

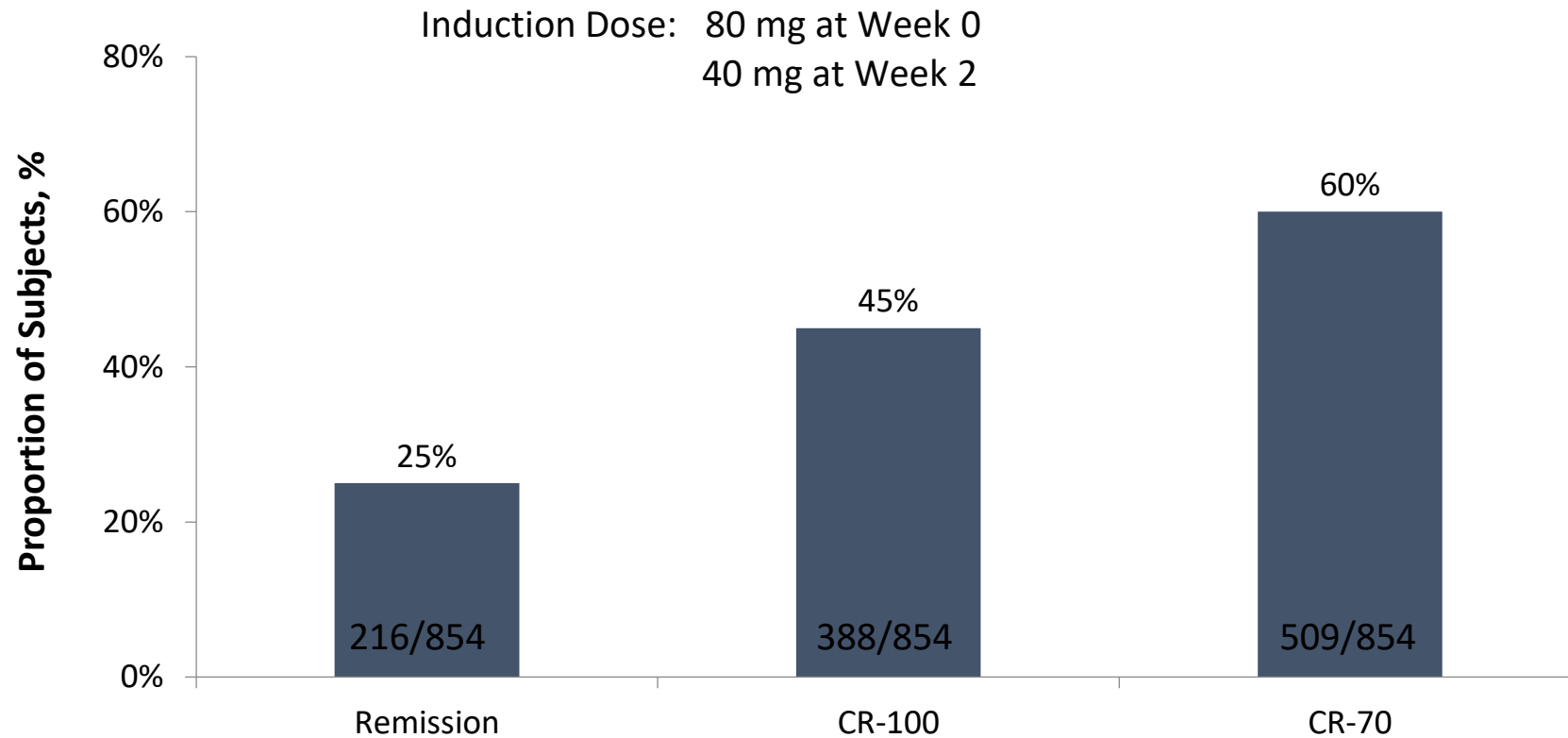


Remisión en enfermedad Crohn

Phase III Study of Long Term Maintenance of Remission and
Safety of HUMIRA



Clinical Responses to HUMIRA Induction (Week 4)



Source: Colombel JF et al. Gastroenterology Vol. 131, Issue 3, Page 950. Late-Breaking Oral Presentation 686d at Digestive Disease Week, 23 May 2006, Los Angeles.

Clinical Responses to HUMIRA Induction^{RNR}

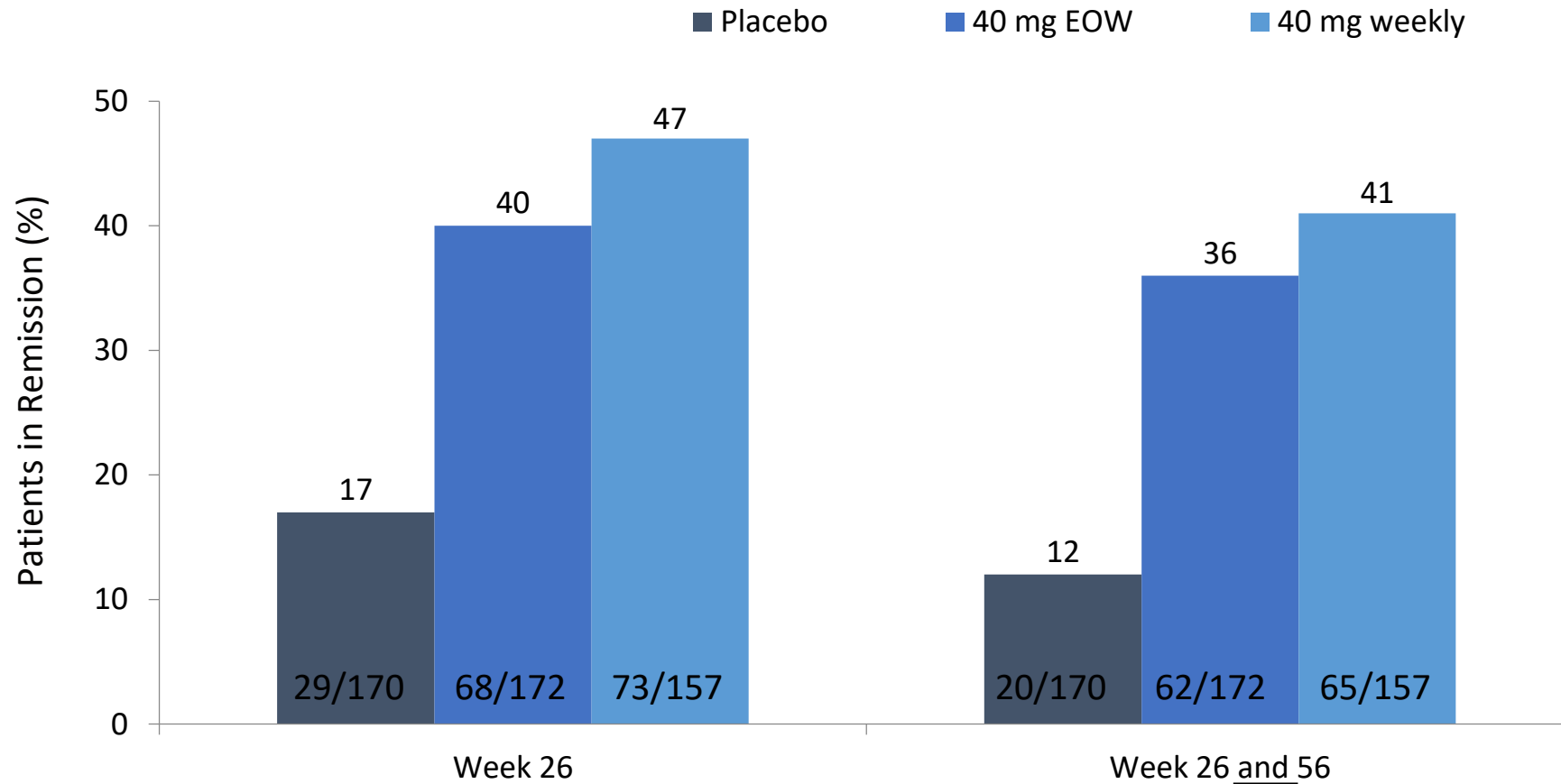
	CLASSIC I ¹ 80/40 mg (N=75)	CHARM ² 80/40 mg (N=854)
Remission	24%	25%
CR-70	59%	58%
CR-100	40%	45%
Time point	Week 4	Week 4

ITT populations for CLASSIC I and CHARM

1 Hanauer, S. et al. Gastroenterol. 2006;130:323–33

2 Data on file.

Clinical Remission at Both Weeks 26 and 56, Randomized Responders



Source: Unpublished data

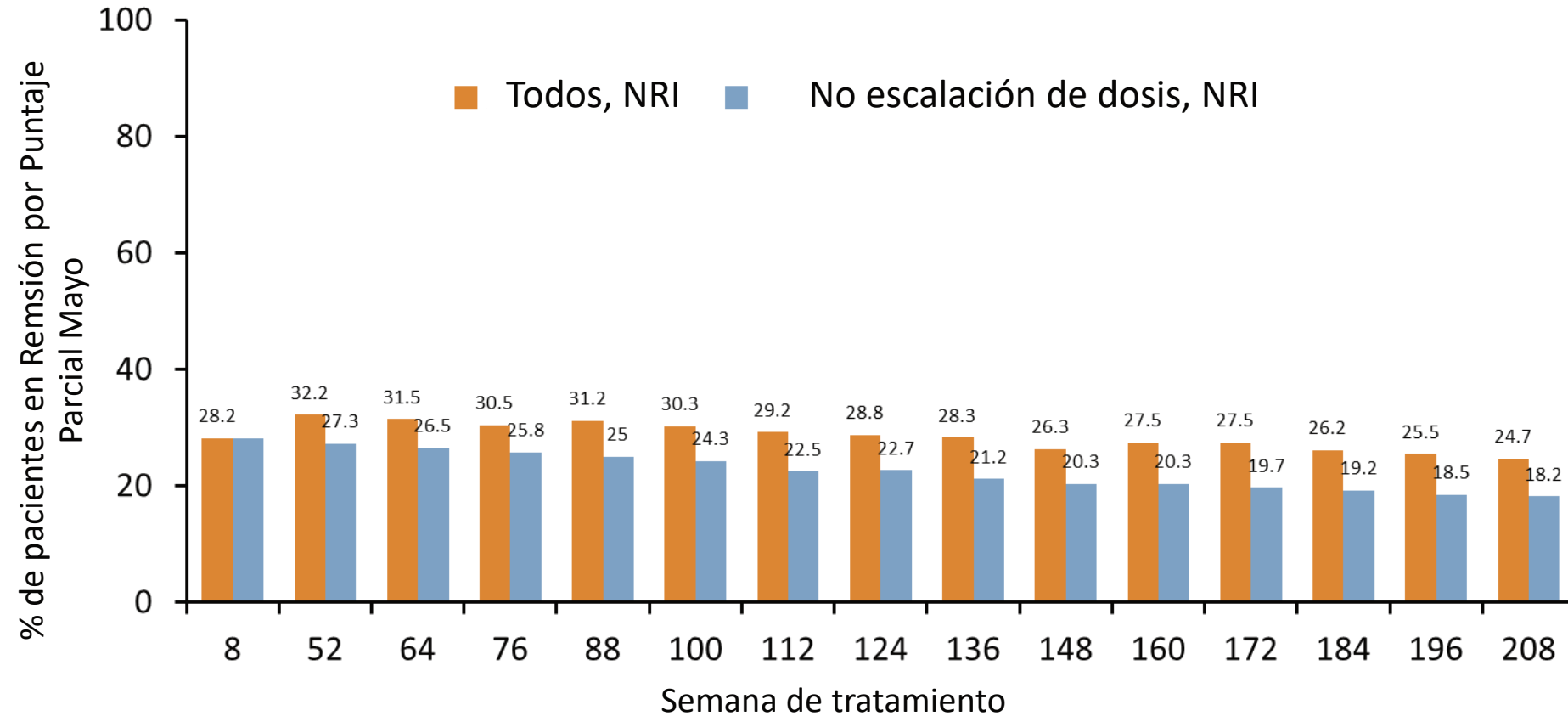


Remisión en Colitis Ulcerosa

Phase III Study of Long Term Maintenance of Remission and Safety of HUMIRA

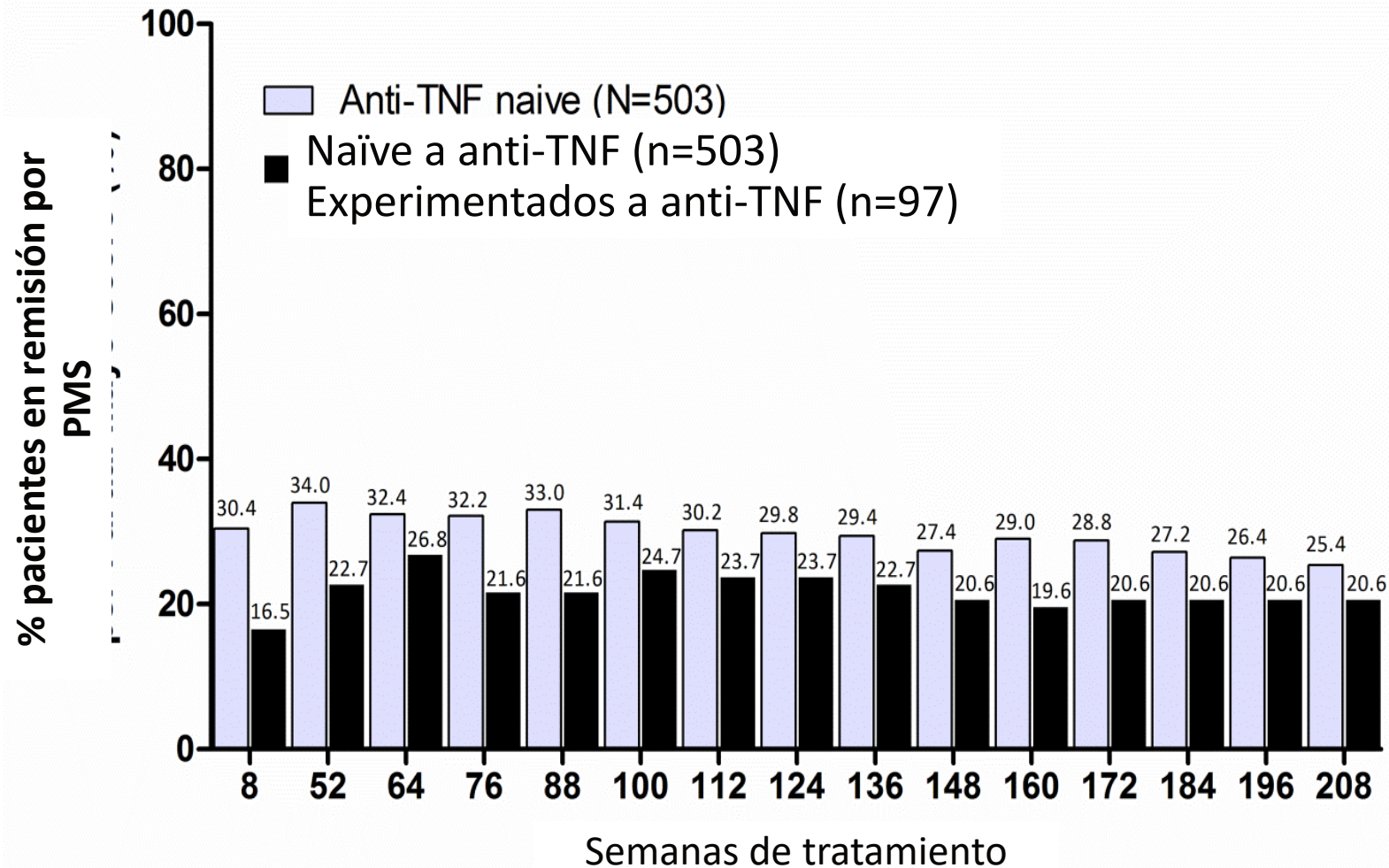
Remision por el puntaje parcial Mayo en el tiempo

ADA Conjunto aleatorizado (N =600)



Remision por puntaje parcial Mayo en el tiempo

Eficacia de adalimumab en el largo plazo según exposición previa a anti-TNF en *e/* *Conjunto Aleatorizado de ADA (N=600)*, Análisis INR



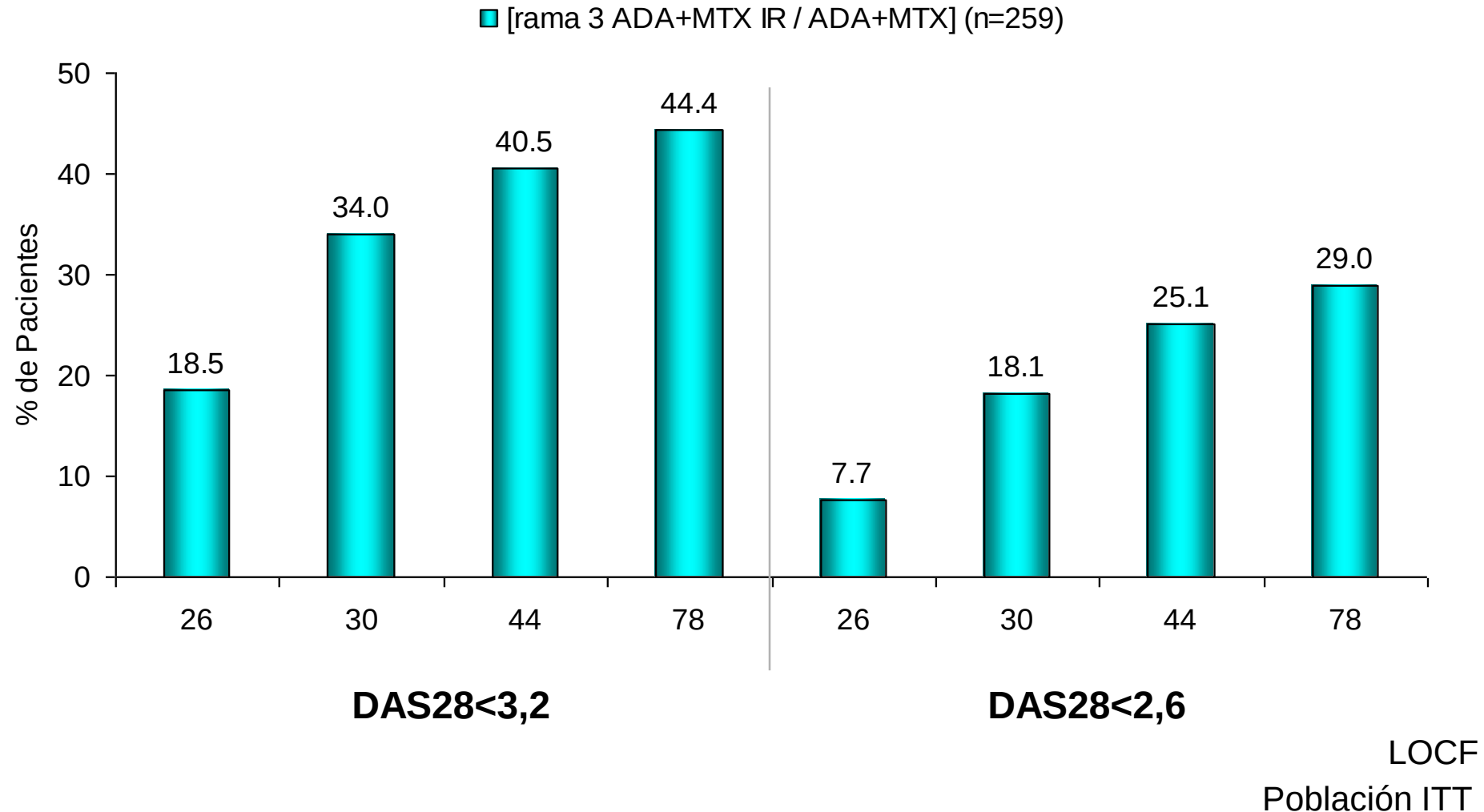
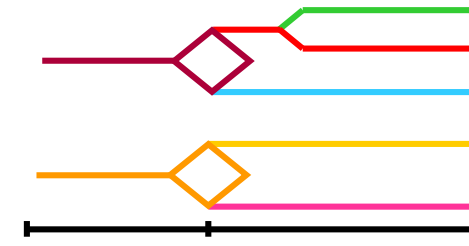
HUMIRA EN Colitis Ulcerosa: Remisión

- El presente informe presenta un estimado conservador de la eficacia en el largo plazo y la seguridad del tratamiento con adalimumab con 4 años de seguimiento en pacientes con enfermedad activa moderada a severa
- Al 4º año de tratamiento, se logró remisión y cicatrización de la mucosa en un 24,7% y 27,7% (NRI), respectivamente, de los pacientes inicialmente aleatorizados a adalimumab en el estudio de inducción basal
- Aproximadamente el 60% de los pacientes que ingresaron a ULTRA 3 y había logrado remisión y cicatrización de la mucosa al primer año, mantuvieron estos puntos finales al 4to año, cuando se les evaluó utilizando una metodología NRI conservadora por los datos faltantes
- No se observaron problemas con la seguridad y la incidencia de eventos adversos disminuyó o se mantuvo estable en el tiempo

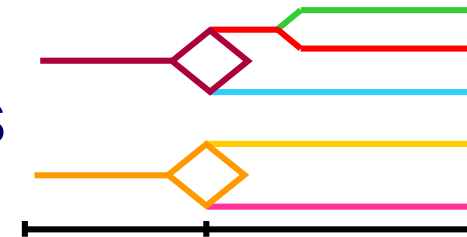
Remisión en Artritis reumatoide

Phase III Study of Long Term Maintenance of Remission and Safety of HUMIRA

Mayores proporciones de pacientes que lograron LDAS y Remisión a lo largo de 78 semanas



Observaciones Finales de Remisión con Humira en Artritis Reumatoide.



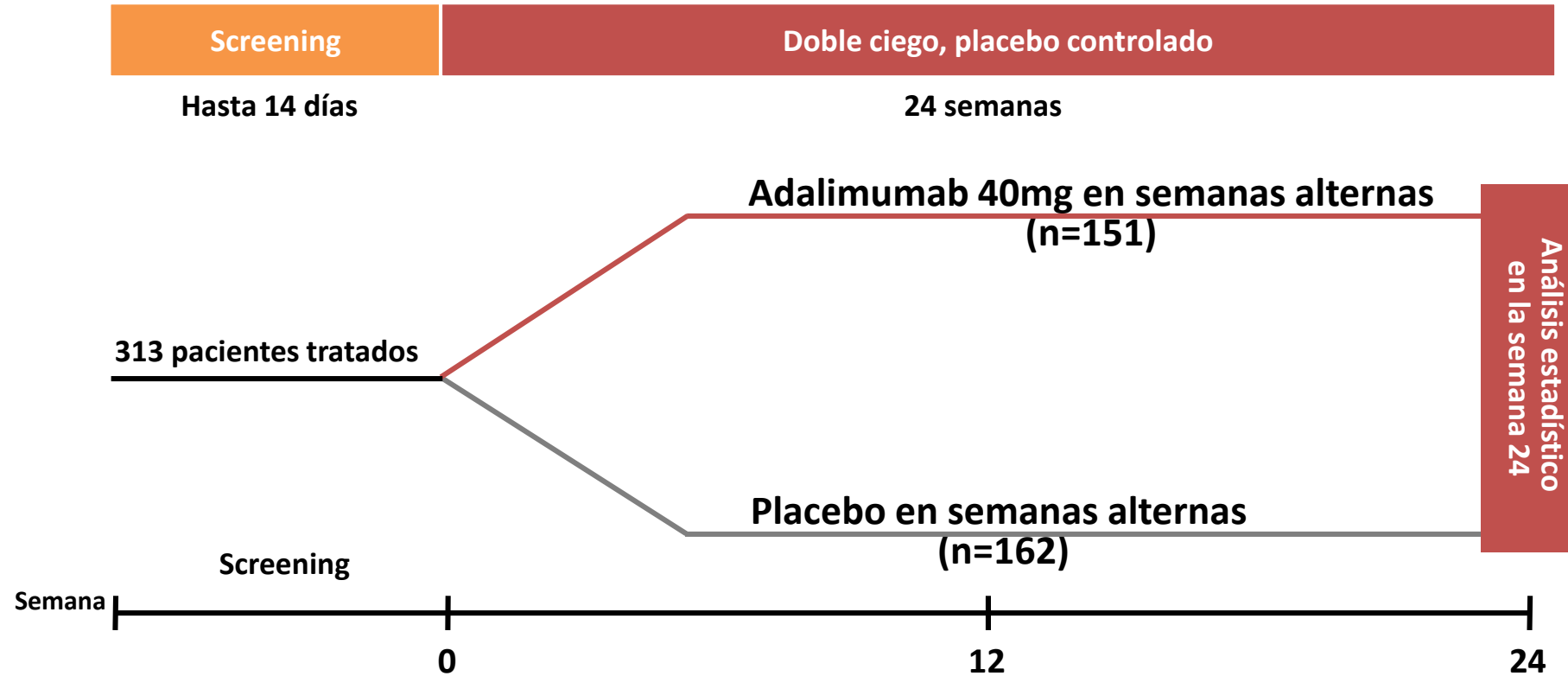
- **OPTIMA es el primer RCT global que evaluó el valor del Tratamiento orientado al Objetivo**
 - OPTIMA demuestra los beneficios, y confirma plenamente el poder del enfoque del T2T. Además, OPTIMA confirma las recomendaciones de la EULAR para el manejo de la AR
- **Cómo Lograr un Objetivo de Baja Actividad de la Enfermedad Estable con ADA+MTX o PBO+MTX:**
 - Aproximadamente el doble de los pacientes tratados con ADA+MTX lograron el objetivo de LDA estable en las semanas 22 y 26 frente a los pacientes bajo tratamiento con PBO+MTX
 - Poblaciones definidas de pacientes con buen pronóstico ante la continuación de los respectivos tratamientos
 - Los datos sugieren que para una gran proporción de pacientes con AR muy temprana, un tratamiento de 26 semanas con ADA+MTX seguido de 52 semanas de monoterapia con MTX puede ser una opción viable que permita lograr buenos resultados
- **Resultados con ADA+MTX en pacientes que no lograron el objetivo con PBO+MTX:**
 - El rápido ajuste del tratamiento, luego de 26 semanas, de conformidad con las recomendaciones del T2T, puede ser comparable al inicio temprano de inhibidores del TNF dado que la mayoría de estos pacientes conservó la capacidad de lograr resultados óptimos



Remisión en Artritis Psoariásica

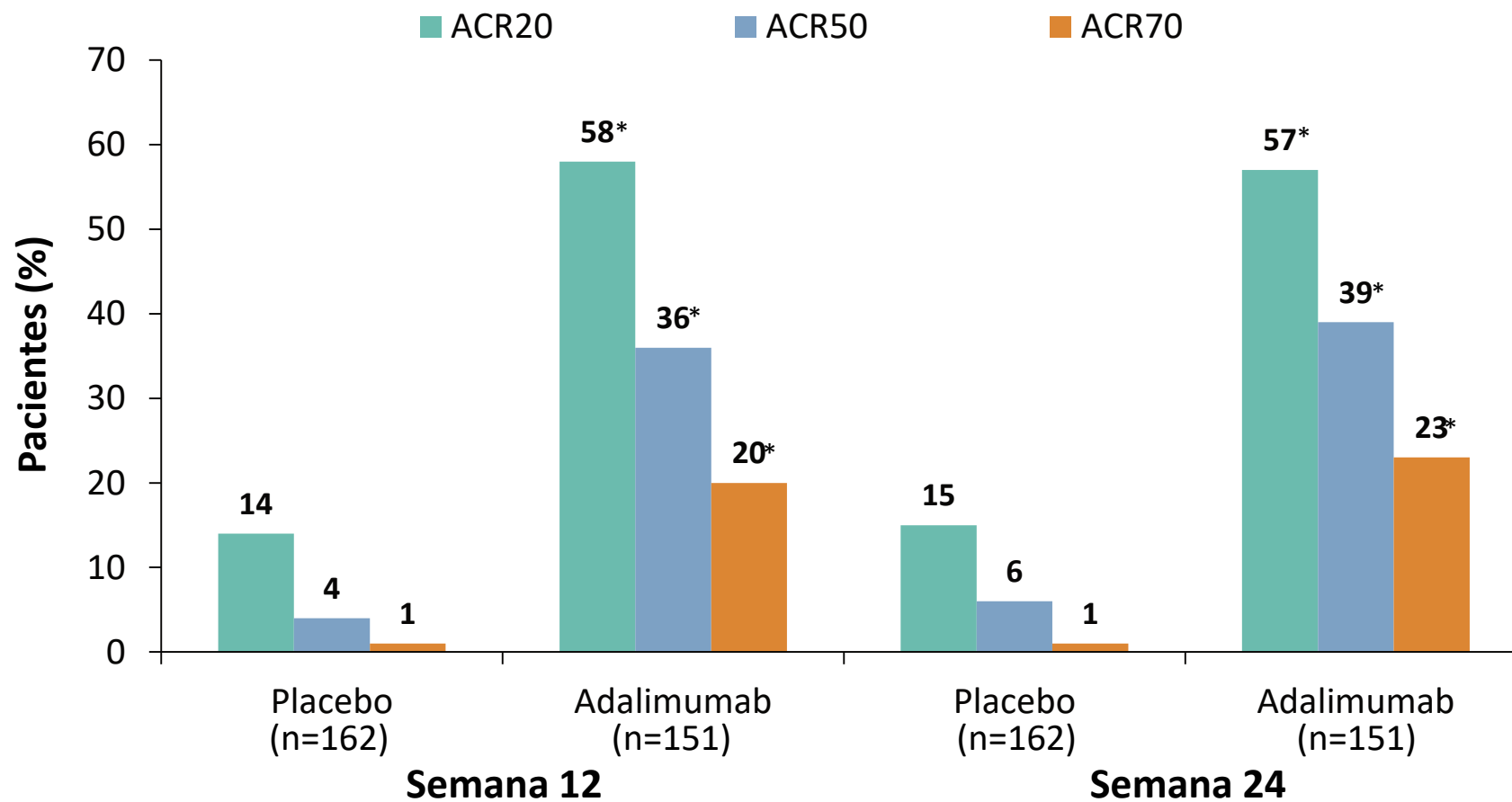
Phase III Study of Long Term Maintenance of Remission and Safety of HUMIRA

ADEPT diseño del ensayo



Aquellos pacientes que completaron las 24 semanas fueron elegibles para continuar en el estudio de extensión abierto

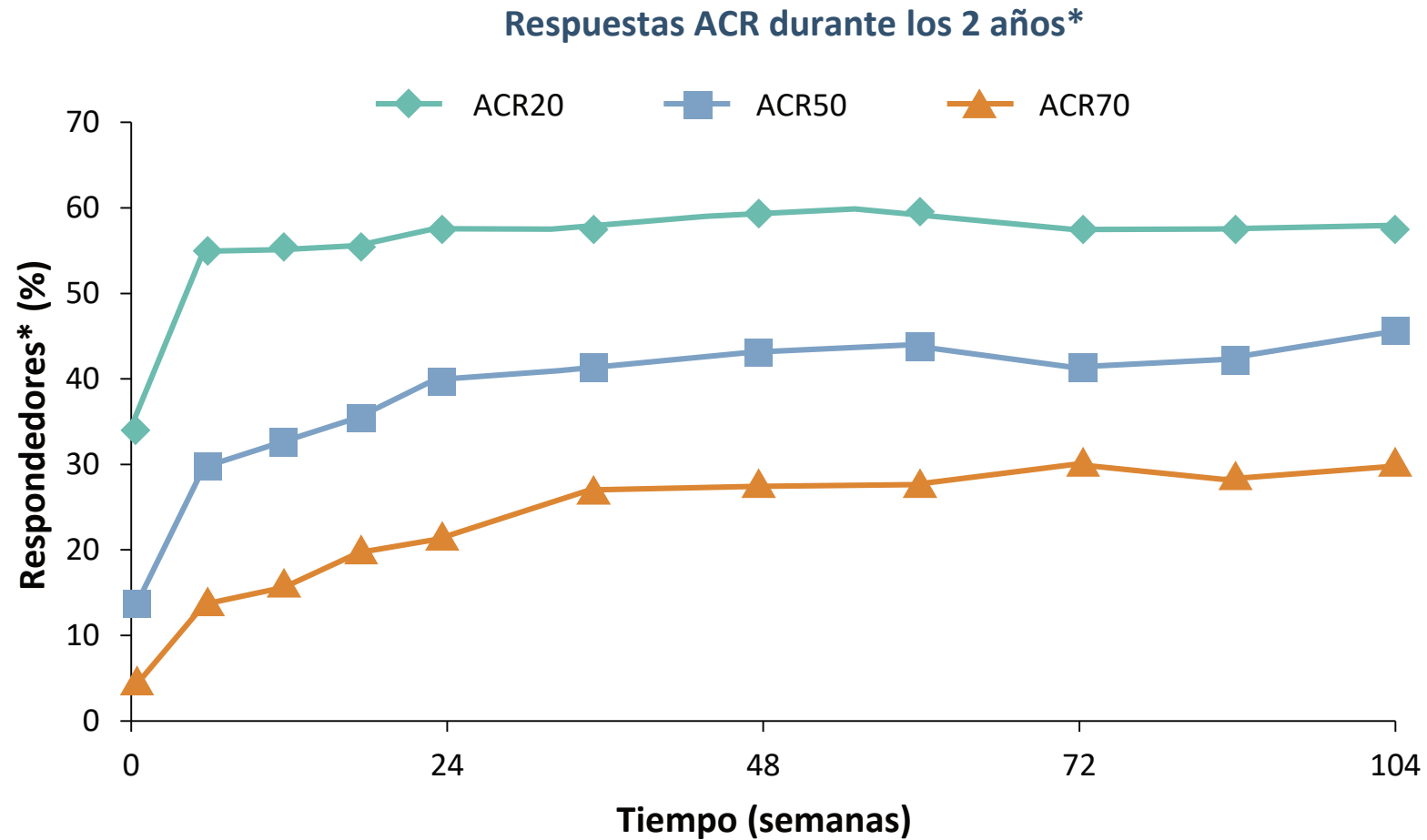
ADEPT respuestas ACR a las semanas 12 y 24



*p<0.001 vs placebo

Mease PJ, et al. Arthritis Rheum 2005;52:3279–3289

Eficacia a largo plazo del adalimumab en APs

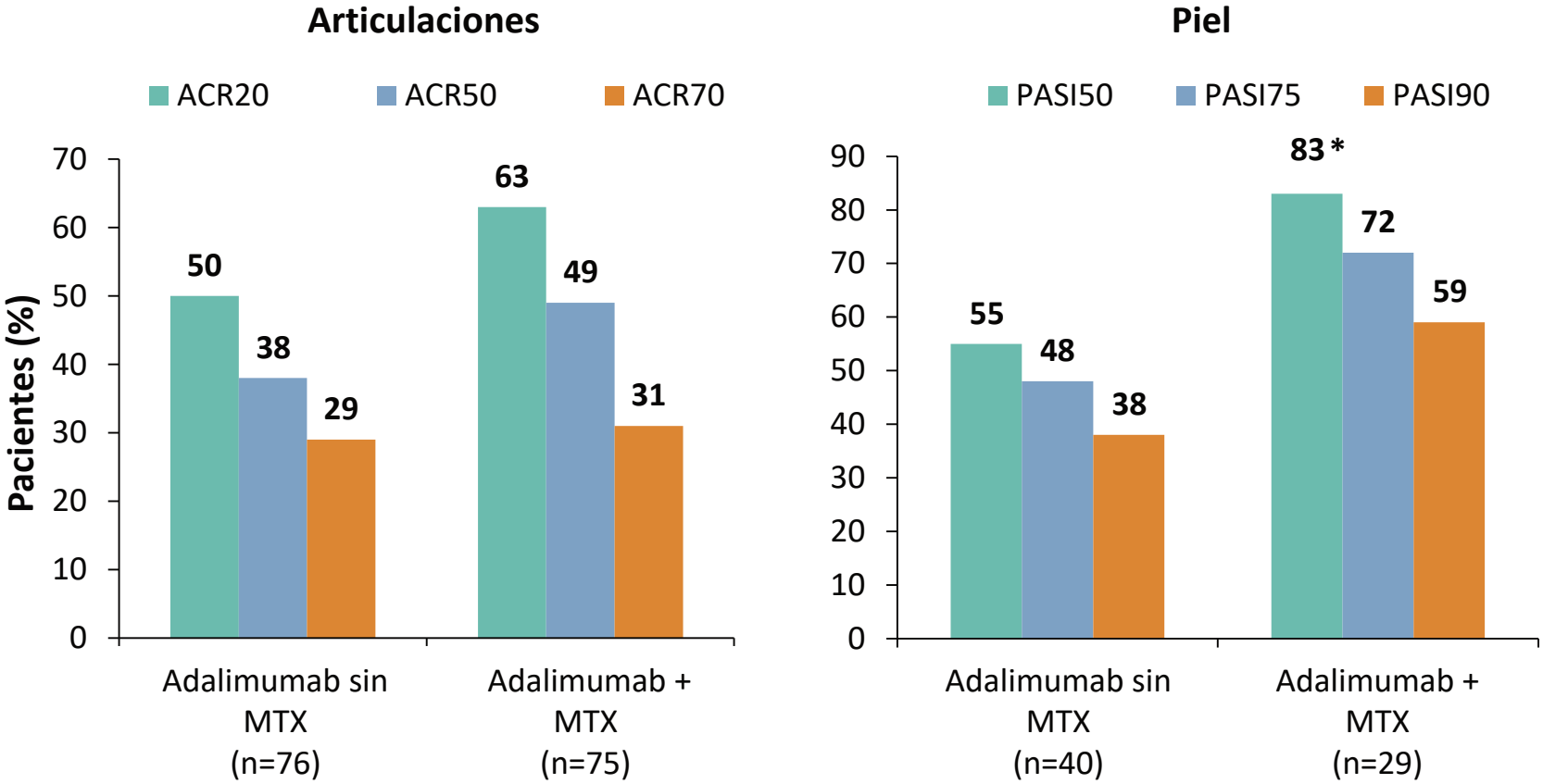


n=281

*Análisis observado. No se evaluaron todos los pacientes en todo momento.

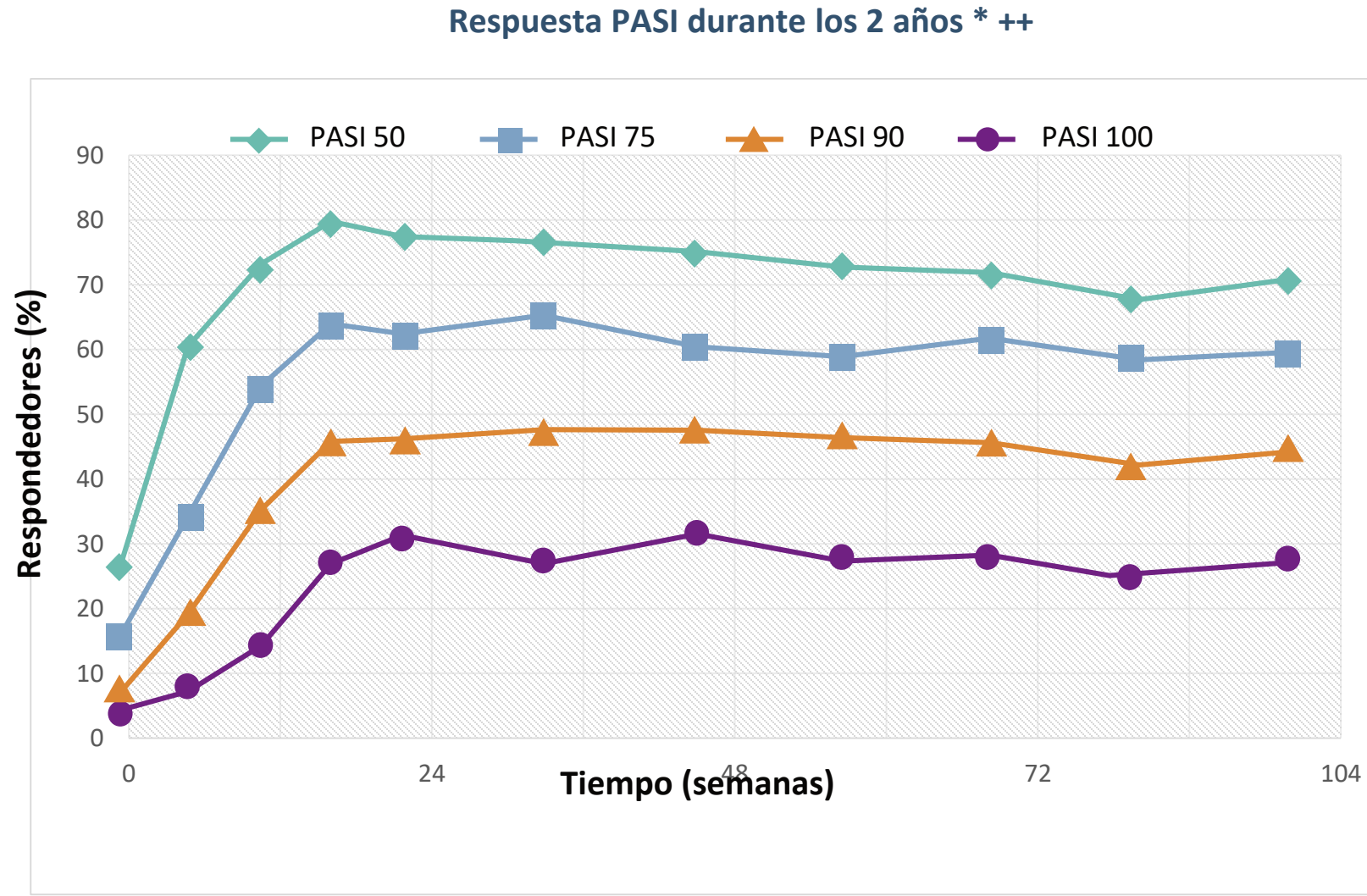
Mease P, et al. Ann Rheum Dis 2009;68:702–709

Efecto del uso de MTX en las respuestas ACR y PASI a la semana 48



*p<0.05 vs adalimumab sin MTX

Eficacia a largo plazo del adalimumab en PsA



n=128

*Análisis observado. No todos los pacientes fueron evaluados en todo momento.

++ Los datos corresponden a la última observación llevada hacia adelante en pacientes que recibieron una mayor dosis de adalimumab en la visita previa

Mease P, et al. Ann Rheum Dis 2009;68:702–709