidence on this issue. Moreover; predictors of relapse have been identified in non-optimized patients before suspension.

Methods: We conducted a multicenter retrospective study with patients who discontinued omalizumab after optimization at a 12-month follow-up. Univariate and multivariate (tree classification method and Cox regression) analyses were performed.

Results: A total of 131 patients were included, 32.8% of whom relapsed after 12 months. Relapsed patients had longer disease duration (24.00 vs 11.00 months; $p = 0.032$), quicker response to standard dosage (1.00 vs. 3.00 months; $p = 0.014$), fewer complete responses pre-optimization (83.70% vs 95.50%; $p = 0.023$), and shorter treatment duration at 300 mg/4 weeks (6 vs 7 months; $p = 0.035$). Multivariate analysis revealed that patients with low baseline C-reactive protein (CRP) and total immunoglobulin E (IgE) who underwent prolonged treatment were more likely to maintain a sustained remission at 12 months.

Conclusion: Optimization seems to reduce the relapse rate after discontinuation. The most relevant factors for recurrence are associated with the duration of treatment at different doses of omalizumab, along with the baseline CRP and total IgE levels. To minimize relapse after suspension, a 12-month treatment regimen at 300 mg/4 weeks followed by an 18-month dose tapering is proposed.

Palabras clave: omalizumab, urticaria crónica espontánea, discontinuación, biomarcadores, recaída, optimización, algoritmo.

Keywords: omalizumab, chronic spontaneous urticaria, discontinuation, biomarkers, optimization, relapse, algorithm

Introducción

La urticaria crónica espontánea (UCE) es una enfermedad cutánea provocada por los mastocitos, y se caracteriza por la aparición espontánea de habones transitorios, angioedema o ambos, los cuales persisten ≥ 6 semanas. Aunque los antihistamínicos se recomiendan como tratamiento de primera línea, el 50% de los pacientes no logran controlar la enfermedad ni siquiera cuadruplicando las dosis.¹ En tales casos, el omalizumab a una dosis autorizada de 300 mg cada 4 semanas es un tratamiento seguro y eficaz para la UCE, logrando controlar con éxito la enfermedad en más del 70% de los pacientes.²

Una vez que la UCE está bien controlada, los pacientes pueden suspender el omalizumab debido a la naturaleza auto resolutive de la enfermedad. Sin embargo, tras la interrupción, los pacientes recaen con frecuencia y requieren su reintroducción, recuperando el control de la enfermedad.^{3,4} Para reducir la tasa de recaída, los pacientes podrían beneficiarse de la reducción de la dosis antes de la interrupción, aunque su eficacia no se ha establecido firmemente. Se han propuesto dos métodos iniciales principales de optimización: reducir la dosis hasta 150 mg cada 4 semanas o mantener la dosis autorizada, pero prolongando el intervalo de administración.⁵⁻⁷ No se han realizado estudios comparativos para determinar qué enfoque es mejor en términos de tolerancia o remisión sostenida tras la suspensión.

Hasta la fecha, se han identificado varios factores predictivos de recaída tras la interrupción del omalizumab; predominantemente en pacientes que no optimizaron el tratamiento antes de la interrupción. La mayoría de los factores predictivos descritos son variables clínicas, como una puntuación basal elevada de la “actividad de la urticaria 7” (UAS7), una mayor duración de la enfermedad, una edad más avanzada o una respuesta inicial rápida.^{3,8,9} En cambio, se han publicado pocos datos sobre biomarcadores, y algunos estudios sugieren que los niveles basales elevados de inmunoglobulina E (IgE) total se asocian a un mayor riesgo de recaída.¹⁰⁻¹²

Criterios de valoración

Los criterios de valoración primarios de este estudio son (i) identificar los factores predictivos de recaída tras la suspensión del omalizumab y (ii) determinar si la optimización reduce la tasa de recaída. Los criterios de valoración secundarios son analizar el tratamiento de estas recaídas y la eficacia del retratamiento.

Materiales y métodos

Población de estudio

La Red Catalana y Balear de Urticaria Crónica (XUrCB) realizó un estudio retrospectivo multicéntrico que incluyó a todos los pacientes diagnosticados de UCE que suspendieron el omalizumab tras someterse a una reducción progresiva de la dosis, con un seguimiento mínimo de 12 meses desde enero de 2015 hasta septiembre de 2023. Los datos demográficos, clínicos y de laboratorio basales de cada paciente se obtuvieron de los registros sanitarios. Se excluyeron los pacientes que suspendieron el omalizumab sin optimización previa; los pacientes con <12 meses de seguimiento y las urticarias crónicas inducibles (UCI) que no se asociaban a la UCE. Este estudio fue aprobado por el Comité de Ética (2024/26-DER-HUSC).

Se definió la respuesta completa (RC) como el UAS7 0 y/o Urticaria Control test (UCT) 16; la respuesta parcial (RP) como el UAS7 1-6 y/o el UCT 12-15 y recaída o pérdida de control (PC) como UAS7 ≥ 6 y/o UCT ≤ 12 .

Análisis estadístico

El análisis estadístico se realizó con R Core Team 2022 v.4.2.2. Las variables categóricas se expresaron como porcentajes. Las variables continuas se expresaron como media $\pm$ desviación estándar (DE) o mediana (rango intercuartílico) según la distribución de cada variable determinada con la prueba de Shapiro-Wilk o Kolmogorov-Smirnov.

Para el análisis univariante, la comparación entre los datos cualitativos de 2 grupos se realizó mediante la prueba chi-cuadrado de Pearson. Del mismo modo, al comparar los datos cuantitativos se utilizaron las pruebas U de Mann-Whitney o T-Student, cuando procedía. Se realizó un análisis multivariante mediante el método de clasificación en árbol que incluía variables demográficas, analíticas y clínicas. Limitamos el número de nodos de decisión a 4 y determinamos las variables más relevantes del modelo obtenido para predecir la recaída. Estas variables se combinaron con las estadísticamente significativas obtenidas en el análisis univariante y las principales previamente reportadas en la literatura como factores predictivos en un análisis de regresión de Cox. El nivel de significación estadística se fijó en $p < 0,05$.

Se estimaron los puntos de corte para la duración del tratamiento a dosis estándar y optimizadas que mejor discriminan entre los pacientes que recaen y los que no.

Resultados

Se identificó un total de 257 pacientes que recibieron un régimen de omalizumab con disminución progresiva de la dosis. Un total de 131 pacientes (50,97%) suspendieron el omalizumab y tuvieron un seguimiento mínimo de 12 meses (Tabla 1 Tabla 1). Los pacientes eran predominantemente mujeres ($n = 101$; 77%) con una edad media de $49,44 \pm 14,50$ años ($n = 131$) y un índice de masa corporal (IMC) de $27,51 \pm 4,46$ ($n = 49$). El 13,07% ($n = 17$) y el 16,15% ($n = 21$) de los pacientes presentaban antecedentes de enfermedad tiroidea y otras enfermedades autoinmunes, respectivamente.

En cuanto a las características de la UCE, la mediana de duración, evaluada en el momento de iniciar con el omalizumab, fue de 13,00 meses (IQR, 6,00-62,00 meses; $n = 129$). La UCE asoció angioedema en el 54,19% ($n = 71$) y UCI en el 32,06% ($n = 42$) de los pacientes. Al inicio del estudio, la mediana del UAS7 fue de 23,00 (IQR, 17,00-31,00; $n = 114$) y del UCT fue de 5,00 (IQR, 3,00-9,00; $n = 77$). Resultados de las pruebas de laboratorio: mediana de los niveles basales totales de IgE de 114,00 UI/ml (IQR, 40,60-347,00), y niveles de proteína C reactiva (PCR) de 0,75 mg/dL (IQR, 0,20-1,85; $n = 90$).

Los pacientes fueron tratados durante una mediana de 6,00 meses (IQR, 4,50-12,00; $n = 131$) con 300 mg cada 4 semanas, requiriendo una dosificación ascendente a 450 o 600 mg cada 2 o 4 semanas en el 21,53% ($n = 28$). La RP se alcanzó en una mediana de 2 meses (IQR, 1,00- 4,00; $n = 129$) tras el inicio, y el 91,6% obtuvo una RC antes de la optimización. Todos los pacientes se sometieron a una dosificación descendente durante una mediana de 15,00 meses (IQR, 7,00-23,00; $n = 131$). Inicialmente, el 47,69% de los pacientes redujo la dosis a 150 mg cada 4 semanas, mientras que el 52,30% mantuvo la dosis y prolongó la administración a intervalos de 300 mg cada 6 semanas. El 31,29% de los pacientes presentaron PC durante la reducción de la dosis, sin diferencias entre los dos métodos de reducción.

En general, los pacientes interrumpieron el omalizumab tras un total de 25,00 meses (IQR, 17,00-36,00) de tratamiento. Durante los 12 meses siguientes a la interrupción, el 32,8% ($n = 43$) de los pacientes recayeron

en una mediana de tiempo de 3,00 (IQR, 2,00-4,50) meses. Se reintrodujo el omalizumab en el 81,3% ($n = 35$) de los pacientes. La dosis de licencia de 300 mg cada 4 semanas se inició en el 65,7% ($n = 23$) de los pacientes, mientras que el 34,28% reinició una dosis optimizada. Todos los pacientes recuperaron el control de la enfermedad.

El análisis univariante reveló que los pacientes que recayeron tenían cursos de la enfermedad estadísticamente significativos más largos (24,00 frente a 11,00 meses; $p = 0,032$), un tiempo más rápido hasta la RP a dosis estándar (1,00 frente a 3,00 meses; $p = 0,014$), una menor RC antes de la optimización (83,70 frente a 95,50%; $p = 0,023$) y fueron tratados durante un periodo más corto con omalizumab a 300 mg cada 4 semanas (6 frente a 7 meses; $p = 0,035$). Además, la mediana de la PCR basal fue menor en los pacientes que recayeron (0,575 frente a 0,95 mg/dL; $p = 0,039$) y la IgE basal total fue mayor, pero no alcanzó significación estadística (151 frente a 106 UI/ml; $p = 0,204$).

Se construyó un método de clasificación en árbol que incluía todas las variables de la Tabla 1, con una tasa de precisión global del 81% (Fig. 1 Fig. 1). Como se muestra en el algoritmo, identificamos un fenotipo que mantuvo una RC tras 12 meses en todos los casos: pacientes con una PCR ≥ 2 mg/dL basal que recibieron, al menos, 6,5 meses de omalizumab a dosis de indicación. También se encontraron 2 fenotipos que estaban fuertemente asociados con la recaída: pacientes con PCR ≥ 2 mg/dL basal e IgE ≥ 341 KU total que recibieron <6,5 meses de omalizumab a dosis autorizada y pacientes con PCR ≤ 2 mg/dL basal, que alcanzaron una RP < 3,5 meses y recibieron regímenes de disminución progresiva durante <1,5 meses.

Posteriormente, organizamos las variables en función de su relevancia en el algoritmo de clasificación (Fig. 2 Fig. 2). El tiempo hasta la RP y la duración de la enfermedad junto con el tiempo durante el cual el paciente recibió el tratamiento a dosis estándar, dosis optimizadas y la suma de estas 2 últimas fueron las variables predictivas más importantes, representando el 65% de la capacidad del modelo.

Estas 5 variables se incluyeron con la PCR basal, la IgE total basal, la edad y el sexo en un modelo de regresión de Cox. Se obtuvo una curva de supervivencia (Fig. 3 Fig. 3). Todas las variables excepto el sexo ($p = 0,394$) y la duración de la enfermedad ($p = 0,829$) siguieron siendo estadísticamente significativas ($p < 0,001$). Teniendo en cuenta la importancia de la duración del tratamiento, calculamos los puntos de corte para reducir el riesgo de recaída: 12 meses a la dosis autorizada y 18 meses para el régimen optimizado.

Discusión

Los pacientes diagnosticados de UCE suelen experimentar recaídas tras suspender el omalizumab durante el primer año, y el mayor riesgo se produce en los 2 primeros meses.^{9,13} Sin una optimización previa, la tasa de recaídas es de aproximadamente el 60% en el plazo de 2 meses.³ Para mantener la remisión de la enfermedad a largo plazo, se han propuesto diversos métodos de optimización. Diferentes estrategias de reducción han observado una ligera disminución de la tasa de recaídas, aproximadamente (del 35% al 56%).^{9,14-17} Además, la reducción de la dosis puede retrasar la aparición de la recaída.¹⁵

En nuestro estudio, observamos una tasa de recaída del 32,8% ($n = 43$) en una mediana de tiempo de 3,00 (IQR, 2,00-4,50) meses. Se trata de la tasa de recurrencia más baja de la que se tiene constancia y aboga firmemente por el beneficio de reducir el consumo antes de dejar de utilizarlo. Cabe destacar que no se encontraron diferencias entre la proporción de pacientes que recayeron con los distintos métodos de

optimización. El ensayo OPTIMA confirmó que el retratamiento con el omalizumab recuperó con éxito el control sintomático en pacientes que reagudizaron tras la suspensión⁴. El omalizumab se reinició en el 81,3% (n = 35) de nuestros pacientes. Curiosamente, el 34,28% (n = 15) reiniciaron con una dosis optimizada y lograron una RC. Por lo tanto; los pacientes que optimizaron y recayeron podrían reintroducir la última dosis que fue reducida cuando estaban en RC en lugar de 300 mg cada 4 semanas.

Se han identificado varios biomarcadores que permiten predecir la respuesta al omalizumab a una dosis autorizada.¹⁸ Sin embargo, se dispone de menos pruebas sobre los factores predictivos de recaída, especialmente en pacientes que se sometieron previamente a una optimización. Los biomarcadores pueden clasificarse en 3 grupos: demográficos, características de la UCE y parámetros moleculares.

Los datos demográficos no parecen influir en el riesgo de recaída según las pruebas actuales disponibles. La edad se asocia a una mayor gravedad de la UCE, pero su potencial como biomarcador de recaída es controvertido, habiéndose publicado resultados dispares. Merteens et al. informaron de que los pacientes de edad avanzada tienen un mayor riesgo de recaída, mientras que otro estudio demostró que los pacientes menores de 40 años eran los que más recaían.^{9,17} De forma similar, se han publicado resultados opuestos en cuanto al sexo, y Grieco et al. informaron de un mayor riesgo en las mujeres que en los hombres, según Sirufo et al.^{12,19} El IMC se asocia a la respuesta a la dosis estándar y a la reducción progresiva, pero no se ha descrito como biomarcador de recaída. Cuando es elevado, se asocia a una mala respuesta al omalizumab y a la necesidad de aumentar la dosis, mientras que cuando es bajo se correlaciona con una mejor tolerancia a la reducción de la dosis.^{15,20} En nuestro estudio no encontramos diferencias significativas en la edad, el sexo o el IMC, ni en el análisis univariante ni en el multivariante.

Las características de la UCE más relevantes para la recaída son su duración, la UAS7 basal y la respuesta al omalizumab a 300 mg cada 4 semanas. Una mayor duración de la enfermedad se ha asociado previamente con un mayor riesgo de recurrencia tras la interrupción.^{3,15} El análisis univariante reveló una mayor duración de la enfermedad en los pacientes que recaen; aunque tras el análisis multivariante perdió significación. Contrariamente a los hallazgos del análisis *post hoc* de los ensayos clínicos ASTERIA I/II y Marzano et al. en los que los pacientes no fueron optimizados previamente, no encontramos diferencias en el UAS7 basal entre los pacientes que experimentaron recaída y los que no.^{3,8} Tampoco se encontraron diferencias en la presencia de angioedema, asociación con la UCI, tratamiento previo con fármacos inmunosupresores o titulación ascendente previa.

La respuesta y la duración del tratamiento con omalizumab influyen enormemente en la tasa de recaídas. El tiempo transcurrido hasta la RP fue significativamente más corto en los pacientes que recayeron en nuestra serie, lo que concuerda con estudios previos.^{8,9} Los pacientes que responden más rápidamente iniciarán antes la reducción progresiva y, en general, recibirán menos tratamiento con el omalizumab. La reducción de la duración del tratamiento puede impedir que la enfermedad se autolimita, lo que conduce a un mayor riesgo de recaídas.⁹ Aunque el omalizumab no es un fármaco modificador de la enfermedad, la proporción de pacientes que permanecieron asintomáticos tras su suspensión aumenta con cursos repetidos de tratamiento.²¹ De hecho, las variables asociadas a la duración del tratamiento con el omalizumab fueron las más relevantes en el árbol de clasificación y permanecieron estadísticamente significativas tras la regresión de Cox. Por lo tanto, proponemos lograr una RC sostenida durante 12 meses con una dosis estándar de omalizumab seguida de un régimen de disminución gradual durante 18 meses, como el mejor enfoque para minimizar la tasa de recurrencia.

Se han estudiado múltiples biomarcadores moleculares en la UCE, siendo la IgE total basal el más importante. Una IgE total basal elevada se asocia a una respuesta rápida al omalizumab y el cociente IgE sérica elevada a las 4 semanas/ IgE sérica basal es, hasta la fecha, el mejor predictor de buena respuesta.¹⁸ Pequeños estudios han asociado una IgE basal elevada con un mayor riesgo de recurrencia, con un punto de corte en torno a 100-150 KU/L, aunque estudios más amplios no han reproducido este hallazgo.^{3,10-12} Observamos niveles basales de IgE más elevados en los pacientes que recayeron, que no alcanzaron significación estadística en el análisis univariante pero sí en la regresión de Cox.

La respuesta inflamatoria está estrechamente implicada en la patogenia de la UCE, y un tercio de los pacientes presenta un nivel sérico elevado de la PCR. Este biomarcador se asocia con la gravedad de la enfermedad y la refractariedad a los antihistamínicos.²² No hay pruebas suficientes para apoyar el uso de esta molécula como biomarcador de mala respuesta al omalizumab.¹⁸ Cabe destacar que un estudio reciente halló que los niveles elevados de PCR se asocian con una mejor tolerancia a las dosis optimizadas.²³ Basándonos en este último estudio, observamos una PCR más elevada en los pacientes que mantuvieron la RC frente a los pacientes que recayeron. Este resultado siguió siendo estadísticamente significativo tras la regresión de Cox, lo que sugiere que una PCR baja es un factor predictivo de la recurrencia.

Por último, los resultados de otras pruebas de laboratorio, como el recuento basal de eosinófilos, la velocidad de sedimentación globular, la hormona estimulante del tiroides, la peroxidasa antitiroidea o los anticuerpos antitiroglobulina, no difirieron entre los grupos ni se han descrito previamente como biomarcadores.¹⁸

Conclusiones

En conclusión, los factores predictivos más importantes de recaída en nuestro estudio se asociaron con la duración del tratamiento a diferentes dosis de omalizumab junto con la PCR basal y la IgE total. Los pacientes con la PCR elevada, la IgE baja y un tratamiento prolongado a dosis autorizadas son los más propensos a mantener el control de la enfermedad a los 12 meses. En este sentido, proponemos ≥ 12 meses de dosis estándar seguidos de un régimen de disminución prolongada como el mejor método para minimizar el riesgo de recurrencia. Además, si un paciente recae, podría reintroducirse la última dosis optimizada que logró la RC.

Las principales limitaciones de nuestro estudio son su diseño retrospectivo, la inclusión de pacientes que sólo recibieron una optimización previa, el pequeño tamaño de la muestra y la ausencia de datos más allá de los 12 meses. Se necesitan más estudios para evaluar nuestros hallazgos y el perfil de eficacia del algoritmo propuesto.

Declaración del comité de revisión institucional

El estudio se realizó de acuerdo con las directrices de la Declaración de Helsinki, y fue aprobado por la Junta de Revisión Institucional (o Comité de Ética) del GRUPO HOSPITALARIO QUIRÓNSALUD-CATALUNYA (código de protocolo 2023/03-DER-HUSC, 29/08/2023).

Declaración de consentimiento informado

Se renunció al consentimiento del paciente debido a la naturaleza retrospectiva del estudio y al uso de datos agregados anonimizados sin ninguna información identificativa de los pacientes.

Financiación

Ninguna.

Conflictos de intereses

G. Melé-Ninot ha sido asesor médico para Abbvie, Leo Pharma, Lilly, Sanofi y Novartis. Actividades educativas para Almirall, Avène, Abbvie, Laboratorio Reig Jofre, Leo Pharma, Lilly, Meda, Novartis, Sanofi, y Uriage.

V. Expósito-Serrano ha sido asesor médico y/o ponente y/o ha recibido fondos de investigación de Abbvie, Lilly, LEO Pharma, Novartis y Sanofi Genzyme.

M. Bonfill-Ortí ha sido asesor médico y/o ponente para Leo Pharma, Abbvie, Lilly, Novartis, Sanofi Genzyme, Roche y Sun Pharma.

A.M. Giménez-Arnau es o ha sido recientemente ponente y/o asesor y/o ha recibido fondos de investigación de Almirall, Amgen, AstraZeneca, Avene, Celldex, Escient Pharmaceuticals, Genentech, GSK, Instituto Carlos III-FEDER, Leo Pharma, Menarini, Mitsubishi Tanabe Pharma, Novartis, Sanofi-Regeneron, Servier, Thermo Fisher Scientific, Uriach Pharma, Noucor.

Ribó P. ha sido Asesor Médico y/o ponente y/o ha recibido fondos de investigación de Sanofi y Novartis.

J. Spertino ha sido asesor médico y/o ponente y/o ha recibido fondos de investigación de Abbie, Lilly, Leo Pharma, Novartis, Sanofi Genzyme y Noucor.

Los demás autores declararon no tener ningún conflicto de intereses.

Declaración de disponibilidad de datos

Los datos que respaldan las conclusiones de este estudio están disponibles a través del autor correspondiente previa solicitud razonable.

Referencias

<BIBL>

<BIB>

1

S Maurer F M.

S Weller F K.

S Bindslev-Jensen F C.

S Giménez-Arnau F A.

S Bousquet F P.J.

S Bousquet F J.<ET-AL>

AT Unmet clinical needs in chronic spontaneous urticaria. A GA²LEN task force report

JT Allergy

V 66

D 2011

P 317-L 330

DOI 10.1111/j.1398-9995.2010.02496.x

<original_ref>Maurer M., Weller K., Bindslev-Jensen C., Giménez-Arnau A., Bousquet P.J., Bousquet J., Unmet clinical needs in chronic spontaneous urticaria. A GA²LEN task force report, Allergy, 66, 2011, 317-330, 10.1111/j.1398-9995.2010.02496.x</original_ref>

</BIB>

<BIB>

2

S Zuberbier F T.

S Abdul Latiff F A.H.

S Abuzakouk F M.

S Aquilina F S.

S Asero F R.

S Baker F D.<ET-AL>

AT The international EAACI/GA²LEN/EuroGuiDerm/APAAACI guideline for the definition, classification, diagnosis, and management of urticaria

JT Allergy

V 77

D 2022

P 734-L 766

DOI 10.1111/all.15090

<original_ref>Zuberbier T., Abdul Latiff A.H., Abuzakouk M., Aquilina S., Asero R., Baker D., The international EAACI/GA2LEN/EuroGuiDerm/APAAACI guideline for the definition, classification, diagnosis, and management of urticaria, Allergy, 77, 2022, 734- 766, 10.1111/all.15090</original_ref>

</BIB>

<BIB>

3

S Marzano F A.V.

S Genovese F G.

S Casazza F G.

S Fierro F M.T.

S Dapavo F P.

S Crimi F N.<ET-AL>

AT Predictors of response to omalizumab and relapse in chronic spontaneous urticaria: a study of 470 patients

JT J Eur Acad Dermatol Venereol

V 33

D 2019

P 918-L 924

DOI 10.1111/jdv.15350

<original_ref>Marzano A.V., Genovese G., Casazza G., Fierro M.T., Dapavo P., Crimi N., Predictors of response to omalizumab and relapse in chronic spontaneous urticaria: a study of 470 patients, J Eur Acad Dermatol Venereol, 33, 2019, 918- 924, 10.1111/jdv.15350</original_ref>

</BIB>

<BIB>

4

S Sussman F G.

S Hébert F J.

S Gulliver F W.

S Lynde F C.

S Yang F W.H.

S papp F K.<ET-AL>

AT Omalizumab re-treatment and step-up in patients with chronic spontaneous urticaria: OPTIMA trial

JT J Allergy Clin Immunol Pract

V 8

D 2020

P 2372-L 2378

DOI 10.1016/j.jaip.2020.03.022

C e5

<original_ref>Sussman G., Hébert J., Gulliver W., Lynde C., Yang W.H., papp K., Omalizumab re-treatment and step-up in patients with chronic spontaneous urticaria: OPTIMA trial, J Allergy Clin Immunol Pract, 8, 2020, 2372- 2378, 10.1016/j.jaip.2020.03.022, e5</original_ref>

</BIB>

<BIB>

5

S Spertino F J.

S Curto Barredo F L.

S Rozas Muñoz F E.

S Figueras Nart F I.

S Gimenez Arnau F A.

S Serra Baldrich F E.<ET-AL>

AT Algorithm for treatment of chronic spontaneous urticaria with omalizumab

JT Actas Dermosifiliogr

V 109

D 2018

P 771-L 776

DOI 10.1016/j.ad.2018.07.005

<original_ref>Spertino J., Curto Barredo L., Rozas Muñoz E., Figueras Nart I., Gimenez Arnau A., Serra Baldrich E., Algorithm for treatment of chronic spontaneous urticaria with omalizumab, Actas Dermosifiliogr, 109, 2018, 771- 776, 10.1016/j.ad.2018.07.005</original_ref>

</BIB>

<BIB>

6

S Chen F Y.

S Yu F M.

S Huang F X.

S Tu F P.

S Shi F P.

S Maurer F M.<ET-AL>

AT Omalizumab treatment and outcomes in Chinese patients with chronic spontaneous urticaria, chronic inducible urticaria, or both

JT World Allergy Organ J

V 14

D 2021

P 100501

DOI 10.1016/j.waojou.2020.100501

<original_ref>Chen Y., Yu M., Huang X., Tu P., Shi P., Maurer M., Omalizumab treatment and outcomes in Chinese patients with chronic spontaneous urticaria, chronic inducible urticaria, or both, World Allergy Organ J, 14, 2021, 100501, 10.1016/j.waojou.2020.100501</original_ref>

</BIB>

<BIB>

7

S Alizadeh Aghdam F M.

S pieterse F R.H.

S Kentie F P.A.

S Rijken F F.

S Knulst F A.C.

S Röckmann F H.

AT Effective omalizumab interval prolongation in the treatment of chronic urticaria

JT J Allergy Clin Immunol Pract

V 8

D 2020

P 3667-L 3668

DOI 10.1016/j.jaip.2020.06.056

C e1

<original_ref>Alizadeh Aghdam M., pieterse R.H., Kentie P.A., Rijken F., Knulst A.C., Röckmann H., Effective omalizumab interval prolongation in the treatment of chronic urticaria, J Allergy Clin Immunol Pract, 8, 2020, 3667- 3668, 10.1016/j.jaip.2020.06.056, e1</original_ref>

</BIB>

<BIB>

8

S Ferrer F M.

S Giménez-Arnau F A.

S Saldana F D.

S Janssens F N.

S Balp F M.M.

S Khalil F S.<ET-AL>

AT Predicting chronic spontaneous urticaria symptom return after omalizumab treatment discontinuation: exploratory analysis

JT J Allergy Clin Immunol Pract

V 6

D 2018

P 1191-L 1197

DOI 10.1016/j.jaip.2018.04.003

C e5

<original_ref>Ferrer M., Giménez-Arnau A., Saldana D., Janssens N., Balp M.M., Khalil S., Predicting chronic spontaneous urticaria symptom return after omalizumab treatment discontinuation: exploratory analysis, J Allergy Clin Immunol Pract, 6, 2018, 1191- 1197, 10.1016/j.jaip.2018.04.003, e5</original_ref>

</BIB>

<BIB>

9

S Meertens F M.A.J.

S Luijf F T.

S van Lindonk F E.A.M.

S Soegiharto F R.

S Assil F S.

S Alizadeh Aghdam F M.<ET-AL>

AT Age and fast initial response predict omalizumab retreatment in chronic urticaria

JT J Allergy Clin Immunol Pract

V 11

D 2023

P 3556-L 3558

DOI 10.1016/j.jaip.2023.07.030

C e1

<original_ref>Meertens M.A.J., Luijf T., van Lindonk E.A.M., Soegiharto R., Assil S., Alizadeh Aghdam M., Age and fast initial response predict omalizumab retreatment in chronic urticaria, J Allergy Clin Immunol Pract, 11, 2023, 3556- 3558, 10.1016/j.jaip.2023.07.030, e1</original_ref>

</BIB>

<BIB>

10

S Ertas F R.

S Ozyurt F K.

S Ozlu F E.

S Ulas F Y.

S Avci F A.

S Atasoy F M.<ET-AL>

AT Increased IgE levels are linked to faster relapse in patients with omalizumab-discontinued chronic spontaneous urticaria

JT J Allergy Clin Immunol

V 140

D 2017

P 1749-L 1751

DOI 10.1016/j.jaci.2017.08.007

<original_ref>Ertas R., Ozyurt K., Ozlu E., Ulas Y., Avci A., Atasoy M., Increased IgE levels are linked to faster relapse in patients with omalizumab-discontinued chronic spontaneous urticaria, J Allergy Clin Immunol, 140, 2017, 1749- 1751, 10.1016/j.jaci.2017.08.007</original_ref>

</BIB>

<BIB>

11

S Chen F Y.D.

S Maurer F M.

S Yu F M.

S Tu F P.

S Zhao F Z.T.

AT Addition of omalizumab to antihistamine treatment in chronic urticaria: a real-world study in China

JT Ann Allergy Asthma Immunol

V 125

D 2020

P 217-L 219

DOI 10.1016/j.anai.2020.04.026

<original_ref>Chen Y.D., Maurer M., Yu M., Tu P., Zhao Z.T., Addition of omalizumab to antihistamine treatment in chronic urticaria: a real-world study in China, Ann Allergy Asthma Immunol, 125, 2020, 217- 219, 10.1016/j.anai.2020.04.026</original_ref>

</BIB>

<BIB>

12

S Grieco F T.

S Dies F L.

S Sernicola F A.

S Chello F C.

S Gagliostro F N.

S Carnicelli F G.<ET-AL>

AT Potential clinical and serological predictors of chronic spontaneous urticaria relapse in patients under omalizumab treatment

JT Immunotherapy

V 12

D 2020

P 1173-L 1181

DOI 10.2217/imt-2020-0088

<original_ref>Grieco T., Dies L., Sernicola A., Chello C., Gagliostro N., Carnicelli G., Potential clinical and serological predictors of chronic spontaneous urticaria relapse in patients under omalizumab treatment, Immunotherapy, 12, 2020, 1173- 1181, 10.2217/imt-2020-0088</original_ref>

</BIB>

<BIB>

13

S Foti F C.

S Romita F P.

S Ambrogio F F.

S Fanelli F M.

S panebianco F R.

S Vena F G.A.<ET-AL>

AT Analysis of clinical factors as possible predictors of response to omalizumab and relapse after treatment discontinuation in chronic spontaneous urticaria

JT Dermatol Ther

V 35

D 2022

P e15248

DOI 10.1111/dth.15248

<original_ref>Foti C., Romita P., Ambrogio F., Fanelli M., panebianco R., Vena G.A., Analysis of clinical factors as possible predictors of response to omalizumab and relapse after treatment discontinuation in chronic spontaneous urticaria, Dermatol Ther, 35, 2022, e15248, 10.1111/dth.15248</original_ref>

</BIB>

<BIB>

14

S Yang

S Yu F R.

S Qian F W.

S Zheng F Q.

S Xiong F J.

S Chen F S.<ET-AL>

AT Analysis of the efficacy and recurrence of omalizumab use in the treatment of chronic spontaneous urticaria and chronic inducible urticaria

JT Int Arch Allergy Immunol

V 184

D 2023

P 643-L 655

DOI 10.1159/000529250

<original_ref>Yang, Yu R., Qian W., Zheng Q., Xiong J., Chen S., Analysis of the efficacy and recurrence of omalizumab use in the treatment of chronic spontaneous urticaria and chronic inducible urticaria, Int Arch Allergy Immunol, 184, 2023, 643- 655, 10.1159/000529250</original_ref>

</BIB>

<BIB>

15

S Akdaş F E.

S Adıgün F E.

S Öztekin F M.O.

S Aksakal F A.B.

S İlter F N.

S Gülekon F A.

AT Real-life clinical practice with omalizumab in 134 patients with refractory chronic spontaneous urticaria: a single-center experience

JT An Bras Dermatol

V 98

D 2023

P 240-L 242

DOI 10.1016/j.abd.2022.06.003

<original_ref>,, Akdaş E., Adıgün E., Öztekin M.O., Aksakal A.B., İlter N., Gülekon A., Real-life clinical practice with omalizumab in 134 patients with refractory chronic spontaneous urticaria: a single-center experience, An Bras Dermatol, 98, 2023, 240- 242, 10.1016/j.abd.2022.06.003</original_ref>

</BIB>

<BIB>

16

S Niemeyer-van der Kolk F T.

S van Maaren F M.S.

S van Doorn F M.B.A.

AT Personalized omalizumab treatment improves clinical benefit in patients with chronic spontaneous urticaria

JT J Allergy Clin Immunol

V 142

D 2018

P 1992-L 1994

DOI 10.1016/j.jaci.2018.07.032

<original_ref>Niemeyer-van der Kolk T., van Maaren M.S., van Doorn M.B.A., Personalized omalizumab treatment improves clinical benefit in patients with chronic spontaneous urticaria, J Allergy Clin Immunol, 142, 2018, 1992- 1994, 10.1016/j.jaci.2018.07.032</original_ref>

</BIB>

<BIB>

17

S Salman F A.

S Aktas F M.

S Apti Sengun F O.

AT Remission of chronic spontaneous urticaria following omalizumab with gradually extended dosing intervals: real-life data

JT Aust J Dermatol

V 62

D 2021

P 398-L 402

DOI 10.1111/ajd.13656

<original_ref>Salman A., Aktas M., Apti Sengun O., Remission of chronic spontaneous urticaria following omalizumab with gradually extended dosing intervals: real-life data, Aust J Dermatol, 62, 2021, 398-402, 10.1111/ajd.13656</original_ref>

</BIB>

<BIB>

18

S Gimenez-Arnau F A.M.

S Salman F A.

S podder F I.

AT Biomarkers to predict therapeutic response in chronic spontaneous urticaria: a review

JT Eur J Dermatol

V 34

D 2024

P 3-L 12

DOI 10.1684/ejd.2024.4600

<original_ref>Gimenez-Arnau A.M., Salman A., podder I., Biomarkers to predict therapeutic response in chronic spontaneous urticaria: a review, Eur J Dermatol, 34, 2024, 3- 12, 10.1684/ejd.2024.4600</original_ref>

</BIB>

<BIB>

19

S Sirufo F M.M.

S Bassino F E.M.

S De Pietro F F.

S Ginaldi F L.

S De Martinis F M.

AT Sex differences in the efficacy of omalizumab in the treatment of chronic spontaneous urticaria

JT Int J Immunopathol Pharmacol

V 35

D 2021

DOI 10.1177/20587384211065870

C 20587384211065870

<original_ref>Sirufo M.M., Bassino E.M., De Pietro F., Ginaldi L., De Martinis M., Sex differences in the efficacy of omalizumab in the treatment of chronic spontaneous urticaria, Int J Immunopathol Pharmacol, 35, 2021, 10.1177/20587384211065870, 20587384211065870</original_ref>

</BIB>

<BIB>

20

S Curto-Barredo F L.

S Spertino F J.

S Figueras-Nart F I.

S Expósito-Serrano F V.

S Guilabert F A.

S Melé-Ninot F G.<ET-AL>

AT Omalizumab updosing allows disease activity control in patients with refractory chronic spontaneous urticaria

JT Br J Dermatol

V 179

D 2018

P 210-L 212

DOI 10.1111/bjd.16379

<original_ref>Curto-Barredo L., Spertino J., Figueras-Nart I., Expósito-Serrano V., Guilabert A., Melé-Ninot G., Omalizumab updosing allows disease activity control in patients with refractory chronic spontaneous urticaria, Br J Dermatol, 179, 2018, 210- 212, 10.1111/bjd.16379</original_ref>

</BIB>

<BIB>

21

S Matucci F A.

S Nencini F F.

S Rossi F O.

S pratesi F S.

S parronchi F P.

S Maggi F E.<ET-AL>

AT The percentage of patients achieving complete remission of urticaria increases with repeated courses of treatment

JT J Allergy Clin Immunol Pract

V 7

D 2019

P 339-L 340

DOI 10.1016/j.jaip.2018.06.011

<original_ref>Matucci A., Nencini F., Rossi O., pratesi S., parronchi P., Maggi E., The percentage of patients achieving complete remission of urticaria increases with repeated courses of treatment, J Allergy Clin Immunol Pract, 7, 2019, 339- 340, 10.1016/j.jaip.2018.06.011</original_ref>

</BIB>

<BIB>

22

S Kolkhir F P.

S Altrichter F S.

S Hawro F T.

S Maurer F M.

AT C-reactive protein is linked to disease activity, impact, and response to treatment in patients with chronic spontaneous urticaria

JT Allergy

V 73

D 2018

P 940-L 948

DOI 10.1111/all.13352

<original_ref>Kolkhir P., Altrichter S., Hawro T., Maurer M., C-reactive protein is linked to disease activity, impact, and response to treatment in patients with chronic spontaneous urticaria, Allergy, 73, 2018, 940- 948, 10.1111/all.13352</original_ref>

</BIB>

<BIB>

23

S Brás F R.

S Costa F C.

S Limão F R.

S Caldeira F L.E.

S paulino F M.

S pedro F E.

AT Omalizumab in Chronic Spontaneous Urticaria (CSU): real-life experience in dose/interval adjustments and treatment discontinuation

JT J Allergy Clin Immunol Pract

V 1

D 2023

P 2392-L 2402

DOI 10.1016/j.jaip.2023.01.022

<original_ref>Brás R., Costa C., Limão R., Caldeira L.E., paulino M., pedro E., Omalizumab in Chronic Spontaneous Urticaria (CSU): real-life experience in dose/interval adjustments and treatment

discontinuation, J Allergy Clin Immunol Pract, 1, 2023, 2392- 2402,
10.1016/j.jaip.2023.01.022</original_ref>

</BIB>

</BIBL>

ART

Redefining omalizumab discontinuation in Chronic Spontaneous Urticaria: the value of optimization and predictive factors of relapse. A 5 week multicenter study.

Methods

Multicenter retrospective study conducted by the Catalan and Balearic Chronic Urticaria Network (XUrCB) including all patients diagnosed with CSU who discontinued omalizumab after undergoing down-dosing, with a follow-up of 12 months between January 2015 and September 2023. Demographical, clinical, baseline laboratory and previous therapeutic data were obtained.

"Complete response (CR) as UAS7 0/UCT 16 Partial response (PR) as UAS7 1-6/UCT 12-15 Relapse or loss of control (LC) as UAS7 >6/UCT <12

=

Redefiniendo la retirada de omalizumab en pacientes con urticaria crónica espontánea: el valor de la optimización y de los biomarcadores de recurrencia. Un estudio multicéntrico de 5 semanas.

Métodos

Estudio retrospectivo multicéntrico realizado por la Red Catalana y Balear de Urticaria Crónica (XUrCB) que incluyó a todos los pacientes diagnosticados de UCE que suspendieron el omalizumab tras someterse a "down-dosing", con un seguimiento de 12 meses entre enero de 2015 y septiembre de 2023. Se obtuvieron datos demográficos, clínicos, de laboratorio basal y terapéuticos previos.

«Respuesta completa (RC) como UAS7 0/UCT 16 Respuesta parcial (RP) como UAS7 1-6/UCT 12-15 Recaída o pérdida de control (PC) como UAS7 >6/UCT <12

Results

n= 131 patients

67.2% (n=88) remission

Longer Duration of CSU (24.00 vs 11.00 months, p=0.032)

Faster time until PR to standard dosage (1.00 vs 3.00 months, p=0.014)

Minor proportion of CR before optimization (83.70 vs 95.50%, p=0.023)

Received less omalizumab at 300mg/4weeks (6 vs 7 months, p=0.035)

Lower baseline C- reactive protein (CRP) (0.575 vs 0.95 mg/dL, p=0.039)

=

Resultados

n= 131 pacientes

67,2% (n=88) remisión

Mayor duración de la UCE (24,00 vs 11,00 meses, p=0,032)

Tiempo más rápido hasta la RP a dosis estándar (1,00 vs 3,00 meses, p=0,014)

Menor proporción de RC antes de la optimización (83,70 vs 95,50%, p=0,023)

Recibieron menos omalizumab a 300mg/4semanas (6 vs 7 meses, p=0,035)

Proteína C reactiva (PCR) basal más baja (0,575 vs 0,95 mg/dL, p=0,039)

32.8% (n=43) relapsed

81.3% (n=35) reintroduced omalizumab

65.7% (n=23) 300mg/4w

34.3% (n=12) tapered dosage

18.6% (n=8)-did not

=

32,8% (n=43) recayeron

81,3% (n=35) reintrodujeron omalizumab

65,7% (n=23) 300mg/4s

34,3% (n=12) disminución de la dosis

18,6% (n=8)-no lo hicieron

Phenotypes and probability of relapse (blue) or remission (green) at 12 months obtained by the tree of classification method.

Baseline CRP ≥ 2

Yes

No

Time at 300mg/4w ≥ 6.5 months

IgE < 341

Time until PR ≥ 3.5 months

Treatment at optimized dosage ≥ 1.5 months

Total treatment with omalizumab ≥ 37 months

Disease duration < 12 months

=

Fenotipos y probabilidad de recaída (azul) o remisión (verde) a los 12 meses obtenidos por el método del árbol de clasificación.

PCR basal 2 2

Sí

No

Tiempo a 300mg/4s $\geq$ 6,5 meses

IgE $<$ 341

Tiempo hasta la RP $\geq$ 3,5 meses

Tratamiento a dosis optimizada $\geq$ 1,5 meses

Tratamiento total con omalizumab $\geq$ 37 meses

Duración de la enfermedad $<$ 12 meses

Predictors of relapse

The time until PR to standard dosage, disease duration and the amount of time receiving treatment at standard + optimized doses were the most important, even after Cox regression.

=

Predictores de recaída

El tiempo hasta la RP a dosis estándar, la duración de la enfermedad y la cantidad de tiempo recibiendo tratamiento a dosis estándar + optimizada fueron los más importantes, incluso después de la regresión de Cox.

Survival probability

Time in months

=

Probabilidad de supervivencia

Tiempo en meses

Conclusion

Optimization seems to reduce the relapse rate as the most important predictive factors for relapse are related to the duration of the treatment at the different doses of omalizumab along with the baseline CRP and total IgE.

Patients with an elevated CRP, low IgE and prolonged treatment at license dosage are the most prone to maintain disease control at 12 months.

We propose $\geq$ 12 months at standard dosage followed by a prolonged tapering regimen as the best method to minimize the risk of recurrence.

If a patient relapses the last optimized dosage that achieved CR could be reintroduced.

=

Conclusión

La optimización parece reducir la tasa de recaída, ya que los factores predictivos más importantes de recaída están relacionados con la duración del tratamiento a las diferentes dosis de omalizumab junto con la PCR basal y la IgE total.

Los pacientes con una PCR elevada, una IgE baja y un tratamiento prolongado a dosis autorizada son los más propensos a mantener el control de la enfermedad a los 12 meses.

Proponemos ≥ 12 meses a dosis estándar seguidos de un régimen de disminución prolongada como el mejor método para minimizar el riesgo de recurrencia.

Si un paciente recae, podría reintroducirse la última dosis optimizada con la que se logró la RC.

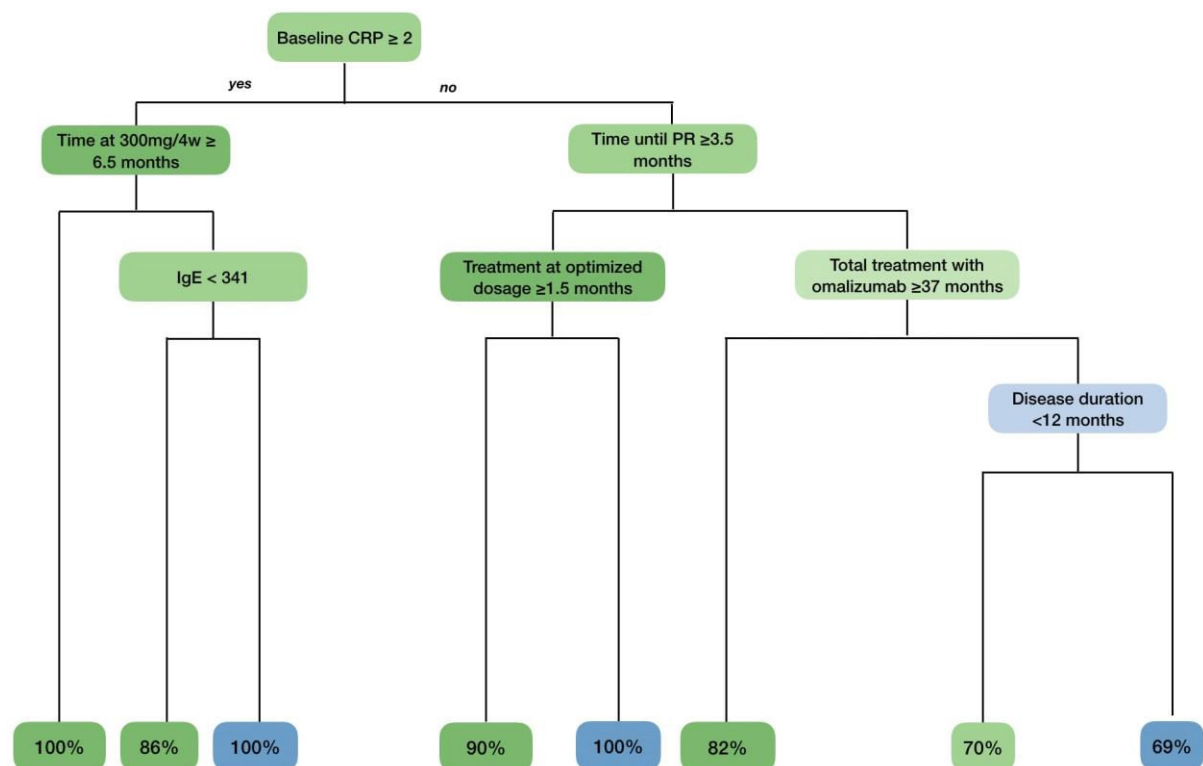


Figura 1 Fenotipos y probabilidad de recaída obtenidos mediante el método del árbol de clasificación. Las variables relacionadas con la ausencia de recaída se muestran en verde, mientras que las asociadas a la recaída se muestran en azul. La intensidad de los colores verde y azul se correlaciona con su importancia en el algoritmo (cuanto más oscuro, más importante). En la última fila, se muestra la proporción de pacientes que no recaen (en verde) y los que realmente recaen (en azul) en función de su fenotipo. gr1

Baseline CRP ≥ 2

Yes

Time at 300 mg/4w ≥ 6.5 months

IgE < 341

No

Time until PR ≥ 3.5 months

Treatment at optimized dosage ≥ 1.5 months

Total treatment with omalizumab ≥ 37 months

Disease duration < 12 months

=

PCR basal ≥ 2

Sí

Tiempo a 300 mg/4s $\geq 6,5$ meses

IgE < 341

No

Tiempo hasta la RP $\geq 3,5$ meses

Tratamiento a la dosis optimizada $\geq 1,5$ meses

Tratamiento total con omalizumab ≥ 37 meses

Duración de la enfermedad < 12 meses

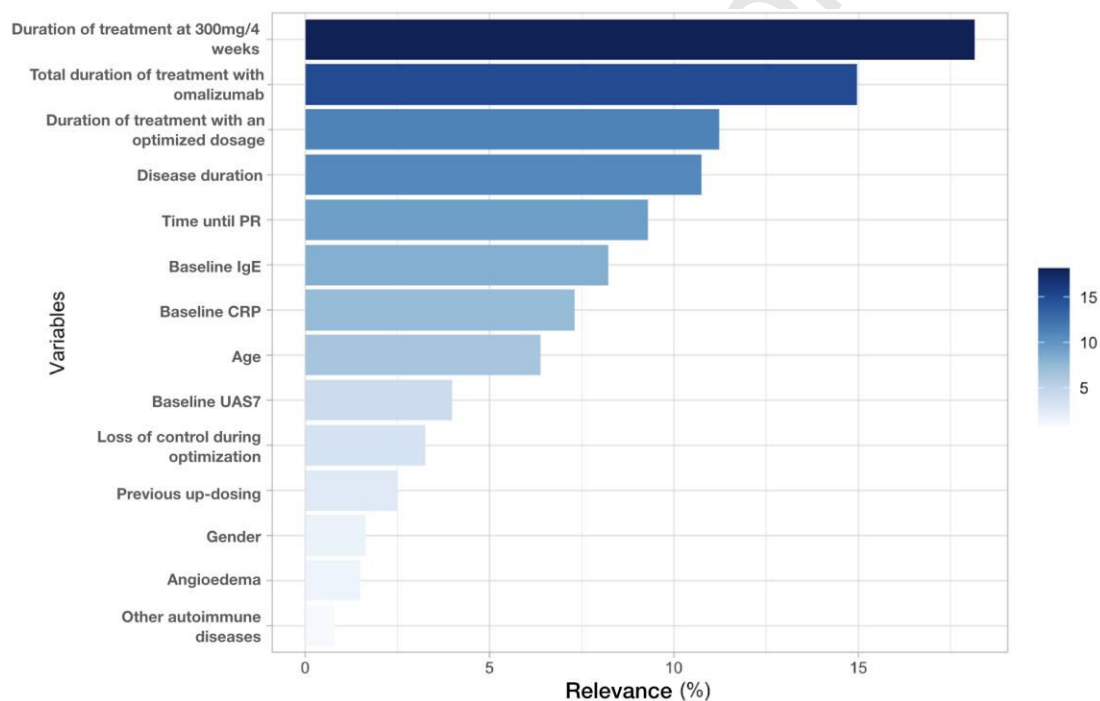


Figura 2 Relevancia de las variables incluidas en el algoritmo obtenido mediante el árbol de clasificación. gr2

Duration of treatment at 300mg/4 weeks

Total duration of treatment with omalizumab

Duration of treatment with an optimized dosage

Disease duration

Time until PR

Baseline IgE

Baseline CRP

Age

Baseline UAS7

Loss of control during optimization

Previous up-dosing

Gender

Angioedema

Other autoimmune diseases

Relevance (%)

=

Duración del tratamiento a 300mg/4 semanas

Duración total del tratamiento con omalizumab

Duración del tratamiento con una dosis optimizada

Duración de la enfermedad

Tiempo hasta RP

IgE basal

PCR basal

Edad

UAS7 basal

Pérdida de control durante la optimización

Dosificación previa

Sexo

Angioedema

Otras enfermedades autoinmunes

Relevancia (%)

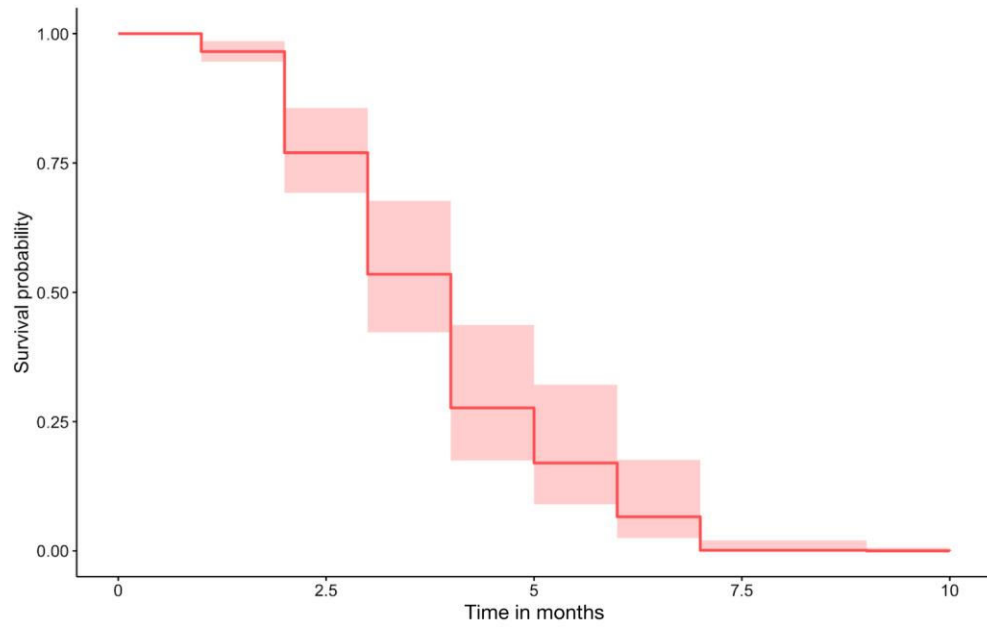


Figura 3 Periodo libre de recaída tras la interrupción del omalizumab ajustado por edad, sexo, duración de la enfermedad, tiempo hasta la RP, duración del tratamiento a dosis estándar, duración a régimen optimizado y duración global, PCR basal e IgE total. gr3

Survival probability

Time in months

=

Probabilidad de supervivencia

Tiempo en meses

Tabla 1 Datos demográficos, clínicos, resultados de las pruebas de laboratorio basales y datos terapéuticos previos.

	Total (131)	No recayó	Recaída	Valor p
Edad (años)	49,44 (14,50) ($n = 131$)	49,03 (14,92) ($n = 88$)	50,28 (13,72) ($n = 43$)	0,646
Sexo femenino (%)	77,09 ($n = 131$)	76,13 ($n = 88$)	79,06 ($n = 43$)	0,708
IMC (DE)	27,51 (4,46) ($n = 49$)	27,11 (4,19) ($n = 34$)	27,99 (5,14) ($n = 15$)	0,624
Atopia (%)	6,92 ($n = 130$)	5,7 ($n = 88$)	9,5 ($n = 42$)	0,469
Enfermedad tiroidea (%)	13,07 ($n = 130$)	12,5 ($n = 88$)	14,3 ($n = 42$)	0,778
Otras enfermedades autoinmunes (%)	16,15 ($n = 130$)	14,80 ($n = 88$)	19,00 ($n = 42$)	0,536
Recuento de eosinófilos ($\times 10^3/\mu\text{L}$)	0,17 (0,10–0,30) ($n = 119$)	0,16 (0,10–0,29) ($n = 79$)	0,20 (0,10–0,32) ($n = 40$)	0,299
IgE total basal (KU/L)	114,00 (40,60–347,00) ($n = 112$)	106 (26,60–296) ($n = 73$)	151 (68,95–385) ($n = 39$)	0,212
Proteína C reactiva (mg/dL)	0,75 (0,20–1,85) ($n = 90$)	0,95 (0,29–3,00) ($n = 58$)	0,575 (0,17–1,02) ($n = 32$)	0,040
Velocidad de eritrosedimentación (mm/h)	10,00 (5,00–17,00) ($n = 85$)	10,00 (6,00–17,00) ($n = 55$)	9,00 (4,00–17,00) ($n = 30$)	0,699
Hormona estimulante del tiroides ($\mu\text{IU/mL}$)	2,16 (1,42–3,04) ($n = 105$)	1,94 (1,33–2,99) ($n = 66$)	2,42 (1,68–3,13) ($n = 39$)	0,204
Anticuerpos antiperoxidasa tiroidea (IU/mL)	9,00 (9,00–19,00) ($n = 85$)	9,00 (9,00–27,00) ($n = 55$)	9,00 (9,00–14,00) ($n = 30$)	0,791
Anticuerpos antitiroglobulina (IU/mL)	19,00 (13,52–19,00) ($n = 91$)	19,00 (13,04–19,00) ($n = 58$)	19,00 (14,28–19,00) ($n = 33$)	0,711
Duración de la enfermedad (meses)	13,00 (6,00–62,00) ($n = 129$)	11,00 (6,00–52,00) ($n = 86$)	24,00 (10,50–95,75) ($n = 43$)	0,032
Angioedema (%)	54,19 ($n = 131$)	52,30 ($n = 88$)	58,10 ($n = 43$)	0,527
Urticaria crónica inducible (%)	32,06 ($n = 131$)	27,30 ($n = 88$)	41,90 ($n = 43$)	0,093
Terapia inmunosupresora (%)	38,93 ($n = 131$)	36,40 ($n = 88$)	44,2 ($n = 43$)	0,389
UAS7 basal	23,00 (17,00–31,00) ($n = 114$)	23,00 (17,00–32,00) ($n = 74$)	23,50 (17,50–31,00) ($n = 40$)	0,840
UCT basal	5,00 (3,00–9,00) ($n = 77$)	6,00 (2,00–9,00) ($n = 47$)	4,00 (3,00–8,00) ($n = 30$)	0,817
Dosis previa (%)	21,53 ($n = 130$)	23,9 ($n = 88$)	16,7 ($n = 42$)	0,351

Tiempo hasta RP (meses)	2,00 (1,00–4,00) (n = 129)	3,00 (1,00–5,00) (n = 86)	1,00 (2,00–3,00) (n = 43)	0,015
RC antes de la reducción (%)	91,60 (n = 131)	95,50 (n = 88)	83,70 (n = 43)	0,023
Tratamiento a 300 mg/4 s (meses)	6,00 (4,50–12,00) (n = 131)	7,00 (5,00–13,00) (n = 88)	6,00 (4,00–9,00) (n = 43)	0,360
Método de optimización 1/2	47,69/52,30 (n = 130)	51,1/47,7 (n = 87)	39,5/60,5 (n = 43)	0,331
Tiempo con la dosis reducida	15,00 (7,00–23,00) (n = 130)	15,00 (6,50–25,00) (n = 88)	17 (9,00–21,00) (n = 42)	0,733
PC en optimización (%)	31,29 (n = 131)	27,3 (n = 88)	39,5 (n = 43)	0,155
Tiempo total de tratamiento con omalizumab	25,00 (17,00–36,00) (n = 131)	27,50 (16,25– 41,00) (n = 88)	21,00 (17,00– 34,00) (n = 43)	0,148