



ACTAS Dermo-Sifiliográficas

Full English text available at
www.actasdermo.org



ORIGINAL

[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^{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 y G. Melé-Ninot^a

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

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

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

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

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

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

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

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

Recibido el 1 de agosto de 2024; aceptado el 25 de agosto de 2024

Disponible en Internet el 20 de mayo de 2025

PALABRAS CLAVE

Omalizumab;
Urticaria crónica
espontánea;
Discontinuación;
Biomarcadores;
Optimización;
Recaída;
Algoritmo

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

Véase contenido relacionado en DOI: <https://doi.org/10.1016/j.ad.2024.08.014>

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: drceravalls@gmail.com (J. Ceravalls).

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

0001-7310/© 2025 AEDV. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la CC BY-NC-ND licencia (<http://creativecommons.org/licencias/by-nc-nd/4.0/>).

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 300 mg/4 semanas (6 vs. 7 meses; $p = 0,035$). El análisis multivariante reveló que los pacientes con proteína C reactiva (PCR) elevada e inmunoglobulina E (IgE) basal baja 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 con los niveles basales de PCR e IgE total. Para minimizar la recaída, proponemos realizar tratamiento a 300 mg/4 semanas durante 12 meses seguido de una optimización progresiva durante 18 meses.

© 2025 AEDV. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la CC BY-NC-ND licencia (<http://creativecommons.org/licencias/by-nc-nd/4.0/>).

KEYWORDS

Omalizumab;
Chronic spontaneous urticaria;
Discontinuation;
Biomarkers;
Optimization;
Relapse;
Algorithm

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

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 with 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 elevated baseline C-reactive protein (CRP) and low 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.

© 2025 AEDV. Published by Elsevier España, S.L.U. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Introducción

La urticaria crónica espontánea (UCE) es una enfermedad cutánea caracterizada 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 dosis¹. 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 pacientes².

Una vez que la UCE está bien controlada, los pacientes pueden suspender omalizumab debido a la naturaleza autorresolutiva de la enfermedad. Sin embargo, tras la interrupción, los pacientes recaen con frecuencia y requieren su reintroducción, recuperando nuevamente 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. Se han propuesto dos métodos iniciales principales de optimización: reducir la dosis a 150 mg cada 4 semanas o mantener la dosis autorizada, pero prolongando el intervalo de administración⁵⁻⁷. 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}. Respecto a biomarcadores, algunos estudios sugieren que los niveles

basales elevados de inmunoglobulina E (IgE) total se asocian a un mayor riesgo de recaída¹⁰⁻¹².

Criterios de valoración

Los criterios de valoración primarios de este estudio son (i) identificar los factores predictivos de recaída tras la suspensión de omalizumab y (ii) determinar si la optimización reduce la tasa de recaída. Los criterios de valoración secundarios son analizar el manejo terapéutico de las 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 omalizumab tras 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 omalizumab sin optimización previa; los pacientes con < 12 meses de seguimiento y las urticarias crónicas inducibles (UCI) que no se asociaban a 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 y rango intercuartílico (IQR) 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 árbol de clasificación 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 una reducción progresiva de la dosis de omalizumab. De estos un total de 131 pacientes (50,97%) suspendieron omalizumab y tuvieron un seguimiento mínimo de 12 meses (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; $n = 77$). A nivel analítico destaca la mediana basal de los niveles de IgE total y PCR siendo de 114,00 UI/mL (IQR 40,60-347) y 0,75 mg/dL (IQR: 0,20-1,85) respectivamente.

Los pacientes fueron tratados durante una mediana de 6,00 meses (IQR, 4,50-12,00; $n = 131$) a 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 redujeron 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.

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 tras una mediana de tiempo de 3,00 (IQR, 2,00-4,50) meses. Se reintrodujo omalizumab en el 81,3% ($n = 35$) de los pacientes. La dosis 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 mayor duración de la enfermedad (24,00 frente a 11,00 meses; $p = 0,032$), un tiempo más corto 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; $p = 0,204$).

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

	Total (n = 131)	No recayó	Recaída	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

Se construyó un árbol de clasificación que incluía todas las variables de la [tabla 1](#), con una tasa de precisión global del 81% ([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 estándar. 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 dosis optimizadas durante < 1,5 meses.

Posteriormente, organizamos las variables en función de su relevancia en el algoritmo de clasificación ([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.

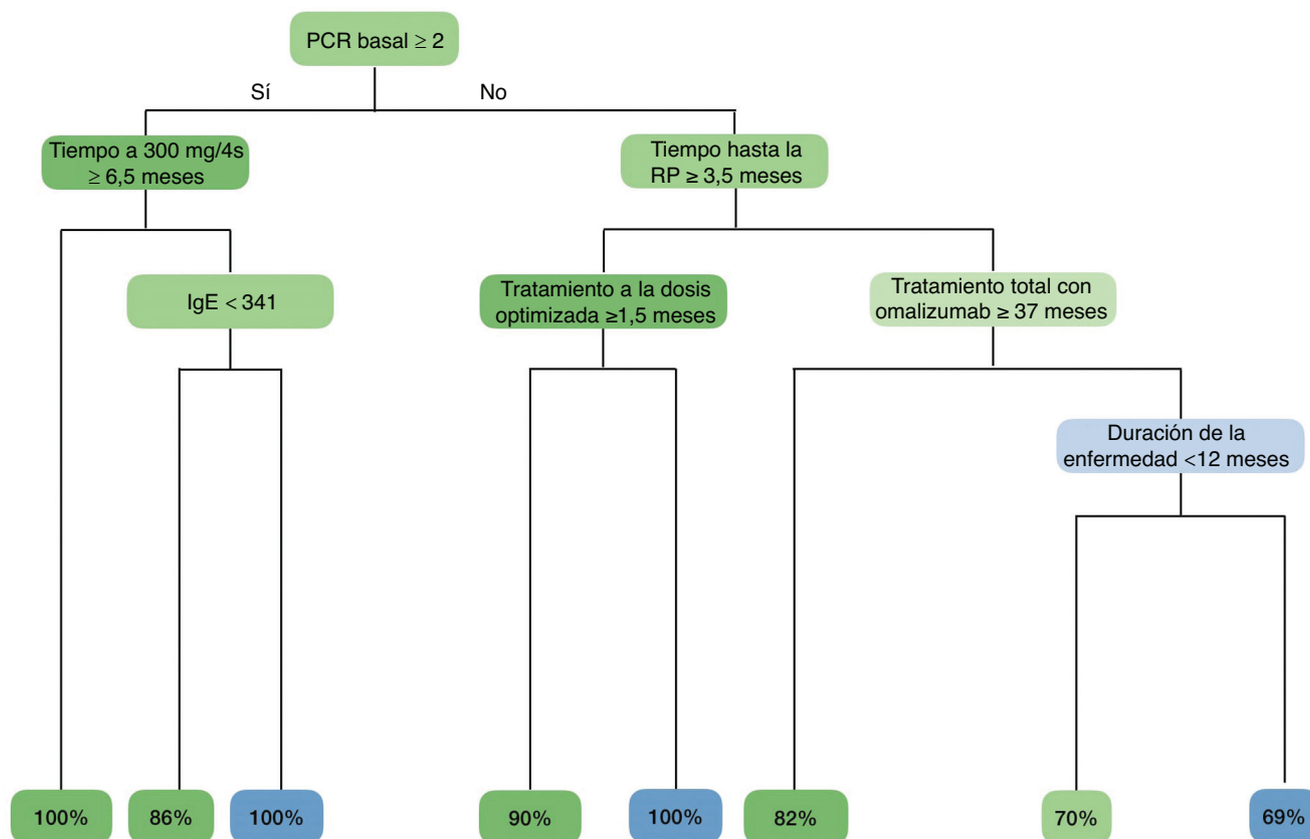


Figura 1 Fenotipos y probabilidad de recaída obtenidos mediante el método del árbol de clasificación. Las variables relacionadas con la ausencia de recaída se muestran en verde, mientras que las asociadas a la recaída se muestran en azul. La intensidad de los colores verde y azul se correlaciona con 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.

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). 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 omalizumab durante el primer año, siendo mayor el riesgo los 2 primeros meses^{9,13}. Sin una optimización previa, la tasa de recaídas es de aproximadamente el 60% en el plazo de 2 meses³. Para mantener la remisión de la enfermedad a largo plazo, se han propuesto diversos métodos de optimización con 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 recaída¹⁵.

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 optimizar antes de retirar el fármaco. 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 con PC tras la suspensión⁴. Omalizumab se reinició en el 81,3% ($n=35$) de nuestros pacientes. Destacamos que 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 optimizada cuando estaban en RC en lugar de 300 mg cada 4 semanas.

Se han identificado varios biomarcadores que permiten predecir la respuesta a omalizumab a dosis estándar¹⁸. Sin embargo, se dispone de menos evidencia 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. La edad se asocia a una mayor gravedad de la UCE, pero su potencial como biomarcador de recaída es controvertido, habiéndose publicado resultados dispares. Meertens 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

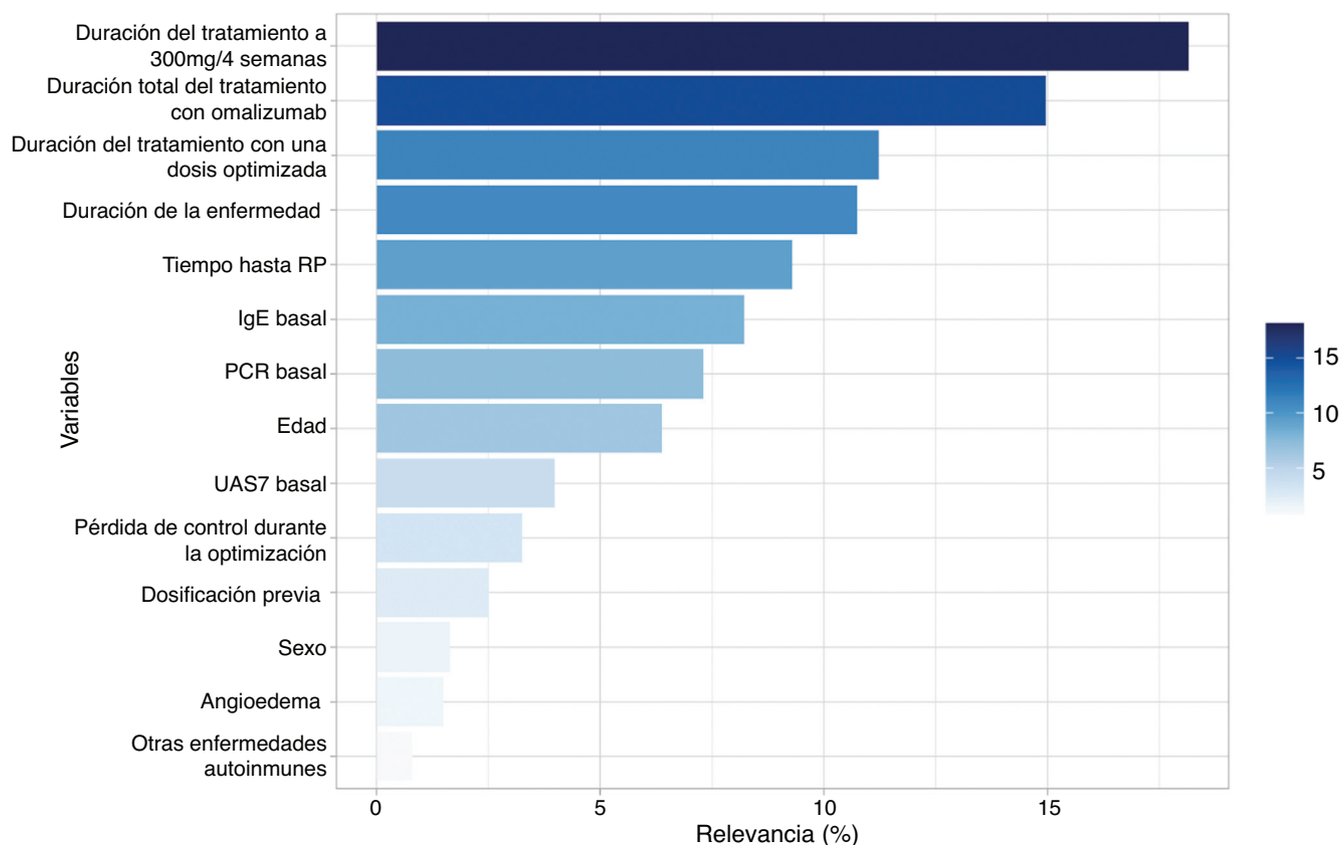


Figura 2 Relevancia de las variables incluidas en el algoritmo obtenido mediante el árbol de clasificación.

más recaían^{9,17}. De forma similar, se han publicado resultados opuestos en cuanto al sexo^{12,19}. El IMC se asocia a la respuesta a la dosis estándar y a la tolerancia a la optimización, 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, el UAS7 basal y la respuesta a 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 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 necesidad de intensificación 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 con-

cuerda 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 recaídas⁹. Aunque omalizumab no es un fármaco modificador de la enfermedad, la proporción de pacientes que permanecieron asintomáticos tras su suspensión aumenta con cursos repetidos de tratamiento²¹. De hecho, las variables asociadas a la duración del tratamiento con 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 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 respuesta¹⁸. 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.

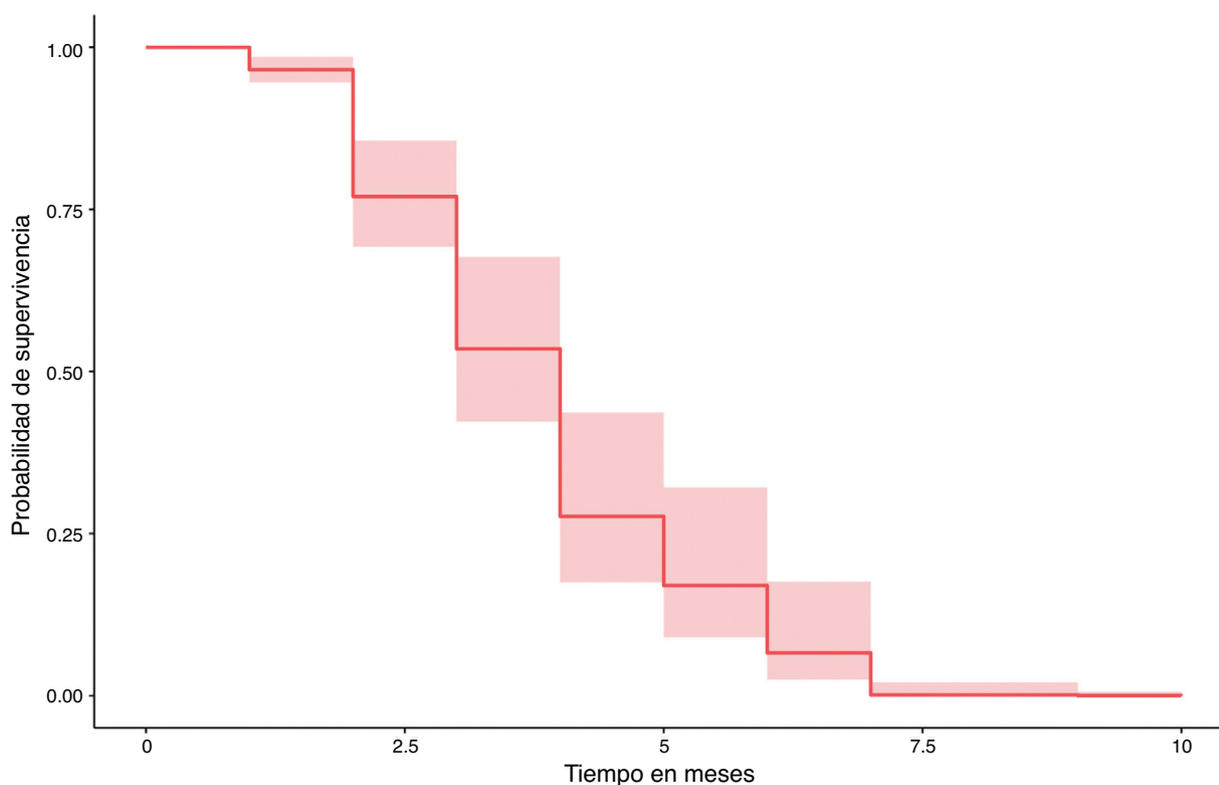


Figura 3 Periodo libre de recaída tras la interrupción del omalizumab ajustado por edad, sexo, duración de la enfermedad, tiempo hasta la RP, duración del tratamiento a dosis estándar, duración a régimen optimizado y duración global, PCR basal e IgE total.

La respuesta inflamatoria está estrechamente implicada en la patogenia de la UCE, y un tercio de los pacientes presentan un nivel sérico elevado de la PCR. Este biomarcador se asocia con la gravedad de la enfermedad y la refractariedad a los antihistamínicos²². No hay evidencia suficiente para apoyar el uso de esta molécula como biomarcador de mala respuesta al omalizumab¹⁸. Cabe destacar que un estudio reciente halló que los niveles elevados de PCR se asocian con una mejor tolerancia a las dosis optimizadas²³. 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 anti-tiroglobulina, no difirieron entre los grupos ni se han descrito previamente como biomarcadores¹⁸.

Conclusiones

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 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.

Conflicto 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, Avène, 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.

Disponibilidad de datos

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

Bibliografía

- Maurer M, Weller K, Bindslev-Jensen C, Giménez-Arnau A, Bousquet PJ, Bousquet J, et al. Unmet clinical needs in chronic spontaneous urticaria. A GA²LEN task force report. *Allergy*. 2011;66:317–30, <http://dx.doi.org/10.1111/j.1398-9995.2010.02496.x>.
- Zuberbier T, Abdul Latiff AH, Abuzakouk M, Aquilina S, Asero R, Baker D, et al. The international EAACI/GA²LEN/EuroGuiDerm/APAAACI guideline for the definition, classification, diagnosis, and management of urticaria. *Allergy*. 2022;77:734–66, <http://dx.doi.org/10.1111/all.15090>.
- Marzano AV, Genovese G, Casazza G, Fierro MT, Dapavo P, Crimi N, et al. Predictors of response to omalizumab and relapse in chronic spontaneous urticaria: a study of 470 patients. *J Eur Acad Dermatol Venereol*. 2019;33:918–24, <http://dx.doi.org/10.1111/jdv.15350>.
- Sussman G, Hébert J, Gulliver W, Lynde C, Yang WH, Papp K, et al. Omalizumab re-treatment and step-up in patients with chronic spontaneous urticaria: OPTIMA trial. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2020;8:2372–8, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2020.03.022>, e5.
- Spertino J, Curto Barredo L, Rozas Muñoz E, Figueras Nart I, Gimenez Arnau A, Serra Baldrich E, et al. Algorithm for treatment of chronic spontaneous urticaria with omalizumab. *Actas Dermosifiliogr*. 2018;109:771–6, <http://dx.doi.org/10.1016/j.ad.2018.07.005>.
- Chen Y, Yu M, Huang X, Tu P, Shi P, Maurer M, et al. Omalizumab treatment and outcomes in Chinese patients with chronic spontaneous urticaria, chronic inducible urticaria, or both. *World Allergy Organ J*. 2021;14:100501, <http://dx.doi.org/10.1016/j.waojou.2020.100501>.
- Alizadeh Aghdam M, pieterse RH, Kentie PA, Rijken F, Knulst AC, Röckmann H. Effective omalizumab interval prolongation in the treatment of chronic urticaria. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2020;8:3667–8, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2020.06.056>, e1.
- Ferrer M, Giménez-Arnau A, Saldana D, Janssens N, Balp MM, Khalil S, et al. Predicting chronic spontaneous urticaria symptom return after omalizumab treatment discontinuation: exploratory analysis. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2018;6:1191–7, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2018.04.003>, e5.
- Meertens MAJ, Luijck T, van Lindonk EAM, Soegiharto R, Assil S, Alizadeh Aghdam M, et al. Age and fast initial response predict omalizumab retreatment in chronic urticaria. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2023;11:3556–8, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2023.07.030>, e1.
- Ertas R, Ozyurt K, Ozlu E, Ulas Y, Avci A, Atasoy M, et al. Increased IgE levels are linked to faster relapse in patients with omalizumab-discontinued chronic spontaneous urticaria. *J Allergy Clin Immunol*. 2017;140:1749–51, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2017.08.007>.
- Chen YD, Maurer M, Yu M, Tu P, Zhao ZT. Addition of omalizumab to antihistamine treatment in chronic urticaria: a real-world study in China. *Ann Allergy Asthma Immunol*. 2020;125:217–9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.anai.2020.04.026>.
- Grieco T, Dies L, Sernicola A, Chello C, Gagliostro N, Carnicelli G, et al. Potential clinical and serological predictors of chronic spontaneous urticaria relapse in patients under omalizumab treatment. *Immunotherapy*. 2020;12:1173–81, <http://dx.doi.org/10.2217/imt-2020-0088>.
- Foti C, Romita P, Ambrogio F, Fanelli M, panebianco R, Vena GA, et al. Analysis of clinical factors as possible predictors of response to omalizumab and relapse after treatment discontinuation in chronic spontaneous urticaria. *Dermatol Ther*. 2022;35:e15248, <http://dx.doi.org/10.1111/dth.15248>.
- Yang, Yu R, Qian W, Zheng Q, Xiong J, Chen S, et al. Analysis of the efficacy and recurrence of omalizumab use in the treatment of chronic spontaneous urticaria and chronic inducible urticaria. *Int Arch Allergy Immunol*. 2023;184:643–55, <http://dx.doi.org/10.1159/000529250>.
- Akdaş E, Adışen E, Öztaş MO, Aksakal AB, İltner N, Gülekon A. Real-life clinical practice with omalizumab in 134 patients with refractory chronic spontaneous urticaria: a single-center experience. *An Bras Dermatol*. 2023;98:240–2, <http://dx.doi.org/10.1016/j.abd.2022.06.003>.
- Niemeyer-van der Kolk T, van Maaren MS, van Doorn MBA. Personalized omalizumab treatment improves clinical benefit in patients with chronic spontaneous urticaria. *J Allergy Clin Immunol*. 2018;142:1992–4, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2018.07.032>.
- 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*. 2021;62:398–402, <http://dx.doi.org/10.1111/ajd.13656>.
- Gimenez-Arnau AM, Salman A, Podder I. Biomarkers to predict therapeutic response in chronic spontaneous urticaria: a review. *Eur J Dermatol*. 2024;34:3–12, <http://dx.doi.org/10.1684/ejd.2024.4600>.
- Sirrufo MM, Bassino EM, 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.* 2021;35, <http://dx.doi.org/10.1177/20587384211065870>, 20587384211065870.
20. Curto-Barredo L, Spertino J, Figueras-Nart I, Expósito-Serrano V, Guilabert A, Melé-Ninot G, et al. Omalizumab uposing allows disease activity control in patients with refractory chronic spontaneous urticaria. *Br J Dermatol.* 2018;179:210–2, <http://dx.doi.org/10.1111/bjd.16379>.
21. Matucci A, Nencini F, Rossi O, pratesi S, parronchi P, Maggi E, et al. The percentage of patients achieving complete remission of urticaria increases with repeated courses of treatment. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2019;7:339–40, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2018.06.011>.
22. 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.* 2018;73:940–8, <http://dx.doi.org/10.1111/all.13352>.
23. Brás R, Costa C, Limão R, Caldeira LE, 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.* 2023;1:2392–402, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2023.01.022>.