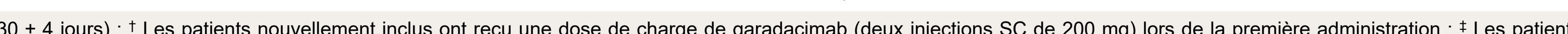




© 2013 Pearson Education, Inc. or its affiliate(s). All rights reserved. Pearson Education, Inc., publishing as Pearson Benjamin Cummings, 101 University Avenue, New York, NY 10017-2423.

-

- **Critère d'évaluation principal**
 - EIAT § chez les patients avec AOH-C1INH (n = 159)
- **Critères d'efficacité secondaires**
 - Taux de crises d'AOH pendant la phase de pré-inclusion et de traitement
 - Réduction du taux de crises pendant le traitement vs la phase de pré-inclusion
 - Réduction du taux de crises de $\geq 50\%$, $\geq 90\%$ ou de 100% vs la phase de pré-inclusion
 - Crises traitées par ODT
 - Crises modérées et sévères



Caractéristiques	Garadacimab (n = 161)
Âge moyen, en années (SD)	42,3 (15,3)
Sexe, n (%)	
Femmes	101 (63)
Hommes	60 (37)
Origine ethnique, n (%)	
Blanc	135 (84)
Asiatique	22 (14)
Noir	2 (1)
Autre*	2 (1)
IC ₅₀ moyen, kg/m ² (SD) †	28,1 (6,2)
Profil d'AOH, n (%)	
Type 1	145 (90)
Type 2	14 (9)
AOH-nc1INH †	2 (1)
Nombre moyen de crises d'AOH par mois pendant la période de pré-inclusion ‡ (SD)	3,6 (2,4)
Médiane d'exposition dans la phase 3 OLE, en années (IQR)	2,5 (2,2-2,7)
Proportion d'adultes ayant bénéficié d'une exposition ≥ 2 ans, n (%)	137 (85)
Position maximale dans la phase 3 OLE, en années	3,1
Proportion d'adultes toujours sous garadacimab à la date limite de collecte des données (30 juin 2024), § n (%)	133 (83)

Taux mensuel de crises d'AOH
Exposition médiane au garadacimab : 2,5 ans
(n = 161)

Période	Taux mensuel moyen (SD)	réduction moyenne
de pré-inclusion*	3,57 (2,41)	95 % 0,14 (0,34)

La réduction du taux de crises d'AOH observée dans l'étude pivot de phase 3 de 6 mois s'est maintenue dans la phase 3 OLE

Dans l'étude pivot de phase 3 : ¹

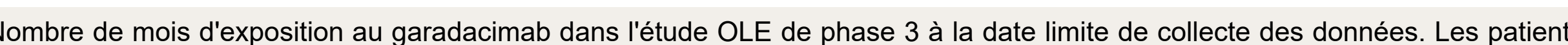
- **3,10 vs 0,27** : taux mensuel moyen de crises d'AOH pendant la période de pré-inclusion vs traitement par garadacimab
- Réduction moyenne de **91 %**

Cette étude a été financée par CSL Behring LLC. Le soutien à la rédaction médicale a été financé par CSL Behring, conformément aux lignes directrices des bonnes pratiques de publication (GPP) (GPP 2022).

Les auteurs tiennent à remercier Maressa Pollen pour sa relecture scientifique de cette présentation au nom d'Iris Jacobs, qui a contribué à l'élaboration du résumé correspondant.

1. ANDEMBRY® (garadacimab) Notice australienne 2025. CSL Behring (Australia) Pty, Broadmeadows VIC, Australie
2. ANDEMBRY® (garadacimab) RCP européenne 2025. CSL Behring GmbH, Marburg, Allemagne
3. ANDEMBRY® (garadacimab) Notice PMDA 2025. CSL Behring K.K., Tokyo, Japon
4. ANDEMBRY® (garadacimab) Résumé Swiss PAR 2025. CSL Behring AG, Berne, Suisse
5. ANDEMBRY® (garadacimab) stylo prérempli. MHRA UK SPC 2025. CSL Behring GmbH, Marbourg, Allemagne
6. Reshef A *et al.* Allergy 2025;80:545–556
7. Busse PJ *et al.* J Allergy Clin Immunol Pract 2021;9:132–150.e3
8. Maurer M *et al.* Allergy 2022;77:1961–1990
9. Craig TJ *et al.* Lancet 2023;401:1079–1090
10. Staubach P *et al.* Clin Exp Allergy 2024;54:1020–1023
11. Craig TJ *et al.* Lancet 2022;399:945–955
12. Craig TJ *et al.* Lancet 2023;401:1079–1090 et annexe supplémentaire

© 2006 The Authors
Journal compilation © 2006 Blackwell Publishing Ltd



© 2006 The Authors
Journal compilation © 2006 Blackwell Publishing Ltd

100 100

Date limite de collecte des données : 15 juin 2024.

