

CURRICULUM VITAE

Ignacio ANTEPARA ERCORECA
Nacido en Bilbao en 1955.-65 años-

Titulaciones:

- Licenciado en Medicina y Cirugía en la Universidad del País Vasco 1978
- Especialista en Alergología en la Universidad de Navarra en 1981
- Doctor en Medicina y Cirugía en la Universidad del País Vasco 1992, premio extraordinario del doctorado.
- Master en gestión EN Alta dirección en el Sector Salud , ESADE-Universidad de Deusto 1997.

Trabajo Asistencial:

- MIR de Alergología en la Clínica Universitaria de Navarra 1979-1982
- Médico Adjunto de Alergología en el Hospital de Basurto de Bilbao 1982-1988
- Jefe de Sección de Alergología del Hospital de Basurto de Bilbao 1988-2010
- Jefe de Servicio, puesto funcional , de Alergología del Hospital de Basurto de Bilbao mayo 2006 – Agosto 2010
- Jefe de Servicio de Alergología del Hospital de Basurto de Bilbao Agosto 2010- hasta la fecha ...
- Vocal de la Comisión Asesora Técnica de Alergia-Inmunología de la conserjería de Sanidad del Gobierno Vasco desde Marzo de 1988.

Docencia

- Profesor de Patología y Clínica Médica II desde 1990 a 2013 (enfermedades alérgicas y de hipersensibilidad inmediata)
- Director de seminarios sobre alergología 1990-1993
- Jefe de la Unidad Docente de Alergología desde 16 de febrero 2009 hasta la fecha.

Investigación.

- Ha publicado más de 70 trabajos de investigación, Capítulos de libros asistido como Ponente a Congresos Nacionales en Internacionales desde hace 30 años.
- Ha sido Investigador Principal de 26 ensayos clínicos

Sociedades

Pertenece a la Sociedad Española de Alergia (SEAIC), a la Academia Europea de Alergia (EACI).
Sociedad de Alergólogos del Norte (Socio Fundador).

- Coordinador del comité de rinitis de la SEAIC 2004-2008
- Coordinador de los comités de la SEAIC 2008-2012
- Miembro del comité de Asma de la SEAIC 2010-2014
- Miembro del comité de Ejercicio y desarrollo profesional de la SEAIC 2004-2008
- **Vicepresidente de la SEAIC 2008- 2012. (1.100 miembros)**

Otros :

- **Ganador al mejor Servicio de Alergología (BIC) 2013 y 2017 , según clasificación ICAP**

Ignacio Antépara Ercoreca
Bilbao a 29 de Abril de 2021

Experiencia y acreditaciones en asma grave y utilización de biológicos

El Servicio de Alergología del Hospital de Basurto lleva utilizando desde hace 12 años biológicos para el tratamiento con biológicos.

Actualmente están con diferentes biológicos para el asma 35 pacientes, y 52 para UCE y 4 en Dermatitis atópica

La Unidad de Asma grave está acreditada desde el mes de Mayo 2020 por la SEAIC con el nivel de EXCELENCIA



Capítulos de Libros sobre biológicos

Las bases alérgicas del asma.

Cap XVI. Tratamiento inmunomodulador y farmacológico de la alergia y del asma.

Edit. Santiago Quirce, Joaquin Quiralte

Mra ediciones 2009

ISBN : 978-84-96504-20-2

ENSAYOS CLÍNICOS CON BIOLÓGICOS

Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con control activo y placebo para investigar la eficacia y seguridad de ligelizumab (QGE031) en el tratamiento de la urticaria crónica espontánea (UCE) en adolescentes y adultos inadecuadamente controlados con antihistamínicos H1.

CQGE031C2302

NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A.

FECHA DE APROBACION: Abril 2018

FECHA DE INICIO: Octubre 2018

FECHA DE FIN: 2021 ...

Estudio de extensión multicéntrico, doble ciego y abierto para evaluar la eficacia y seguridad de ligelizumab como retratamiento, terapia autoadministrada y monoterapia en pacientes con urticaria crónica espontánea que han completado los estudios

CQGE031C2302, CQGE031C2303, CQGE031C2202 o CQGE031C1301

Estudio: CQGE031C2302E1

QGE031C/Ligelizumab (Novartis) 2020-2022

D3255C00001 Initiation . Protocol Entitled: A Multicenter, Randomized, Double-blind, Parallel-group, Placebo controlled Study to Investigate the Use of Benralizumab for Eosinophilic Esophagitis (MESSINA) Visit Date: **25 Aug 2020 - 25 Aug 2022**
ASTRAZENECA

En Proyecto 2 ensayos con GSK en asma grave con nuevos biológicos, 1 con ASTRAZENECA con un Anti IL5 inhalado y otro con un inhibidor del JAK vía inhalada.

ULTIMOS ARTÍCULOS PUBLICADOS

Clinical trial to assess tolerability and subrogate efficacy effects of an abbreviated schedule with house dust mites mixture subcutaneous immunotherapy.

Antépara I, Roger A, Bernedo N, Leonart R, Rodríguez F, Madariaga B, Asturias JA, Begoña L, Martínez A, Landeta A, Gómez-Fernández MC.

Eur Ann Allergy Clin Immunol. 2021 Mar;53(2):67-74. doi: 10.23822/EurAnnACI.1764-1489.140.

Positive response to omalizumab in patients with acquired idiopathic nonhistaminergic angioedema.

Azofra J, Díaz C, Antépara I, Jaúregui I, Soriano A, Ferrer M.

Ann Allergy Asthma Immunol. 2015 May;114(5):418-9.e1. doi:

10.1016/j.anai.2015.02.007. Epub 2015 Mar 4. No abstract available.

Epidemiology of asthma exacerbations and their relation with environmental factors in the Basque Country.

Altzibar JM, Tamayo-Uria I, De Castro V, Aginagalde X, Albizu MV, Lertxundi A, Benito J, Busca P, Antépara I, Landa J, Mokoroa O, Dorronsoro M.
Clin Exp Allergy. 2015 Jun;45(6):1099-108. doi: 10.1111/cea.12419.

ESPRINT-15 questionnaire (Spanish version): reference values according to disease severity using both the original and the modified ARIA classifications.

Valero A, Izquierdo I, Sastre J, Navarro AM, Baró E, Martí-Guadaño E, Ferrer M, Dávila I, del Cuvillo A, Colás C, Antépara I, Alonso J, Mullol J; ESPRINT Study Group.
J Investig Allergol Clin Immunol. 2013;23(1):14-9.

Cardiorenal end points in a trial of aliskiren for type 2 diabetes.

Parving HH, Brenner BM, McMurray JJ, de Zeeuw D, Haffner SM, Solomon SD, Chaturvedi N, Persson F, Desai AS, Nicolaidis M, Richard A, Xiang Z, Brunel P, Pfeffer MA; ALTITUDE Investigators.
N Engl J Med. 2012 Dec 6;367(23):2204-13. doi: 10.1056/NEJMoa1208799. Epub 2012 Nov 3.

Measurement of asthma control according to Global Initiative for Asthma guidelines: a comparison with the Asthma Control Questionnaire.

Olaguibel JM, Quirce S, Juliá B, Fernández C, Fortuna AM, Molina J, Plaza V; MAGIC Study Group.
Respir Res. 2012 Jun 22;13:50. doi: 10.1186/1465-9921-13-50.

The impact of allergic rhinitis on symptoms, and quality of life using the new criterion of ARIA severity classification.

Valero A, Muñoz-Cano R, Sastre J, Navarro AM, Martí-Guadaño E, Dávila I, del Cuvillo A, Colás C, Antépara I, Izquierdo I, Mullol J.
Rhinology. 2012 Mar;50(1):33-6. doi: 10.4193/Rhino11.071.

Diagnostic utility of components in allergy to *Anisakis simplex*.

Gamboa PM, Asturias J, Martínez R, Antépara I, Jáuregui I, Urrutia I, Fernández J, Sanz ML.
J Investig Allergol Clin Immunol. 2012;22(1):13-9.

Management of acute coronary syndrome in South Africa: insights from the ACCESS (Acute Coronary Events - a Multinational Survey of Current Management Strategies) registry.

Schamroth C; ACCESS South Africa investigators.
Cardiovasc J Afr. 2012 Aug;23(7):365-70. doi: 10.5830/CVJA-2012-017. Epub 2012 Mar 13.

An overview of the novel H1-antihistamine bilastine in allergic rhinitis and urticaria.

Jáuregui I, García-Lirio E, Soriano AM, Gamboa PM, Antépara I.
Expert Rev Clin Immunol. 2012 Jan;8(1):33-41. doi: 10.1586/eci.11.87. Review.

Management of acute coronary syndromes in developing countries: acute coronary events-a multinational survey of current management strategies.

ACCESS Investigators.

Am Heart J. 2011 Nov;162(5):852-859.e22. doi: 10.1016/j.ahj.2011.07.029.

Measuring outcomes in allergic rhinitis: psychometric characteristics of a Spanish version of the congestion quantifier seven-item test (CQ7).

Valero A, Mullol J, Herdman M, Rosales MJ; Spanish CQ7 Study Group.

Health Qual Life Outcomes. 2011 Mar 10;9:14. doi: 10.1186/1477-7525-9-14.

Two patients with anaphylactic shock due to fosfomycin.

Gamboa PM, Antepara I, Jauregui I, Urrutia I, Sanz ML.

Ann Allergy Asthma Immunol. 2011 Mar;106(3):260-1. doi: 10.1016/j.anai.2010.12.017. No abstract available.

Proactive multiple cardiovascular risk factor management compared with usual care in patients with hypertension and additional risk factors: the CRUCIAL trial.

Zamorano J, Erdine S, Pavia A, Kim JH, Al-Khadra A, Westergaard M, Sutradhar S, Yunis C; CRUCIAL Investigators.

Curr Med Res Opin. 2011 Apr;27(4):821-33. doi: 10.1185/03007995.2011.555754. Epub 2011 Feb 10.

Discrimination between moderate and severe disease may be used in patients with either treated or untreated allergic rhinitis.

Valero A, Ferrer M, Baró E, Sastre J, Navarro AM, Martí-Guadaño E, Dávila I, Del Cuvillo A, Colás C, Antépara I, Alonso J, Mola O, Izquierdo I, Mullol J.

Allergy. 2010 Dec;65(12):1609-13. doi: 10.1111/j.1398-9995.2010.02410.x.

Efficacy of desloratadine in persistent allergic rhinitis - a GA²LEN study.

Bousquet J, Bachert C, Canonica GW, Mullol J, Van Cauwenberge P, Jensen CB, Fokkens WJ, Ring J, Keith P, Gopalan G, Lorber R, Zuberbier T; ACCEPT-2 Study Group.

Int Arch Allergy Immunol. 2010;153(4):395-402. doi: 10.1159/000316351. Epub 2010 Jun 18.

Design and rationale of a real-life study to compare treatment strategies for cardiovascular risk factors: the CRUCIAL study.

Zamorano J, Erdine S, Lopez AP, Kim JH, Al Khadra A, Westergaard M, Sutradhar S, Yunis C; CRUCIAL Investigators.

Postgrad Med. 2010 Mar;122(2):7-15. doi: 10.3810/pgm.2010.03.2117.

Component-resolved diagnosis of pollen allergy based on skin testing with profilin, polcalcin and lipid transfer protein pan-allergens.

Barber D, de la Torre F, Lombardero M, Antépara I, Colas C, Dávila I, Tabar AI, Vidal C, Villalba M, Salcedo G, Rodríguez R.
Clin Exp Allergy. 2009 Nov;39(11):1764-73.

Reference values for facilitating the interpretation of the ESRINT-15 questionnaire (Spanish version).

Valero A, Baró E, Sastre J, Navarro-Pulido AM, Izquierdo I, Martí-Guadaño E, Ferrer M, Dávila I, del Cuvillo A, Colas C, Antepara I, Alonso J, Mullol J.
J Investig Allergol Clin Immunol. 2009;19(5):396-403.

Comparison of the efficacy and safety of bilastine 20 mg vs levocetirizine 5 mg for the treatment of chronic idiopathic urticaria: a multi-centre, double-blind, randomized, placebo-controlled study.

Zuberbier T, Oanta A, Bogacka E, Medina I, Wesel F, Uhl P, Antépara I, Jáuregui I, Valiente R; Bilastine International Working Group.
Allergy. 2010 Apr;65(4):516-28. doi: 10.1111/j.1398-9995.2009.02217.x. Epub 2009 Oct 23.

Allergenicity and cross-reactivity of pine pollen.

Gastaminza G, Lombardero M, Bernaola G, Antepara I, Muñoz D, Gamboa PM, Audicana MT, Marcos C, Ansotegui IJ.
Clin Exp Allergy. 2009 Sep;39(9):1438-46. doi: 10.1111/j.1365-2222.2009.03308.x. Epub 2009 Jul 2.

Hasta 52 ...

ENSAYOS REALIZADOS POR EL SERVICIO DE ALERGOLOGIA

1. A doubled blind placebo controlled study of efficacy and tolerability of ebastine and loratadine in seasonal allergic rhinitis patients .Luria X. Antépara I. Basomba A. et al.. (1993)
2. Protocolo A-05610-2935 , Ministerio 93/12 : Investigación de la tolerancia y eficacia de Azelastina . HCLSpray nasal frente a Ebastina comp. en pacientes con rinitis alérgica estacional .1994 .
3. Protocol nº M/31025/16/P .Double blind , randomised , paralel, placebo-controlled trial to asses the efficacy,tachyphylaxis and safety of LAS 31025 30 mg three times daily by the oral route during 6 months in asthmatics patients . European Multicenter research (Almirall SA) 1995.
4. Protocol nº 97/058 - LAS /X113T/05. Double blind, randomised, paralel, comparative LAS-113 versus Levocabastine, in topic inhalation, in

estacional allergic rhinitis. European Multicenter research (Almirall SA) 1997. I. Jauregui, I. Urrutia, P. Gamboa, I. Antépara.

5. Valero A, Alonso J, Antépara I, Baró E, Colás C, del Cuvillo A, Ferrer M, Herdman M, Marti-Guadaño E, Monclús L, Navarro-Pulido AM, Sastre J, Izquierdo I, Mullol J. Health-related quality of life in allergic rhinitis: comparing the short form ESPRINT-15 and MiniRQLQ questionnaires. *Allergy*. 2007 Dec;62(12):1372-8.
6. ESPRINT Study Group and Investigators, Valero A, Alonso J, Antepara I, et al. Development and validation of a new Spanish instrument to measure health-related quality of life in patients with allergic rhinitis: the ESPRINT questionnaire. *Value Health*. 2007 Nov-Dec;10(6):466-77.
7. Valero A, Ferrer M, Antépara I, et al. A new criterion by which to discriminate between patients with moderate allergic rhinitis and patients with severe allergic rhinitis based on the Allergic Rhinitis and its Impact on Asthma severity items. *J Allergy Clin Immunol*. 2007 Aug;120(2):359-65. Epub 2007 May 25.
8. . “*Estudio en fase III, doble ciego, randomizado, controlado con placebo, comparativo de la eficacia y seguridad de bilastina 20 mg una vez al día y levocetirizina 5 mg para el tratamiento de la urticaria crónica idiopática*, de código de protocolo **BILA 2006/ UCI**, promovido por los laboratorios FAES
9. Estudio doble ciego controlado con placebo para evaluar la eficacia de SLITone en pacientes alérgicos a ácaros de polvo de casa, código de protocolo E02/04/SLIT1-M 2006-2008
10. Double – Blind Randomised, Placebo.Controlled, Parallel Group, Multicenter/Multinacional , Efficacy and Safety Study of Desloratadine 5 mg in the Treatment of Subjects with Allergic Rhinitis Who Meet the Criteria for persistent Allergic Rhinitis (PER) PO4684 – 2006-7-8
11. ESTUDIO DE LA EFICACIA Y SEGURIDAD DEL ANTIHISTAMÍNICO V0114CP 2,5 mg EN EL TRATAMIENTO DE LA RINITIS ALÉRGICA PERENNE. Estudio aleatorizado, doble ciego, en tres grupos paralelos, incluyendo un grupo placebo y un grupo control activo (levocetirizina 5 mg)
12. “Estudio de determinación de dosis de 12 semanas de duración para evaluar la eficacia y la seguridad de FP Spiromax® (propionato de fluticasona en polvo para inhalación) administrado dos veces al día en comparación con placebo en adolescentes y adultos con asma persistente grave no controlada con tratamiento esteroideo inhalado en dosis altas”
 - a. Código de Protocolo: FpS-AS-202
 - b. Número de Ensayo: 552
 - c. Promotor: TEVA

13. "Estudio de seguridad y eficacia de una combinación de propionato de fluticasona/salmeterol inhalada frente a propionato de fluticasona inhalado en el tratamiento de sujetos adolescentes y adultos con asma".
Código del promotor: SAS115359
Nº EudraCT: 2011-001644-29
Promotor: GlaxoSmithKline Research & Development Limited
14. "Evaluación de la seguridad y eficacia de 12 semanas de tratamiento con polvo para inhalación de budesonida/formoterol SPIROMAX 160/4.5 mcgr. Frente a SYMBICORT TURBUHALER 200/6 mcg. En pacientes adultos y adolescentes con asma persistente"
BFS-AS-306 N° : EUDRACT 2013-000081-11
Promotor: TEVA
15. "Ensayo clínico multicéntrico, comparativo doble ciego, controlado con placebo, cruzado (2x2) con aleatorización de la secuencia, para evaluar la eficacia y seguridad de Omalizumab (Xolair®, Novartis) en una nueva indicación: urticaria crónica autoinmune y no autoinmune"
a. CÓDIGO: CUN-OMAL-CU-2010
b. EUDRA CT: 2010-024113-31
Promotor: Servicio de Alergia - Clínica Universitaria de Navarra.
16. Título del estudio: **"Determinación de unidades HEP a la referencia interna del liofilizado oral ALK de ácaros del polvo doméstico"**
Código de protocolo: **IR-M-01**
Número EudraCT: **2012-002959-42**
Promotor: **ALK-Abelló S.A.** Clinical Trial Sinopsis Trial ID AV-H-03
17. An open trial to assess the tolerability of AVANZ grasses immunotherapy
Investigational Medicinal Product: AVANZ 4 grasses + rye
Development phase: Phase IV
Sponsor: Medical Department
ALK-Abelló S.A.
C/ Miguel Fleta, 19
28037 Madrid - SPAIN
Phone: +34 91 327 61 27
Document status and date Pre-final, 25th October 2010
18. *"Carga de la enfermedad y calidad de vida del paciente con urticaria crónica en España. Prevalencia de urticaria crónica refractaria a la terapia estándar en práctica clínica habitual. Estudio UCREX"*
a. Número protocolo: NOV-URT-2012-01
b. Tipo ensayo: Observacional/no intervencional
c. Promotor: Novartis Farmacéutica

d. Situación: En marcha, final estimado marzo 2015

19. *“Estudio observacional prospectivo para la validación de la escala UAS (Urticaria Activity Score) adaptada al castellano y su uso en pacientes con Urticaria Crónica Espontánea durante 7 días consecutivos (UAS7) (Estudio EVALUAS)”*

- a. Número protocolo: NOV-URT-2013-02
- b. Tipo ensayo: Observacional/no intervencional
- c. Promotor: Novartis Farmacéutica
- d. Situación: En marcha, final estimado diciembre 2014

20. *“A Two-Part Double-Blind, Randomised, Placebo-Controlled, Adaptive Design, Multi-Centre Field Study to Assess the Efficacy and Safety of HDM-SPIRE in Subjects with a History of House Dust Mite-Induced Rhinoconjunctivitis”.*

- a. Test Product: HDM-Spire (Epítomos de ácaros / células T)
- b. Tipo Ensayo : Fase IIb, búsqueda de dosis
- c. Promotor: Circassia Ltd, Oxford, UK
- d. Situación: Firmado por CEIC, pendiente de firma comités locales

21. *“A World-wide antihistamine-refractory chronic urticaria patient evaluation. Chronic urticaria non-interventional study to collect real life clinical data on the impact of therapy, the diagnosis and management of chronic urticaria in patients refractory to at least one course of H1-antihistamine therapy. (AWARE study)”.*

- a. Número protocolo:
- b. Tipo ensayo: Observacional/no intervencional
- c. Promotor: Novartis Farmacéutica
- d. Responsable Médico: Caroline Lambert (Novartis)
- e. Coordinación: Ara Vinuesa (Novartis)
- f. Monitorización (CRO): Trial Form Support Spain

22. *“Ensayo fase III, doble ciego, aleatorizado, multicéntrico, en grupos paralelos, de 52 semanas de duración en pacientes de 12 años o mayores con asma, para evaluar la eficacia y seguridad de Symbicort (budesonida/formoterol) Turbuhaler 160/4,5 µg “a demanda” comparándolo con Pulmicort (budesonida) Turbuhaler 200 µg dos veces al día más terbutalina Turbuhaler 0,4 mg “a demanda”*

- a. Número protocolo:
- b. Tipo ensayo: Fase IIIb

c. Promotor: Astra Pharma
CODIGO DE PROTOCOLO: D589SC00003
PROMOTOR: ASTRAZENECA
FECHA DE APROBACION: 19/01/2015
FECHA DE INICIO: 12/01/2015
FECHA DE FIN: 12/03/2017

23. Estudio observacional sobre el control de la rinitis alérgica moderada/grave en España

CODIGO DE PROTOCOLO: CORINA-4003
PROMOTOR: MEDA PHARMA S.A.U.
FECHA DE APROBACION: 29/04/2015
FECHA DE INICIO: 29/05/2015
FECHA DE FIN: 25/10/2016

24. Ensayo clínico abierto, multicéntrico con inmunoterapia subcutánea en presentación depot en pacientes con rinoconjuntivitis sensibilizados a ácaros domésticos.

CODIGO DE PROTOCOLO: BIA-HDMD-101
PROMOTOR: MEDA PHARMA S.A.U.
FECHA DE APROBACION: 22/12/2015
FECHA DE INICIO: 01/06/2016
FECHA DE FIN: 01/06/2017

25. Estudio retrospectivo para valorar los criterios que motivan los cambios en la terapia de mantenimiento de los pacientes con asma persistente moderada-grave

CODIGO DE PROTOCOLO: STEP
PROMOTOR: MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L
FECHA DE APROBACION: 23/11/2016
FECHA DE INICIO: 23/01/2017
FECHA DE FIN: 23/07/2017