

Reumatología Clínica



www.reumatologiaclinica.org

Original

Rituximab en artritis reumatoide: una revisión sistemática de eficacia y seguridad Blanca Hernández-Cruz^{a,*}, Miriam García-Arias^b, Rafael Ariza Ariza^c y Emilio Martín Mola^d

- ^a Unidad de Investigación e i+D+I, Servicio de Reumatología, Hospital Universitario Virgen Macarena, Sevilla, España
- ^b Servicio de Reumatología, Hospital Universitario La Paz, Madrid, España
- ^c Servicio de Reumatología, Hospital Universitario Virgen Macarena, Sevilla, España
- ^d Servicio de Reumatología, Hospital Universitario La Paz, Madrid, España

INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

Historia del artículo: Recibido el 12 de octubre de 2010 Aceptado el 4 de marzo de 2011 On-line el 2 de agosto de 2011

Palabras clave: Rituximab Artritis reumatoide Metaanálisis

RESUMEN

Introducción: El objetivo de la revisión sistemática fue evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con RTX en pacientes con AR para la elaboración del Documento de consenso de uso de rituximab en artritis reumatoide, un documento con recomendaciones basadas en la evidencia⁵ sobre el empleo del fármaco en situaciones clínicas difíciles en práctica clínica habitual.

Metodología: Se realizaron búsquedas de los trabajos publicados desde enero de 2003 hasta septiembre de 2009 en Medline, EMBASE y la Cochrane Library y revisión manual de los resúmenes de los congresos de EULAR y ACR de 2003 a 2009 y de datos proporcionados por Roche Pharma. En la estrategia de búsqueda se emplearon los siguientes términos: «Rituximab», «Rheumatoid arthritis», «Anti-CD20», «Biologics». Dos autores (BHC y MGH) efectuaron la búsqueda bibliográfica por título y resumen. Después dos autores (BHC y RAA) calificaron los trabajos según la escala GRADE y los seleccionaron tras su revisión en extenso. La extracción de los datos para el análisis se realizó en formato en papel. Las medidas de desenlace evaluadas fueron para eficacia las propuestas por OMERACT¹³ (Outcome Measurements in Rheumatoid Arthritis Clinical Trials) y el grupo Cochrane de Estudio de Enfermedades Musculoesqueléticas, relevantes en práctica clínica. Para seguridad se evaluaron: mortalidad, presencia de infecciones graves, efectos adversos graves, retiradas del estudio por cualquier causa, retiradas del estudio por efectos adversos graves, retiradas del estudio por reacciones a la infusión y reacciones graves relacionadas con la infusión. El análisis estadístico se realizó con el cálculo del riesgo relativo y la odds ratio para variables dicotómicas (OR) y de la diferencia media entre el valor basal frente al final para variables continuas, se estimó la diferencia absoluta de riesgo con el programa RevMan 519 y el número de pacientes necesario que tratar con las fórmulas y la calculadora de Cates²⁰.

Resultados: El RTX es un medicamento eficaz en el tratamiento de tres grupos de pacientes con artritis reumatoide: en fallo a MTX, fallo a anti-TNF y en pacientes sin exposición previa a MTX. Es necesario tratar a 7 (5-10) pacientes con RTX frente a placebo para obtener una respuesta ACR70; 9 (6-15) para conseguir un DAS28 < 2,6 y 5 (4-8) para una mejoría en el HAQ > 0,2. La seguridad del fármaco fue similar a la del placebo, excepto para reacciones a la primera infusión en donde se necesita tratar 12 (8-26) pacientes con RTX frente a placebo para observar alguna reacción a la primera infusión con premedicación con corticoides. Las reacciones graves a la infusión tuvieron una incidencia de 0,7% en los pacientes del grupo tratado con RTX. No fue posible identificar un mayor incremento en el número de infecciones graves posiblemente debido a problemas metodológicos, no obstante el riesgo de desarrollar infecciones graves en pacientes tratados con RTX parece ser comparable al de otros anti-TNF y biológicos.

© 2010 Elsevier España, S.L. Todos los derechos reservados.

Rituximab in rheumatoid arthritis: a systematic review of efficacy and safety

ABSTRACT

Keywords: Rituximab Rheumatoid arthritis Meta-analysis $Introduction: The aim of the systematic review was to evaluate the safety and efficacy of rituximab for the treatment of rheumatoid arthritis patients, as part of the Consensus on the use of rituximab in rheumatoid arthritis. A document with evidence based recommendations <math>^5$.

Methods: All papers published from January 2003 to September 2009 were reviewed in a systematic way in Medline, EMBASE and Cochrane Library database. The Mesh terms used were: «Rituximab»,

^{*} Autor para correspondencia. Correo electrónico: blancahcruz@gmail.com (B. Hernández-Cruz).

«Rheumatoid arthritis», «and Anti-CD20», «Biologics». The abstracts of the EULAR and ACR congress of 2003 to 2009 were also reviewed, as well data of Roche Pharma. Two rheumatologists (BHC y MGH) made the bibliographic review by title and summary of each work. Two authors (BHC y RAA) selected them by quality according the GRADE SCALE after they review. The data were collected in paper. The outcomes evaluated were of efficacy in agreement with OMERACT¹³ (Outcome Measurements in Rheumatoid Arthritis Clinical Trials) and The Musculoskeletal Cochrane Study Group. The outcomes of safety evaluated were: mortality, severe infections, severe adverse events, withdraw for any cause, for severe adverse events, and for infusion related reactions. The review was conducted with Cochrane methodology. The odds ratio and relative risk for dichotomist variables; and mean difference between baseline and final measurements for continuous variables, and risk differences were calculated with RevMan 5¹⁹. The number of patients needed to treat was calculated with Cates' calculator²⁰.

Results: RTX is an effective drug in three groups of patients with RA: patients who fail to MTX, those who fail anti-TNF and in patients with no prior exposure to MTX. It is necessary to treat 7 (5-10) patients with RTX vs. placebo to obtain an ACR70 response; 9 (6-15) to achieve a DAS28 < 2.6; and 5 (4-8) to achieve a HAQ improvement >0.2. Safety of the drug was similar to that of placebo except for infusion reactions where 12 (8-26) patients need to be treated with RTX vs. placebo to see a reaction to the first infusion with steroid premedication. Severe adverse events to the infusion had an incidence of 0.7% in patients of the RTX treated group. It was impossible to identify a larger increase in the number of severe infections, probably due to methodological problems, however, the risk of developing infections in patients treated with RTX seems to be comparable to that of other anti-TNF and biologics.

© 2010 Elsevier España, S.L. All rights reserved.

Introducción

El rituximab (RTX) fue aprobado en España para el tratamiento del linfoma en junio de 1998 y de la artritis reumatoide (AR) en junio de 2006¹. La investigación en AR se basó inicialmente en la evidencia de eficacia y seguridad del fármaco en pacientes con linfoma, lo que condicionó un desarrollo clínico peculiar. Los primeros datos clínicos detallados del uso de RTX en AR se publicaron en 2001² y el desarrollo del fármaco incluyó: pacientes sin exposición previa a metotrexato (MTX), pacientes con fallo a MTX y/o otros fármacos modificadores de la enfermedad (FAME) y pacientes con fallo a fármacos que bloquean el factor de necrosis tumoral alfa (anti-TNF- α). En la actualidad, hay más de 7 años de experiencia con el empleo de RTX en pacientes con AR³ y en España cada vez se trata un mayor número de pacientes con RTX, no solo enfermos con AR sino pacientes con manifestaciones graves y refractarias de lupus eritematoso, vasculitis, síndrome de Sjögren y otras indicaciones, con buenos resultados. Un metaanálisis reciente mostró que el número de pacientes necesarios a tratar (NNT) con RTX frente a placebo para obtener una mejoría ACR50 fue de 4,1 (2,02-8,33)4. Mientras que el número de pacientes necesarios que tratar para tener un efecto perjudicial (NNH) y para observar un abandono por evento adverso no fue significativo: 1,34 (0,65-2,76). Estos datos son similares a los de otros biológicos del grupo de los anti-TNF⁴. Como parte de la creación del «Consenso de rituximab. Un documento con recomendaciones basadas en la evidencia»⁵, se decidió realizar una revisión sistemática siguiendo metodología Cochrane⁶. El objetivo de la revisión fue evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con RTX en pacientes con AR, utilizando medidas de desenlace del ámbito de práctica clínica y con la intención de ayudar al médico a tomar decisiones terapéuticas en casos difíciles en la consulta habitual.

Pacientes y métodos

Selección de trabajos: se realizaron búsquedas sensibles de trabajos publicados del 1 de enero de 2003 al 30 de septiembre de 2009 en las siguientes bases de datos electrónicas: Medline a través de la página web de Pubmed⁷, EMBASE⁸ y la Cochrane Library⁹. Además, se realizó una búsqueda manual de los resúmenes de los congresos de EULAR y ACR de 2003 a 2009, y la solicitud de datos a Roche Pharma¹⁰, así como la revisión de la Ficha técnica de Mabthera 2009¹. La estrategia de búsqueda fue similar para todas las bases: se utilizaron términos MESH y texto libre para los siguientes términos: *rituximab*, *rheumatoid arthritis*, *anti-CD20*, *biologics*, y no se

seleccionó ningún tipo de filtro para idioma de publicación o tipo de estudio. En una primera etapa, dos autores (BHC y MGH) realizaron la búsqueda bibliográfica de modo independiente revisando título y resumen. En una segunda etapa dos revisores de modo independiente (BHC y RAA) seleccionaron los trabajos tras su revisión en extenso. La selección final de los artículos se realizó consensuando los casos de falta de acuerdo, considerando los siguientes criterios:

- Inclusión de pacientes mayores de 18 años de edad.
- Con AR según criterios del Colegio Americano de Reumatología¹¹, 1987
- Ensayos clínicos aleatorizados de tratamiento con RTX frente a placebo.

Se eliminaron subanálisis de estudios, estudios observacionales y estudios duplicados, eligiendo de éstos últimos el estudio más reciente.

Una vez seleccionados los artículos, la extracción de los datos para el análisis se realizó en formato en papel y de modo independiente por dos revisores (BHC y RAA) con la herramienta para la extracción de datos de la Colaboración Cochrane⁶, que incluye información sobre el tipo de ensayo clínico, características de los pacientes, número de centros, tipo de intervención, desenlaces de eficacia y seguridad, y características del análisis. Finalmente, se seleccionaron los trabajos cuyo puntaje de calidad asignado por cada evaluador según la escala GRADE y de modo independiente fue bueno o muy bueno¹².

La estimación de la posibilidad de sesgos se realizó mediante la herramienta propuesta por la colaboración Cochrane⁶, que incluyó la valoración de: a) identificación de la generación de secuencia de aleatorización; b) calidad del enmascaramiento de dicha asignación; c) enmascaramiento por el paciente y evaluadores; d) similitud de los grupos de tratamiento; e) diferencias en seguimiento entre los grupos; f) diferencias en informe de desenlaces entre los grupos; g) diferencias en presencia de eventos adversos en los grupos, g) evaluación de la calidad de los estudios.

Medidas de desenlace: se eligieron las propuestas por OMERACT¹³ (Outcome Measurements in Rheumatoid Arthritis Clinical Trials) y el grupo Cochrane de Estudio de enfermedades músculo-esqueléticas que a continuación se detallan:

- Eficacia clínica:
 - Remisión según DAS28 (Disease Activity Score), considerando un DAS28 ≤ 2,6¹⁴.

- Pacientes con buena respuesta clínica según criterios EULAR (European League Against Rheumatism), aquellos con cambio > 1,2 y DAS28 final < 3,2¹⁵.
- 3. Respuesta ACR (American College of Rheumatology) del 50% (ACR50) y del 70% (ACR70)¹⁶.
- 4. Función física medida con el HAQ (Health Assessment Questionnaire) considerando una mejoría en el HAQ \geq 0,2 unidades¹⁷.
- Desenlace radiográfico:
 - 1. Porcentaje de pacientes sin progresión radiográfica definida como un cambio en el índice Genant-Sharp < 0.
 - 2. Cambio medio en el índice radiográfico Genant-Sharp¹⁸.
- Seguridad:
 - 1. Mortalidad.
 - Infecciones graves (infecciones que requirieron ingreso del paciente para tratamiento hospitalario y/o pusieron en peligro la vida del paciente).
 - 3. Efectos adversos graves (aquellos que requirieron hospitalización, causaron la muerte del enfermo, pusieron en peligro la vida del paciente o dejaron secuelas).
 - 4. Retiradas del estudio por cualquier causa.
 - 5. Retiradas del estudio por efectos adversos graves.
 - 6. Retiradas del estudio por reacciones a la infusión (cualquier reacción que ocurrió en las siguientes 24 h a la infusión).
 - Reacciones graves relacionadas con la infusión (aquellas que pusieron en peligro la vida del paciente, causaron su muerte, obligaron a su hospitalización o prolongación de la hospitalización).

Análisis estadístico

Para los desenlaces considerados se realizó el cálculo del riesgo relativo y la *odds ratio* (OR) para variables dicotómicas y de la diferencia media entre el valor basal frente al final para variables continuas. Para los eventos poco frecuentes el cálculo de la diferencia en el riesgo se realizó con la técnica de Mantel Haenszel, obteniendo intervalos de confianza al 95% (IC del 95%), con corrección por continuidad cuando fue necesario. El análisis se realizó empleando un modelo de efectos fijos y en el caso de heterogeneidad significativa entre los estudios incluidos también se realizó el análisis con un modelo de efectos aleatorios, con el programa RevMan 5^{19} . La heterogeneidad se evaluó considerando una $1^2 \geq 50\%$.

La diferencia absoluta de riesgo se definió como la diferencia del riesgo del grupo tratado con RTX menos la diferencia del riesgo del grupo tratado con placebo. El NNT para los desenlaces de eficacia clínica y radiográficos anotados y el NNH para cada desenlace de seguridad se calcularon mediante el inverso de la diferencia del riesgo absoluto, con las fórmulas y la calculadora de Cates²⁰.

A priori, se consideraron los siguientes análisis de subgrupos: a) tratamiento con/sin MTX; b) duración de la AR < 2 años; c) dosis de RTX de 2 ciclos de 500 mg vs. 2 ciclos de 1.000 mg, y d) resultados a la semana 52.

Resultados

La búsqueda identificó 445 publicaciones, de las cuales, tras revisión inicial del título y el resumen, se descartaron 176 (40%) por no estar relacionadas con el tema y 234 (48%) por tratarse de estudios de investigación básica, trabajos de revisión o estudios observacionales. Se seleccionaron para una segunda revisión 55 (11%) trabajos, a los que se añadieron 84 artículos de tres fuentes: búsqueda manual, proporcionados por la industria farmacéutica y datos del Archivo del medicamento en Roche Pharma¹⁰. La revisión detallada se realizó de 139 trabajos y permitió la identificación

de 10 ensayos clínicos controlados. Se excluyeron 67 trabajos por ser de investigación básica, series de casos o no estar relacionados con el tema; 18 informes duplicados, 12 subanálisis o extensiones de los ensayos clínicos seleccionados y 32 estudios observacionales. Finalmente, se seleccionaron 5 para la revisión sistemática²¹⁻²⁵, eliminándose 5 por no tener grupo control o cuyo objetivo primario no fue la eficacia y/o seguridad²⁶⁻³⁸. El flujo de selección de los trabajos de la revisión se muestra en la figura 1.

Las características de los 5 ensayos clínicos incluidos y la valoración de calidad de acuerdo con criterios GRADE¹² se presentan en la tabla 1. Los trabajos excluidos y sus causas se resumen en la tabla 2 ²⁶⁻³⁸. La razón de la exclusión fueron problemas metodológicos en el caso de los ensayos clínicos (ausencia de grupo placebo, objetivo primario diferente a eficacia y seguridad y datos insuficientes para hacer la revisión). Los trabajos incluidos consideraron pacientes con AR de 51,4 años de edad, 80% mujeres, 84% FR+, y con 8,1 años de evolución de la AR. Todos los estudios excepto el trabajo de Tak et al.²⁵ incluveron pacientes con fallo a MTX. Dos trabajos permitieron la inclusión de enfermos con exposición previa a fármacos anti-TNF^{22,23}. Los enfermos tenían un nivel elevado de actividad, con DAS28 basal de 6,7 y pobre función física (HAQ > 1). Se midieron desenlaces de eficacia clínica según criterios ACR, EULAR y desenlaces de seguridad en todos los trabajos y en dos se realizó medición de desenlace radiográfico^{22,25}. La calidad metodológica de los trabajos de acuerdo con la escala GRADE fue buena, considerando la calidad de la evidencia (diseño del estudio, calidad del estudio, consistencia de los resultados y dirección) y los datos agrupados dentro de los diferentes desenlaces.

Los principales resultados de eficacia a las 24 semanas se resumen en la tabla 3. Los desenlaces de eficacia se presentan para el conjunto de pacientes y para dos de los subtipos de enfermos con AR incluidos en los artículos: pacientes con fallo a FAME y pacientes con fallo a anti-TNF. Analizando todos los enfermos, se encontró una respuesta ACR50 en 40% de los pacientes tratado con RTX vs. 19% en el grupo tratado con placebo, la diferencia del riesgo absoluta fue del 21% y el NNT con RTX frente a placebo para obtener una respuesta ACR50 fue de 5 (4-6). Hubo una respuesta ACR70 en 24% de los pacientes tratado con RTX vs. 10% en el grupo tratado con placebo, la diferencia del riesgo absoluta fue del 14% y el NNT con RTX frente a placebo para obtener una respuesta ACR70 fue de 7 (5-10).

Considerando los desenlaces que se evalúan en práctica clínica habitual, se encontró un DAS28 < 2,6 a las 24 semanas del tratamiento en el 17% de los pacientes tratados con RTX vs. 5% en el grupo tratado con placebo, la diferencia del riesgo absoluta fue del 12% y el NNT con RTX frente a placebo para obtener una respuesta DAS28 < 2,6 fue de 9 (6-15). La frecuencia de pacientes con buena respuesta EULAR a las 24 semanas del tratamiento fue del 17% en los pacientes tratados con RTX vs. 3% en el grupo tratado con placebo, la diferencia del riesgo absoluta fue de 14% y el NNT con RTX frente a placebo para obtener una buena respuesta EULAR fue de 8 (5-15). La mejoría en la función física, uno de los dominios más relevantes de la calidad de vida, medida como el porcentaje de pacientes con mejoría en el HAQ > 0,2 a las 24 semanas del primer ciclo de tratamiento con RTX fue del 74% frente al 57% en el grupo placebo, la diferencia del riesgo absoluta fue de 21% y el NNT con RTX frente a placebo para obtener una mejoría en el HAQ > 0,2 fue de 6 (4-8).

El desenlace radiográfico se evaluó en dos de los cinco trabajos. El porcentaje de pacientes que no mostró progresión radiográfica a la semana 24 fue del 66% en el grupo tratado con RTX frente al 59% del grupo tratado con placebo, OR 1,34 (1,04-1,71). A la semana 52, el porcentaje de pacientes sin progresión radiográfica fue del 60% en el grupo tratado con RTX vs. 50% en el grupo tratado con placebo, la diferencia del riesgo absoluta fue de 10%, la OR 1,53 (1,20-1,95) y el NNT con RTX frente a placebo y no tener un caso de progresión radiográfica fue de 10 (7-22). La diferencia media del

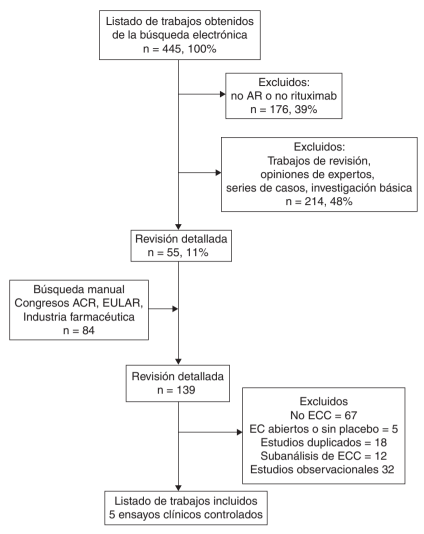


Figura 1. Estrategia de búsqueda. Cribado de los trabajos seleccionados para la revisión.

Índice de Genant-Sharp a la semana 24 fue de 0,57 para el grupo tratado con RTX frente a 0,95 para el grupo placebo; a la semana 52 de 0,563 vs. 1,05, respectivamente para una diferencia media de -0,6 (-1614 a -0,06). Se encontraron problemas de heterogeneidad en las evaluaciones ACR50 y mejoría del HAQ $\geq 0,2$ con I² = el 59% y el 56%, respectivamente. Para el resto de los desenlaces de eficacia, la I² fue del 13-42%.

Cuando se analizaron los datos incluyendo solo los estudios con fallo a FAME 21,23,24 la dirección y magnitud de la respuesta fue similar, pero con NNT mayores e intervalos de confianza más amplios, como se muestra en la tabla 3. La heterogeneidad también se incrementó con I^2 = 62% para la respuesta DAS28 remisión e I^2 = 82% para el cambio en el HAQ. Lo mismo sucedió cuando el análisis se realizó con los pacientes con AR y fallo a anti-TNF. En este análisis, la evaluación de la remisión según DAS28 no fue posible, pues 27 de 298 (9%) pacientes del grupo tratado con RTX y ninguno del grupo placebo (0/201) presentó remisión.

Los resultados de seguridad se resumen en la tabla 4. La evaluación de los desenlaces de seguridad solo fue posible en la semana 24, debido al diseño de los estudios. La frecuencia de cualquier reacción a la infusión fue mayor en el grupo tratado con RTX. El NNH con RTX frente a placebo para observar una reacción a la primera infusión, cuando el paciente recibe premedicación con corticoides fue de 12 (8-26). En el caso de reacciones graves a la infusión, éstas solo ocurrieron en el grupo tratado con RTX (0,74%),

lo que hizo imposible las estimaciones de diferencia de riesgo absoluta, OR y NNH. No hubo diferencias significativas entre ambos grupos en: número de eventos adversos graves, mortalidad, infecciones graves y retiradas debido a efectos adversos graves. Hubo un mayor número de retiradas del estudio por eventos adversos en el grupo placebo, debido a actividad de la enfermedad. Esta estimación fue la de mayor heterogeneidad ($I^2 = 93\%$) y en el resto menor la I^2 fue menor de 50%.

Subanálisis

Un segundo objetivo del metaanálisis fue investigar la eficacia de ciclos con dosis diferentes de RTX: $500 \, \text{mg} \times 2$ frente a $1.000 \, \text{mg} \times 2$. Los pacientes con AR y fallo a anti-TNF recibieron ciclos de RTX con dosis de $1.000 \, \text{mg} \times 2^{22}$. El análisis de dosis incluyó solo $2 \, \text{ensayos}^{23,24}$ de pacientes con fallo a MTX y no se encontraron diferencias significativas en las variables de eficacia ni seguridad entre las dos dosis empleadas, como se muestra en la figura 2.

La administración de RTX en monoterapia frente al tratamiento combinado RTX + MTX, solo fue evaluada en un ensayo clínico²¹ que incluyó a 40 pacientes por grupo; este trabajo fue el que tuvo mayor riesgo de sesgo por heterogeneidad y no fue posible realizar el análisis. De igual manera sucedió al tratar de evaluar tratamiento con RTX más FAME diferentes de MTX, ya que la única combinación fue la de RTX + CFM²¹. Un cuarto subanálisis realizado fue con datos

Tabla 1Tabla de evidencia. Características de los trabajos incluidos en el metaanálisis

Autor, año	Tipo	Población diana	Características AR	Desenlaces	Grupos de tratamiento						Basal				
						Edad años	Mujeres %	FR+%	Duración AR, años	DAS28VSG	HAQ	VSG mmHra	PCR mg/dl	Radiográfico Genant-Sharp	Calidad de la evidencia (GRADE)*
Edwards et al. ²¹ , 2004 n = 161	ECC	AR, fallo MTX	Activa: ≥ 8 NAD, ≥ 8 NAT y /o VSG ≥ 28 mmHra o PCR $\geq 1,5$ mg/dl, FR+	ACR EULAR Seguridad	Placebo + MTX RTX 2 x 1.000 RTX 2 x 1.000 + CFM RTX 2 x 1.000 + MTX	53,7 ± 10,7	78	100	10,5 ± 6,5	6,85±0,8	ND	51	3,1	ND	Buena
Cohen et al. ²² , 2006 n = 517	ECC	AR fallo Anti-TNF 1 = 60%, 2 = 31%, 3 = 9%	Activa: ≥ 8 NAD, ≥ 8 NAT y/o VSG ≥ 28 mmHra o PCR ≥ 1,5 mg/dl Al menos una erosión	ACR EULAR, radiográfico Seguridad	Placebo + MTX RTX 2 x 1.000 + MTX	52,5 ± 12,4	81	79	11,9±8	6,85±1,0	1,9±0,5	48	3,7	$48,1 \pm 35,4$	Buena
Emery et al. ²³ , 2006 n = 465	ECC	AR activa Fallo a 2-5 FAME (≈30% anti-TNF)	Activa: ≥ 8 NAD, ≥ 8 NAT, y/o VSG ≥ 28 mmHra o PCR $\geq 1,5$ mg/dl	ACR EULAR Seguridad	Placebo + MTX RTX 2 x 500 + MTX RTX 2 x 1.000 + MTX	51,2	80	82	10,4	6,75	1,75	45	3,1	ND	Buena
Emery et al. ²⁴ , 2010 n=512	ECC	AR activa, fallo a MTX sin biológico previo	Activa: ≥ 8 NAD, ≥ 8 NAT y /o VSG ≥ 28 mmHra o PCR ≥ 0.6 mg/dl	EULAR ACR Seguridad	Placebo + MTX RTX 2 x 500 + MTX RTX 2 x 1.000 + MTX	51,7 ± 12,6	82	74	$7,\!06\pm7,\!2$	6,4 ± 1,0	ND	ND	ND	ND	Buena
Tak et al. ²⁵ , 2009 n = 755	ECC	AR activa, > 4 años, sin exposición previa a MTX	Activa: ≥ 8 NAD, ≥ 8 NAT y PCR $\geq 1,0$ mg/dl	Radiográfico ACR EULAR Seguridad	Placebo + MTX RTX + MTX 2 X 500 RTX + MTX 2 X 1.000	47,9 ± 13,1	81	86	0,9 ± 1,1	7,1 ± 1,0	1,8 ± 0,6	ND	3,2	7,6 ± 11,0	Buena

AR: artritis reumatoide; ACR: respuesta ACR; DAS28VSG: *disease activity score* calculado con la VSG; ECC: ensayo clínico controlado; EULAR de mejoría según DAS28; FAME: fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad; FR+: factor reumatoide positivo; MTX: metotrexato; NAD: número de articulaciones dolorosas de un total de 68; NAT: número de articulaciones inflamadas de un total de 66; ND: no hay datos disponibles; PCR: proteína C reactiva en mg/dl; RTX: rituximab; VSG: velocidad de sedimentación globular, en mm/h; 2 × 1.000 dos ciclos de 1.000 mg cada uno, administrados el día 0 y el día 15; 2 × 500: dos ciclos de 500 mg cada uno administrados el día 0 y el día 15.

^aEvaluación de calidad según metodología Cochrane.

Tabla 2Tabla de artículos excluidos del metaanálisis y motivo de exclusión

Autor, año	Tipo	Población diana	Desenlace	Razón de exclusión
Rubber Roth et al. ²⁶ , 2010)	EC	AR activa, fallo a MTX	Respuesta ACR, respuesta EULAR	No grupo placebo
Bingham III et al. ²⁷ , 2009	EC	AR activa	Respuesta a vacunación	EC abierto, el objetivo no fue eficacia
Loveless et al. ²⁸ , 2009	EC	AR activa, fallo a ≥ 1 FAME	Seguridad y eficacia	Ensayo abierto, ausencia de grupo placebo
Genwald et al. ²⁹ , 2009	EC	AR activa pese a MTX+etanercept o MTX+adalimumab	Seguridad (infecciones) Eficacia	Pacientes tratados con RTX en combinación con anti-TNF
Mease et al. ³⁰ , 2008	EC	AR + fallo a ≥ 1 anti-TNF	Eficacia y seguridad de un 2.º ciclo de RTX vs. placebo	No grupo placebo
Cohen et al.31, 2009	EC ²²	AR activa, fallo anti-TNF	ACR, EULAR, Rx, seguridad	Extensión
Issacs et al.32, 2009	EC ^{22,23}	En pacientes FR+ y/o CCP+	Subanálisis	Subanálisis
Keystone et al. ³³ , 2009	EC ^{22,23}	$1.000 \text{ mg} \times 2 + \text{MTX}$	Subanálisis, de fase abierta, pacientes con respuesta inicial	Subanálisis
Keystone et al. ³⁴ , 2007	EC ^{22,24}	$1.000 \text{ mg} \times 2 + \text{MTX}$	Subanálisis de fase abierta, pacientes con respuesta inicial	Subanálisis
Mariette et al. ³⁵ , 2009	EC ²⁵	500 × 2 + MTX 1.000 × 2 + MTX Placebo + MTX	Subanálisis FR+y/o CCP+y mal pronóstico	Subanálisis
Emery et al. ³⁶ , 2009	EC ²³ vs. 22,24	$1.000 \times 2 + MTX$	Subanálisis fase II y III	Subanálisis
Kremer et al. ³⁷ , 2006	EC ²³	RTX $1.000 \times 2 + MTX$ vs. Placebo + MTX	Subanálisis del REFLEX	Subanálisis
Vollenhoven et al.38, 2009	EC ²²⁻²⁷	Al menos un ciclo de RTX	Seguridad	Subanálisis

clínicos de la semana 52; los resultados de eficacia fueron similares a los que se presentan a la semana 24 (datos no mostrados). Los datos de seguridad solo pudieron evaluarse en la semana 24.

Discusión

El objetivo de una revisión sistemática de una intervención terapéutica es encontrar la mejor evidencia disponible sobre la eficacia y la seguridad de un fármaco frente al tratamiento habitual. El metaanálisis se realizó incluyendo 5 ensayos clínicos controlados de adecuada calidad metodológica que aseguran su validez interna.

Los pacientes incluidos fueron predominantemente mujeres de más de 50 años de edad, con AR definida por los criterios ACR de larga evolución, con actividad elevada y pobre función física. La mayoría con fallo a FAME (al menos MTX) y/o un subgrupo con fallo a anti-TNF, similares a los que se atienden en práctica clínica habitual.

Los hallazgos del metaanálisis relacionados con las medidas de eficacia tienen un nivel de evidencia bueno. Se encontró que dos ciclos de RTX de 1.000 mg cada uno administrados IV los días 0 y 15, fueron mejores que el placebo para alcanzar una respuesta a la semana 24 considerando: respuesta ACR50 con NNT de 5 (4-6); respuesta ACR70 con NNT de 7 (5-10), remisión según DAS28 ≤ 2,6 con NNT de 9 (6-15); buena respuesta EULAR con NNT de 8 (5-15); mejoría en el HAQ \geq 0,2 con NNT de 5 (4-8); no progresión radiográfica 1,5 (1,2-1,9) y menor cambio en el índice Genant-Sharp 0,6 (-1.14 a -0,06). La calidad metodológica según la escala GRADE y las características de los modelos empleados para hacer las estimaciones fueron de moderadas a buenas, encontrándose problemas de heterogeneidad para los respuesta ACR50 y mejoría en el HAQ. Al realizar el correspondiente análisis de eficacia en dos subpoblaciones de enfermos con AR: con fallo a FAME y con fallo a anti-TNF, los resultados fueron similares, sin embargo, con menor solidez de los datos debido a un incremento en la heterogeneidad del modelo; con estimaciones de menor calidad.

Tabla 3Tabla de resultados agrupados de eficacia del tratamiento de dos ciclos de RTX frente a placebo para todos los pacientes y para los grupos de pacientes con AR y fallo a FAME y fallo a anti-TNF)

Desenlace (semana 24)	N.º de ECC	N	Frecuencia en grupo RTX N.º eventos/n.º total (%)	Frecuencia en grupo PBO N.º eventos/n.º total (%)	Odds ratio (IC del 95%)	NNT (IC del 95%)	
Todos los escenarios							
ACR50	5	2.251	597/1.484 (40)	144/762 (19)	3,1 (2,5-4,0)	5 (4-6)	
ACR70	5	2.251	358/1.484 (24)	78/767 (10)	3,0 (2,3-4,0)	7 (5-10)	
DAS28 < 2,6	3	1.723	194/1.118 (17)	33/605 (5)	3,5 (2,4-5,2)	9 (6-15)	
Buena respuesta EULAR	4	1.497	164/982 (17)	18/515 (3)	5,2 (3,2-8,7)	8 (5-15)	
Mejoría del HAQ > 0,2	2	876	789/1.065 (74)	302/526 (57)	2,3 (1,7-3,1)	5 (4-8)	
% de pacientes sin progresión radiográfica a la semana 52	2	1.179	460/761 (60)	208/418 (50)	1,5 (1,2-1,9)	10 (7-22)	
Fallo a FAME							
ACR50	3	956	170/582 (29)	32/294 (13)	3,3 (2,2-5,11)	5 (4-9)	
ACR70	2	876	62/582 (11)	15/294(5)	2,2 (1,2-3,9)	19 (9-88)	
DAS28 < 2,6	2	876	32/377 (8)	4/172 (2)	4,4 (1,5-12,6)	18 (13-29)	
Mejoría del HAQ > 0,2	2	876	366/582 (63)	123/294 (42)	2,3 (1,7-3,1)	5 (4-8)	
Fallo a anti-TNF							
ACR50	1	499	80/298 (27)	10/201 (5)	7,01 (3,5-13,9)	5 (3-10)	
ACR70	1	499	36/298 (12)	2/201 (0,9)	13,6 (3,2-57,4)	10 (3-47)	
DAS28 < 2,6	1	499	27/298 (9)	0/201 (0)	NE	NE	
Respuesta EULAR	1	499	149/298 (50)	40/201 (20)	4,0 (2,6-6,0)	4 (3-6)	

NE: no evaluado. La frecuencia del evento en el grupo control es 0 lo que hace imposible el cálculo.

Tabla 4Tabla de resultados agrupados de seguridad del tratamiento de un ciclo de dos infusiones de RTX frente a placebo

Desenlace (semana 24)	N.°. de ECC	N	Frecuencia en grupo RTX (%) N.º eventos/n.º total (%)	Frecuencia en grupo PBO (%) N.º eventos/n.º total (%)	Odds ratio (IC del 95%)	NNH (IC del 95%)
Efectos adversos graves	5	2.327	123/1.565 (8)	66/762 (9)	0,94 (0,68-1,30)	NS
Mortalidad	5	2.367	2/1565 (0,13)	3/80 (0,37)	0,33 (0,08-1,37)	NS
Reacciones a la primera infusión ^a						
Cualquiera	4	1.652	272/1.082 (25)	92/570 (16)	1,70 (1,31-2,22)	12 (8-26)
Graves	4	1.652	18/1.082 (0,74)	0/570 (0%)	NE	NE
Infecciones graves	4	1.652	18/1.082 (1,7)	10/570 (1,8)	0,93 (0,45-2,05)	NS
Abandonos del estudio, cualquier causa	4	1.652	99/1.083 (9)	85/569 (15)	0,6 (0,44-0,81)	19 (13-41)
Abandonos debido a EAG	4	1.652	23/1.084(2)	5/370 (0,9)	2,23 (0,87-5,69)	NS

EAG: efecto adverso grave; NE: no evaluado. La frecuencia de efectos adversos en el grupo control es 0, lo que hace imposible el cálculo; NNH: número de pacientes necesarios a tratar y obtener un efecto perjudicial; NS: no significativo.

Reacciones a la infusión (cualquier reacción que ocurrió en las siguientes 24 horas a la infusión.

Reacciones graves relacionadas con la infusión: aquellas que pusieron en peligro la vida del paciente, causaron su muerte, obligaron a su hospitalización o prolongación de la hospitalización.

Infecciones graves: infecciones que requirieron ingreso del paciente para tratamiento hospitalario y/o pusieron en peligro la vida del paciente.

Efectos adversos graves: los que requirieron hospitalización, causaron la muerte del enfermo, pusieron en peligro la vida del paciente o dejaron secuelas.

La calidad de los resultados de la evaluación de los desenlaces de seguridad tuvo mayores problemas y fue moderada por las siguientes consideraciones:

- Posibilidad de sesgo de selección: los ensayos clínicos incluye a
 pacientes sin comorbilidad y excluyen a pacientes con comorbilidad significativa, que son quienes presentan peores desenlaces
 de seguridad, además en el proceso de selección se eligen pacientes con actividad elevada y la inclusión de pacientes de diversas
 zonas geográficas en donde el acceso al fármaco podría condicionar la entrada del paciente.
- El tamaño de muestra de los ensayos se calcula para los desenlaces de eficacia y no para seguridad; esto es importante en aquellos desenlaces de seguridad poco frecuentes (mortalidad e infecciones graves).
- 3. Aspectos metodológicos: en los ensayos incluidos en el metaanálisis, la fase de placebo fue de 24 semanas, permitiéndose

- medicación de rescate, lo que reduce aun más el tamaño de muestra. El seguimiento de seguridad finaliza cuando termina el ensayo clínico, habitualmente a las 4 semanas de la última visita de seguimiento y no se realiza en el largo plazo, hecho de especial importancia cuando se habla de un fármaco que puede producir depleción sostenida de L-B.
- 4. Se encontraron problemas de heterogeneidad significativa para retiradas del estudio por cualquier efecto adverso y por efectos adversos graves. Con todas estas consideraciones, la calidad de la evidencia para los desenlaces de seguridad fue moderada y esto debe tenerse en cuenta al interpretar los resultados. Se observaron más reacciones relacionadas con la infusión de cualquier tipo (NNH 12; 8-26) y sobre todo reacciones graves relacionadas con la infusión en el grupo tratado con RTX (0,7 vs. 0%, respectivamente), en este caso al no tener reacciones en el grupo placebo la estimación del NNT fue imposible. La posibilidad de reacciones durante la infusión del fármaco es conocida ocurre con mayor

A Porcentaje de respuesta EULAR

	1000 N	/IG	500 M	G		Odds Ratio	Odds Ratio
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	M-H, Fixed, 95% CI	M-H, Fixed, 95% CI
Emery P 2008	87	170	82	167	57.9%	1.09 [0.71, 1.67]	#
Emery P, 2006	82	122	90	123	42.1%	0.75 [0.43, 1.30]	-
Total (95% CI)		292		290	100.0%	0.95 [0.68, 1.32]	•
Total events	169		172				
Heterogeneity: Chi ² = 1	1.08, df =						
Test for overall effect:	Z = 0.33 (I	P = 0.7	4)		0.01 0.1 1 10 100 500 1000		

B Frecuencia de eventos adversos

	1000 N	/IG	500 M	G	Odds Ratio			Odds Ratio			
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	M-H, Fixed, 95% C	l	M-H,	Fixed, 9	5% CI	
Emery P 2008	2	170	1	167	62.7%	1.98 [0.18, 22.00]		-			
Emery P, 2006	4	192	0	124	37.3%	5.94 [0.32, 111.38]		-		-	→
Total (95% CI)		362		291	100.0%	3.46 [0.56, 21.15]				>	
Total events	6		1								
Heterogeneity: Chi ² = 0.34, df = 1 (P = 0.56); I^2 = 0% Test for overall effect: Z = 1.34 (P = 0.18)								0.1	1 600 100	10	100

Figura 2. Estimación de desenlaces en los grupos de RTX 500 mg × 2 vs. RTX 1.000 mg × 2. A) Porcentaje de respuesta EULAR. B) Frecuencia de eventos adversos.

^a En pacientes que recibieron premedicación con corticoides.

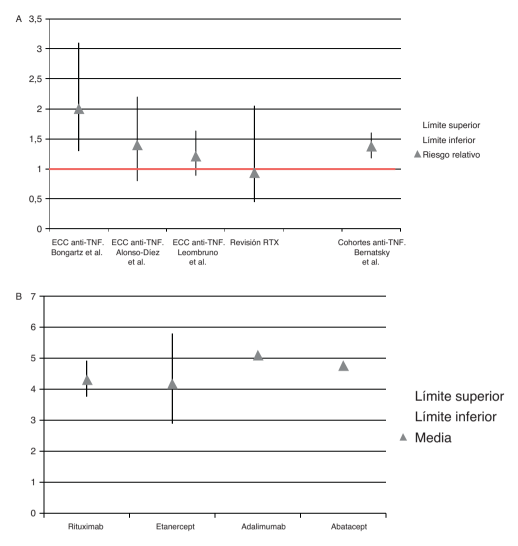


Figura 3. A) Riesgo relativo de desarrollar infecciones graves en pacientes con tratamiento anti-TNF de ensayos clínicos y estudios observacionales no relacionados con el metaanálisis. B) Incidencia de infecciones por 100 pacientes-año en pacientes que reciben tratamiento biológico.

frecuencia cuando se administra la primera infusión y se reduce con la premedicación y la administración adecuada del fármaco y las reacciones graves a la infusión se ocurren aproximadamente en 0,5% de los pacientes tratados^{1,10}. No se informaron casos de mortalidad relacionada con la infusión. La calidad metodológica para hacer esta aseveración fue moderada. Para otros desenlaces de seguridad: número de efectos adversos graves, mortalidad, infecciones graves y retiradas del estudio por eventos adversos graves no se encontraron diferencias entre el grupo de RTX y en el grupo placebo. Hubo mayor número de retiradas del ensayo por cualquier causa en el grupo placebo frente al grupo tratado con RTX, con un nivel de videncia bajo dado la heterogeneidad de la estimación.

Al igual que en otro metaanálisis previo, no se observaron diferencias en infecciones graves en pacientes tratados con RTX vs. placebo³⁹. Este hallazgo merece un comentario especial; la ausencia de diferencias en infecciones graves entre el grupo tratado y el placebo podría deberse a un error estadístico tipo II, es decir, asumir que no hay diferencias entre los grupos cuando sí las hay. Dificultades similares ocurren en metaanálisis de enfermos con AR y tratamiento anti-TNF^{40,41}, como se muestra en la figura 3A, en donde los resultados son contradictorios. Un metaanálisis reciente de estudios observacionales ha demostrado un mayor riesgo de infecciones graves en enfermos con AR que reciben anti-TNF frente

a FAME no biológicos⁴². Los pacientes de los estudios observacionales prospectivos son similares a los de práctica clínica habitual y podría eliminarse el sesgo de selección. Estos datos concuerdan con la impresión de los clínicos, que observamos que los fármacos anti-TNF incrementan el riesgo de infecciones graves⁴³. Dado que la incidencia de infecciones graves por 100 pacientes-año en enfermos tratados con RTX es similar a la que se observa con otros biológicos (anti-TNF u otras dianas terapéuticas) (fig. 3B)³¹⁻³⁴, pese a no encontrar diferencias en infecciones entre pacientes tratados con RTX frente a placebo en la revisión sistemática, consideramos que la frecuencia de infecciones graves relacionadas con RTX es similar a la observada con los anti-TNF y otros biológicos³⁹⁻⁴³.

Además de las limitaciones mencionadas, otras limitaciones fueron el horizonte temporal, ya que solo se realizaron estimaciones en la semana 24 para las variables de eficacia y seguridad, y en semana 52 para radiográficas. Otras preguntas interesantes como comparar eficacia con dosis de 500×2 vs. 1.000×2 , monoterapia vs. tratamiento combinado con FAME, empleo concomitante con FAME diferentes de MTX o eficacia en enfermos con anticuerpos frente a péptidos citrulinados y/o factor reumatoide no pudieron responderse dado la falta de datos para realizar el análisis.

Las implicaciones de estos resultados en la práctica clínica son que el RTX es un tratamiento eficaz en enfermos con AR activa, considerando medidas de desenlace clínicas y radiográficas. Es necesario tratar 7 (5-10) pacientes con RTX frente a placebo para obtener una respuesta ACR70; 9 (6-15) para conseguir un DAS28 < 2,6 y 6 (4-8) para un HAQ < 0,2. La seguridad del fármaco fue similar a la del placebo, excepto para reacciones a la primera infusión. El NNH para reacciones a la primera infusión fue de 12 (8-26). No fue posible identificar un mayor incremento en otros desenlaces de seguridad, incluyendo el número de infecciones graves, posiblemente debido a problemas metodológicos. No obstante, el riesgo de desarrollar infecciones graves en pacientes tratados con RTX parece ser comparable al de otros anti-TNF y biológicos.

Conflictos de intereses

Este documento fue financiado a través de una donación sin restricciones realizada al servicio de reumatología del Hospital Universitario La Paz (AREPAZ). La elección de los revisores fue responsabilidad exclusiva del coordinador del proyecto (EMM). Ningún empleado de Roche Farma participó en las reuniones científicas ni conoció el desarrollo de éstas, hasta que el proyecto estuvo finalizado. La organización de las reuniones y pago de honorarios a los expertos fue responsabilidad exclusiva del servicio de reumatología del Hospital Universitario La Paz (AREPAZ).

Bibliografía

- 1. Ficha técnica de Mabthera. Hoffman La Roche, 2009.
- Edwards JC, Cambridge G. Sustained improvement in rheumatoid arthritis following a protocol designed to deplete B lymphocytes. Rheumatology. 2001;40:205–11.
- Popa C, Leandro MJ, Cambridge G, Edwards JCW, Repeated B. lymphocyte depletion with Rituximab in rheumatoid arthritis over 7 years. Rheumatology. 2007;46:626–30.
- 4. Shing J, Christensen R, Wells G, Suarez-Almazor M, Buchbinder R, Buchbinder R, et al. A network meta-analysis of randomized controlled trials of biologics for rheumatoid arthritis. A Cochrane overview. CMAJ. 2009;181:787–96.
- Martín Mola E, Hernández B, García Arias M, Alvaro-Gracia JM, Balsa A, Gómez Reino J, et al. Consenso de uso de Rituximab en artritis reumatoide. Un documento con recomendaciones basadas en la evidencia. Reumatol Clin. 2011;7:30–44.
- Higgins J, Green S, editores. Cochrane Handbooks for systematic reviews for interventions. The Cochrane Collaboration v 5.0.1. (Updated September 2008). Disponible en: www.chochrane-handbook.org.
- 7. Disponible en: http://www.ncbi.nlm.nih.gov.
- 8. Disponible en: http://www.embase.com.
- 9. Disponible en: http://www.cochrane.org.
- 10. Drug Brochure de Mabthera. Hoffman La Roche, 2009.
- Arnett FC, Edworthy SM, Bloch DA, McShane DJ, Fries JF, Cooper NS, et al. The American Rheumatism Association 1987 revised criteria for the classification of rheumatoid arthritis. Arthritis Rheum. 1988:31:315–24.
- 12. Atkins D, Briss P, Eccles M, Flottorp S, Guyatt G, Harbour R, et al. Sustems for grading the quality of evidence and the strength of recommendations II: Pilot study of a new system. BMC Health Services Research. 2005;5:25.
- Tugwell P, Boers M. Developing consensus on preliminary core efficacy endpoints for rheumatoid arthritis clinical trials. OMERACT Committee. J Rheumatol. 1993;20:555–6.
- 14. Prevoo ML, Van't Hof MA, Kuper HH, Van Leeuwen MA, Van de Putte LB, Van Riel P. Modified disease activity scores that include twenty-eight-joint-counts. Development and validation in a prospective longitudinal study of patients with rheumatoid arthritis. Arthritis Rheum. 1995;38:44–8.
- 15. Van Gestel AM, Prevoo ML, Vanit Hof MA, Van Rijswijk MH, Van de Putte LB, Van Riel PL. Development and validation of the European League Against Rheumatism response criteria for rheumatoid arthritis: comparison with the preliminary American College of the Rheumatology and the World Health Organization/International League Against Rheumatism Criteria. Arthritis Rheum. 1996;39:34–40.
- 16. Fries JF, Spitz P, Kraines RG, Holman HR. Measurement of patient outcome in arthritis. Arthritis Rheum. 1980;23:137–45.
- Felson DJ, Anderson JJ, Boers M, Bombardier C, Furst D, Goldsmith C, et al. American College of Rheumatology preliminary definition of improvement in rheumatoid arthritis. Arthritis Rheum. 1995;38:727–35.
- Genant HK, Jing Y, Peterfly C, Lu Y, Redei J, Countryman PJ. Assessment of rheumatoid arthritis using a modified scoring method on digitized and original radiographs. Arthritis Rheum. 1998;41:1583–90.
- Review Manager (RevMan) [Computer program]. Version 5.0. Copenhagen: The Nordic Cochrane Centre, The Cochrane Collaboration, 2008.
- Cates C. Dr Chris Cates EMB Web site. Visual Rx. Version 3. [consultado 13 Feb 2009]. Disponible en: http://www.nntonline.net/.
- 21. Edwards J, Sczepanski L, Scechinski J, Filipowicz-Sosnowaka A, Emery P, Close D, et al. Efficacy of B cell-targeted therapy with rituximab in patients with rheumatoid arthritis. N Engl J Med. 2004;350:2572–81.

- 22. Cohen S, Emery P, Greenwald M, Dougados M, Furie R, Genovese M, et al. Rituximab for rheumatoid arthritis refractory to anti-tumor necrosis factor therapy. Results of a multicenter, randomized, double blind, placebo controlled, Phase III trial evaluating primary efficacy and safety at twenty four weeks. Arthritis Rheum. 2006;56:2793–806.
- Emery P, Fleishmann R, Filipowicz-Sosnowska A, Schechtman A, Szczepanski L, Kavanaugh A, et al. The efficacy and safety of rituximab in patients with active rheumatoid arthritis despite methotrexate treatment. Results of phase Ilb randomized, double blind, placebo controlled dose ranging trial. Arthritis Rheum. 2006;54:1390-9.
- 24. Emery P, Rigby W, Combe B, Latinis K, Szczepansky L, Roshman R, et al. Efficacy and safety of rituximab as first line biologic therapy in patients with active rheumatoid arthritis (RA): results of a phase III randomized controlled study. Ann Rheum Dis. 2010;69:1629–35.
- 25. Tak P, Rigby W, Rubbert Roth A, Peterfy C, Van Vollenhoven R, Sthol W, et al. Inhibition of joint damage and improved clinical outcomes with a combination of rituximab and methotrexate in patients with early, active, rheumatoid arthritis who are naive to MTX: A randomized active comparator placebo controlled trial. Ann Rheum Dis. 2009;68 Suppl 3:75.
- Rubber Roth A, Tak PP, Bombardieri S, Zerbibi C, Tremblay J, Carreño L, et al. Efficacy and safety of various dose regimens of rituximab in patients with active rheumatoid arthritis. Results of a phase III, randomized study. Rheumatology. 2010;49:1683–93.
- Bingham III CO, Looney RJ, Deodhar A, Halsey NA, Greenwald M, Cooding C, et al. Immunization responses in rheumatoid arthritis patients treated with rituximab: results from a controlled clinical trial. Arthritis Rheum. 2010;62:64–74.
- 28. Loveless J, Olech E, Pritchard C, Chai A, Kellman A, Klearman M. An open label, prospective study of the safety of rituximab in combination with disease modifying anti-rheumatic drugs in patients with active rheumatoid artritis [poster 1660]. Arthritis Rheum. 2009;60 Suppl 10:S619.
- Greenwald M, Shergy W, Kaine JL, Sweetser MT, Gilder K, Linnik MD. Safety
 of Rituximab in combination with a TNF inhibitor and methotrexate in
 patients with active rheumatoid arthritis: Results from a randomized controlled trial (TAME) [ORESENTATION 1957]. Arthritis Rheum. 2009;60 Suppl 10:
 S732.
- 30. Mease P, Cohen S, Gaylis N, Chubick A, Kaell A, Greenwald M, et al. Efficacy and safety of retreatment with Rituximab in patients with rheumatoid arthritis with previous inadequate response to tumor necrosis factors inhibitors: Results from the SUNRISE trial. J Rheumatol. 2010;37:917–27.
- 31. Cohen S, Keystone E, Genovese M, Emery P, Peterfy C, Tak PP, et al. Continued inhibition of structural damage over 2 years in patients with rheumatoid arthritis treated with Rituximab in combination with methotrexate. Ann Rheum Dis. 2010;69:1158–61.
- 32. Issacs JD, Olech E, Tak PP, Deodhar A, Keystone E, Emery P, et al. Autoantibodypositive rheumatoid arthritis patients have enhanced clinical response to Rituximab when compared with seronegative patients. Ann Rheum Dis. 2009;68 Suppl 3:442.
- 33. Keystone E, Fleischmann R, Emery P, Dougados M, Baldassare AR, Armstrong GK, et al. Multiple courses of Rituximab produce sustained efficacy in patients with rheumatoid arthritis with an inadequate response to one or more TNF inhibitors [abstract 1683]. Arthritis Rheum. 2009;60 Suppl 19: 5629
- 34. Keystone E, Fleishman R, Emery P, Chubick A, Dougados M, Baldassare AR, et al. Repeated treatment courses of rituximab in rheumatoid arthritis: sustained efficacy in patients with an inadequate response to one or more TNF inhibitors. Ann Rheum Dis. 2007;66 Suppl II:432.
- 35. Mariette X, Kivitz A, Isaacs J, Stohl W, Tak PP, Jones R, et al. Effectiveness of rituximab (RTX) + methotrexate (MTX) in patients (pts) with early active rheumatoid arthritis (RA) and disease characteristics associated with poor outcomes [abstract 1687]. Arthritis Rheum. 2009;60 Suppl 19:S631.
- Emery P, Mease P, Rubbert-Roth A, Curtis JR, Müller-Ladner U, Gaylis N, et al. Retreatment with rituximab based on a treatment to target (TT) approach provides better disease control than treatment as needed (PRN) in patients (pts) with rheumatoid arthritis (RA) [presentation 2013]. Arthritis Rheum. 2009;60 Suppl 19:S753.
- Kremer J, Tony H, Tak P, Luggen M, Mariette X, Hessey E, et al. Efficacy of rituximab in active RA patients with inadequate response to one or more TNF inhibitors [abstract 507]. Arthritis Rheum. 2006;54 Suppl 9: S247.
- 38. Van Vollenhoven RF, Emery Bingham COIII P, Keystone E, Fleischmann R, Furst DE, et al. Long-term safety of patients receiving Rituximab in rheumatoid arthritis clinical trials. J Rheumatol. 2010;37:558–67.
- Salliot C, Dougados M, Gossec L. Risk of serious infections during rituximab, abatacept and anakinra treatments for rheumatoid arthritis: metaanalyses of randomized placebo controlled trials. Ann Rheum Dis. 2009;68: 25–32.
- Dixon W, Symmons D, Lunt M, Watson K, Hyrich K, Silman A. Serious infection following anti-tumor necrosis factor alpha therapy in patients with rheumatoid arthritis. Lessons from interpreting data from observational studies. Arthritis Rheum. 2007;56:2804–96.
- 41. Leombruno J. The challenges of quantifying the risk of serious infection with Tumor Necrosis antagonist therapy. J Rheumatol. 2010;37:887–9.
- Bernatsky S, Habel Y, Rahme E. Observational studies of infections in RA: a Meta-analysis of TNF Antagonists. J Rheumatol. 2010;37:928–31.
- Martin Mola E, Balsa A. Infectious complications of biologic agents. Rheum Dis Clin N Am. 2009;35:183–99.