

re·ti·noi·de

/retinoide/pronombre

**Redefinido
por el Trifaroteno**



AKLIEF® Crema contiene Trifaroteno,
retinoide de última generación^{1,2}



AKLIEF®
(trifaroteno) Crema, 0.005%

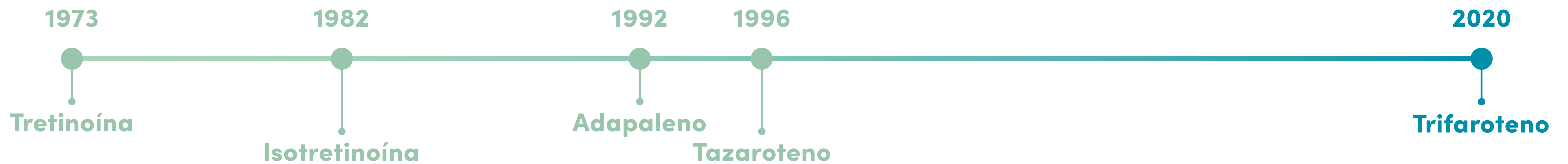


No es un paciente real.

GALDERMA
EST. 1981

Presentamos la innovación más reciente en Retinoides

El Trifaroteno es la nueva molécula de retinoide en más de 20 años¹⁻³



La innovación conduce a la optimización



Para ser más precisos

El Trifaroteno es el retinoide más específico, con una afinidad 20 veces mayor respecto al RAR- γ ,* el receptor de retinoides más común en la piel.^{† 4,5}



Baja concentración

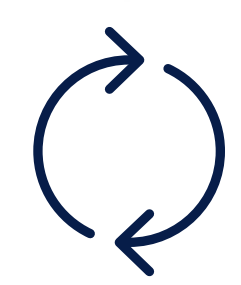
Es muy potente y eficaz en dosis bajas, por lo que puede provocar menos efectos secundarios.^{† 2,4}

*No se han realizado estudios cara a cara con el trifaroteno.

†Comparado con RAR- α y RAR- β

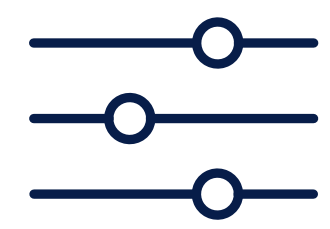
RAR- α =receptor de ácido retinoico alfa; RAR- β =receptor de ácido retinoico beta; RAR- γ =receptor de ácido retinoico gamma.

Conozca la ciencia más avanzada para la mejora de la piel



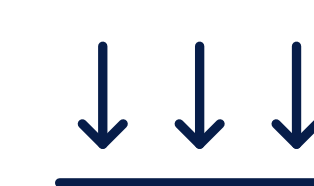
Acelera el recambio celular de la piel

Disminuye la **adhesión celular**, promueve la **diferenciación de los queratinocitos** y modula la **descamación**²



Refina la piel

Regula a la baja las enzimas responsables de la descomposición del **colágeno y la elastina**^{2,4}



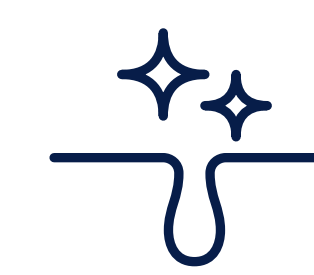
Reduce la inflamación

Se centra en el RAR- γ , modificando la expresión genética para inhibir la **migración de las células inmunitarias** y la inflamación²



Ayuda a mantener la hidratación de la piel

Contribuye al proceso de transporte y retención del agua, **reforzando la barrera cutánea**^{2,4}



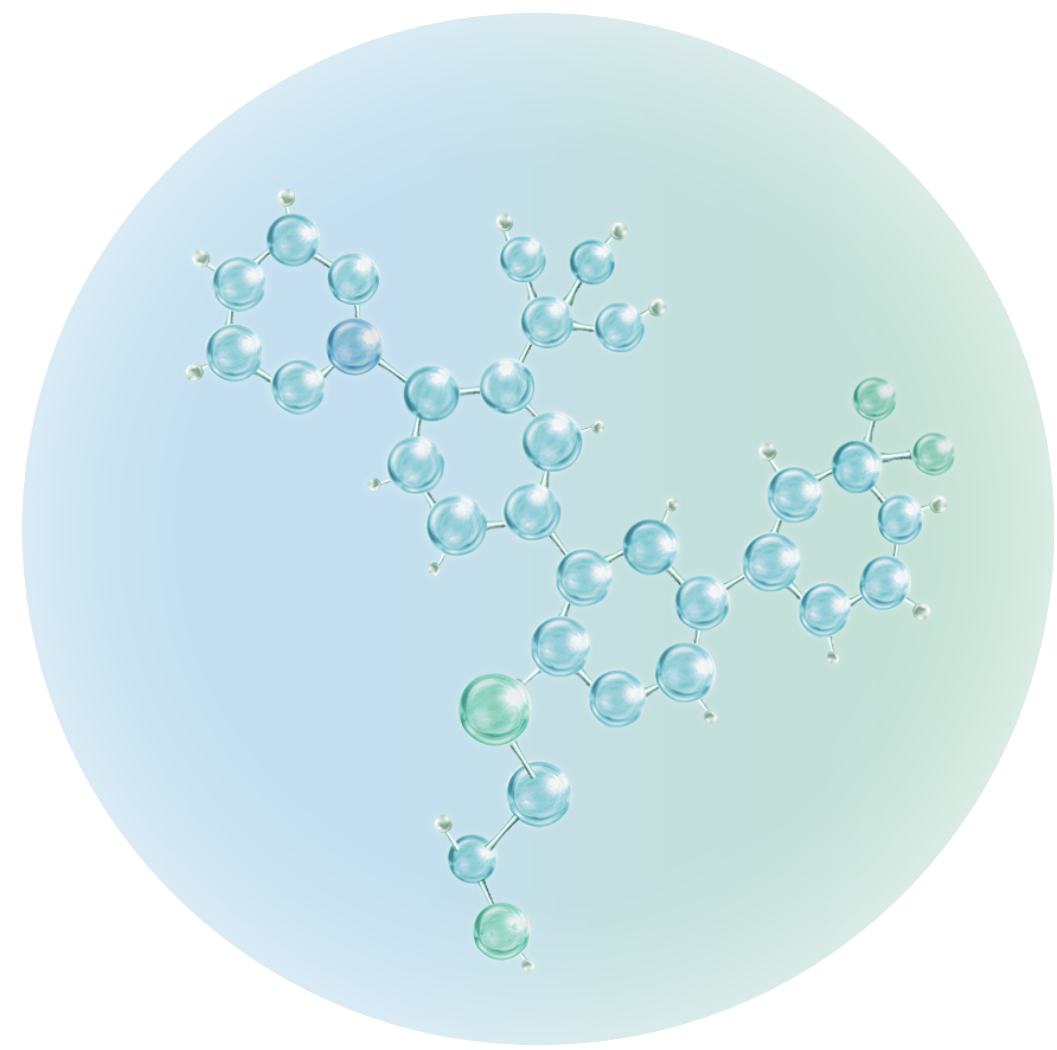
Reduce lesiones causadas por el acné

A través de los procesos anteriores, se ha descubierto que el Trifaroteno **reduce el acné**^{*2}

*Se desconoce el proceso exacto por el que el Trifaroteno disminuye el acné.

Un retinoide revolucionario suministrado por un vehículo eficaz

¿Qué es AKLIEF® Crema?



Trifaroteno

Retinoide de nueva generación con la acción más selectiva sobre el RAR- γ hasta el momento^{4,5}



Simulgel® 600 PHA

Polímero no grasoso dispersado en un agente acondicionador⁶



Alantoína

Agente hidratante empleado para tratar pequeñas irritaciones de la piel⁷



Emolientes

Aceites que hidratan la piel y mejoran su textura⁸

PHA=polihidroxiácido.

Descubra una diferencia visible

Ver fotos de sujetos de los Estudios PIVOTAL

LAS IMÁGENES SON
+280% DE TAMAÑO REAL



Estudio 18251: ensayo doble ciego, aleatorizado, controlado con vehículo de seguridad y eficacia de 12 semanas de crema de Trifaroteno en comparación con el vehículo.⁹

Descubra una diferencia visible (continuación)

Ver fotos de sujetos de los Estudios PIVOTAL

LAS IMÁGENES SON
+280% DE TAMAÑO REAL



Estudio 18251: ensayo doble ciego, aleatorizado, controlado con vehículo de seguridad y eficacia de 12 semanas de crema de Trifaroteno en comparación con el vehículo.⁹

Descubra una diferencia visible (continuación)

Ver fotos de sujetos de los Estudios PIVOTAL

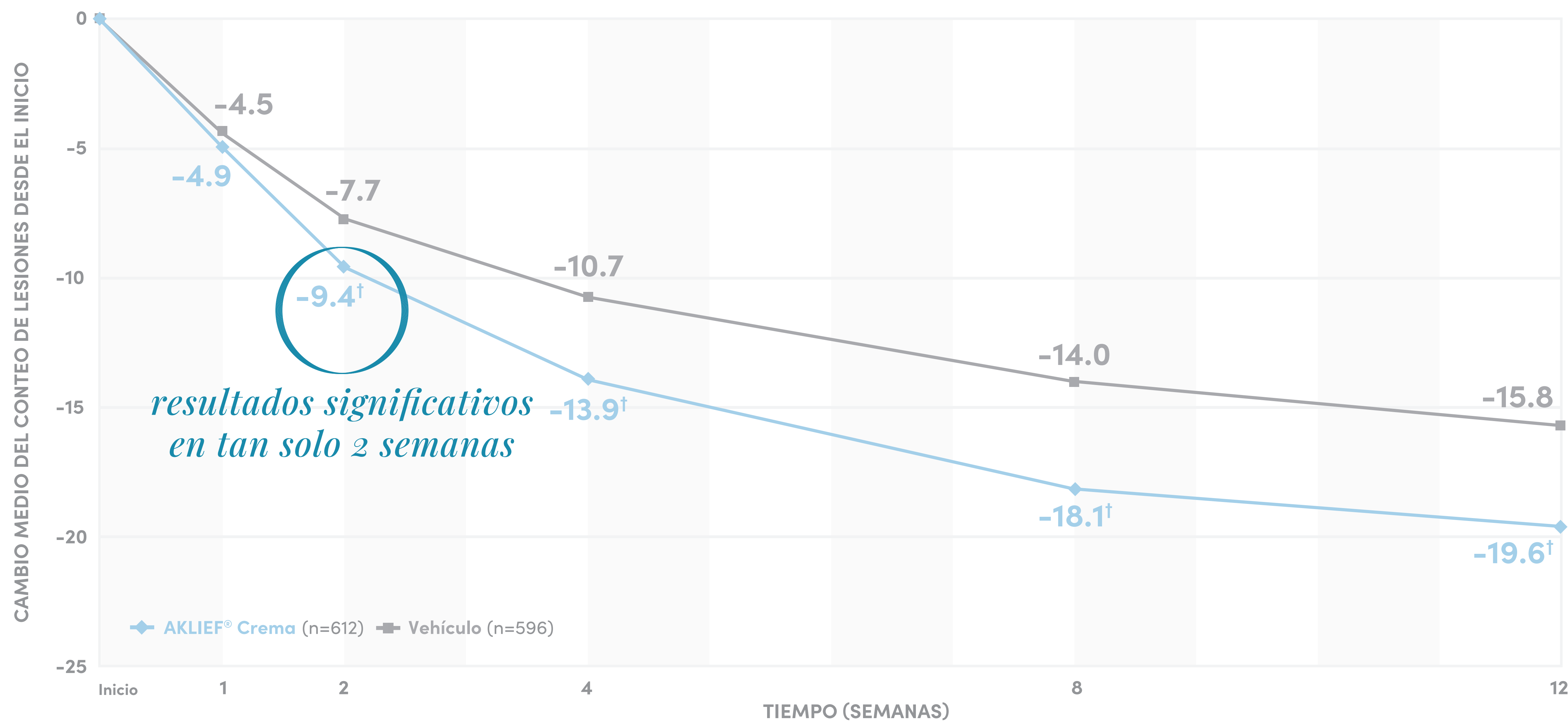
LAS IMÁGENES SON
+280% DE TAMAÑO REAL



Estudio 18251: ensayo doble ciego, aleatorizado, controlado con vehículo de seguridad y eficacia de 12 semanas de crema de Trifaroteno en comparación con el vehículo.⁹

Reduce las lesiones inflamatorias*

Reducción significativa de las lesiones inflamatorias faciales totales en la semana 12 en comparación con el vehículo⁹



Estudio PERFECT 1



en la semana 12 respecto al inicio

frente a una reducción de 44.8% con el vehículo⁹

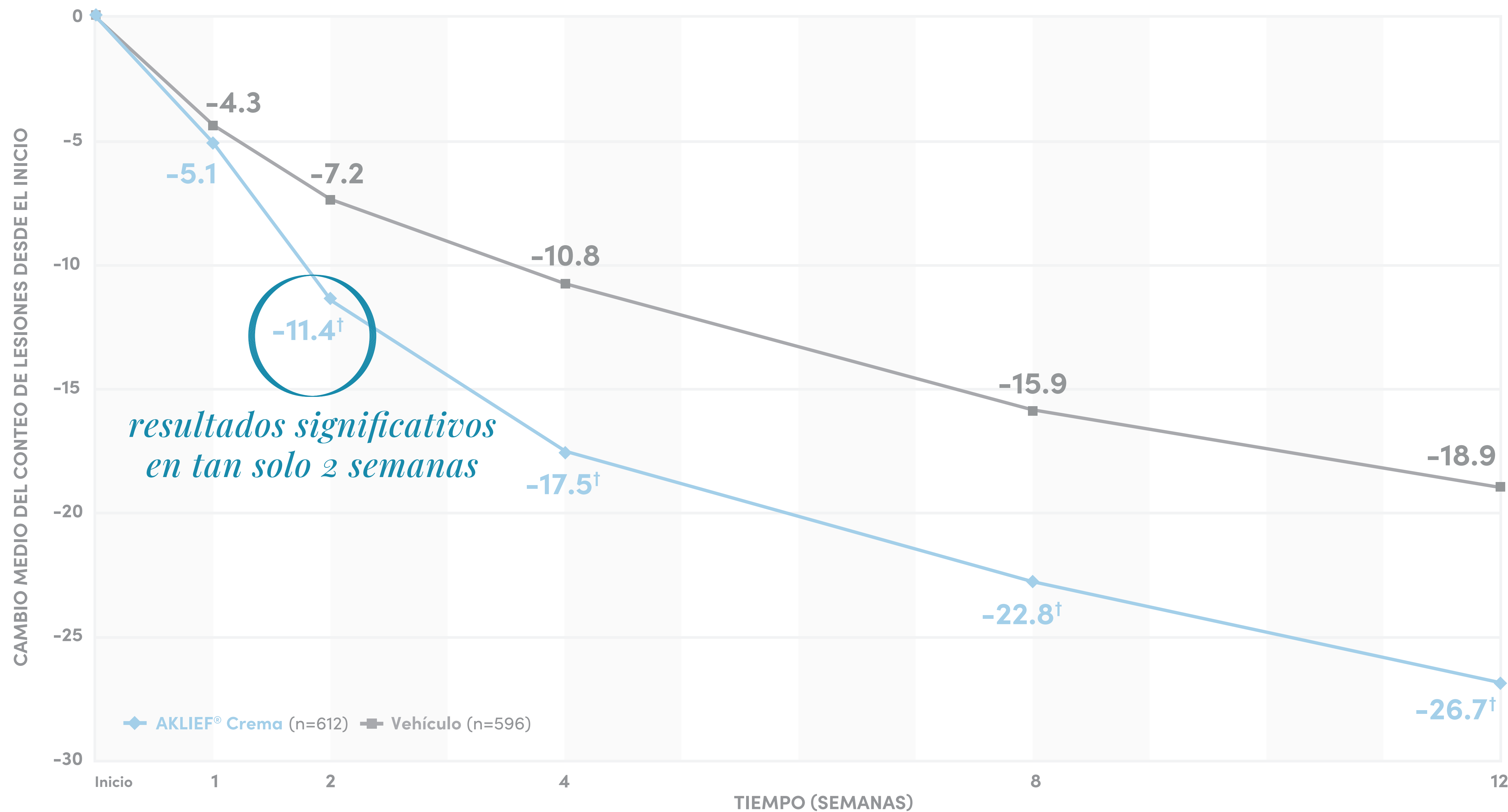
*Indica un lapso de 2 semanas hasta los resultados.

[†]P<0.05; 95% CI, -3.1 to -0.7.⁴

[‡]Los valores se obtuvieron mediante un análisis de imputación múltiple.

Reduce las lesiones inflamatorias* (continuación)

Reducción significativa de las lesiones faciales totales en la semana 12 en comparación con el vehículo⁹



Estudio PERFECT 2

49.7%[‡]
menos lesiones inflamatorias faciales

en la semana 12 respecto al inicio

frente a una reducción de 35.7% con el vehículo⁹

*Indica un lapso de 2 semanas hasta los resultados.

[†]P<0.05; 95% CI, -5.9 to -2.1.⁴

[‡]Los valores se obtuvieron mediante un análisis de imputación múltiple.

Estudiado rigurosamente

Estudios PERFECT 1 y 2

La seguridad y eficacia de AKLIEF® Crema se evaluó para el tratamiento del acné *vulgaris* facial y troncal en 2 ensayos clínicos de fase 3 aleatorizados, multicéntricos, de grupos paralelos, doble ciego y controlados con vehículo.¹

2,420 pacientes, en su **mayoría mayores de 18 años**, fueron tratados una vez al día durante 12 semanas con AKLIEF Crema o con una crema vehículo.¹

Criterios de valoración de la eficacia primaria	ESTUDIO PIVOTAL 1		ESTUDIO PIVOTAL 2	
	AKLIEF® Crema (N=612)	Crema vehículo (N=596)	AKLIEF® Crema (N=602)	Crema vehículo (N=610)
Éxito del IGA en el rostro Porcentaje de sujetos con un IGA claro (0) o casi claro (1) y una mejora de al menos 2 grados desde el inicio hasta la semana 12	29.4%	19.5%	42.3%	25.7%
Lesiones faciales inflamatorias Cambio medio* absoluto (%) en comparación con el inicio en la semana 12	-19.0 (-54.4%)	-15.4 (-44.8%)	-24.2 (-66.2%)	-18.7 (-51.2%)
Lesiones faciales no inflamatorias Cambio medio* absoluto (%) en comparación con el inicio en la semana 12	-25.0 (-49.7%)	-17.9 (-35.7%)	-30.1 (-57.7%)	-21.6 (-43.9%)

Criterios de valoración de seguridad⁹

- Incidencia de acontecimientos adversos
- Tolerabilidad local (eritema, descamación, sequedad, escozor/quemazón)

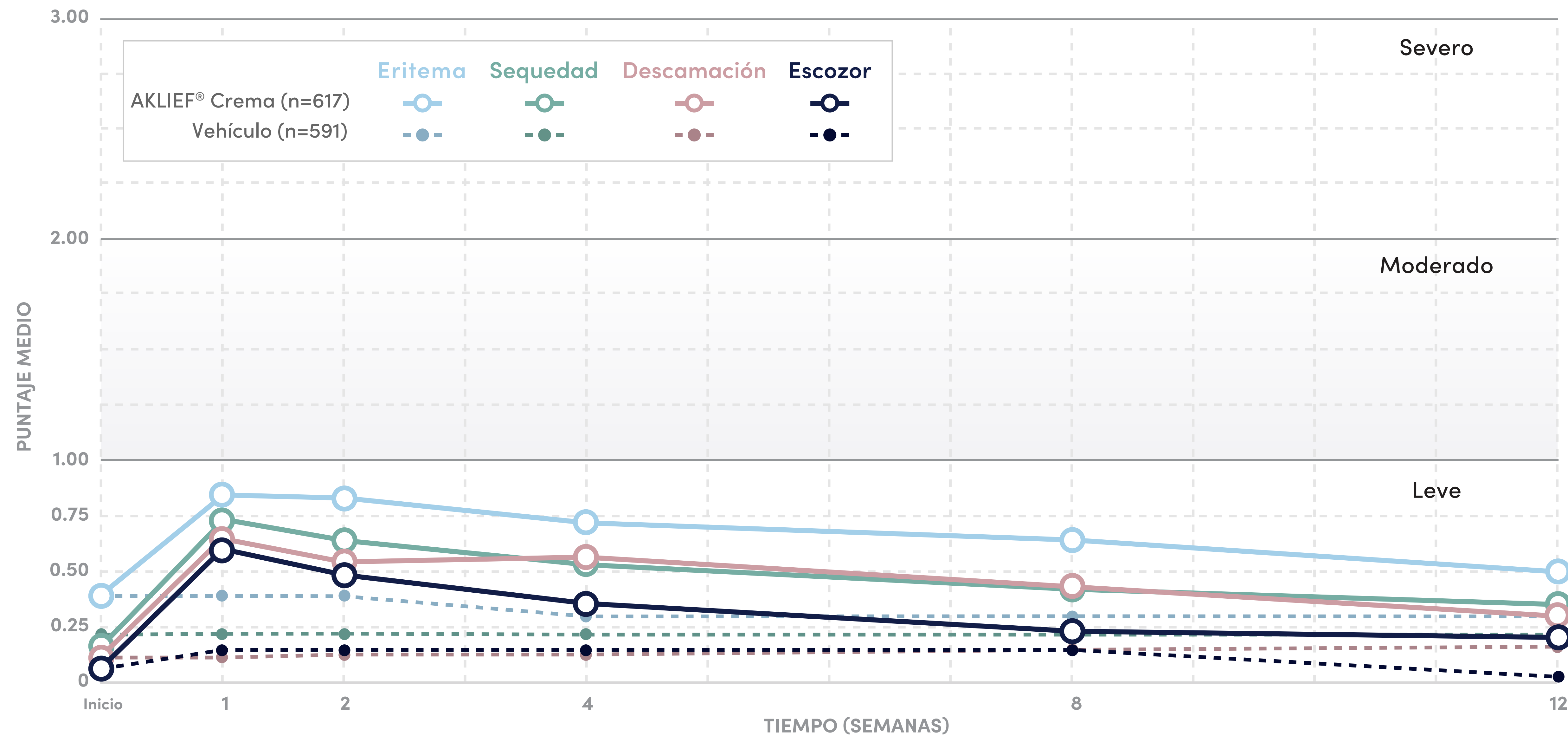
*Los promedios presentados en la tabla son mínimos cuadrados promedio (LS).

[†]Los valores se obtuvieron mediante un análisis de imputación múltiple.

IGA=Evaluación global del investigador

Tolerabilidad demostrada

El puntaje medio de tolerabilidad facial estuvo por debajo de leve hasta la semana 12*⁹



91%
de los sujetos

completaron los estudios
pivotaes⁹

• Los efectos secundarios mencionados anteriormente fueron de naturaleza transitoria y continuaron disminuyendo después de la semana 1.⁹

• Los efectos secundarios notificados con mayor frecuencia fueron irritación y prurito en la zona de aplicación y quemaduras solares, que se producen entre el 1.2% y el 6.5% de los pacientes tratados con AKLIEF® Crema en los estudios clínicos.¹

* Los signos y síntomas de tolerabilidad local se evaluaron en una escala de gravedad de 4 puntos: 0 (ninguno), 1 (leve), 2 (moderado) y 3 (grave) desde el inicio hasta la semana 12

Aklief® modo de uso

Con el rostro seco, aplique una fina capa de **AKLIEF® Crema** en las zonas afectadas diariamente por la noche.¹

Cuánto usar¹

- 1 pump para el rostro
- 2 pumps para pecho, hombros y espalda



re·ti·noi·de

/retinoide/pronombre

**Redefinido
por el Trifaroteno**



/inno·va·ción/

AKLIEF® Crema contiene Trifaroteno, retinoide de última generación.^{1,2}

/efi·ca·cia/

El Trifaroteno acelera la renovación celular de la piel² para eliminar significativamente las lesiones en tan solo 2 semanas.⁹

/toler·abil·idad/

Efectos secundarios leves y transitorios con el tiempo.⁹

No es un paciente real.

Referencias

1. AKLIEF®. Información para prescribir. Galderma. 2. Cosio T, *et al.* Biomedicines. 2021;9(3):237. 3. European Medicines Agency, Procedure Management Department. List of Union reference dates and frequency of submission of periodic safety update reports (PSURs). EMA/630645/2012 Rev. 117. Updated July 27, 2022. Accessed August 8, 2022. https://www.ema.europa.eu/documents/other/list-european-union-reference-dates-frequency-submission-periodic-safety-update-reports-psurs_en.xls 4. Aubert J, *et al.* Br J Dermatol. 2018;179:442-456. 5. Fisher GJ, *et al.* J Biol Chem. 1994;269(32):20629-20635. 6. Johnson W, *et al.* Int J Toxicol. 2012;31(suppl 3):269S-295S. 7. Nikitakis J, Lange B. Medium chain triglycerides. In: International Cosmetic Ingredient Dictionary and Handbook. 16th ed. Personal Care Products Council; 2016:299. 8. Sethi A, *et al.* Indian J Dermatol. 2016;61(3):279-287. 9. Tan J, *et al.* J Am Acad Dermatol. 2019;80(6):1691-1699.

*Trifaroteno 50 mcg = Trifaroteno Crema 0.005%

Registro Sanitario Aklief® 029M2022 SSA IV.

MATERIAL EXCLUSIVO PARA LA FUERZA DE VENTAS.