



Lilly S.A.
Avda. de la Industria, 30
28108 Alcobendas (Madrid)
Tel. 91 663 50 00
www.lilly.es

Fecha: 15 de diciembre de 2020

NOTA DE PRENSA

***New England Journal of Medicine (NEJM)* publica los datos de baricitinib en pacientes hospitalizados con COVID-19, procedentes del ensayo ACTT-2, que respaldan su autorización de uso de emergencia**

Madrid, 15 de diciembre de 2020. Eli Lilly e Incyte han anunciado que el *New England Journal of Medicine (NEJM)* [ha publicado los resultados revisados por pares del Ensayo Adaptativo de Tratamiento de COVID-19 \(ACTT-2\)](#), un estudio independiente promovido por el Instituto Nacional de Alergias y Enfermedades Infecciosas (NIAID), que forma parte de los Institutos Nacionales de Salud de Estados Unidos (NIH). El estudio de fase 3 incluyó a 1.033 pacientes procedentes de 67 centros en ocho países. Estos resultados respaldan la autorización de uso de emergencia (EUA) de la FDA del 19 de noviembre para baricitinib en combinación con remdesivir en pacientes hospitalizados con COVID-19 que precisan oxígeno suplementario.

"Los datos publicados, procedentes de un ensayo riguroso, doble ciego y controlado con placebo, son fundamentales para ayudar a la comunidad científica a tomar decisiones terapéuticas con más información para mejorar los resultados clínicos de los pacientes", ha afirmado el Dr. Andre Kalil, profesor en la Universidad de Nebraska Medical Center, investigador principal de los estudios ACTT y autor principal del estudio ACTT-2 publicado en el *New England Journal of Medicine*. *"Los resultados de este estudio han demostrado que baricitinib en combinación con remdesivir proporciona un tiempo medio de recuperación más rápido y una reducción de la progresión a la necesidad de ventilación o la muerte en comparación con remdesivir solo en pacientes hospitalizados con COVID-19 que precisan oxígeno".*

"En la actualidad, hay pocos datos publicados, controlados con placebo, que evalúen las opciones de tratamiento para el control de los síntomas y la progresión de la COVID-19", ha señalado la Dra. Anabela Cardoso, una autora del artículo del *New England Journal of Medicine* y líder de desarrollo de inmunología a nivel global de Lilly. *"Necesitamos investigación de alta calidad, como el estudio ACTT-2, para evaluar los tratamientos para combatir esta pandemia".*

Los resultados completos de ACTT-2 se encuentran disponibles en la [nota de prensa emitida por el NIAID](#).

Baricitinib, un inhibidor de JAK oral, fue descubierto por Incyte y licenciado a Lilly. El uso de este fármaco en COVID-19 está disponible gracias a una autorización excepcional en Estados Unidos. En EE.UU., la FDA no ha aprobado baricitinib para tratar la COVID-19 y su eficacia, seguridad y duración óptima del tratamiento para la COVID-19 aún no se ha establecido.

Sobre la investigación de Lilly en la COVID-19

Lilly está aportando toda su experiencia científica y médica para luchar contra la pandemia de coronavirus en todo el mundo. Los fármacos de Lilly se están investigando para profundizar en su potencial para el tratamiento de complicaciones de la COVID-19 y la compañía está colaborando con dos entidades farmacéuticas en el descubrimiento de nuevos anticuerpos para la COVID-19. Lilly evaluará tanto el tratamiento con anticuerpos en monoterapia como el tratamiento con combinaciones de anticuerpos como tratamientos potenciales para la COVID-19. Pincha [aquí](#) para obtener más recursos relacionados con los esfuerzos de Lilly por la COVID-19 y [aquí](#) para saber más de la autorización de uso de emergencia de baricitinib.

Sobre baricitinib

Baricitinib es un inhibidor de JAK de administración oral, una vez al día, aprobado en los EE. UU. y en 70 países más como tratamiento de adultos con artritis reumatoide de moderada a grave y ha sido aprobado recientemente en Europa para el tratamiento de pacientes adultos con dermatitis atópica de moderada a severa que son candidatos a terapia sistémica. El etiquetado aprobado por la FDA de EE. UU. para baricitinib incluye un recuadro de advertencia para infecciones graves, neoplasias malignas y trombosis. Consulte la información de prescripción completa [aquí](#).

En diciembre de 2009, Lilly e Incyte anunciaron un acuerdo exclusivo a nivel mundial de licencia y colaboración para el desarrollo y comercialización de baricitinib y otros compuestos en investigación para pacientes con enfermedades inflamatorias y autoinmunes.

Sobre Lilly

Lilly es un líder global de la atención sanitaria que une pasión con descubrimiento para mejorar la vida de las personas en todo el mundo. Nuestra compañía fue fundada hace más de un siglo por un hombre comprometido con la fabricación de medicamentos de gran calidad que atienden necesidades reales. Hoy seguimos siendo fieles a esa misión en nuestro trabajo. En todo el mundo, los empleados de Lilly trabajan para descubrir y ofrecer medicamentos a aquellas personas que las necesitan, mejorar la comprensión y el tratamiento de la enfermedad y contribuir a las comunidades a través de la acción social y el voluntariado. Si desea más información sobre Lilly, visítenos en www.lilly.com y www.lilly.es

Sobre Incyte

Incyte Corporation es una compañía biofarmacéutica con sede en Wilmington (Delaware) dedicada al descubrimiento, desarrollo y comercialización de terapias patentadas. Para información adicional sobre Incyte, por favor visite la web de la compañía en www.incyte.com. Puede seguir a @Incyte en Twitter en <https://twitter.com/Incyte>

Esta nota de prensa contiene afirmaciones de perspectivas de futuro (tal como se define este término en la Ley estadounidense de Reforma de Litigios sobre Títulos Privados de 1995) sobre OLUMIANT (baricitinib) como tratamiento potencial para los pacientes con COVID-19 y como tratamiento para pacientes con artritis reumatoide y otras afecciones, así como acerca de su suministro, y refleja las creencias actuales de Lilly. Sin embargo, existen riesgos e incertidumbres importantes inherentes al proceso de investigación, desarrollo y comercialización de un fármaco. Entre otras cosas, no puede haber ninguna garantía de que OLUMIANT vaya a recibir aprobaciones o autorizaciones regulatorias adicionales o que vaya a ser comercializado con éxito, que podamos proporcionar un suministro adecuado de OLUMIANT en todas las circunstancias o que OLUMIANT vaya a ser seguro y efectivo para el tratamiento de la COVID-19. Para más

información sobre estos y otros riesgos e incertidumbres, por favor, consulte los documentos 10-K y 10-Q más recientes de Lilly enviados a la Comisión Nacional de Valores de Estados Unidos (SEC). A excepción de la información requerida por ley, la compañía no tiene ninguna obligación de actualizar estas declaraciones de futuro después de la fecha de esta nota.

#