



Anti-TNF: inhibidores del factor de necrosis tumoral; **FAME:** fármaco antirreumático modificador de la enfermedad; **FAMEb:** FAME biológico; **FAMEc:** FAME convencional; **FAMEd:** FAME dirigido; **IL-17-inh:** inhibidores de la interleukina-17; **IL-12/23-inh:** inhibidores de la interleuquina-12/23

Bibliografía

- Torre Alonso JC et al. Recomendaciones de la Sociedad Española de Reumatología sobre el tratamiento y uso de terapias sistémicas biológicas y no biológicas en artritis psoriásica. *Reumatol Clin.* 2018; 14(5):254-68.
- Gossec L et al. European League Against Rheumatism (EULAR) recommendations for the management of psoriatic arthritis with pharmacological therapies: 2015 update. *Ann Rheum Dis.* 2016;75(3):499-510.
- Sarzi-Puttini P et al. Systemic rheumatic diseases: From biological agents to small molecules. *Autoimmun Rev.* 2019;18(6):583-592.

Los algoritmos se basan en las evidencias y recomendaciones de la bibliografía citada, adaptadas a las circunstancias de nuestro medio

Fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (FAME) en Artritis Psoriásica (AP)			
Tipo de fármaco (dosis) ^a	Marcas registradas Original / Biosimilar	Diana molecular	Estructura
FAME sintéticos (synthetic DMARD)			
FAME convencionales (conventional DMARD)	Metotrexato (10-25 mg/semana)	-----	Desconocida
	Sulfasalazina ^b (2-4 g/día)	-----	Desconocida
	Leflunomida (20 mg/día)	-----	Dihidroorotato deshidrogenasa
FAME dirigidos (targeted DMARD)	Tofacitinib ▼ (10 mg/día)	Xeljanz®	JAK 1,2,3 (JAK inhibitors)
	Apremilast ▼ (60 mg/día)	Otezla®	PDE4
FAME biológicos (biologic DMARD)			
Etanercept (50 mg/semana)	Enbrel®; <i>Benpali®; Erelzi®</i>	TNF	Proteína de fusión
Infliximab [IV: 3-5 mg/kg/8 semanas]	Remicade®; <i>Flixabi®; Inflectra®; Remxima®; Zessly®</i>		mAb quimérico
Adalimumab (40 mg/2 semanas)	Humira®; <i>Amgevita®; Hulio®; Hyrimoz®; Imraldi®</i>		mAb humano
Golimumab (50 mg/mes)	Simponi®		mAb humano
Certolizumab pegol (400 mg/4 semanas ó 200 mg/2 semanas)	Cimzia®		Fragmento Fab' de mAb humanizado
Ustekinumab (45 mg/12 semanas)	Stelara®	Receptor IL-12/23	mAb humano
Ixekizumab ▼ (80 mg/4 semanas)	Taltz®	Receptor IL-17A	mAb humanizado
Secukinumab ▼ (150-300 mg/mes)	Cosentyx®	Receptor IL-17A	mAb humano
Abatacept (125 mg/semana)	Orencia®	CD80/CD86 (coestimulación)	Proteína de fusión
(a): Se incluyen sólo dosis de mantenimiento en adultos en indicaciones incluidas en ficha técnica; en forma de autoadministración (oral o subcutánea), o [administración intravenosa]. (b): Indicación no incluida en ficha técnica. ▼: sujeto a seguimiento adicional de seguridad. Abreviaturas: DMARD: <i>disease-modifying antirheumatic drug</i> ; mAb: anticuerpo monoclonal			

Modificada de: Aletaha D et al. Diagnosis and management of rheumatoid arthritis: a review. [JAMA. 2018; 320\(13\):1360-72.](https://doi.org/10.1093/ajph/2018.320.1360-72)