

Weil dauerhaft¹ **NICHTS** auf der Haut **ALLES** für Psoriasis-Patient*innen bedeuten kann^{2,3}

NICHTS IST ALLES

A woman in a light blue dress stands on a stone terrace, holding up a white cloth with both arms. In the background, two other women are walking and waving. The terrace overlooks a beautiful ocean view with a large, green mountain in the distance. The sky is clear blue with a few clouds. The overall scene is bright and sunny, suggesting a vacation or a moment of joy.

SKYRIZI[®].

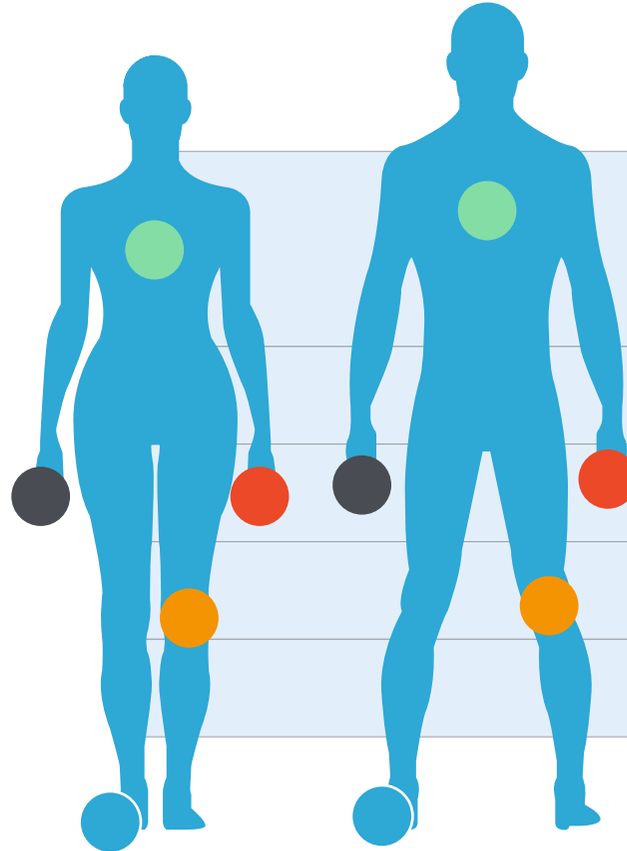
PsA dauerhaft kontrollieren.

SKYRIZI®.

Die Symptome der Psoriasis-Arthritis (PsA) dauerhaft kontrollieren.

~ 30%

aller Pso-Patient*innen entwickeln eine
Psoriasis-Arthritis^{4,5}



So wirkt SKYRIZI® bei PsA (Daten zu Woche 52):⁶⁻⁸

Periphere Arthritis		70%	ACR20
		43%	ACR50
Nägel ^a		41%	mNAPSI = 0
Enthesitis ^b		55%	Rückgang der Enthesitis
Daktylitis ^c		76%	Rückgang der Daktylitis
Schmerz		50%	Reduktion

SKYRIZI® hat ein gutes Sicherheitsprofil in der Langzeittherapie von Psoriasis-Patient*innen mit und ohne Gelenksymptome.⁹



Alle Daten zu SKYRIZI[®]
auf unserer Webseite derma.skyrizi.de

Referenzen

SKYRIZI[®] wird angewendet zur Behandlung Erwachsener mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie infrage kommen. SKYRIZI[®] allein oder in Kombination mit Methotrexat (MTX) wird angewendet zur Behandlung Erwachsener mit aktiver Psoriasis-Arthritis, die auf ein oder mehrere krankheitsmodifizierende Antirheumatika (DMARDs) unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben.¹⁰

- a Patienten mit mNAPSI > 0
- b Patienten mit LEI > 0 zur Baseline
- c Patienten mit LDI > 0 zur Baseline

ACR20 American College of Rheumatology 20 %ige Verbesserung des Ansprechens gemäß der zentralen Kriterien des American College of Rheumatology um mind. 20 %. ACR50 American College of Rheumatology 50 %ige Verbesserung des Ansprechens gemäß der zentralen Kriterien des American College of Rheumatology um mind. 50 %. LDI Leeds Dactylitis Index (Leeds-Index zu Daktylitis); LEI Leeds Enthesitis Index (Leeds-Index zu Enthesitis)

1. Rigopoulos D et al. Patient preference study for different characteristics of systemic psoriasis treatments (Protimis). *Dermatol Ther* 2018; 31(3):e12592.
2. Maul JT et al. Gender and age significantly determine patient needs and treatment goals in psoriasis – a lesson for practice. *J Eur Acad Dermatol Venereol* 2019; 33(4):700–8.
3. Blome C et al. Patient-relevant treatment goals in psoriasis. *Arch Dermatol Res* 2016; 308(2):69–78.
4. Mease PJ et al. Prevalence of rheumatologist-diagnosed psoriatic arthritis in patients with psoriasis in European/North American dermatology clinics. *J Am Acad Dermatol*. 2013;69(5):729-735.
5. McCormick HL National Psoriasis Foundation: a patient-centric approach to improve access to psoriatic disease treatment. *Am J Manag Care*. 2016;22(4 Suppl):s104-7.
6. Kristensen LE et al., Effects of Risankizumab on Nail Psoriasis in Patients with Active Psoriatic Arthritis at Week 24: Results from KEEPsAKE-1. Presented at EADV 2021; Sep 30.
7. Kristensen LE et al., Efficacy and safety of risankizumab for active psoriatic arthritis: 52-week results from the KEEPsAKE 1 study. *Rheumatology (Oxford)*. 2022; 00:1-9.
8. Östör A et al., Efficacy and Safety of Risankizumab for Active Psoriatic Arthritis: 24-Week Integrated Results From the Phase 3, Randomized, Double-Blind KEEPsAKE-1 and -2 Trials for csDMARD-IR and Bio-IR Patients. Presented at EADV 2021; Sep 29-Oct 2:P1349.
9. Gordon KB et al. Long-Term Safety of Risankizumab in Patients With Psoriatic Disease: Integrated Analysis of Psoriasis and Psoriatic Arthritis Clinical Trial Data. Presented at EADV 2023, Oct 11–14. P26
10. Fachinformation SKYRIZI[®] 150 mg. Aktueller Stand.

Skyrizi 150 mg Injektionslösung im Fertigpen (FP); Skyrizi 150 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze (FS); Skyrizi 75 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze (FS); Wirkstoff: Risankizumab (RZB); **Zusammensetzung:** Skyrizi 150 mg: 1 FP (FS) enthält 150 mg RZB in 1 ml Lösung. Skyrizi 75 mg: 1 FS enthält 75 mg RZB in 0,83 ml Lösung. **Sonstige Bestandteile:** Skyrizi 150 mg: Natriumacetat-Trihydrat; Essigsäure; Trehalose-Dihydrat; Polysorbat 20; Wasser für Injektionszwecke; Skyrizi 75 mg: Natriumsuccinat 6 H₂O; Bernsteinsäure; Sorbitol; Polysorbat 20; Wasser für Injektionszwecke; **Anwendung:** Plaque-Psoriasis: Zur Behandlung Erwachsener mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie infrage kommen. Psoriasis-Arthritis: Skyrizi allein oder in Kombination mit Methotrexat wird angewendet zur Behandlung Erwachsener mit aktiver Psoriasis-Arthritis, die auf ein oder mehrere krankheitsmodifizierende Antirheumatika unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen einen der Bestandteile; klinisch relevante aktive Infektionen (z. B. aktive Tuberkulose); **Nebenwirkungen:** Infektionen der oberen Atemwege; Tinea-Infektionen; Follikulitis; Kopfschmerz; Pruritus; Hautausschlag; Ekzem; Urtikaria; Fatigue / Ermüdung; Reaktionen an der Injektionsstelle. **Verschreibungspflichtig; Pharmazeutischer Unternehmer: AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG; Knollstraße; 67061 Ludwigshafen; Deutschland; Stand: Juli 2024**