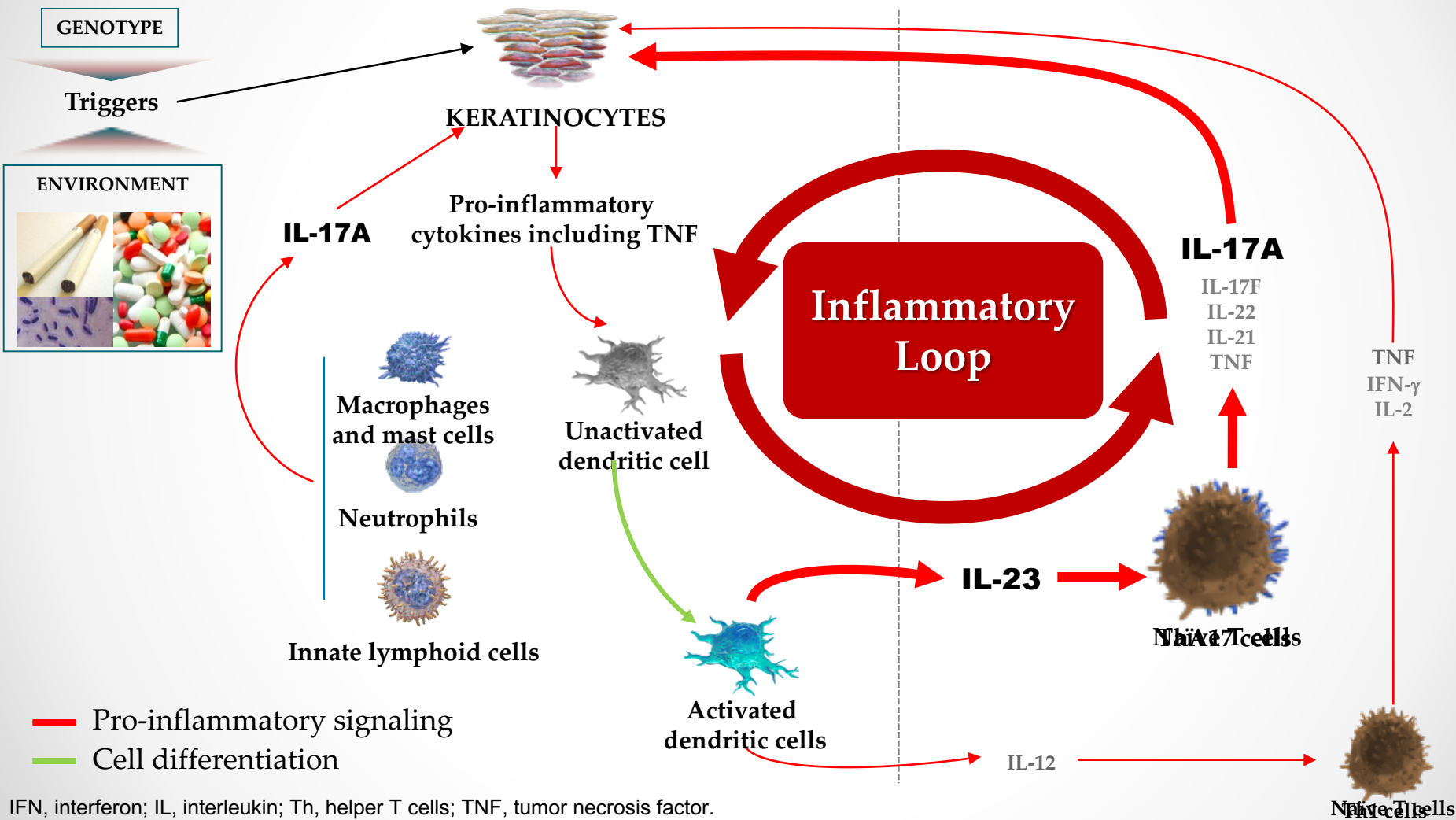


Σεκουκινουμάμπη:
Ανεβάζοντας τον πήχη
της αποτελεσματικότητας και της
ασφάλειας στην ψωρίαση

Κατερίνα Πατσατσή
Δερματολόγος - Αφροδισιολόγος,
Επ. Καθηγήτρια Δερματολογίας Α.Π.Θ.,
Β' Πανεπιστημιακή Δερματολογική Κλινική,
Γενικό Νοσοκομείο Θεσσαλονίκης «Παπαγεωργίου»

Ο ρόλος της IL-17A στην παθογένεια της ψωρίασης



IFN, interferon; IL, interleukin; Th, helper T cells; TNF, tumor necrosis factor.

Adapted from Nestle F et al. *N Engl J Med.* 2009;361:496-509; Lowes M et al. *J Invest Dermatol.* 2008;128:1207-1211; Capon F et al. *J Invest Dermatol.* 2012;132:915-922; Korn T, et al. *Annu Rev Immunol.* 2009;27:485-517; Biedermann T et al. *J Invest Dermatol Symp Proc.* 2004;9:5-14; Onishi RM et al. *Immunol.* 2010;129:311-321; Lin AM, et al. *J Immunol.* 2011;187:490-500; Bruin G et al. Poster presented at: EADV Conference; Istanbul, Turkey; 2-6 October 2013. E-Poster #P1498..

> 6.500* ασθενείς στο κλινικό πρόγραμμα του Cosentyx

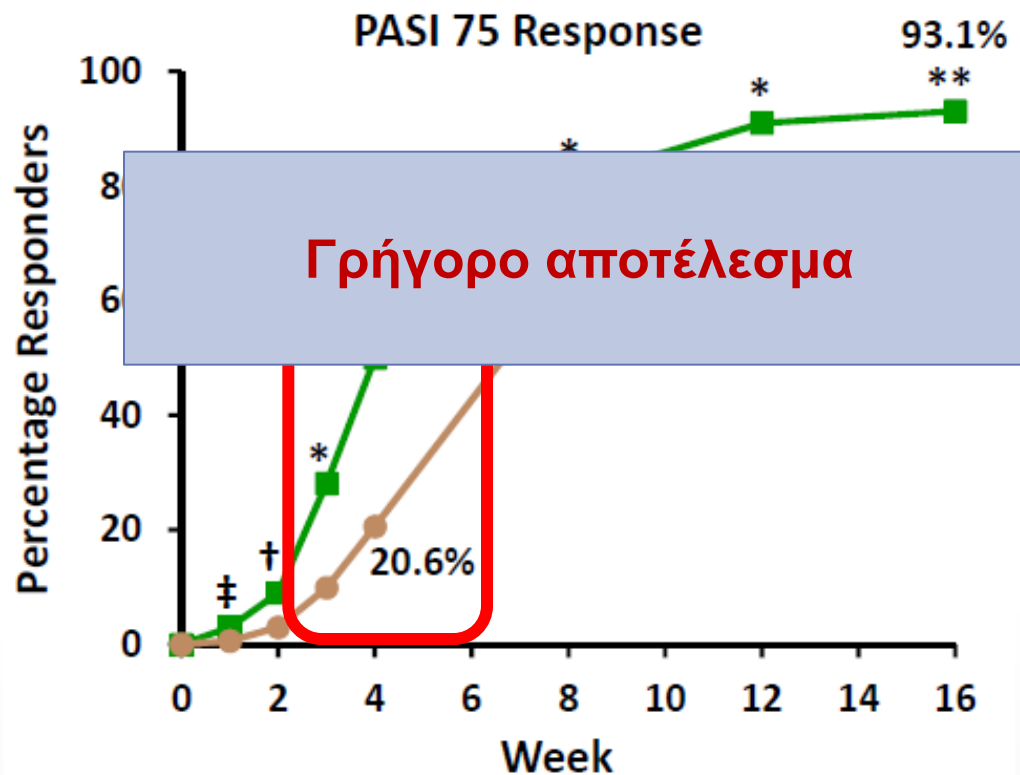
- ✓ Secukinumab vs Εικονικού Φαρμάκου (ERASURE)
- ✓ **Secukinumab vs Etanercept vs Εικονικού Φαρμάκου (FIXTURE)**
- ✓ **Secukinumab vs Ustekinumab (CLEAR)**
- ✓ Secukinumab προγεμισμένη σύριγγα vs Εικονικού Φαρμάκου (FEATURE)
- ✓ Secukinumab προγεμισμένη πένα για αυτοχορήγηση vs Εικονικού Φαρμάκου (JUNCTURE)
- ✓ Δοσολογικό σχήμα: σταθερό vs retreatment as needed (SCULPTURE)



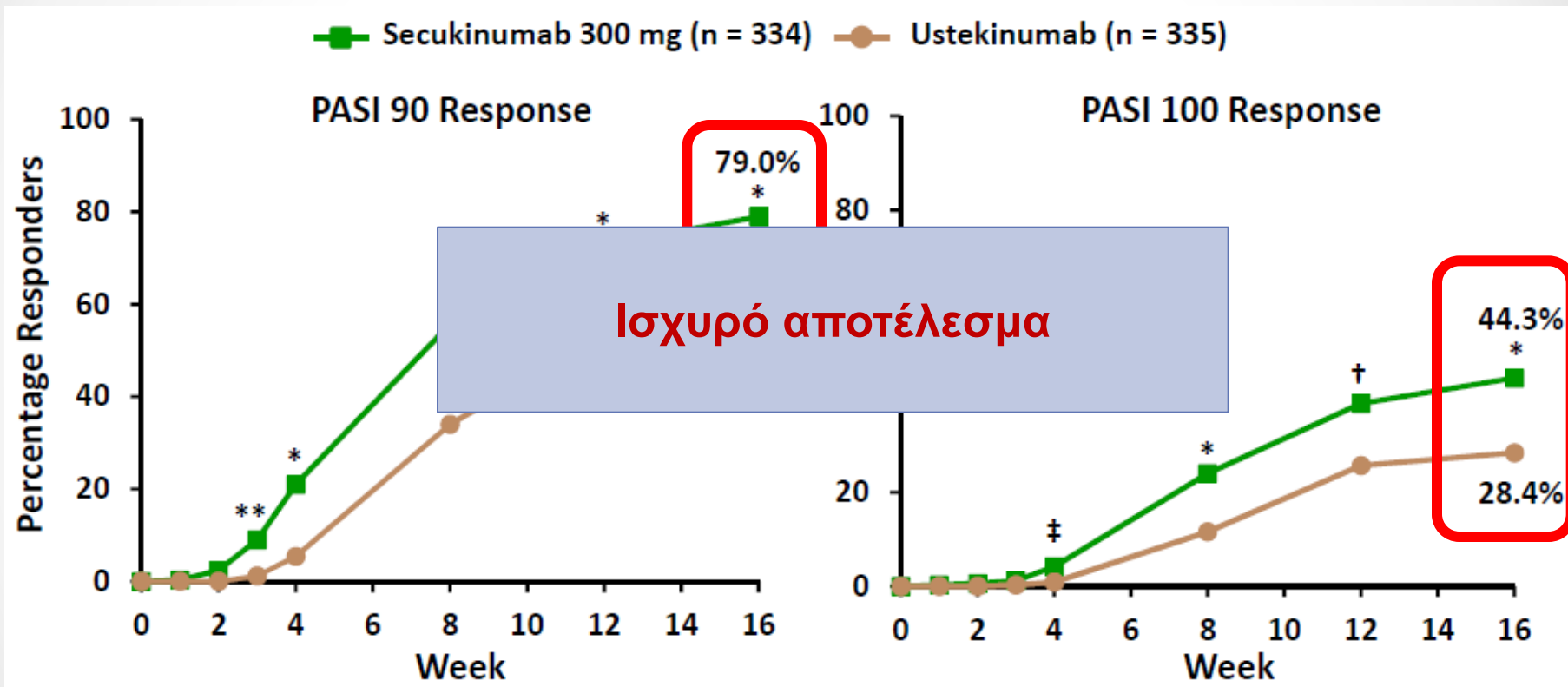
- ✓ Ψωρίαση Ονύχων (TRANSFIGURE)
- ✓ Ψωρίαση Παλαμών-Πελμάτων (GESTURE)
- ✓ Ψωρίαση τριχωτού κεφαλής (SCALP)
- ✓ Ψωριασική αρθρίτιδα (FUTURE1&2)
- ✓ Αγκυλοποιητική Σπονδυλίτιδα (MEASURE 1&2)

CLEAR: 5/10 ασθενείς επιτυγχάνουν PASI75 από την 4η εβδομάδα

■ Secukinumab 300 mg (n = 334) ● Ustekinumab (n = 335)



CLEAR: 8/10 ασθενείς επιτυγχάνουν PASI90 την 16η εβδομάδα



Secukinumab is superior to ustekinumab in clearing skin of subjects with moderate-to-severe plaque psoriasis up to 1 year: Results from the CLEAR study

Andrew Blauvelt, MD, MBA,^a Kristian Reich, MD,^b Tsen-Fang Tsai, MD,^c Stephen Tying, MD, PhD,^d
Francisco Vanaclocha, MD,^e Külli Kingo, MD, PhD,^f Michael Ziv, MD, BSc,^g Andreas Pinter, MD,^h
Ronald Vender, MD, FRCPC,ⁱ Sophie Hugot, MSc,^j Ruquan You, MSc,^k
Marina Milutinovic, MD,^j and Diamant Thaçi, MD^l

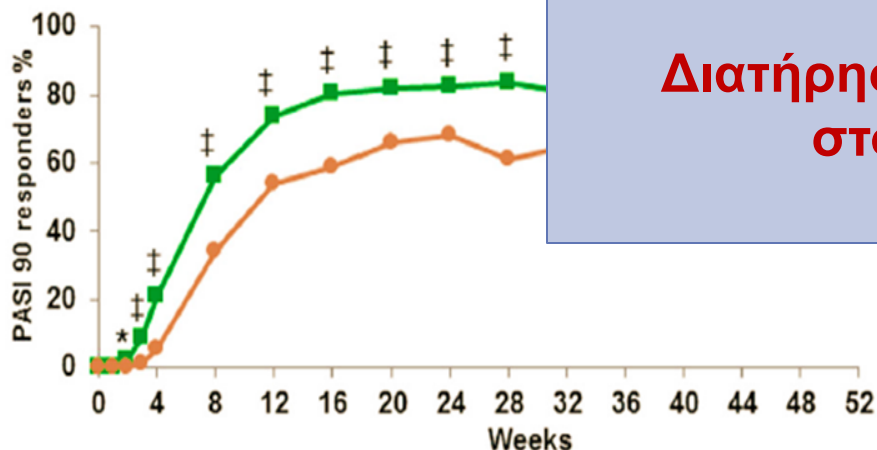
Portland, Oregon; Hamburg, Frankfurt and Lübeck, Germany; Taipei, Taiwan; Houston, Texas; Madrid, Spain; Tartu, Estonia; Afula, Israel; Ontario, Canada; Basel, Switzerland; and Shanghai, China

CLEAR: Secukinumab vs Ustekinumab

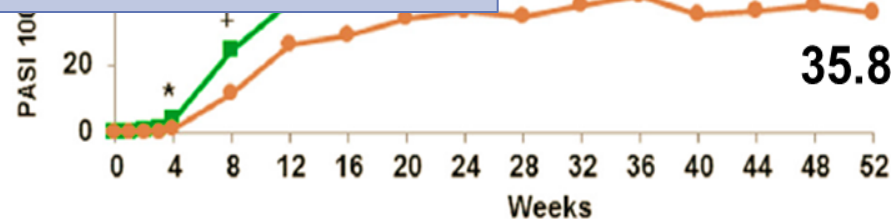
Η υπεροχή του secukinumab διατηρείται έως και την εβδομάδα 52

PASI 90

PASI 100



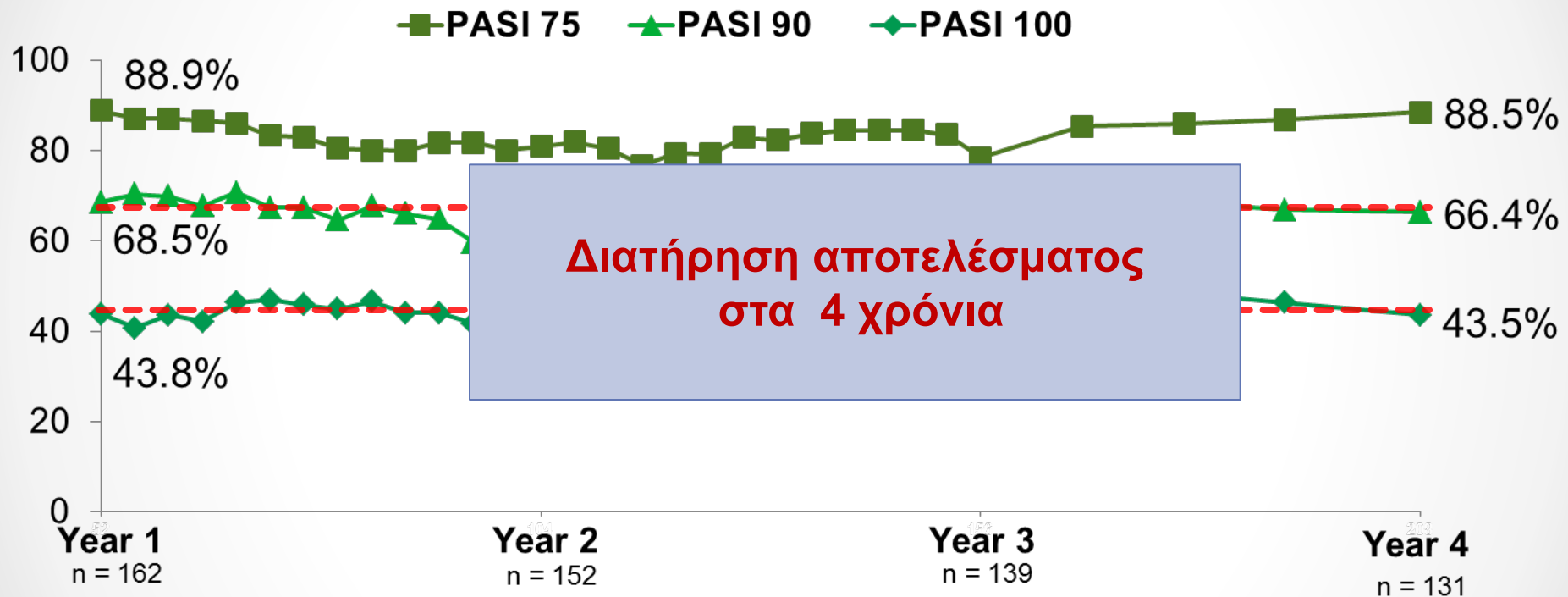
Διατήρηση αποτελέσματος
στον ένα χρόνο



■ Secukinumab 300 mg (n = 334) ● Ustekinumab (n = 335)

Missing data were handled using multiple imputation. *P < 0.05; †P < 0.01; ‡P < 0.001 vs. ustekinumab by logistic regression.

Διατήρηση της αποτελεσματικότητας έως και τα 4 χρόνια με secukinumab 300mg



As observed analysis; PASI, Psoriasis Area and Severity Index score

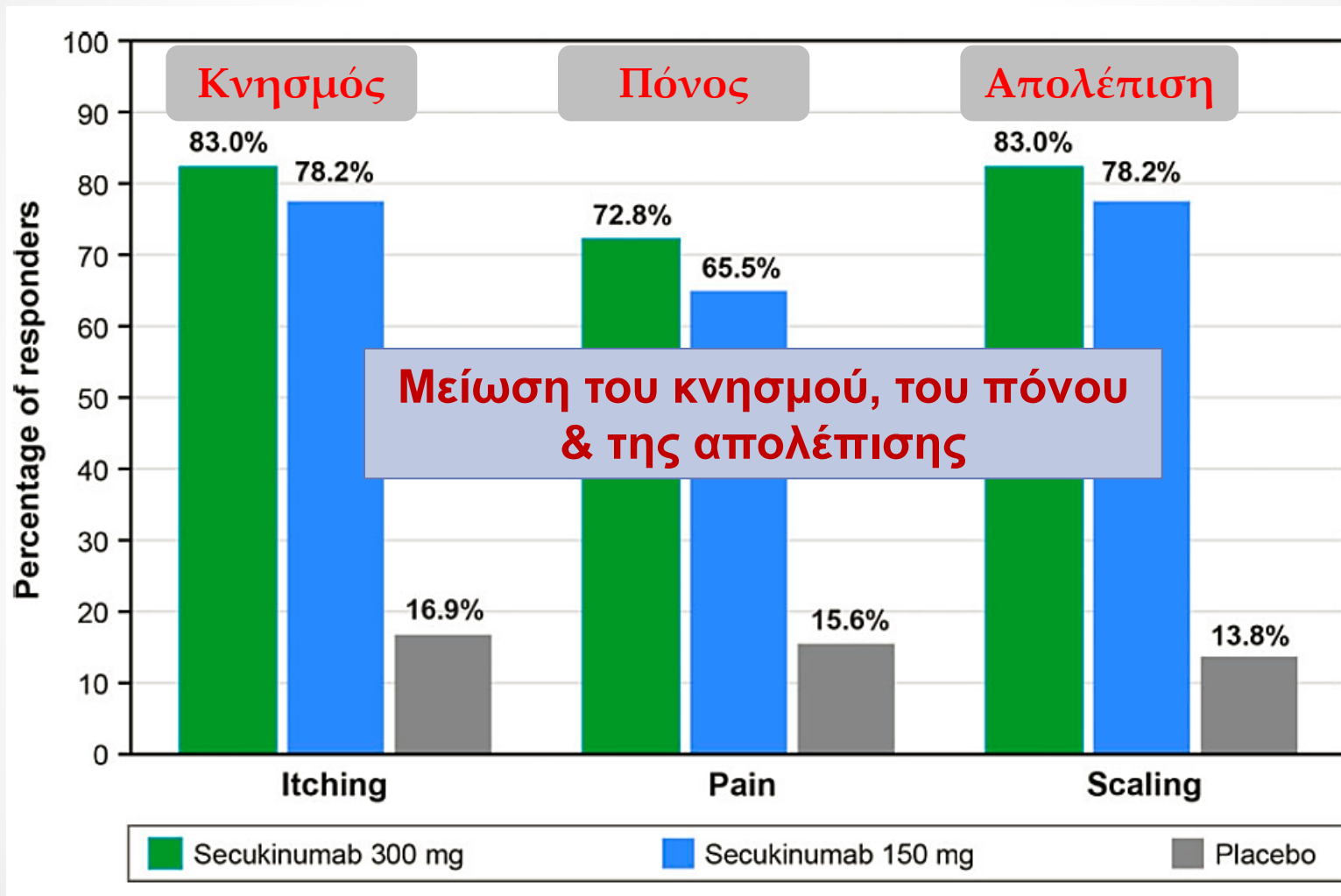
R. Bissonnette et al, Secukinumab Demonstrates Sustained High Efficacy and a Favorable Safety Profile in Moderate to Severe Psoriasis Patients Through 4 Years of Treatment Presented at 25th European Academy of Dermatology and Venereology Congress, 28 September-2 October, 2016, Vienna, Austria (Oral presentation)

Η βελτίωση της ποιότητας ζωής (DLQI 0/1) των ασθενών διατηρείται έως και τα 4 χρόνια



As observed analysis; DLQI 0/1, Dermatology Life Quality Index score of 0 or 1

Σε ~ 8/10 ασθενείς βελτιώθηκαν σημαντικά τα συμπτώματά τους στις 12 εβδομάδες



Αποτελεσματικότητα σε ψωρίαση με ειδικές εντοπίσεις

Ψωρίαση ονύχων

Ψωρίαση παλαμών-πτελμάτων

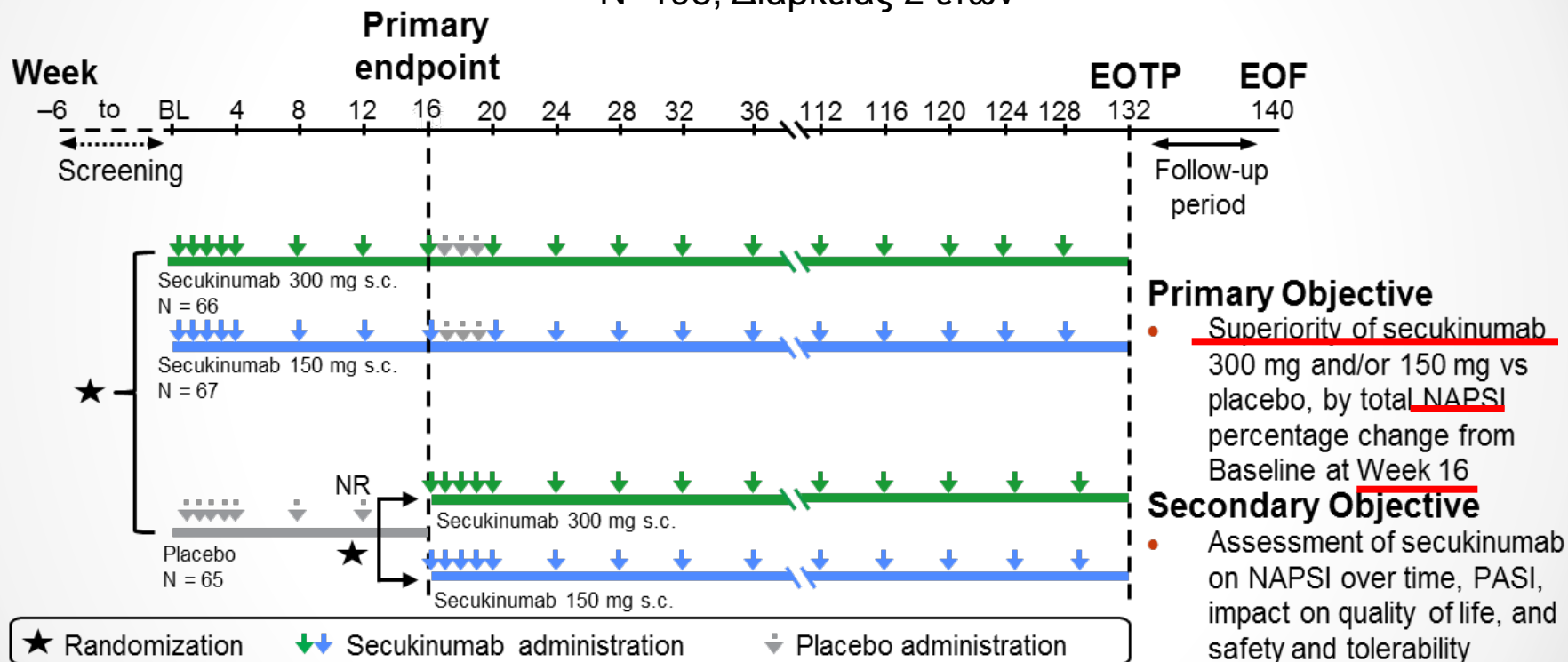
Ψωριασική ονυχία

- Ο επιπολασμός της νόσου ποικίλει από **50–70%** και έως **80%** όταν συνυπάρχει **ψωριασική αρθρίτιδα**¹
- Η συμμετοχή των ονύχων οδηγεί σε **σημαντική λειτουργική, ψυχοκοινωνική και αισθητική επίδραση** στην καθημερινότητα των ασθενών¹
- Συχνά **συσχετίζεται** με **σοβαρές και εκτεταμένες μορφές ψωρίασης και ψωριασική αρθρίτιδα** ^{1,2}



Μελέτη TRANSFIGURE: Ψωρίαση Ονύχων

Διπλά τυφλή, Τυχαιοποιημένη, Ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο,
Παράλληλων ομάδων, Πολυκεντρική, Φάσης 3b
N=198, Διάρκειας 2 ετών



s.c , subcutaneous; BL, baseline; EOTP, end of treatment period; EOF, end of follow-up period; PASI, Psoriasis Area and Severity Index; NAPSI, Nail Psoriasis Severity Index

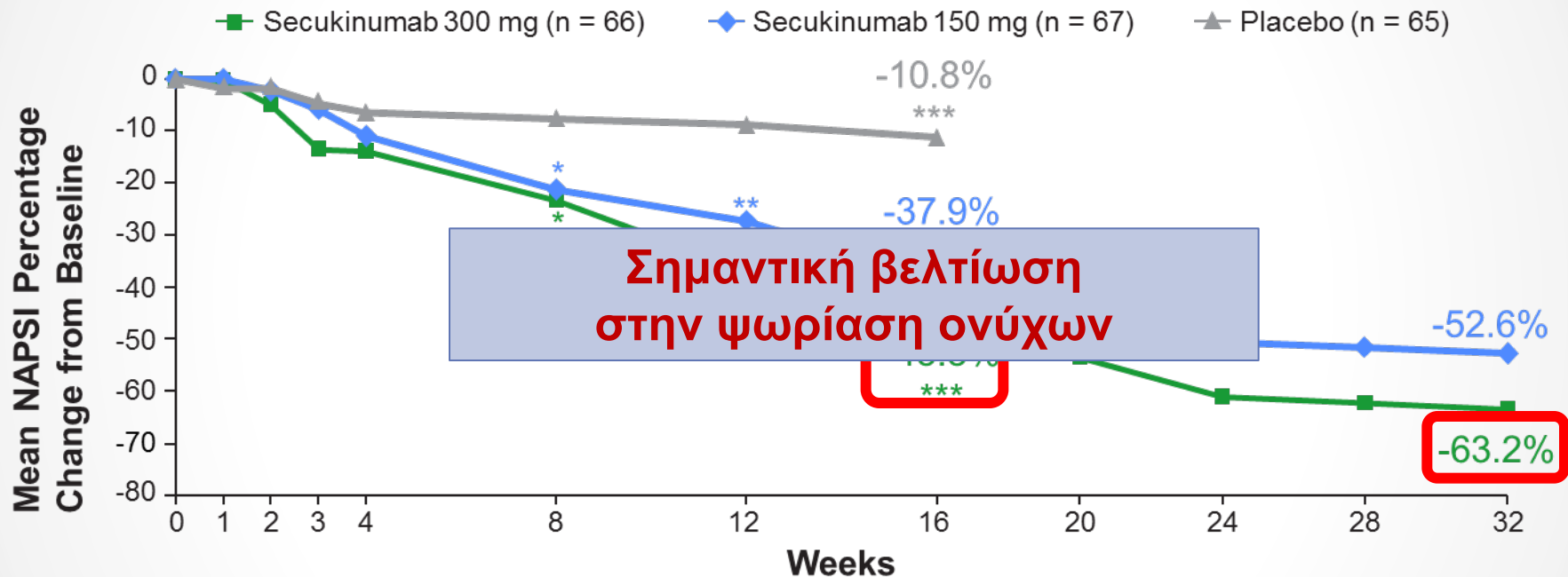
Μελέτη TRANSFIGURE: Βασικά και σχετικά με τη νόσο δημογραφικά χαρακτηριστικά

Characteristic	Secukinumab 300 mg (n = 66)	Secukinumab 150 mg (n = 67)	Placebo (n=65)
Mean age, years (SD)	45.1 (12.9)	43.5 (10.9)	43.6 (11.2)
Male gender, n (%)	53 (80.3)	55 (82.1)	52 (80.0)
Body weight (kg), mean (SD)	90.3 (18.8)	90.8 (21.2)	90.5 (18.3)
Mean baseline fingernail NAPSI (SD)	45.5 (15.6)	39.1 (15.2)	43.2 (15.6)
Total no. affected fingernails	9.7	9.4	9.6
Total no. affected toenails	7.1	6.6	6.5
Baseline PASI score, mean (SD)	21.3 (9.3)	20.8 (9.0)	18.6 (6.7)
Baseline total BSA, mean (Min-Max)	28.0 (10.0–72.0)	26.4 (10.0–72.0)	25.8 (10.0–88.0)
Previous exposure to biologic systemic psoriasis therapy, n (%)	16 (24.2)	15 (22.4)	15 (23.1)
Psoriatic arthritis present, n (%)	17 (25.8)	16 (23.9)	18 (27.7)

Kg, kilogram; SD, standard deviation; NAPSI, Nail Psoriasis Severity Index; PASI, Psoriasis Area and Severity Index; BSA, body surface area

Reich K, et al. Poster presented at 23rd World Congress of Dermatology 2015, Vancouver, Canada. Poster # 3086561.

63,2% βελτίωση στην ψωρίαση ονύχων με το secukinumab 300mg την εβδομάδα 32



* $P \leq 0.01$ vs placebo; ** $P \leq 0.001$ vs placebo; *** $P < 0.0001$ vs placebo

Imputation method used during analysis was LOCF

NPSI, Nail Psoriasis Severity Index; LOCF, last observation carry forward.

K Reich et al, Secukinumab Shows Significant Efficacy in Nail Psoriasis: Week 32 Results from the TRANSFIGURE Study, E-poster at 25th European Academy of Dermatology and Venereology Congress, 28 September-2 October, 2016, Vienna, Austria (Oral presentation)

Βελτίωση στην ψωρίαση ονύχων



Κατά πλάκας ψωρίαση παλαμών-πελμάτων

- Έως και 40% των ασθενών με ψωρίαση έχουν συμμετοχή παλαμών και πελμάτων, με σημαντική επίδραση στην καθημερινότητα και την ποιότητα ζωής¹
- Η ψωρίαση παλαμών-πελμάτων είναι συχνά δύσκολη στη διαχείριση και αρκετά ανθεκτική στις υπάρχουσες θεραπείες²

ARTICLE IN PRESS

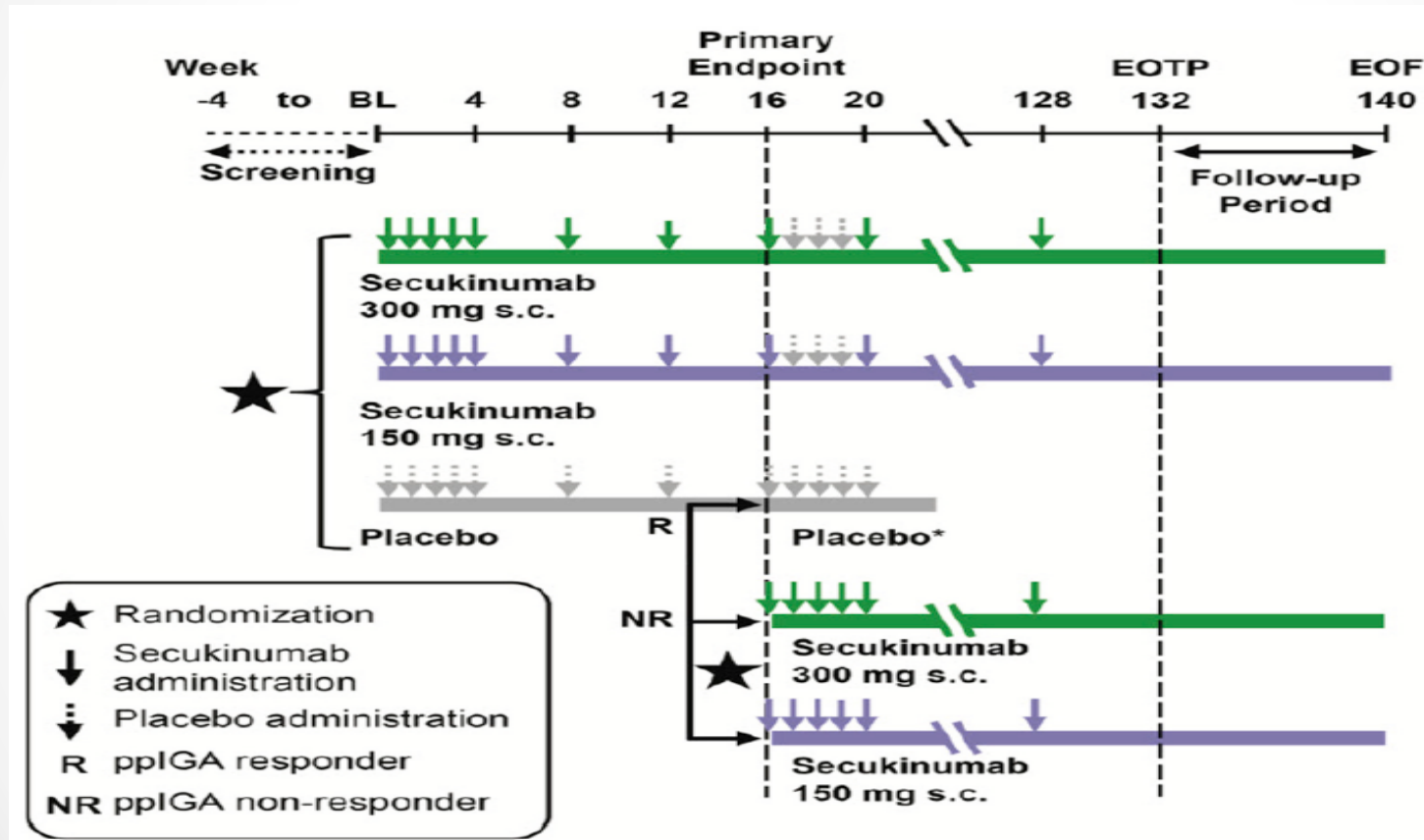
ORIGINAL ARTICLE

**Secukinumab shows significant efficacy
in palmoplantar psoriasis: results from
GESTURE, a randomized controlled trial**

Alice Gottlieb, MD, PhD,^a John Sullivan, MD,^b Martijn van Doorn, MD,^c Alexey Kubanov, MD,^d
Ruquan You, MSc,^e Anne Parneix, MD,^f Sophie Hugot, MSc,^g and Marina Milutinovic, MD^g
*Valhalla, New York; Darlinghurst, Australia; Rotterdam, The Netherlands; Moscow, Russia; Shanghai,
China; East Hanover, New Jersey; and Basel, Switzerland*

Μελέτη GESTURE: Ψωρίαση παλαμών-πελμάτων

Διπλά τυφλή, Τυχαιοποιημένη, Ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο,
Παράλληλων ομάδων, Πολυκεντρική, Φάσης 3b
N=205, Διάρκειας 2 ετών

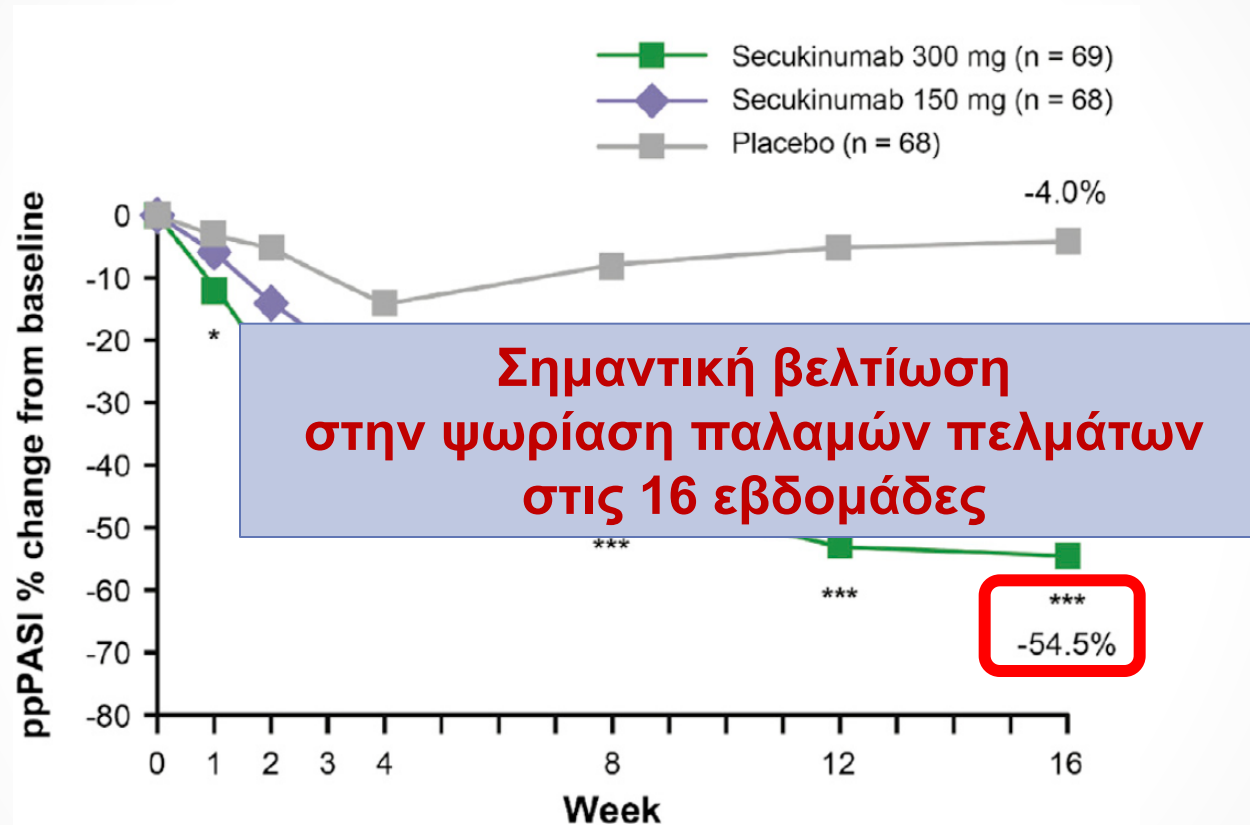


Μελέτη GESTURE: Βασικά και σχετικά με τη νόσο δημογραφικά χαρακτηριστικά

Characteristic	Secukinumab 300 mg (n = 69)	Secukinumab 150 mg (n = 68)	Placebo (n = 68)
Age, years, mean $\pm$ SD	48.8 $\pm$ 14.2	52.4 $\pm$ 12.6	50.9 $\pm$ 13.0
Male sex, n (%)	38 (55.1)	40 (58.8)	34 (50.0)
Caucasian, n (%)	67 (97.1)	63 (92.6)	65 (95.6)
Weight, kg mean $\pm$ SD	84.8 $\pm$ 18.3	84.1 $\pm$ 18.4	84.4 $\pm$ 20.0
BMI, kg/m ² mean $\pm$ SD	29.2 $\pm$ 5.8	28.8 $\pm$ 5.7	28.8 $\pm$ 5.7
Current smokers, n (%)	26 (37.7)	26 (38.2)	18 (26.5)
Time since palmoplantar psoriasis diagnosis, years	7.9 $\pm$ 8.2	7.5 $\pm$ 8.8	11.8 $\pm$ 10.4
pplGA score, n (%)			
3 (moderate)	50 (72.5)	39 (57.4)	46 (67.6)
4 (severe)	19 (27.5)	29 (42.6)	22 (32.4)
ppPASI score, mean $\pm$ SD	23.9 $\pm$ 13.2	24.1 $\pm$ 15.8	24.1 $\pm$ 14.4
PASI score, mean $\pm$ SD	8.0 $\pm$ 9.6	8.7 $\pm$ 10.4	7.7 $\pm$ 7.3
BSA score, mean $\pm$ SD; Min-Max	9.7 $\pm$ (15.2; 0.3-66.0)	10.5 $\pm$ (15.3; 0.1-81.0)	9.5 $\pm$ (12.1; 0.3-68.0)
BSA <10%, n (%)	54 (78.3)	47 (69.1)	47 (69.1)
Previous exposure to nonbiologic systemic therapy, n (%)	42 (60.9)	36 (52.9)	42 (61.8)
Previous failure of nonbiologic systemic therapy, n (%)	38 (55.1)	35 (51.4)	35 (51.4)
Previous exposure to biologic therapies, n (%)	5 (7.2)	9 (13.2)	8 (11.8)
Previous failure of biologic therapies, n (%)	3 (4.3)	6 (8.8)	7 (10.3)
1 biologic	0 (0)	1 (1.5)	3 (4.4)
≥ 2 biologics	3 (4.3)	5 (7.3)	4 (5.9)
Previous exposure to anti-psoriatic topicals, n (%)	31 (44.9)	36 (52.9)	24 (35.3)
DLQI, median	14	13	13

Ψωρίαση παλαμών-πελμάτων

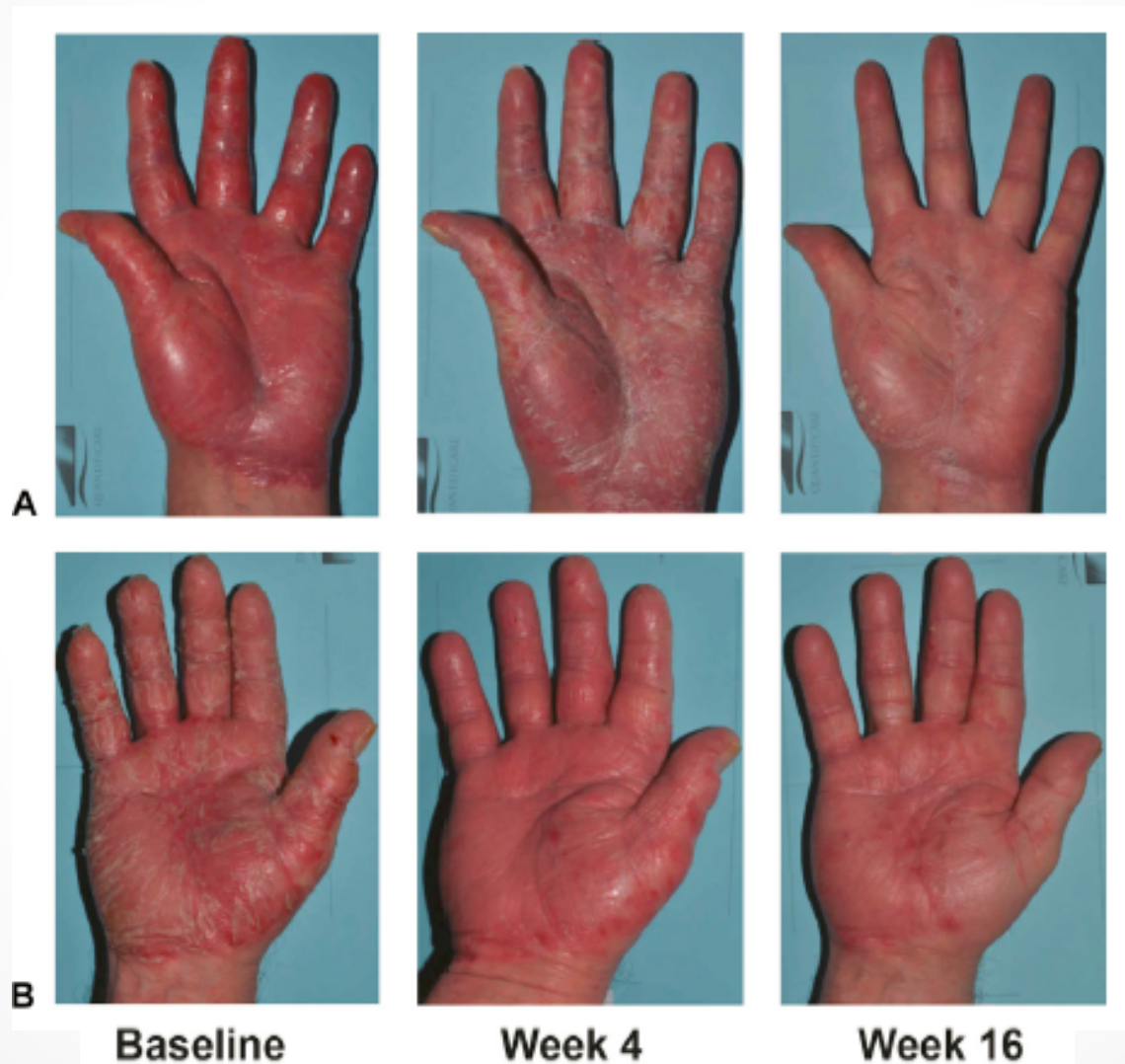
~ 55 % μείωση του ppPASI την εβδομάδα 16



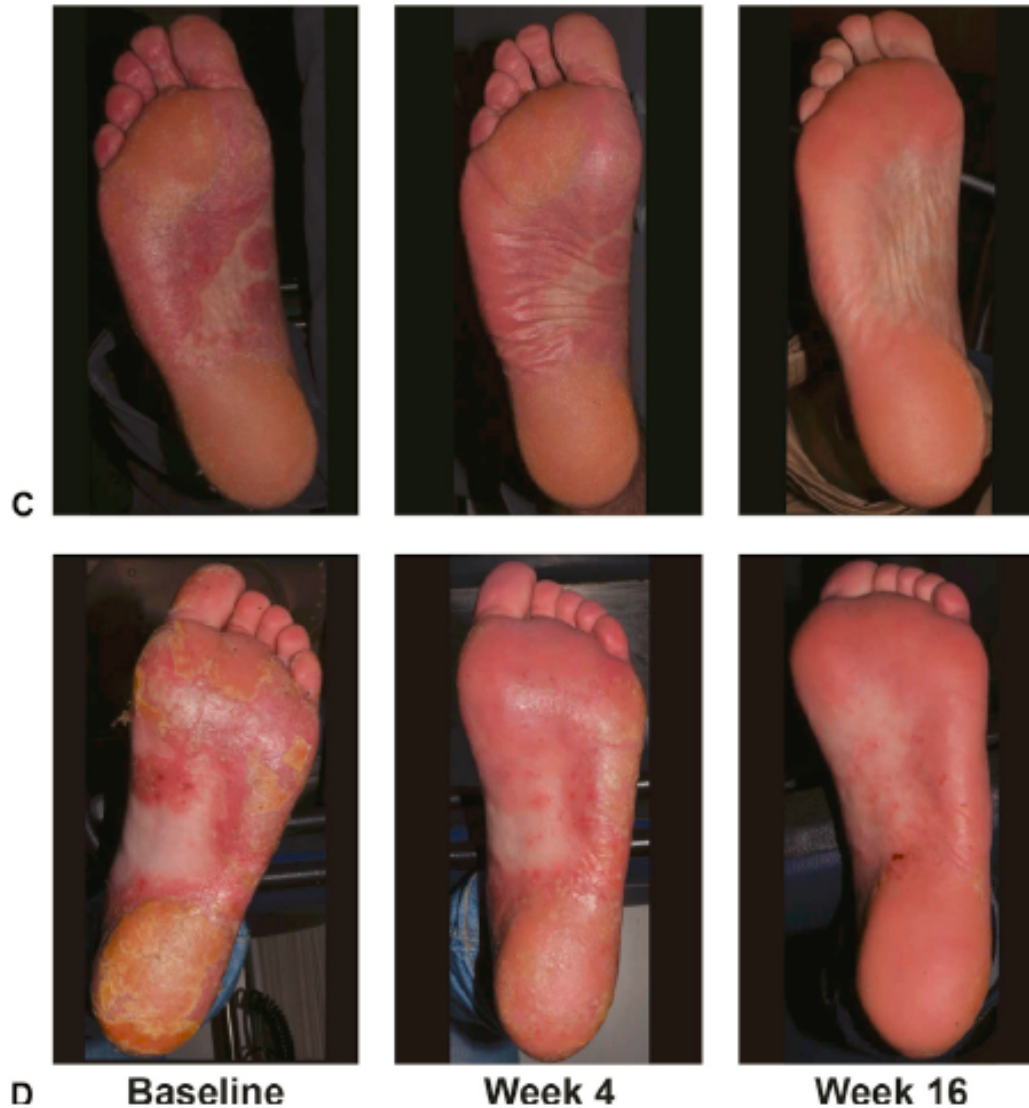
*P < 0.05 vs. placebo; **P < 0.001 vs. placebo; ***P < 0.0001 vs. placebo

ppPASI, palmoplantar psoriasis area and severity index; MI (multiple imputation) used for managing missing data

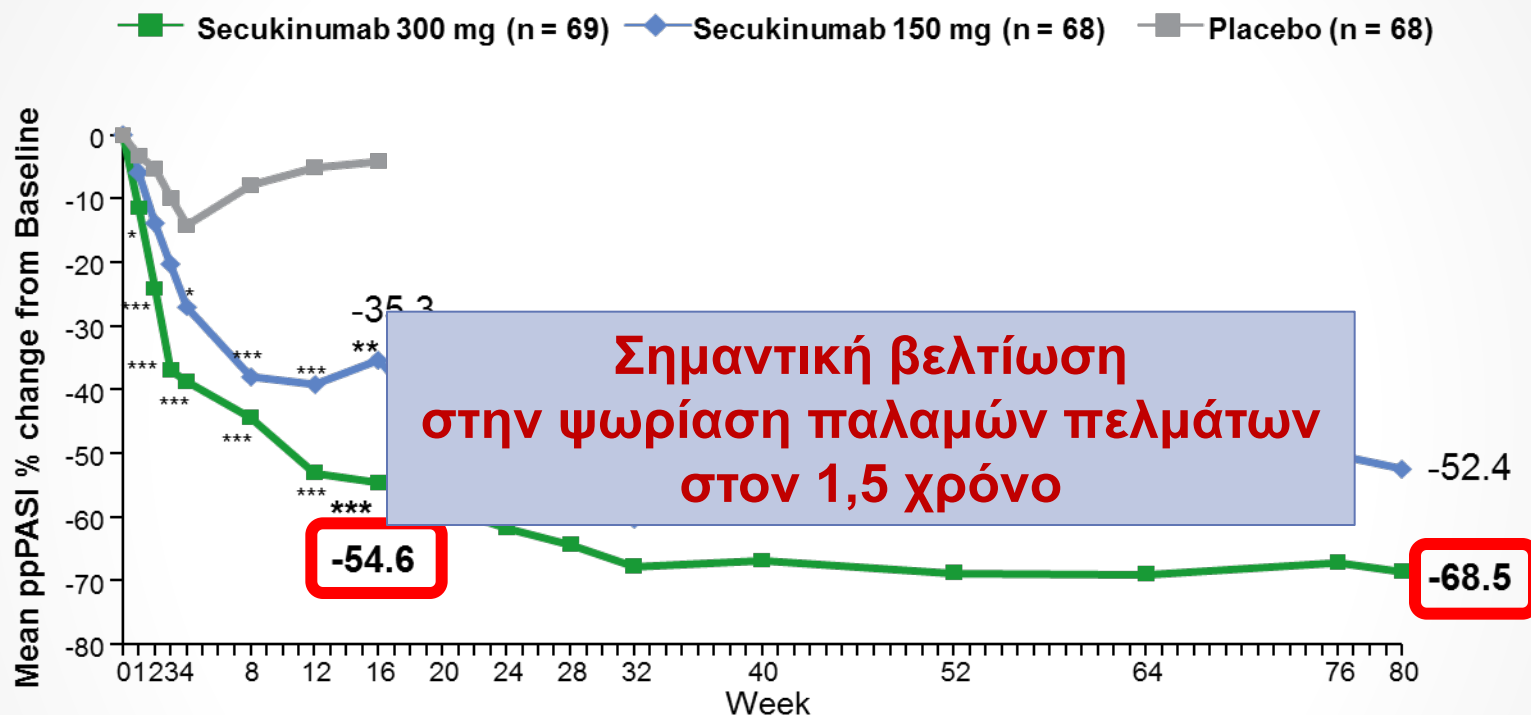
Βελτίωση στην ψωρίαση παλαμών-πελμάτων Στις 16 εβδομάδες



Βελτίωση στην ψωρίαση παλαμών-πτελμάτων Στις 16 εβδομάδες



~70% βελτίωση στην ψωρίαση παλαμών πελμάτων με το secukinumab 300mg έως τον 1.5 χρόνο



* $P < 0.05$ vs. placebo; ** $P < 0.001$ vs. placebo; *** $P < 0.0001$ vs. placebo. p values of secukinumab vs. placebo are only available until Week 16. ppPASI, palmoplantar psoriasis area and severity index. MI (multiple imputation) used for missing data

Βελτίωση στην ψωρίαση παλαμών-πτελμάτων στο 1.5 έτος

Baseline



Week 16



1.5 Years



Μελέτη SCALP : Ψωρίαση τριχωτού κεφαλής

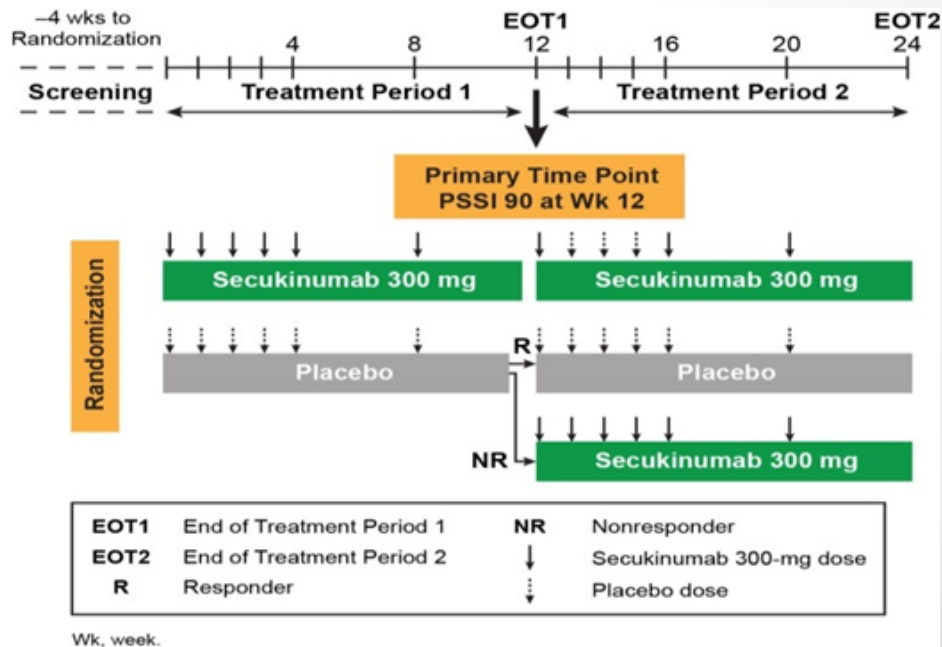
102 συμμετέχοντες:
51 Secukinumab 300 mg και 51 placebo
Mean PSSI έναρξης: 34

Key Inclusion Criteria

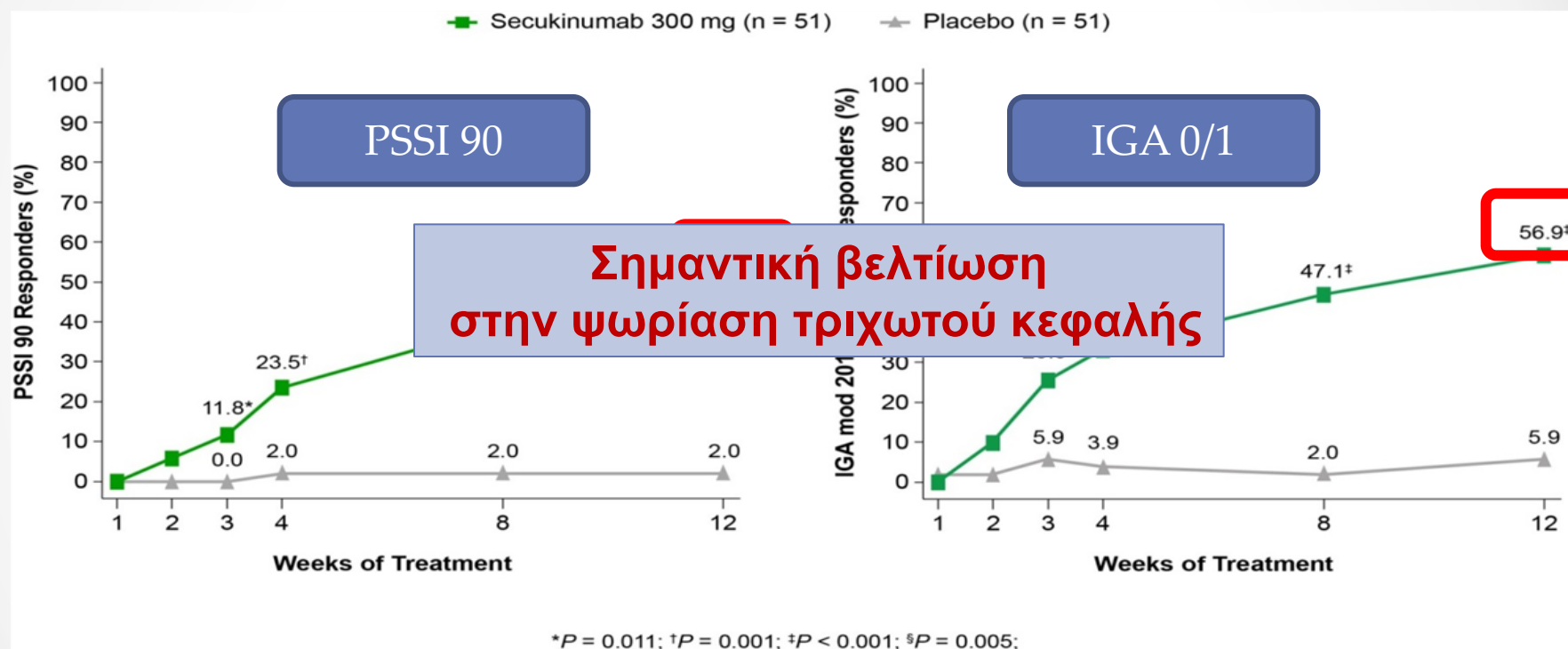
- Chronic scalp psoriasis ≥ 6 months
- Moderate to severe scalp psoriasis defined as:
 - Psoriasis Scalp Severity Index (PSSI) score ≥ 12 AND
 - Investigator's Global Assessment, 2011 modified version (IGA mod 2011; scalp only) score ≥ 3 AND
 - $\geq 30\%$ of scalp surface area affected

Primary and Key Secondary Objectives

- PSSI 90 response at Week (Wk) 12 vs. placebo
- IGA mod 2011 0/1 (scalp only) response at Wk 12 vs. placebo



Βελτίωση κατά 90% στο 53% των ασθενών & πλήρη ή σχεδόν πλήρη κάθαρση σε πάνω από τους μισούς ασθενείς την εβδομάδα 12



Secukinumab vs Etanercept:

Παρόμοιο προφίλ ασφάλειας με το etanercept

Variable	Induction Period				Entire Study Period†			
Exposure to study treatment					Placebo (N=327)			
					95.3±61.0			
					patient-yr			
Any adverse event					168 (329.7)			
Death					0			
Nonfatal serious adverse event					7 (8.3)			
Discontinuation due to adverse event‡					3			
Infection or infestation					65 (89.5)			
Common adverse events								
Nasopharyngitis					26 (32.8)			
Headache					24 (29.6)			
Diarrhea					7 (8.4)			
Pruritus					11 (13.2)			
Arthralgia					10 (12.1)			
Upper respiratory tract infection					3 (3.5)			
Back pain					6 (7.1)			
Cough					4 (4.8)			
Hypertension	5 (1.5)	10 (3.1)	5 (1.5)	4 (1.2)	20 (5.0)	22 (5.6)	14 (4.9)	4 (4.7)
Nausea	8 (2.5)	6 (1.8)	4 (1.2)	7 (2.1)	11 (2.7)	10 (2.5)	7 (2.4)	7 (8.3)
Oropharyngeal pain	9 (2.8)	5 (1.5)	4 (1.2)	7 (2.1)	25 (6.3)	20 (5.0)	10 (3.5)	7 (8.3)

■ Το προφίλ ασφάλειας του Secukinumab στα **150 & 300 mg** είναι παρόμοιο.¹

■ Δεν υπήρξε κάποια διαφοροποίηση στο προφίλ ασφάλειας στην περίοδο της δόσης έναρξης (0-12 εβδομάδες) σε σχέση με την καθόλη διάρκεια της θεραπείας των 52 εβδομάδων (0-52 εβδομάδες).¹

■ **Συγκρίσιμο προφίλ ασφάλειας με το Etanercept**, όπως προέκυψε από την συγκριτική μελέτη των 52 εβδομάδων.¹

Secukinumab vs Ustekinumab:

Παρόμοιο προφίλ ασφάλειας με το ustekinumab

Table II. Adverse events during the 52-week study period (exposure-adjusted*)

	Secukinumab 300 mg n = 335 n (IR) [95% CI]	Ustekinumab n = 336 n (IR) [95% CI]
Any AE	286 (280.9) [249.3-315.4]	278 (250.1) [221.6-281.3]
Serious AEs	30 (9.6) [6.5-13.7]	26 (8.5) [5.5-12.4]
Death		
Discontinued due to AE		
System organ		
Infections		.8)
infestation		.3]
Most frequent individual AEs [‡]		
Nasopharyngitis	77 (27.1) [21.4-33.8]	83 (31.0) [24.7-38.5]
Headache	40 (13.5) [9.7-18.4]	41 (14.2) [10.2-19.3]
Upper respiratory tract infection	31 (10.1) [6.9-14.3]	30 (9.9) [6.7-14.2]
Arthralgia	25 (8.1) [5.3-12.0]	28 (9.2) [6.1-13.3]
Diarrhea	23 (7.5) [4.7-11.2]	24 (7.9) [5.1-11.8]
Back pain	22 (7.1) [4.4-10.7]	26 (8.5) [5.6-12.5]

Παρόμοιο προφίλ ασφάλειας
με αυτό του Ustekinumab
στις 16 & 52 εβδομάδες

Από τα δεδομένα 4 ετών καμία νέα ή μη αναμενόμενη ανεπιθύμητη ενέργεια

Treatment emergent Aes	Year 1 n = 168 n (%)	Year 2 n = 168 n (%)	Year 3 n = 157 n (%)	Year 4 n = 142 n (%)
All AEs	131 (78.0)	126 (75.0)	109 (69.4)	88 (62.0)
All SAEs	14 (8.3)	11 (6.5)	13 (8.3)	12 (8.5)
Frequent AEs				
Nasopharyngitis	30 (17.9)	27 (16.1)	25 (15.9)	17 (12.0)
Upper respiratory tract infection	12 (7.1)	11 (6.5)	5 (3.2)	5 (3.5)
Headache	10 (6.0)	7 (4.2)	4 (2.5)	3 (2.1)
Pharyngitis	11 (6.5)	2 (1.2)	3 (1.9)	4 (2.8)

AE, adverse event; SAE, serious adverse event

R. Bissonnette et al, Secukinumab Demonstrates Sustained High Efficacy and a Favorable Safety Profile in Moderate to Severe Psoriasis Patients Through 4 Years of Treatment Presented at 25th European Academy of Dermatology and Venereology Congress, 28 September-2 October, 2016, Vienna, Austria (Oral presentation)

Από τα δεδομένα 4 ετών καμία νέα ή μη αναμενόμενη ανεπιθύμητη ενέργεια

Treatment emergent AEs	Year 1 n = 168 n (%)	Year 2 n = 168 n (%)	Year 3 n = 157 n (%)	Year 4 n = 142 n (%)
Selected rare AEs				
Opportunistic infections (other than TB and candidiasis)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
Tuberculosis	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
<i>Candida</i> infections				
- Vulvovaginal candidiasis	3 (1.8)	3 (1.8)	1 (0.6)	0 (0.0)
- Oral candidiasis	0 (0.0)	1 (0.6)	0 (0.0)	1 (0.7)
Neutropenia	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
MACE	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
Crohn's Disease	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
Ulcerative colitis	0 (0.0)	2 (1.2) ¹	1 (0.6)	0 (0.0)
Malignant or unspecified tumors (excl. NMSC)	0 (0.0)	2 (1.2) ²	0 (0.0)	0 (0.0)

AE, adverse event; TB, tuberculosis; NMSC, non melanoma skin cancer

¹1 case was an exacerbation of previously existing ulcerative colitis; ²1 case of cholangiocarcinoma, 1 case of invasive ductal breast carcinoma

R. Bissonnette et al, Secukinumab Demonstrates Sustained High Efficacy and a Favorable Safety Profile in Moderate to Severe Psoriasis Patients Through 4 Years of Treatment Presented at 25th European Academy of Dermatology and Venereology Congress, 28 September-2 October, 2016, Vienna, Austria (Oral presentation)

Secukinumab long-term safety experience: A pooled analysis of 10 phase II and III clinical studies in patients with moderate to severe plaque psoriasis

Peter C. M. van de Kerkhof, MD, PhD,^a Christopher E. M. Griffiths, MD,^b Kristian Reich, MD, PhD,^c
Craig L. Leonardi, MD,^d Andrew Blauvelt, MD, MBA,^e Tsen-Fang Tsai, MD,^f Yankun Gong, PhD,^g
Jiaqing Huang, MD, PhD,^h Charis Papavassilis, MD, PhD,ⁱ and Todd Fox, RPh, PharmB, ACPRⁱ

Nijmegen, The Netherlands; Manchester, United Kingdom; Göttingen, Germany; Saint Louis, Missouri; Portland, Oregon; Bethesda, Maryland; Taipei, Taiwan; Shanghai, China; East Hanover, New Jersey; and Basel, Switzerland

N = 404
Regimen-finding

N = 273
Regimen-finding

N = 120
Dose-ranging

N = 100
Dose-ranging

EXPERT OPINION ON DRUG SAFETY, 2016

<http://dx.doi.org/10.1080/14740338.2016.1221923>



Taylor & Francis
Taylor & Francis Group

DRUG SAFETY EVALUATION

Safety of secukinumab in the treatment of psoriasis

Andrew Blauvelt

Oregon Medical Research Center, Portland, OR, USA

3993 ασθενείς έλαβαν Secukinumab σε 10 μελέτες φάσης 2 και 3 στην ψωρίαση

Ευνοϊκό προφίλ ασφάλειας, με βάση τον μεγάλο αριθμό κλινικών δεδομένων

- ✓ Συχνότερες οι λοιμώξεις ανώτερου αναπνευστικού ήπιας βαρύτητας¹
- ✓ Ήπιες βλεννογοδερματικές καντιντιάσεις που δεν οδηγούν σε διακοπή της αγωγής¹
- ✓ Δεν παρατηρήθηκε ενεργοποίηση προϋπάρχουσας ή λανθάνουσας φυματίωσης στο κλινικό πρόγραμμα της ψωρίασης².
- ✓ Παρόμοια χαμηλά ποσοστά εμφάνισης σοβαρών λοιμώξεων, κακοηθειών και MACEs με την ομάδα του Etanercept¹
- ✓ Χαμηλή ανοσογονικότητα³ (0,4 %)

Συμπεράσματα

- ✓ Ταχεία έναρξη δράσης
- ✓ Καθαρό (PASI 100) ή σχεδόν καθαρό (PASI 90) δέρμα σε 8/10 ασθενείς
- ✓ Υψηλή Διατήρηση αποτελέσματος έως και τα 4 χρόνια θεραπείας
- ✓ Σε ~ 8/10 ασθενείς βελτιώθηκαν σημαντικά τα συμπτώματα κνησμού, πόνου και απολέπισης τους στις 12 εβδομάδες
- ✓ Υψηλή αποτελεσματικότητα σε δύσκολες μορφές ψωρίασης
 - Ψωρίαση ονύχων (~50 % βελτίωση την εβδομάδα 16 → 63.2% την εβδομάδα 32)
 - Παλαμών πελμάτων (~ 55 % μείωση του prPASI την εβδομάδα 16 → 70% την εβδομάδα 80)
 - Ψωρίαση τριχωτού κεφαλής (~53% επίτευξη PSSI 90 την εβδομάδα 12)
- ✓ Με ευνοϊκό και διαχειρίσιμο προφίλ ασφάλειας

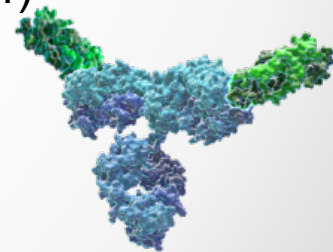
Ένδειξη σε Ψωρίαση* / ΨΑ/ ΑΣ

Ένδειξη:

“Το Secukinumab ενδείκνυται για τη θεραπεία της μέτριας έως σοβαρής ψωρίασης κατά πλάκας για ενήλικους ασθενείς **που είναι υποψήφιοι για συστηματική θεραπεία.**” (Έχει λάβει επίσης ένδειξη σε Ψωριασική αρθρίτιδα και Αγκυλοποιητική Σπονδυλίτιδα)

Δοσολογικό Σχήμα:

Φάση έναρξης :	300 mg/εβδομάδα (sc) για τον 1ο μήνα (0,1,2,3)
Φάση συντήρησης :	300 mg/μήνα (sc) (από την εβδομάδα 4)
Συσκευασία :	2x150mg (προγεμισμένη πένα)



Σας ευχαριστώ πολύ