

Ingenolo mebutato: esperienza clinica

R.Capizzi

Vengono presentati i dati clinici di efficacia e sicurezza dell'ingenolo mebutate per il trattamento delle cheratosi attiniche del viso e del tronco provenienti dagli studi multicentrici, in doppio-cieco, randomizzati e controllati con placebo, presenti in letteratura scientifica. Gli studi hanno previsto l'applicazione topica di ingenolo mebutato 0.015% gel per tre giorni sulle cheratosi del viso o del cuoio capelluto e/o di ingenol mebutate 0,05% gel per cheratosi del tronco o delle estremità. L'endpoint primario è stata la clearance completa di tutte le lesioni visibili, raggiunta nel 42,2% dei pazienti con cheratosi attiniche del viso e nel 34,1% dei pazienti con lesioni del tronco.

Viene, inoltre, proposta la casistica dell'Istituto di Dermatologia del Policlinico A. Gemelli di Roma con documentazioni fotografiche ai giorni 0, 3 e 7 dall'applicazione dell'ingenolo mebutato 0,015% gel sulle cheratosi del viso o del cuoio capelluto e di ingenol mebutate 0,05% gel per cheratosi del tronco o delle estremità.

L'esperienza clinica dimostra che l'ingenol mebutate è altamente efficace nel trattamento delle cheratosi attiniche, ha un buon profilo di tollerabilità, con scarso assorbimento sistemico, ed è associata ad elevata aderenza al trattamento, dal momento che il regime di trattamento prevede l'applicazione del gel per soli 2 o 3 giorni.

Questi risultati suggeriscono che ingenol mebutate sarà una preziosa aggiunta all'armamentario terapeutico delle cheratosi attiniche.