

CONTACTO: Línea de la Alzheimer's Association para medios de comunicación, 312.335.4078, [media@alz.org](mailto:media@alz.org)

## **DECLARACIÓN DE LA ALZHEIMER'S ASSOCIATION**

### **LA ALZHEIMER'S ASSOCIATION EXPRESA SU SATISFACCIÓN POR LA APROBACIÓN DE ADUCANUMAB POR LA FDA**

**CHICAGO, 7 de junio de 2021** - En nombre de los afectados por la enfermedad de Alzheimer, la [Alzheimer's Association](https://www.alz.org) expresa su satisfacción por la histórica aprobación de aducanumab (Biogen/Eisai) por la [FDA](https://www.fda.gov) el día de hoy para el tratamiento de la enfermedad de Alzheimer.

“Esta aprobación es una victoria para las personas que viven con Alzheimer y sus familias”, dijo [Harry Johns](#), presidente y director ejecutivo de la Alzheimer's Association. “Este es el primer medicamento aprobado por la FDA que retrasa el declive debido a la enfermedad de Alzheimer. Esto significa que las personas podrían tener más tiempo para participar activamente en la vida diaria, podrían tener una independencia sostenida y aferrarse a los recuerdos por más tiempo. Podemos tener experiencias durante más tiempo con aquellas relaciones que más apreciamos, nuestras familias y amigos”.

El aducanumab aborda la enfermedad de Alzheimer de una manera nueva en comparación con los medicamentos aprobados actualmente. Esta terapia hace más lenta la progresión de la enfermedad, en lugar de solo abordar los síntomas. Es la primera terapia aprobada de este tipo. Demuestra que la eliminación de amiloide del cerebro puede retrasar el deterioro clínico en personas que viven con Alzheimer. El amiloide es la proteína que se acumula en placas cerebrales pegajosas que son un sello distintivo de la enfermedad de Alzheimer.

“Esta aprobación del medicamento por la FDA marca el comienzo de una nueva era en el tratamiento y la investigación del Alzheimer”, dijo [Maria C. Carrillo](#), Ph.D., directora científica de la Alzheimer's Association. “La historia nos ha demostrado que las aprobaciones del primer fármaco en una nueva categoría vigorizan el campo, aumentan las inversiones en nuevos tratamientos y alientan una mayor innovación. Tenemos esperanzas de que este sea el comienzo – tanto para este medicamento como para mejores tratamientos para el Alzheimer”.

“Eliminar las barreras que impiden el acceso es nuestra máxima prioridad”, dijo Joanne Pike, Dra.P.H., directora de estrategia de la Alzheimer's Association. “La Alzheimer's Association hará todo lo que esté a su alcance para garantizar el acceso al fármaco para todos los que se beneficiarán. Sabemos que las terapias de infusión están disponibles bajo Medicare y el seguro para afecciones como el cáncer y la esclerosis múltiple, por lo que es razonable esperar esto para el aducanumab”.

Se ha demostrado que con el diagnóstico temprano se obtienen mejores resultados de salud para las personas y sus cuidadores. La aprobación de esta nueva terapia hace que la detección y el diagnóstico tempranos sean aún más críticos para garantizar que las personas reciban el mayor beneficio lo antes posible.

“Esta terapia será de gran interés para muchos, pero no es el único elemento importante del tratamiento y la atención de la enfermedad de Alzheimer. La Alzheimer’s Association ha priorizado el asociarse con los sistemas de atención médica, los médicos y el Centro de Servicios de Medicare y Medicaid para garantizar un diagnóstico temprano y preciso y acceso al tratamiento, la gestión de la atención y la planificación de la atención”, dijo Pike.

Si usted o un ser querido está experimentando cambios en la memoria, la Alzheimer’s Association recomienda vehementemente que hable con un proveedor de atención médica para una evaluación completa, un diagnóstico y para hablar de las opciones de tratamiento. Para obtener más información sobre el diagnóstico o para encontrar un proveedor de atención médica local, visite la Alzheimer’s Association en [alz.org](http://alz.org) o la línea de ayuda 24/7 al 800.272.3900.

“Estamos orgullosos de lo que ha hecho la Alzheimer’s Association para acelerar el proceso de desarrollo de fármacos, para que las personas tengan acceso a tratamientos más efectivos más rápido”, dijo Carrillo. “La aprobación de este nuevo fármaco y el progreso sostenido en el campo de la investigación se deben a años de inversión, dedicación incansable y nuestra visión de un mundo sin Alzheimer y todas las demás demencias”.

Impulsada por la incidencia de la Alzheimer’s Association, la inversión federal en fondos para la investigación de la enfermedad de Alzheimer y la demencia es de 3,100 millones de dólares anuales. El compromiso federal, combinado con un apoyo filantrópico sin precedentes, proporciona la base para una visión optimista del futuro, lo cual es necesario, porque hay mucho trabajo por hacer.

En todo momento, la [Alzheimer’s Association](http://Alzheimer’s Association) está al frente de la lucha. Las acciones de la Alzheimer’s Association establecieron las bases que han acelerado el proceso de desarrollo de fármacos y han hecho posibles avances como este, que incluyen:

- La Alzheimer’s Association proporcionó el capital inicial para el desarrollo de tomografías PET de amiloide que hicieron posible este ensayo clínico.
- La Alzheimer’s Association lidera los estudios [IDEAS](#) y [New IDEAS](#) para demostrar el valor de la imagenología PET de amiloide para mejorar el diagnóstico y el tratamiento de la enfermedad.

### **Alzheimer’s Association**

La Alzheimer’s Association lidera el camino para acabar con el Alzheimer y todas las demás demencias, acelerando la investigación global, impulsando la reducción del riesgo y la detección temprana, y maximizando la atención y el apoyo de calidad. Nuestra visión es un mundo sin enfermedad de Alzheimer y todas las demás demencias. Visite [alz.org](http://alz.org) o llame a la línea de ayuda que está disponible las 24 horas del día, los 7 días de la semana en el 800.272.3900.

###