



Eli Lilly and Company
Lilly Corporate Center
Indianapolis, Indiana 46285
U.S.A.

www.lilly.com

Fecha: 7 de octubre de 2015

NOTA DE PRENSA

Lilly presenta resultados de ixekizumab para el tratamiento de la psoriasis en el 24 Congreso de la Academia Europea de Dermatología y Venereología

Los datos aportan nuevas evidencias sobre el potencial de este fármaco en investigación en el aclaramiento de la piel y la mejora en la calidad de vida de los pacientes con psoriasis en placas moderada o grave

Indianápolis (Estados Unidos), 7 de octubre de 2015.– Eli Lilly and Company (NYSE: LLY) va a presentar resultados del programa de desarrollo clínico de ixekizumab en el marco del 24 Congreso de la Academia Europea de Dermatología y Venereología, que se celebra entre el 7 y el 11 de octubre en Copenhague, Dinamarca. Ixekizumab es un fármaco en investigación de la compañía para el tratamiento de la psoriasis en placas moderada o grave.

En total serán 13 las presentaciones sobre el fármaco -incluyendo una exposición oral de última hora el sábado 10 de octubre- en las que se destacarán datos sobre la eficacia, la seguridad y los resultados comunicados por los pacientes tratados con ixekizumab.

“La psoriasis moderada o grave es una enfermedad crónica que puede afectar a muchas facetas de la vida diaria de los pacientes, incluyendo su bienestar físico y emocional, su carrera profesional y sus relaciones personales”, señala David Ricks, vicepresidente sénior de Lilly y presidente de Lilly Bio-Medicinas. “Los resultados que se van a presentar en este congreso aportan importantes evidencias sobre el potencial que, de aprobarse, ixekizumab tendrá para los pacientes en cuanto al aclaramiento de su piel y la mejora en su calidad de vida”.

Resultados que se van a presentar en el Congreso:

Comunicaciones orales:

Jueves, 8 de octubre: 1:15-3:45 p.m. Sesión FC03. Ubicación: B3M1-4.

- *Safety and Tolerability of Ixekizumab: Analysis of Malignancies in Seven Clinical Studies of Moderate-to-Severe Plaque Psoriasis* [Ponente: Strober, B.].

Sábado, 10 de octubre: 8:00-11:15 a.m. Sesión de última hora. Ubicación: C1M4.

- *Safety Profile of Ixekizumab, an Anti-Interleukin-17A Monoclonal Antibody, in Chronic Plaque Psoriasis Patients after at Least Three Years of Open-Label Treatment* [Ponente: Lebwohl, M.].

Presentaciones orales de póster:

Jueves, 8 de octubre: 11:20-11:30 a.m. Sesión OP01. Ubicación: Interactive e-Poster Area.

- *Evaluation of Ixekizumab in Patients with Psoriasis and Psoriatic Arthritis: Results of a Pooled Analysis of Three Phase 3 Studies in Moderate-to-Severe Psoriasis* [Ponente: Gottlieb, A.].

Presentaciones en póster:

Desde el miércoles, 7 de octubre, al domingo, 11 de octubre.

- *Efficacy of Ixekizumab in Patients with Plaque Psoriasis – With and Without Previous Exposure to Biologic Therapies: Results at Weeks 12 and 60 from UNCOVER-1* [Autor ppal: Gerdes, S.].
- *Impact of Ixekizumab Treatment on Fingernail Psoriasis: Results from UNCOVER-1* [Autor principal: Guenther, L.].
- *The Impact of Ixekizumab Treatment on Health-Related Quality of Life in Patients with Moderate-to-Severe Psoriasis: Results from UNCOVER-1* [Autor principal: Augustin, M.].
- *Impact of Ixekizumab on Psoriasis Itch Severity and Other Patient-Reported Outcomes: Results from UNCOVER-1* [Autor principal: Kimball, A.].
- *Complete Resolution of Psoriasis is Associated with Greater Improvements in Itch and Health-Related Quality of Life: An Analysis from UNCOVER-1* [Autor principal: Reich, K.].
- *Safety and Tolerability of Ixekizumab: Analysis of Neutropenia in Seven Clinical Studies of Moderate-to-Severe Plaque Psoriasis* [Autor principal: Strober, B.].
- *Safety and Tolerability of Ixekizumab: Analysis of Infections in Seven Clinical Studies of Moderate-to-Severe Plaque Psoriasis* [Autor principal: Papp, K.].
- *Impact of Ixekizumab Treatment on Sexual Function in Moderate-to-Severe Psoriasis Patients: 12-Week Results from UNCOVER-1* [Autor principal: Guenther, L.].
- *Impact of Ixekizumab Treatment on Work Productivity in Patients with Moderate-to-Severe Plaque Psoriasis: Results from UNCOVER-1* [Autor principal: Armstrong, A.].
- *Psychosocial Burden of Chronic Plaque Psoriasis Assessed in an Online Survey* [Autor principal: Cather, J.].

Acerca de ixekizumab

Ixekizumab es un anticuerpo monoclonal con alta afinidad y especificidad que se une a y neutraliza la citoquina inflamatoria interleucina 17A (IL-17A). En la psoriasis, IL-17A desempeña un papel fundamental en el control de la proliferación y activación del exceso de queratinocitos (células de la

piel). Ixekizumab no se une a las citosquinas IL-17B, IL-17C, IL-17D, IL-17E o IL-17F. Ixekizumab se administra mediante inyección subcutánea (bajo la piel). Ixekizumab está también en desarrollo clínico para el tratamiento de la artritis psoriásica.

Sobre los estudios UNCOVER

Los estudios UNCOVER son ensayos de Fase III multicéntricos y doble ciego que evaluaron a más de 3.800 pacientes con psoriasis, de moderada a grave, en 18 países. UNCOVER-1 comparó la seguridad y eficacia de diferentes regímenes de dosificación de ixekizumab frente a placebo después de 12 semanas y 60 semanas de tratamiento. En los estudios UNCOVER 2 y 3, los pacientes fueron distribuidos para recibir placebo, etanercept (50 mg dos veces por semana) o ixekizumab (80 mg cada dos o cuatro semanas) durante 12 semanas, tras una dosis inicial de 160 mg.

Acerca de Lilly

Lilly es un líder mundial en el campo de la salud que aúna el cuidado con la innovación para hacer la vida más fácil a las personas. La compañía fue fundada hace más de un siglo por un hombre comprometido con el desarrollo de medicamentos de gran calidad que pudieran dar respuesta a necesidades reales, y hoy nos mantenemos fieles a esa misión en cada uno de nuestros proyectos. A lo largo del mundo, los empleados de Lilly trabajan para descubrir y poner al alcance de quienes lo necesitan nuevas medicinas que puedan cambiar su vida, para mejorar el conocimiento y el manejo de la enfermedad, y para contribuir con las comunidades a través de la filantropía y el voluntariado. Para más información sobre Lilly, visite www.lilly.com y <http://newsroom.lilly.com/social-channels>. P-LLY

Para más información:

Olalla Loureiro / Marcos Díaz

Atrevia

Tlf. 91 564 07 25

oloureiro@atrevia.com / mdiaz@atrevia.com

Sandra Rebollo

Lilly

91 663 3516

rebollo_sandra@lilly.com

Esta nota de prensa contiene afirmaciones de perspectivas de futuro (de acuerdo con las definiciones incluidas en la Private Securities Litigation Reform Act of 1995) sobre ixekizumab para su uso en el tratamiento de la psoriasis en placas moderada o grave en base a las expectativas actuales de Lilly. Los resultados reales pueden ser materialmente diferentes a estas expectativas. Existen riesgos e incertidumbres importantes inherentes al proceso de desarrollo y comercialización de un fármaco. Entre otras cuestiones, no puede haber ninguna garantía de que los resultados de estudios futuros y la experiencia en pacientes vayan a ser similares a los hallazgos recogidos hasta la fecha o que ixekizumab reciba las aprobaciones regulatorias. Para más información sobre estos y otros riesgos e incertidumbres que podrían hacer que los resultados reales difieran de las expectativas de Lilly, por favor, consulte los documentos 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.

#