

# Efectividad, seguridad, calidad de vida y satisfacción de pacientes con psoriasis palmo-plantar tratados con espuma de calcipotriol y betametasona

MATEU-PUCHADES A<sup>1</sup>, SÁEZ-BELLÓ M<sup>2</sup>, CARMENA-RAMÓN R<sup>3</sup>, SANTOS-ALARCÓN S<sup>2</sup>, ZAYAS-GÁVILA A<sup>1</sup>, GIMENO-CARPIO E<sup>3</sup>

1 Servicio de Dermatología. Hospital Universitario Doctor Peset. València (España)

2 Servicio de Dermatología. Fundación para el Fomento de la Investigación Sanitaria y Biomédica de la Comunidad Valenciana. València (España)

3 Servicio de Dermatología. Hospital Universitario Arnau de Vilanova. València (España)

Fecha de recepción: 06/10/2020 - Fecha de aceptación: 23/11/2020

Trabajo presentado en el 5º Congreso Nacional de Psoriasis organizado por la Academia Española de Dermatología y Venereología. Madrid 2020.

## RESUMEN

**Objetivo:** Evaluar la efectividad, la seguridad, la calidad de vida y la satisfacción de pacientes con psoriasis palmo-plantar (PP) no pustulosa tratados con espuma de calcipotriol y betametasona dipropionato (Cal/BD). **Material y métodos:** Estudio observacional, prospectivo. Se incluyeron pacientes adultos con diagnóstico de psoriasis no controlada con afectación PP para los que estuviera indicado iniciar tratamiento tópico con Cal/BD. Las variables recogidas fueron: demográficas (sexo y edad), antropométricas (índice de masa corporal (IMC)), relacionadas con la patología (*Body Surface Area* (BSA) categorizado como <10% o bien ≥10%) y relacionadas con el tratamiento (tratamientos farmacológicos previos).

Para evaluar la efectividad y la seguridad del tratamiento se empleó el *Palmoplantar Psoriasis Area Severity Index* (PPASI) y el *Physician's Global Assessment* (PGA), y se recogió la incidencia y gravedad de los efectos adversos. Para valorar la calidad de vida se utilizó el *Dermatology Life Quality Index* (DLQI), así como el *Treatment Satisfaction Questionnaire for Medication* (TSQM-14) para valorar la satisfacción del paciente con

el tratamiento a las 4 semanas. Las variables de efectividad y de calidad de vida se evaluaron al inicio y a las 4 semanas de tratamiento, calculándose la diferencia en términos absolutos entre ambas.

**Resultados:** Se incluyeron 19 pacientes (11 mujeres) con una edad de 59 (RIQ 11,4) años y un IMC de 25,9 (RIQ 6,0) kg/m<sup>2</sup>, todos ellos con un BSA <10%, previamente pretratados con tratamientos tópicos (74%; 14/19), acitretino (48%; 9/19) e inmunosupresores (26%; 5/19), entre otros.

La mediana de reducción de PPASI fue de 3,6 (RIQ 7,8) (p=0,0284), mientras que la mediana de reducción del PGA fue de 1,0 (RIQ 2,0) (p=0,0047). Ningún paciente presentó reacciones adversas relacionadas con el tratamiento. La mediana de reducción del DLQI fue de 3,0 (RIQ 4,0) (p=0,1592). La satisfacción global del paciente fue de 76,9 (RIQ 32,2) sobre 100.

**Conclusiones:** La espuma de Cal/BD para administración tópica en pacientes con psoriasis PP demuestra ser efectiva y segura, obteniendo un buen resultado en términos de satisfacción global del paciente con la medicación, sin demostrarse diferencias en términos de calidad de vida.

Palabras clave: **Psoriasis/tratamiento farmacológico, resultados en salud, resultados reportados por los pacientes.**

## Effectiveness, safety, quality of life and satisfaction of patients with palmo-plantar psoriasis treated with calcipotriol and betametasone foam

### SUMMARY

**Objective:** To evaluate effectiveness, safety, quality of life and satisfaction of patients with non-pustular palmo-plantar (PP) psoriasis treated with calcipotriol and betametasone (Cal/BD) foam.

**Material and methods:** Observational, prospective study. We included adult patients with a diagnosis of uncontrolled PP psoriasis in which topical treatment was indicated. Demographic (sex and age), anthropometric (body mass index (BMI)), related to the pathology (*Body Surface Area* (BSA) categorized as <10% or ≥10%) and related to the treatment (previous pharmacological treatments) variables were

studied. To evaluate effectiveness and safety of the treatment, *Palmoplantar Psoriasis Area Severity Index* (PPASI) and *Physician's Global Assessment* (PGA) were used, and the incidence and severity of the adverse effects were collected. To assess quality of life, *Dermatology Life Quality Index* (DLQI) was used, as well as *Treatment Satisfaction Questionnaire for Medication* (TSQM-14) to assess patient satisfaction with treatment at the 4<sup>th</sup> week. The variables of effectiveness and quality of life were evaluated at the beginning and at 4<sup>th</sup> week of treatment, calculating the difference in absolute terms between them.

**Results:** We included 19 patients (11 women)

with a median of 59 (IQR 11.4) years old and a BMI of 25.9 (IQR 6.0) kg/m<sup>2</sup>. All the patients showed a BSA <10% and were previously treated with topical treatments (74%; 14/19), acitretin (48%; 9/19) and immunosuppressants (26%; 5/19), among others.

The median reduction in PPASI was 3.6 (IQR 7.8) (p=0.0284), while the median reduction in PGA was 1.0 (IQR 2.0) (p=0.0047). No patient presented adverse reactions related with the medication. The median reduction in DLQI was 3.0 (IQR 4.0) (p=0.1592). The overall satisfaction of the patient was 76.9 (IQR 32.2) over 100.

**Conclusion:** Cal/BD foam for topical administration in patients with PP psoriasis shows to be effective and safe, obtaining a good result in terms of overall patient satisfaction with the medication, without obtaining differences in terms of quality of life.

Key words: **Psoriasis/drug therapy, treatment outcome, patient reported outcome measures.**

## INTRODUCCIÓN

La psoriasis es una enfermedad sistémica cutánea inflamatoria crónica caracterizada por una alteración de la respuesta inmune, con una pérdida del balance entre la producción de citoquinas proinflamatorias y antiinflamatorias<sup>1,2</sup>. La psoriasis palmo-plantar (PP) en placas se localiza en las palmas de las manos y en las plantas de los pies y se caracteriza por presentarse como áreas eritematosas descamadas o engrosadas con o sin presencia de pústulas<sup>3</sup>. Entre un 6 y un 17% de los pacientes con psoriasis presentan este tipo de afectación<sup>4,5</sup>, presentando un mayor grado de discapacidad, en parte a causa del deterioro de la movilidad por afectación de las plantas de los pies, y una peor percepción de la calidad de vida en relación a los pacientes con psoriasis en placa con lesiones en otras localizaciones<sup>4,6</sup>.

En este contexto, los objetivos del tratamiento de la psoriasis PP son tanto el control de la afectación cutánea, como el control de la inflamación sistémica a largo plazo y la prevención de la aparición y progresión de las comorbilidades sistémicas.

La terapia tópica y la fototerapia son las primeras líneas de tratamiento de la psoriasis PP. Sin embargo, en ocasiones es necesario recurrir a la utilización de tratamientos sistémicos, como los retinoides o los inmunomoduladores, que tienen asociado un perfil de toxicidad que limita su utilización, o como los agentes biológicos, con un importe económico muy elevado. Por estos motivos resulta necesaria la optimización de las primeras líneas, reservando los inmunomoduladores y los fármacos biológicos para los pacientes no respondedores.

En el caso de la psoriasis PP, la evidencia disponible en esta población es limitada y se describe una elevada variabilidad en la respuesta al tratamiento<sup>4,7-10</sup>.

La combinación de calcipotriol 0,05 mg con betametasona dipropionato 0,5 mg por gramo de especialidad, está comercializada en nuestro país en forma de pomada y de espuma, empleándose tradicionalmente en el tratamiento de la psoriasis<sup>11-13</sup>, tal y como se refleja en la guía clínica del *National Institute for Health and Care Excellence* (NICE)<sup>14</sup>, en la que se indica el tratamiento con esta combinación, siempre y cuando la monoterapia con corticoides o la utilización de alquitranes, ambos administrados de forma tópica, no haya sido efectiva, habiéndose planteado la hipótesis de que puedan presentar efectos aditivos o sinérgicos<sup>15</sup>. También la adaptación de la Guía Clínica Canadiense de 2016 reconoce esta combinación como una opción de tratamiento en primera línea en psoriasis moderada con grado de recomendación A<sup>16</sup>.

En una revisión sistemática realizada por Yan *et al.*<sup>17</sup> se evaluó la eficacia y la seguridad de la administración tópica de calcipotriol y betametasona dipropionato en combinación. Dicha revisión incluyó diez ensayos clínicos aleatorizados con más de 6.590 pacientes con psoriasis en los que se comparaba la monoterapia con calcipotriol o bien con betametasona respecto a la asociación de ambos principios activos en una única formulación, demostrándose una mayor eficacia de la combinación con un aceptable perfil de seguridad.

Sin embargo resulta necesaria la utilización de los *patient reported outcome measures* (PROMs) con el fin de evaluar, además de los resultados en salud del tratamiento en psoriasis de localización PP, la percepción del paciente respecto a su tratamiento en términos de mejora de la calidad

de vida o de satisfacción con el tratamiento, con la finalidad de personalizar la asistencia en función de las necesidades de atención clínica de cada paciente.

Así pues, el presente estudio se planteó con el objetivo principal de evaluar la efectividad, la seguridad, la calidad de vida y la satisfacción de pacientes con psoriasis PP tratados con espuma de calcipotriol y betametasona dipropionato (Cal/BD) para administración tópica.

## MATERIAL Y MÉTODOS

Estudio prospectivo descriptivo llevado a cabo en dos hospitales generales universitarios públicos durante el periodo comprendido entre marzo y julio del año 2019. Se incluyeron pacientes diagnosticados de psoriasis en placa con afectación PP no controlada que recibieron tratamiento tópico con Cal/BD en espuma.

Se incluyeron pacientes adultos mayores de 18 años diagnosticados de psoriasis en placa con afectación PP no controlada para los que estuviera indicado iniciar, según las guías de práctica clínica, tratamiento tópico con Cal/BD.

Se excluyeron aquellos pacientes diagnosticados de psoriasis pustulosas o eritrodérmicas, o bien que presentasen placas en otras localizaciones distintas a palmas y plantas, así como aquellos que hubiesen recibido tratamiento sistémico o tópico en las dos semanas previas al inicio de tratamiento con Cal/BD.

Los pacientes que cumplieran los criterios de inclusión y ninguno de los criterios de exclusión se incluyeron en el estudio de forma consecutiva, en el mismo orden en el que se les prescribió el tratamiento con Cal/BD.

El seguimiento clínico de los pacientes en tratamiento incluidos en el estudio se realizó durante 4 semanas.

Se recogieron variables demográficas (sexo y edad), antropométricas (índice de masa corporal (IMC)), relacionadas con la patología (antecedentes familiares de psoriasis, hábito tabáquico, comorbilidades, tiempo desde el diagnóstico de la patología, localización de las lesiones (sólo palmas, sólo plantas o ambos) y el *Body Surface Area* (BSA), categorizado como <10% o bien ≥10%) y relacionadas con el tratamiento (tratamientos farmacológicos previos al inicio del tratamiento con Cal/BD), todas ellas recogidas al inicio del tratamiento con Cal/BD.

La presentación evaluada en el presente estudio fue *Enstilar*<sup>®</sup>, cuya composición es calcipotriol monohidrato 0,05 mg con betametasona dipropionato 0,5 mg por gramo de especialidad en espuma cutánea, comercializada por el laboratorio *Leo Pharma*<sup>®</sup>, con indicación en adultos con psoriasis *vulgaris* para administración tópica una vez al día<sup>18</sup>.

La efectividad se valoró a través de *Palmoplantar Psoriasis Area Severity Index* (PPPASI; resultado cuantitativo de 0 a 72)<sup>19</sup> y del *Physician's Global Assessment* (PGA; resultado cuantitativo de 0 a 4)<sup>19</sup>.

La seguridad del tratamiento se describió en términos de incidencia y gravedad de los efectos adversos a las 4 semanas de tratamiento según clasificación de la *Common Terminology Criteria for Adverse Events* (CTCAE) versión 5.0<sup>20</sup>.

En el caso de presentarse algún evento adverso, se evaluó la relación causal a través del algoritmo de Naranjo<sup>21</sup>.

La calidad de vida se evaluó a través del *Dermatology Life Quality Index* (DLQI, resultado cuantitativo de 0 a 30)<sup>22</sup> y la satisfacción a través del *Treatment Satisfaction Questionnaire for Medication* (TSQM-14, resultado cuantitativo de 0 a 100)<sup>23</sup>.

La versión abreviada del cuestionario TSQM-14 consta de 14 ítems divididos en cuatro dominios: eficacia (3 ítems: "tratamiento o prevención", "alivio de los síntomas" y "rapidez de acción" con puntuaciones de 1 a 7 [de "sumamente insatisfecho/a" a "sumamente satisfecho/a"]); efectos adversos (cinco ítems: "presencia de efectos adversos" con puntuación 0 o 1 ["no"/"sí"], "molestia de los efectos adversos" con puntuaciones de 1 a 5 [de "molestias excesivas" a "ninguna molestia"] y "salud física y capacidad de funcionamiento", "capacidad mental" y "satisfacción general" con puntuaciones de 1 a 5 [de "muchísimo" a "nada"]; comodidad (tres ítems: "facilidad de uso" y "facilidad de planificación" con puntuaciones de 1 a 7 [de "sumamente difícil" a "sumamente fácil"] y "facilidad seguimiento de la posología" con puntuaciones de 1 a 7 [de "nada práctico" a "sumamente práctico"]); y por último, satisfacción global con la medicación (tres ítems: "confianza en el fármaco" con puntuaciones de 1 a 5 [de "ninguna confianza" a "confianza absoluta"], "confianza en las ventajas fármaco" con puntuaciones de 1 a 5 [de "nada convencido" a "totalmente convencido"] y "satisfacción global" con puntuaciones de 1 a 7 [de "sumamente insatisfecho/a" a "sumamente satisfecho/a"]<sup>24</sup>.

La efectividad y la calidad de vida se evaluaron al inicio y a las 4 semanas de tratamiento, calculándose la diferencia en términos absolutos entre ambas, mientras que la satisfacción se evaluó únicamente a la semana 4 de tratamiento.

Los resultados de las variables categóricas se describieron a través de frecuencias (%) y se compararon a través de la Chi de Pearson. Los resultados de las variables cuantitativas se describieron a través de medias e intervalos de confianza (IC95%) en el caso de que fueran normales, siendo previamente confirmado este supuesto a través del test de normalidad de Shapiro-Wilk, y a través de medianas y rangos intercuartílicos (RIQ) en el caso de que fueran no normales. Sus resultados se compararon a través de T de Student, U de Mann-Whitney, ANOVA o través de Kruskal Wallis. El análisis estadístico se realizó mediante el paquete estadístico STATA v13.0.

Las variables relacionadas con la efectividad y la seguridad del tratamiento se recogieron a partir de los cuestionarios cumplimentados por los facultativos cuyos resultados se registran en la historia clínica informatizada (Orion Clinic® v.11 EVERIS BPO S.L.U), mientras que las variables de calidad de vida y satisfacción se recogieron a partir del resultado de los cuestionarios cumplimentados por los pacientes.

El presente estudio se llevó a cabo en consonancia con el código ético de la Organización Mundial de la Salud sobre estudios con humanos (Declaración de Helsinki). Todos los pacientes participantes fueron informados debidamente y cumplimentaron y firmaron el consentimiento informado. Los investigadores asignaron un código de identificación a cada uno de sus pacientes para así mantener la confidencialidad de los datos (Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos Personales y garantía de derechos digitales). El proyecto fue aprobado por el Comité de Ética de la Investigación con medicamentos del hospital.

## RESULTADOS

Se incluyeron 19 pacientes (11 mujeres), realizándose en todos ellos las evaluaciones correspondientes en la semana 0 y 4, por lo que no se produjo ninguna pérdida de seguimiento ni abandono precoz del tratamiento con Cal/BD en espuma.

Los pacientes incluidos presentaron una mediana de edad de 59 (RIQ 11,4) años y un IMC de 25,9 (RIQ 6,0) kg/m<sup>2</sup>, el 11% (2/19) de los cuales con antecedentes familiares de psoriasis. El 53% (10/19) de los pacientes eran fumadores y el 21% (4/19) exfumadores en el momento de la inclusión en el estudio, presentando el 84% comorbilidades (16/19): dislipemia 47% (9/19), hipertensión arterial 26% (5/19), ansiedad 26% (5/19), apnea del sueño 15% (3/19) entre otras. La mediana de tiempo desde el diagnóstico de la psoriasis fue de 4,5 (RIQ 4,4) años, presentando todos ellos afectación en palmas y plantas y un BSA <10%.

En relación al tratamiento previo del paciente, el 74% (14/19) recibieron otros tratamientos tópicos, el 48% (9/19) acitretino y el 26% (5/19) inmunosupresores entre otras opciones de tratamiento.

En las figuras 1 a 3 se muestra la evolución del PPASI, del PGA y del DLQI a la semana 0 y a la semana 4 de tratamiento.

En términos de efectividad, el tratamiento con Cal/BD en espuma produjo una mediana de reducción en el PPASI de 3,6 (RIQ 7,8) puntos y una reducción del PGA de 1,0 (RIQ 2,0) punto. En ambos casos se alcanzaron diferencias estadísticamente significativas entre las medianas de valores de efectividad obtenidas en la semana 0 y 4 (p=0,0284 y p=0,0047).

Dos de los pacientes incluidos (10,5%) reportaron haber presentado efectos adversos, que fueron prurito y sequedad de la piel. El facultativo responsable aplicó el algoritmo de Naranjo, obteniendo una calificación numérica de cero en ambos casos, por lo que las causalidades de los efectos adversos se categorizaron como dudosos, atribuyéndose a la patología de base y no al tratamiento en estudio.

En términos de calidad de vida el tratamiento produjo una mediana de reducción en el DLQI de 3,0 (RIQ 4,0) puntos. En este caso no se alcanzaron diferencias estadísticamente significativas entre la mediana de valores de calidad de vida obtenidas en la semana 0 y 4 (p=0,1592).

En la tabla 1 se detallan los resultados de efectividad del tratamiento y de calidad de vida en la semana 0 y en la semana 4 de tratamiento.

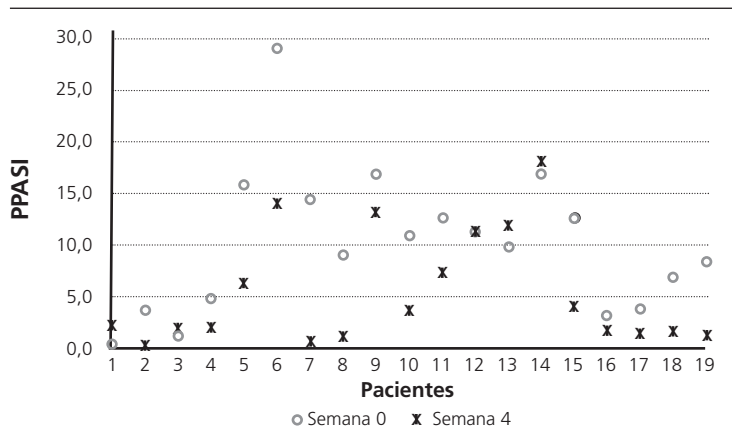
La mediana de satisfacción con el tratamiento con Cal/BD en espuma valorada a través del cuestionario TSQM-14 fue de 76,9 (RIQ 32,2). En la figura 4 se detallan los resultados de los pacientes incluidos desglosados en función de las diferentes áreas evaluadas a través del TSQM-14 (eficacia, efectos adversos, comodidad y satisfacción global con la medicación).

## DISCUSIÓN

La mayoría de los pacientes con psoriasis leve-moderada manejan su enfermedad con terapias tópicas. Sin embargo, la adherencia al tratamiento tópico sigue siendo un desafío. Los vehículos en espuma para administración tópica son alternativas innovadoras a las cremas y ungüentos: se extienden fácilmente sobre grandes áreas de la piel y no dejan restos grasos tras la aplicación<sup>25</sup>.

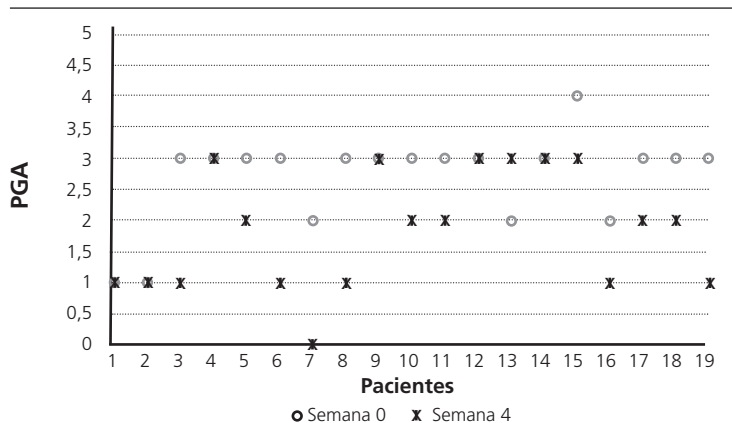
A través de la utilización de la espuma de Cal/BD nuestros pacientes presentaron una reducción en el PPASI a las 4 semanas de 3,6 puntos, lo que supone una reducción porcentual del 37% en este marcador respecto al inicio de tratamiento. Según la revisión bibliográfica realizada, no se dispone de referencias previas en las que se evalúe la efectividad de la espuma de Cal/BD en pacientes con psoriasis PP en términos de PPASI. En la revisión sistemática publicada por

**Figura 1. Evolución del PPASI a la semana 0 y a la semana 4 de tratamiento con Cal/BD en espuma**



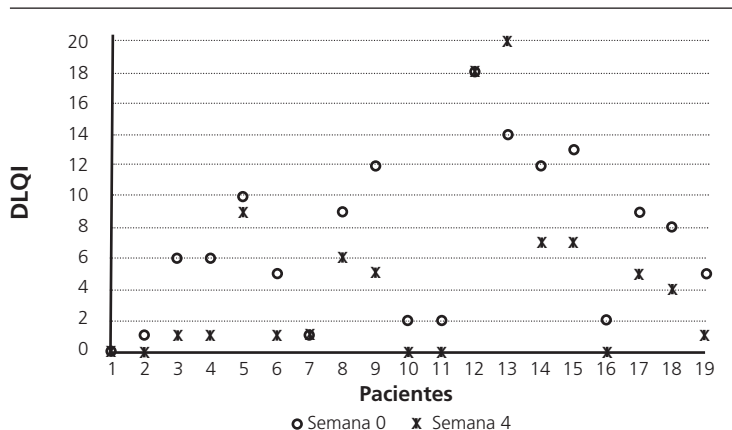
PPASI: *Palmoplantar Psoriasis Area Severity Index*.

**Figura 2. Evolución del PGA a la semana 0 y a la semana 4 de tratamiento con Cal/BD en espuma**



PGA: *Physician's Global Assessment*.

**Figura 3. Evolución del DLQI a la semana 0 y a la semana 4 de tratamiento con Cal/BD en espuma**



DLQI: *Dermatology Life Quality Index*.

Yan *et al.*<sup>17</sup> a partir de diez ensayos clínicos y con resultados acumulados de 4.628 pacientes con psoriasis *vulgaris* de cualquier localización con *Psoriasis Area Severity Index* (PASI) basales  $\geq 7,8$ , las reducciones del PASI a la semana 4 fueron de entorno al 70%, resultados difícilmente comparables con los obtenidos en el presente trabajo en términos de PPASI.

Según los estudios publicados es esperable una incidencia de efectos adversos relacionados con la utilización de esta combinación de fármacos de entre un 14 y un 3,1%<sup>26</sup>, de entre ellos los más destacables las reacciones cutáneas en el sitio de administración<sup>18</sup>. En nuestra población de 19 pacientes, sería esperable encontrar entre tres y ningún paciente con efectos adversos, lo cual resulta concordante respecto a nuestros resultados, en los que dos pacientes reportaron haber presentado efectos adversos, que según el algoritmo de Naranjo, se categorizaron como dudosos, atribuyéndose la presencia de ambos a la patología de base y no al tratamiento en estudio.

En el ensayo clínico fase III PSO-FAST publicado por Leonardi *et al.*<sup>27</sup> se comparó la calidad de vida en 426 pacientes con psoriasis *vulgaris* de cualquier localización en tratamiento con calcipotriol 0,05 mg y betametasona dipropionato 0,64 mg por gramo de especialidad en espuma comparada con la administración del vehículo de la misma especialidad sin los principios activos incorporados, evaluada a las 4 semanas de tratamiento. Los resultados mostraron una reducción del DLQI de 7 puntos en el grupo de pacientes tratado con Cal/BD frente a una reducción de 4,4 puntos en el grupo tratado con el vehículo sin principios activos ( $p < 0,001$ ).

Sin embargo, nuestros resultados sí fueron muy similares a los obtenidos en el estudio PSO-ABLE publicado por Griffiths *et al.*<sup>28</sup> realizado en 463 pacientes con psoriasis *vulgaris* de cualquier localización en tratamiento con calcipotriol 0,05 mg con betametasona dipropionato 0,5 mg por gramo de especialidad administrada en forma de espuma comparada con la administración en forma de gel, evaluada a las 4, 8 y 12 semanas de tratamiento. Los resultados a la semana 4 mostraron una reducción de DLQI de 4,3 (DE 4,5) puntos en el grupo tratado con la espuma frente a una reducción de 3,8 (DE 5,0) puntos en el grupo de pacientes tratados con el gel ( $p < 0,001$ ).

Estas semejanzas con los resultados del estudio PSO-ABLE<sup>28</sup> y las diferencias respecto al estudio PSO-FAST<sup>27</sup> puede deberse a las discrepancias en los valores basales entre los diferentes subgrupos: el DLQI basal de nuestros pacientes fue de 6 (RIQ 10) puntos, en el estudio PSO-ABLE<sup>28</sup> fue de 7 (DE 5,2) puntos mientras que en el estudio PSO-FAST<sup>27</sup> fue de 9,9 puntos.

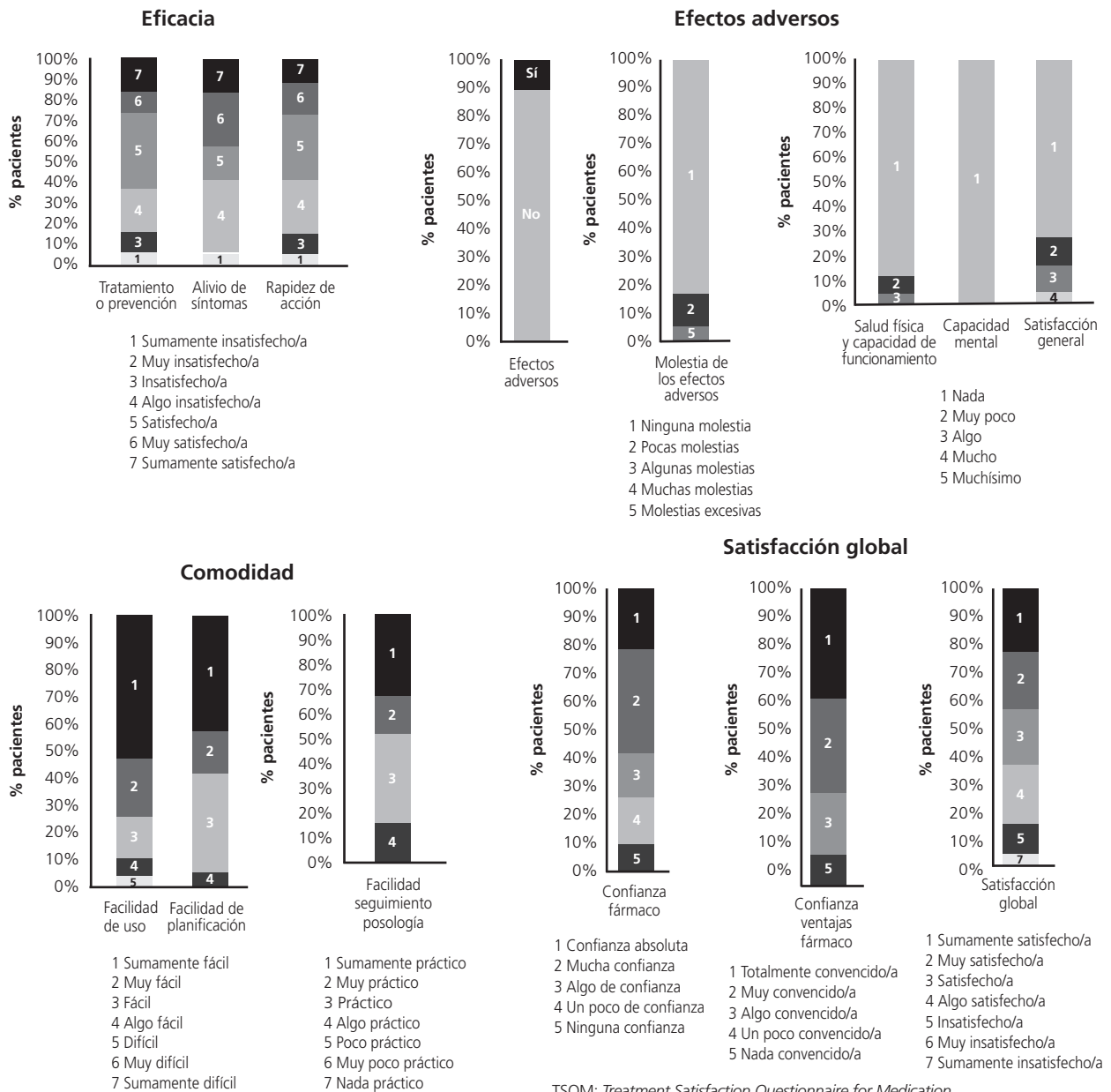
En términos de satisfacción con el tratamiento, hemos de destacar el trabajo publicado por Velasco *et al.*<sup>29</sup> en el que se incluyeron a 446 pacientes con psoriasis en placas en tratamiento con calcipotriol monohidrato 0,05 mg con betametasona dipropionato 0,5 mg por gramo de especialidad en espuma cutánea en los que se utilizó el TSQM-9 para la evaluación de esta variable a las 4 semanas del inicio del tratamiento.

**Tabla 1. Resultados de efectividad del tratamiento y de calidad de vida en la semana 0 y en la semana 4 de tratamiento con Cal/BD en espuma**

| Indicadores (n=19) |       | Semana 0, mediana (RIQ) | Semana 4, mediana (RIQ) | Diferencia en términos absolutos (semana 0 y 4); mediana (RIQ) | p*            |
|--------------------|-------|-------------------------|-------------------------|--|---------------|
| Efectividad        | PPASI | 9,8 (10,6)              | 2,2 (9,8)               | - 3,6 (7,8)  | <b>0,0284</b> |
|                    | PGA   | 3,0 (1,0)               | 2,0 (2,0)               | -1,0 (2,0)   | <b>0,0047</b> |
| Calidad de vida    | DLQI  | 6,0 (10,0)              | 1,0 (7,0)               | -3,0 (4,0)   | 0,1592        |

RIQ: rango intercuartílico; PPASI: *Palmoplantar Psoriasis Area Severity Index* (resultado cuantitativo de 0 a 72); PGA: *Physician's Global Assessment* (resultado cuantitativo de 0 a 4); DLQI: *Dermatology Life Quality Index* (resultado cuantitativo de 0 a 30); \*: U de Mann-Whitney.

**Figura 4. Resultados del TSQM-14 a la semana 4 de tratamiento con Cal/BD en espuma en función de las diferentes áreas evaluadas: eficacia, efectos adversos, comodidad y satisfacción global con la medicación**





En dicho estudio, al analizar el dominio de eficacia del cuestionario, se observó que el 84% de los pacientes se mostraron entre "satisfechos" y "sumamente satisfechos" con la capacidad de Cal/BD de prevenir o tratar su psoriasis, el 84% de los pacientes se mostraron entre "satisfechos" y "sumamente satisfechos" con la capacidad de Cal/BD de aliviar los síntomas de la psoriasis y el 83% de los pacientes se mostraron entre "satisfechos" y "sumamente satisfechos" con el tiempo que tarda Cal/BD en ejercer su acción terapéutica. En nuestro caso estos resultados fueron del 63%, 58% y 58%, respectivamente. Estas diferencias podrían deberse a diferencias en la situación clínica basal de los pacientes tratados en ambos trabajos, hipótesis que no podremos confirmar dado que no se detallan en el trabajo de Velasco *et al.* los valores basales de PPASI y PGA de los pacientes incluidos en el estudio, siendo criterio de inclusión una afectación de la superficie corporal máxima del 30%.

La mayoría de los pacientes del estudio de Velasco *et al.* valoraron la aplicación de Cal/BD en espuma como "fácil" o "muy fácil", o bien como "práctico" o "sumamente práctico" para los ítems del dominio de comodidad. El 92% clasificó la aplicación del Cal/BD en espuma entre "fácil" y "sumamente fácil", el 94% lo hizo para la planificación del uso del tratamiento y el 90% para el seguimiento de la posología. En nuestro trabajo estos porcentajes resultaron también similares: 89%, 95% y 84%, respectivamente, poniéndose de manifiesto la comodidad del dispositivo, la forma farmacéutica y la posología.

Asimismo, en dicho trabajo la confianza global y el grado de satisfacción con el tratamiento obtuvo tasas de satisfacción elevadas. El 75% de los participantes manifestaron entre "mucho" y "confianza absoluta" en que el tratamiento con Cal/BD en espuma es efectivo para ellos. Resultados similares se obtuvieron con la confianza de que las ventajas del tratamiento superaban las desventajas, con el 75% de los pacientes entre "muy" y "totalmente" convencidos de este atributo. Por último, la satisfacción global con el tratamiento resultó en el 85% de pacientes considerados "satisfechos" o "sumamente satisfechos". Sin embargo, estos resultados fueron inferiores en nuestro estudio, siendo del 58%, 68% y 63%, respectivamente. Estos resultados son coherentes con los resultados del dominio de efectividad, que probablemente se relacionan con una mayor adherencia al tratamiento.

Como fortalezas del estudio, hemos de tener en cuenta que hasta el momento no existía referencia bibliográfica alguna en la que se evaluara la utilización de Cal/BD en espuma para el tratamiento de la psoriasis PP en términos no sólo de efectividad y seguridad en práctica clínica diaria, sino también en términos de percepción del paciente en relación al tratamiento, evaluada como cambios en la calidad de vida y en la satisfacción con el mismo. Esta completa evaluación nos permite poner de manifiesto las ventajas de la utilización de determinados tratamientos desde el punto de vista del paciente.

Sin embargo, como limitaciones del estudio, el hecho de realizar un análisis con un número reducido de pacientes, no nos permite discriminar si nuestros hallazgos son debidos a un factor aleatorio o al propio tratamiento farmacológico.

## CONCLUSIÓN

La espuma de Cal/BD para administración tópica en pacientes con psoriasis palmo-plantar demuestra ser efectiva

y segura, demostrando diferencias estadísticamente significativas en términos de resultados en salud, no pudiendo llegar a demostrarse que su utilización suponga una mejora de la calidad de vida del paciente, obteniendo un buen resultado en términos de satisfacción global con la medicación.

*Financiación:* Este estudio ha sido financiado por LEO Pharma S.A. Su contribución permitió la financiación de la redacción del protocolo de investigación, siendo ajenos al diseño del estudio, la recolección, el análisis y la interpretación de los datos, la redacción del artículo o la decisión de enviar el artículo para su publicación.

*Conflicto de intereses:* Los autores declaran no tener conflicto de intereses.

## BIBLIOGRAFÍA

- Lowes MA, Bowcock AM, Krueger JG. Pathogenesis and therapy of psoriasis. *Nature*. 2007;445(7130):866-73.
- Coimbra S, Figueiredo A, Castro E, Rocha-Pereira P, Santos-Silva A. The roles of cells and cytokines in the pathogenesis of psoriasis. *Int J Dermatol*. 2012;51(4):389-95.
- Brunasso AM, Puntoni M, Aberer W, Delfino C, Fancelli L, Massone C. Clinical and epidemiological comparison of patients affected by palmoplantar plaque psoriasis and palmoplantar pustulosis: a case series study. *Br J Dermatol*. 2013; 168(6):1243-51. DOI: 10.1111/bjd.12223.
- Adisen E, Tekin O, Gulekon A, Gurer MA. A retrospective analysis of treatment responses of palmoplantar psoriasis in 114 patients. *J Eur Acad Dermatol Venereol*. 2009;23(7):814-9. DOI: 10.1111/j.1468-3083.2009.03197.x.
- Kumar B, Saraswat A, Kaur I. Palmoplantar lesions in psoriasis: a study of 3065 patients. *Acta Derm Venereol*. 2002;82(3):192-5. DOI: 10.1080/00015550260132488.
- Chung J, Callis Duffin K, Takeshita J, Shin DB, Krueger GG, Robertson AD, et al. Palmoplantar psoriasis is associated with greater impairment of health-related quality of life compared with moderate to severe plaque psoriasis. *J Am Acad Dermatol*. 2014;71(4):623-32. DOI: 10.1016/j.jaad.2014.04.063.
- Obaid G, Do G, Kirby L, Hughes C, Sbidian E, Le Cleach L. Interventions for chronic palmoplantar pustulosis. *Cochrane Database Syst Rev*. 2020;1(1): CD011628. DOI: 10.1002/14651858.CD011628.pub2.
- Leonardi C, Langley RG, Papp K, Tyring SK, Wasel N, Vender R, et al. Adalimumab for treatment of moderate to severe chronic plaque psoriasis of the hands and feet: efficacy and safety results from REACH, a randomized, placebo-controlled, double-blind trial. *Arch Dermatol*. 2011;147(4):429-36. DOI: 10.1001/archdermatol.2010.384.
- Janagond AB, Kanwar AJ, Handa S. Efficacy and safety of systemic methotrexate vs. acitretin in psoriasis patients with significant palmoplantar involvement: a prospective, randomized study. *J Eur Acad Dermatol Venereol*. 2013; 27(3):e384-9. DOI: 10.1111/jdv.12004.
- Takahashi MD, Chouela EN, Dorantes GL, Roselino AM, Santamaria J, Allevato MA, et al. Efalizumab in the treatment of scalp, palmoplantar and nail psoriasis: results of a 24-week Latin American study. *Arch Drug Inf*. 2010; 3(1):1-8. DOI: 10.1111/j.1753-5174.2009.00025.x.
- Cunliffe WJ, Berth-Jones J, Claudy A, Fairiss G, Goldin D, Gratton D, et al. Comparative study of calcipotriol (MC 903) ointment and betamethasone 17-valerate ointment in patients with psoriasis vulgaris. *J Am Acad Dermatol*. 1992;26(5 Pt 1):736-43.
- Kragballe K, Gjertsen BT, De Hoop D, Karlsmark T, van de Kerkhof PC, Larkö O, et al. Double-blind, right/left comparison of calcipotriol and betamethasone valerate in treatment of psoriasis vulgaris. *Lancet*. 1991;337(8735):193-6. DOI: 10.1016/0140-6736(91)92157-w.
- Shupack JL, Jondreau L, Kenny C, Stiller MJ. Diflorasone diacetate ointment 0.05% versus betamethasone dipropionate ointment 0.05% in moderate-severe plaque-type psoriasis. *Dermatology*. 1993;186(2):129-32. DOI: 10.1159/000247323.
- Psoriasis: assessment and management. Clinical guideline [CG153] [monografía en internet]. National Institute for Health and Care Excellence (NICE). Publicado: 24/10/2012. Última actualización: 01/09/2017 [citado 16/11/2020]. Disponible en: <https://www.nice.org.uk/guidance/cg153/chapter/1-Recommendations#topical-therapy>.

15. Kragballe K, Barnes L, Hamberg KJ, Hutchinson P, Murphy F, Møller S, et al. Calcipotriol cream with or without concurrent topical corticosteroid in psoriasis: Tolerability and efficacy. *Br J Dermatol*. 1998;139(4):649-54. DOI: 10.1046/j.1365-2133.1998.02461.x.
16. Canadian Psoriasis Guidelines Addendum Committee. 2016 Addendum to the Canadian Guidelines for the Management of Plaque Psoriasis 2009. *J Cutan Med Surg*. 2016;20(5):375-431. DOI: 10.1177/1203475416655705.
17. Yan R, Jiang S, Wu Y, Gao XH, Chen HD. Topical calcipotriol/betamethasone Dipropionate for Psoriasis Vulgaris: A Systematic Review. *Indian J Dermatol Venereol Leprol*. 2016;82(2):135-44. DOI: 10.4103/0378-6323.175919.
18. Ficha técnica Enstilar® espuma cutánea [monografía en Internet]. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad [citado 16/11/2020]. Disponible en: [https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/80896/FT\\_80896.html](https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/80896/FT_80896.html).
19. Bozek A, Reich A. The Reliability of Three Psoriasis Assessment Tools: Psoriasis Area and Severity Index, Body Surface Area and Physician Global Assessment. *Adv Clin Exp Med*. 2017;26(5):851-6. DOI: 10.17219/acem/69804.
20. Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE). Version 5.0 [monografía en internet]. U.S. Department of Health and Human Services. Publicado: 27/11/2017 [citado 16/11/2020]. Disponible en: [https://ctep.cancer.gov/protocoldevelopment/electronic\\_applications/docs/CTCAE\\_v5\\_Quick\\_Reference\\_5x7.pdf](https://ctep.cancer.gov/protocoldevelopment/electronic_applications/docs/CTCAE_v5_Quick_Reference_5x7.pdf).
21. Naranjo C, Busto U, Sellers E, Sandor P, Ruiz I, Roberts E, et al. A method for estimating the probability of adverse drug reactions. *Clin Pharmacol Ther*. 1981;30(2):239-45. DOI: 10.1038/clpt.1981.154.
22. Basra MKA, Fenech R, Gatt RM, Salek MS, Finlay AY. The Dermatology Life Quality Index 1994-2007: a comprehensive review of validation data and clinical results. *Br J Dermatol*. 2008;159(5):997-1035. DOI: 10.1111/j.1365-2133.2008.08832.x.
23. Vermersch P, Hobart J, Dive-Pouletty C, Bozzi S, Hass S, Coyle PK. Measuring Treatment Satisfaction in MS: Is the Treatment Satisfaction Questionnaire for Medication Fit for Purpose? *Mult Scler*. 2017;23(4):604-13. DOI: 10.1177/1352458516657441.
24. Atkinson MJ, Sinha A, Hass SL, Colman SS, Kumar RN, Brod M, Rowland CR. Validation of a general measure of treatment satisfaction, the Treatment Satisfaction Questionnaire for Medication (TSQM), using a national panel study of chronic disease. *Health Qual Life Outcomes*. 2004;2:12. DOI: 10.1186/1477-7525-2-12.
25. Kueh B, Shear NH. The Evolution of Topical Formulations in Psoriasis. *Skin Therapy Lett*. 2018;23(4):5-9.
26. Kin KC, Hill D, Feldman SR. Calcipotriene and betamethasone dipropionate for the topical treatment of plaque psoriasis. *Expert Rev Clin Pharmacol*. 2016;9(6):789-97. DOI: 10.1080/17512433.2016.1179574.
27. Leonardi C, Bagel J, Yamauchi P, Pariser D, Xu Z, Moller A, et al. The Aerosol Foam Formulation of the Fixed Combination Calcipotriene Plus Betamethasone Dipropionate Improves the Health-Related Quality of Life in Patients With Psoriasis Vulgaris: Results From the Randomized PSO-FAST Study. *J Drugs Dermatol*. 2016;15(8):981-7.
28. Griffiths CE, Gold LS, Cambazard F, Kalb RE, Lowson D, Møller A, et al. Greater Improvement in Quality of Life Outcomes in Patients Using Fixed-Combination Calcipotriol Plus Betamethasone Dipropionate Aerosol Foam Versus Gel: Results From the PSO-ABLE Study. *Eur J Dermatol*. 2018;28(3):356-363. DOI: 10.1684/ejd.2018.3302.
29. Velasco M, González-Fernández D, Rodríguez-Martín M, Sánchez-Regaña M, Pérez-Barrio S. Patient and Physician Satisfaction with Calcipotriol and Betamethasone Dipropionate Aerosol Foam in the Treatment of Plaque Psoriasis on the Body. *Actas Dermosifiliogr*. 2019;110(9):752-758. DOI: 10.1016/j.ad.2019.03.013.