

CIÈNCIA INVESTIGACIÓ

Un assaig confirma l'eficàcia d'un fàrmac contra l'Alzheimer

Alenteix els efectes de la malaltia en les primeres etapes

| TÒQUIO | Un nou assaig clínic ha confirmat l'eficàcia del fàrmac experimental lecanemab per alentir els efectes de la malaltia d'Alzheimer, encara que també n'ha assenyalat els efectes adversos i la necessitat d'estudis més prolongats.

L'estudi de fase tres, publicat per *The New England Journal of Medicine*, es va portar a terme en diversos centres mèdics durant divuit mesos, amb un total de 1.795 pacients d'entre 50 i 90 anys i en les primeres etapes de la malaltia. Els resultats de l'assaig clínic mostren que l'anticòs monoclonal "redueix els marcadors d'amiloïodes en l'Alzheimer primerenc, i resulta en un declivi moderadament inferior en els mesu-

raments cognitius i de funcions en comparació amb el placebo".

En particular, el fàrmac va permetre alentir aquest declivi en aproximadament un quart al llarg dels divuit mesos que

MÉS PROVES

Es necessiten més anàlisis per comprovar les millores i conseqüències adverses de la seua aplicació

va durar l'estudi. Les conclusions de l'estudi afegeixen, no obstant, que el fàrmac "va ser associat amb efectes adversos" i subratlla la necessitat d'"assajos més prolongats per

determinar l'eficàcia i la seguretat del lecanemab en l'Alzheimer primerenc".

Les dades de l'estudi que s'ha publicat en aquesta revista revelen que dels 1.795 participants de l'assaig, 898 van rebre lecanemab i 897, un placebo.

Al final de l'assaig, entre els pacients del grup del lecanemab, es van registrar 0,7 per cent de víctimes mortals i en el grup de placebo, un 0,8 per cent.

L'estudi, que assegura que cap mort va estar relacionada amb lecanemab, precisa que es van produir efectes adversos greus en el 14 per cent dels participants del grup del fàrmac i en l'11,3 per cent dels del grup de placebo.