

I dati real-world dell'analisi dei sottogruppi dello studio PSoHO hanno mostrato che con Taltz alla 12° settimana circa **3-4 pazienti su 10** ottengono

LA RISOLUZIONE COMPLETA DELLE PLACCHE CUTANEE¹

I PAZIENTI DANNO VALORE A UNA RAPIDA E DURATURA RISOLUZIONE COMPLETA DELLE PLACCHE CUTANEE²

Il trattamento efficace della psoriasi può migliorare³:



Lo studio PSoHO valuta

L'EFFICACIA DEI FARMACI BIOLOGICI

per il trattamento della psoriasi a placche da moderata a severa¹



1,981
pazienti¹



23
paesi¹



11
trattamenti analizzati¹

L'analisi dei sottogruppi dello studio PSoHO fornisce informazioni sull'efficacia di Taltz nella real-world in gruppi di pazienti con eterogenee **caratteristiche demografiche e cliniche¹**

Circa

3-4

pazienti su 10 trattati con Taltz, in tutti i sottogruppi studiati, hanno raggiunto PASI100 alla 12° settimana^{1,a}



Uomini e donne



<65 e ≥65 anni



Caucasici e Asiatici



BMI

≤30 e >30 kg/m²



Durata di malattia

<15 e ≥15 anni



Comorbidità con artrite psoriasica:

Si e No



Precedenti trattamenti con biologici:

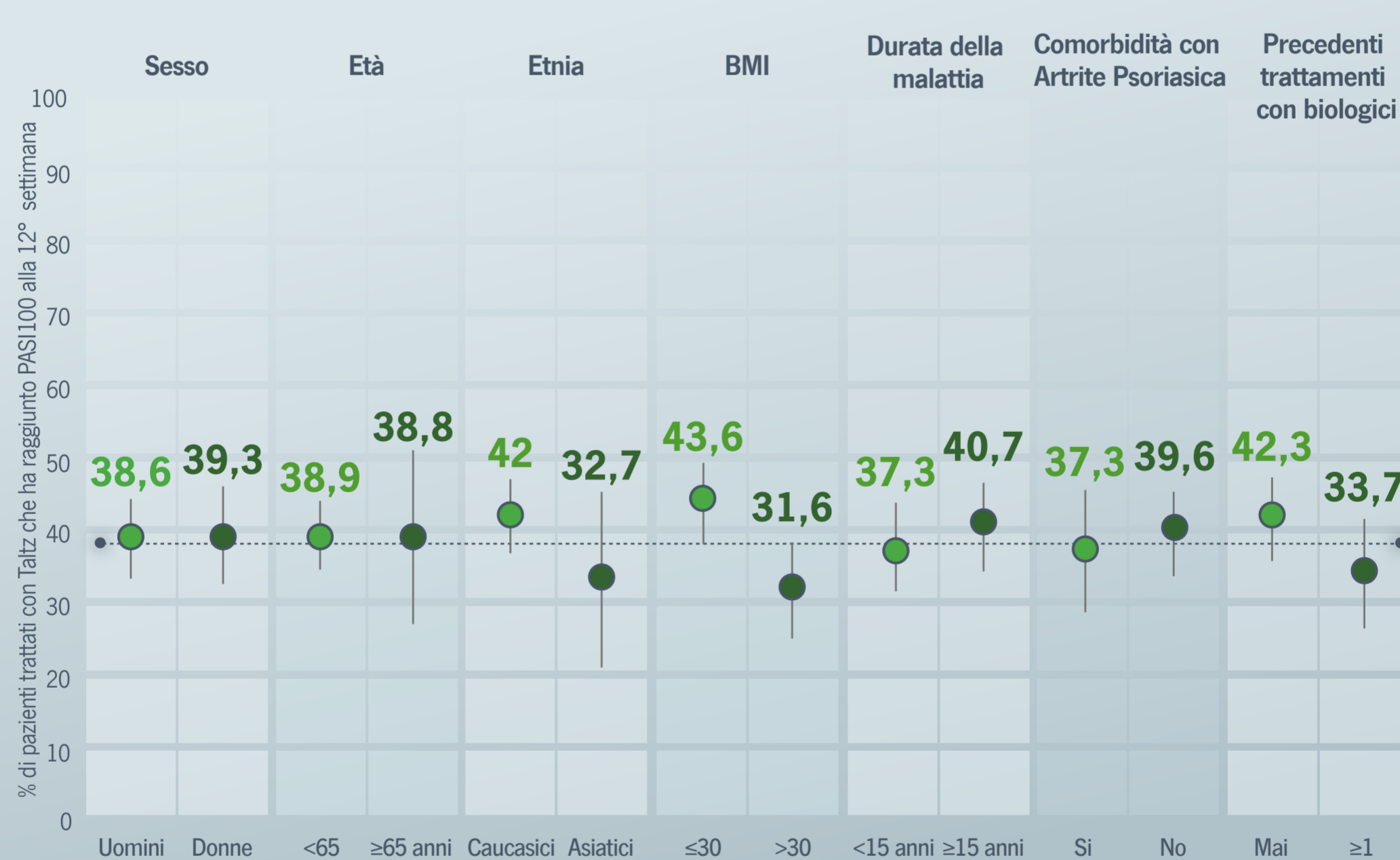
Mai e ≥1



Principali risultati dell'analisi

DEI SOTTOGRUPPI DELLO STUDIO PSoHO¹:

I dati real-world dello studio PSoHO hanno confermato che Taltz ha dimostrato un'efficacia (PASI100) comparabile in tutti i sottogruppi di pazienti studiati^{1,b}



I pazienti possono trarre beneficio da Taltz, indipendentemente da tali caratteristiche demografiche e cliniche.¹

INFORMAZIONI SULLA SICUREZZA^{4,5}

Per un periodo di 5 anni, il profilo di tollerabilità di Taltz non ha mostrato alcun esito inatteso o evento avverso differente da quanto precedentemente pubblicato. Le reazioni avverse molto comuni sono state le reazioni nel sito di iniezione (15,5%) e le infezioni delle vie respiratorie superiori (16,4%) (più frequentemente rinofaringite); le reazioni avverse comuni sono state nausea, infezione da tigna, herpes simplex (mucocutaneo) e dolore orofaringeo.

La maggior parte degli eventi avversi è stata da lieve a moderata e complessivamente il tasso di interruzione del trattamento dovuto ad eventi avversi è stato basso (tasso di incidenza 2,9 per 100 anni-paziente, in 18.025,7 anni-paziente totali).

INDICAZIONI PER LA PSORIASI⁶

Psoriasi a placche: Taltz è indicato per il trattamento della psoriasi a placche di grado da moderato a severo in adulti che sono candidati ad una terapia sistemica.

Psoriasi a placche pediatrica: Taltz è indicato per il trattamento della psoriasi a placche di grado da moderato a severo in bambini a partire da 6 anni di età e con un peso corporeo di almeno 25 kg e in adolescenti che sono candidati ad una terapia sistemica*.

*Indicazione attualmente non rimborsata dal SSN

[Clicchi qui per RCP di Taltz](#)

[Clicchi qui per Classe prezzo e rimborsabilità di Taltz](#)

^aLe variabili demografiche e patologiche clinicamente rilevanti erano: sesso (maschio o femmina), età (<65 o ≥65 anni), BMI [≤30 o >30 kg/m²], etnia (caucasica o asiatica), durata della psoriasi (< 15 o ≥15 anni), comorbidità con l'artrite psoriasica (presente o assente) e precedente uso di farmaci biologici (mai o ≥1); ^bRisultati mostrati per i pazienti che hanno ricevuto il dosaggio approvato dall'EMA; i dati mancanti sono stati imputati utilizzando NRI.¹

BMI, indice di massa corporea; **IC**, intervallo di confidenza; **EMA**, European Medicine Agency; **NRI**, imputazione di non-responder; **PASI**, Psoriasis area and severity index; **PASI100**, miglioramento del 100% rispetto al basale dell'indice PASI; **PSoHO**, Psoriasis Study of Health Outcomes.

1. Lynde C, et al. Adv Ther. 2023 and Suppl;40(3):869–86.
2. Gorenlick J, et al. Dermatol Ther (Heidelb). 2019;9(4):785–97.
3. Viswanathan HN, et al. J Dermatolog Treat. 2015;26(3):235–9.
4. Griffiths CEM, et al. Dermatol Ther (Heidelb). 2022;12(6):1431–46.
5. Taltz riassunto delle caratteristiche del prodotto.