

A LIMMitless nyílt kiterjesztés vizsgálatba PASI90
válaszreakcióval belépő betegek

>89%-ánál további 180 héten
keresztül fennmaradt ez a válasz.

Referencia: Papp KA et al. Long-Term Efficacy and Safety of Risankizumab for the Treatment of Moderate-to-Severe Plaque Psoriasis: Interim Analysis of the LIMMitless Open-Label Extension Trial Beyond 3.5 Years of Follow-Up. Poster presented at: the 30th European Academy of Dermatology and Venereology Congress, 29 September–2 October 2021, EADV Virtual Congress. P1354

HU-RISN-210010 Lezárás dátuma: 2021. október 31.

A maximum 256 hetes utánkövetési adatokból származó
biztonságossági eredmények szerint a

3857,5 betegév expozíció

alatt a nemkívánatos események aránya stabil volt, a klinikai
vizsgálati program 16. hetéig megfigyelt adatokhoz hasonlóan alakult.

Referencia: Papp KA et al. Long-Term Efficacy and Safety of Risankizumab for the Treatment of Moderate-to-Severe Plaque Psoriasis: Interim Analysis of the LIMMitless Open-Label Extension Trial Beyond 3.5 Years of Follow-Up. Poster presented at: the 30th European Academy of Dermatology and Venereology Congress, 29 September–2 October 2021, EADV Virtual Congress. P1354

HU-RISN-210010 Lezárás dátuma: 2021. október 31.

Az UltIMMa-1 és UltIMMa-2 vizsgálatok összevont elemzése alapján a 16. hétre,
a kiinduláshoz viszonyítva, a SKYRIZI-kezelés mellett átlagosan

**91%-ban javult
a PASI érték,**

míg placebo kezelés mellett átlagosan 10%-ban.

Referencia: Lebwohl M, et al. Poster 8108 presented at the American Academy of Dermatology Annual Meeting, March 1-5, 2019; Washington, DC.