



FAME: fármaco antirreumático modificador de la enfermedad; **FAMEb:** FAME biológico; **FAMEc:** FAME convencional; **FAMEd:** FAME dirigido; **JAK-inh:** inhibidores de la JAK

Bibliografía

- Smolen JS et al. EULAR recommendations for the management of rheumatoid arthritis with synthetic and biological disease-modifying antirheumatic drugs: 2016 update. [Ann Rheum Dis. 2017;76\(6\):960-977.](#)
- Grupo de trabajo de la GUIPCAR. [Guía de Práctica Clínica para el Manejo de Pacientes con Artritis Reumatoide.](#) Madrid. Sociedad Española de Reumatología. 2019.
- Sarzi-Puttini P et al. Systemic rheumatic diseases: From biological agents to small molecules. [Autoimmun Rev. 2019;18\(6\):583-592.](#)

Fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (FAME) en Artritis Reumatoide (AR)			
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
	Baricitinib ▼ (2-4 mg/día)	Olumiant®	JAK 1,2
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)	<i>Humira®; 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
Anakinra (100 mg/día)	Kineret®	Receptor IL-1	Proteína de fusión
Tocilizumab (162 mg/semana)	RoActemra®	Receptor IL-6	mAb humanizado
Sarilumab ▼ (150-200 mg/2 semanas)	Kevzara®	Receptor IL-6	mAb humano
Rituximab [IV: 1000 mg/2 semanas; 2 ciclos]	MabThera®; <i>Rixathon®; Truxima®</i>	CD20 (células B)	mAb quimérico
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: disease-modifying antirheumatic drug; IL: interleuquina; 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)