

Referenzen:

° NEMLUVIO® wird zur Behandlung von Erwachsenen mit mittelschwerer bis schwerer Prurigo nodularis angewendet, die für eine systemische Therapie in Betracht kommen.¹

* Bezieht sich auf den Therapiebeginn mit oder -wechsel auf NEMLUVIO® bei Patient:innen mit PN.

& Mit begleitender Basispflege (Hautpflege); keine aktive Therapie mit TCS/TCI.

Post-hoc-Analyse der Zulassungsstudie OLYMPIA 2: 15,1 % der Patient:innen unter NEMLUVIO® (n=183) erreichten an Tag 2 nach der Anfangsdosis (2 x 30 mg) eine Verbesserung des PP-NRS-Scores um ≥ 4 Punkte vs. 2,5 % unter Placebo (n=91; $p \leq 0,005$). ITT-Population. NRI-Analyse.²

§ Co-primärer Endpunkt der Zulassungsstudie OLYMPIA 2: NEMLUVIO® (n=183) vs. Placebo (n=91): IGA 0/1 37,7 % vs. 11,0 % ($p < 0,0001$). Die Zulassungsstudie OLYMPIA 1 zeigte vergleichbare Ergebnisse zu Woche 16. Der IGA dient zur Beschreibung des Hautbildes und der Läsionen bei PN auf einer Skala von 0–4 (0 = nicht betroffen, 1 = wenig betroffen, 2 = milde Ausprägung, 3 = mäßige Ausprägung, 4 = schwere Ausprägung).^{3,4}

+ In der Studie OLYMPIA 1 kam es bis Woche 24 unter NEMLUVIO® (n=187) bei 4,8 % der Patient:innen zu einem Therapieabbruch aufgrund von Nebenwirkungen vs. 4,2 % mit Placebo (n = 95). Die Studie OLYMPIA 2 zeigte vergleichbare Ergebnisse. Dosierung: Körpergewicht (KG) < 90 kg: Anfangsdosis 60 mg (2 x 30 mg Injektionen), dann 30 mg Q4W; KG ≥ 90 kg: 60 mg (2 x 30 mg Injektionen) Q4W.^{3,4,5}

1. NEMLUVIO® Fachinformation, aktueller Stand.
2. Ständer S et al. Präsentiert auf: EADV 2024; Abstract #6305.
3. Kwatra SG et al. N Engl J Med. 2023;389(17):1579-1589.
4. Ständer S et al. JAMA Dermatol. 2024;161(2):147-156.
5. Metz M et al. Präsentiert auf: EADV 2024; Abstract #6224.