

NADA, LO ESTO TODO!

SKYRIZI® (Risankizumab) se encuentra indicado para el tratamiento de pacientes adultos con psoriasis moderada a Severa.¹

abbvie

La posibilidad de que nada en la piel, pueda significar **todo** para sus pacientes¹⁻³

*Nada en la piel: 75% de los pacientes alcanzaron PASI 90 a la semana 16 y 60% alcanzaron PASI 100 a la semana 52 en el UItIMMa-1 y UItIMMa-2

Skyrizi
(risankizumab)

DOSIFICACIÓN SIMPLE

DURABLE

Respuesta sostenida en el aclaramiento en piel¹

>80% alcanzó PASI 90 a la semana 52.^{1,3}

Doble de tasa de respuesta para lograr el aclaramiento en piel a la semana 52 SKYRIZI >60% vs. Ustekinumab >30%.

Respuesta sostenida a 3.5 años del 85% de PASI 90 (OLE).

SIMPLE

4 dosis de mantenimiento sin necesidad de ajustar por peso¹

Dosis SKYRIZI:
150 mg a la semana 0, 4
y cada 12 semanas.

SEGURO

Buen perfil de seguridad

Los EA fueron consistentes en los 4 pivotaes sin observarse nuevas señales de seguridad.^{1,4,5}

Perfil de seguridad similar a ustekinumab a la semana 52.²

Los EA de especial interés fueron consistentes a 4 años.⁶

Sin reportes de TBC activa entre los 31 casos de TBC latente.

SKYRIZI[®] (RISANKIZUMAB)

Skyrizi[®]
(risankizumab)

SE ENCUENTRA APROBADO PARA EL TRATAMIENTO DE PACIENTES ADULTOS CON PSORIASIS EN PLACA MODERADA A SEVERA¹



PRESENTACIÓN:

Cada caja contiene:
2 jeringas prellenadas de 75mg



abbvie

SIMPLE

4 DOSIS DE MANTENIMIENTO AL AÑO SIN NECESIDAD DE AJUSTE DE DOSIS POR PESO¹

Skyrizi
(risankizumab)



Dosis de mantenimiento cada 12 semanas después de la dosis de inicio.¹

Régimen de dosificación **consistente** entre todos los pacientes de SKYRIZI.¹

Cada dosis de **150mg** se administra en dos inyecciones subcutáneas.¹

NO SE AJUSTA POR PESO

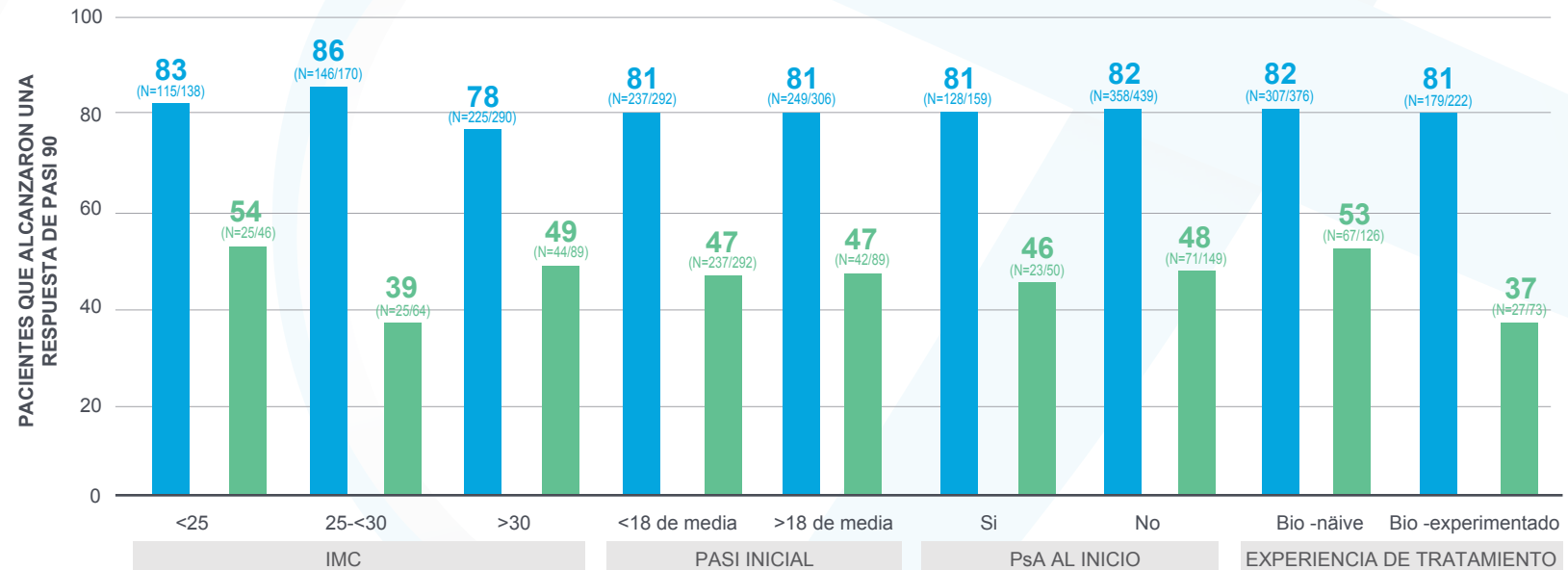
SIMPLE

ACLARAMIENTO DE LA PIEL CONSISTENTE EN TODOS LOS SUBGRUPOS DE PACIENTES, INDEPENDIEMENTE DE LAS CARACTERÍSTICAS INICIALES

Respuesta PASI 90 en todos los subgrupos de pacientes

Datos agrupados: UItIMMa-1 y UItIMMa-2²²

SKYRIZI® (N=598) ● Ustekinumab (N= 199)



Los valores P para las diferencias entre grupos (IMC, PASI, Bio-experimentado) no fueron significativos.

La mediana en la escala de PASI al inicio fue de 29.

IMC: Índice de masa corporal; NRI (Nonresponder Imputation): imputación de no respondedores; PASI (Psoriasis Area Severity Index): Índice de Severidad y Área de la Psoriasis; PsA (Psoriatic Arthritis): Artritis Psoriásica.

GUÍA DE PRESCRIPCIÓN

Skyrizi[®]
(risankizumab)

DOSIS DE INICIO

(dos prescripciones y se presentan juntas)

SEMANA 0

RP/

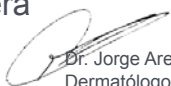
SKYRIZI (Risankizumab)

Dosis de inicio:

150 mg
(dos inyecciones de 75 mg)

Diagnóstico:

Psoriasis en placas
moderada a severa


Dr. Jorge Areal
Dermatólogo
MN.30.793

SEMANA 4

RP/

SKYRIZI (Risankizumab)

Dosis de inicio:

150 mg
(dos inyecciones de 75 mg)

Diagnóstico:

Psoriasis en placas
moderada a severa


Dr. Jorge Areal
Dermatólogo
MN.30.793

DOSIS DE MANTENIMIENTO

SEMANA 16 Y CADA 12 SEMANAS

RP/

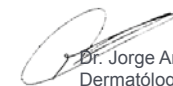
SKYRIZI (Risankizumab)

Dosis de mantenimiento:

150 mg (dos inyecciones de 75 mg)
cada 12 semanas

Diagnóstico:

Psoriasis en placas
moderada a severa


Dr. Jorge Areal
Dermatólogo
MN.30.793

REFERENCIAS



1. DISPOSICIÓN SKYRIZI:DI-2020-7254-APN-ANMAT#MS
2. Blome et. al. Patient-relevant treatment goals in psoriasis. Arch Dermatol Res. 2016 Mar;308(2):69-78. doi: 10.1007/s00403-015-1613-8.
3. Gordon et. al. Efficacy and safety of risankizumab in moderate-to-severe plaque psoriasis (UltIMMa-1 and UltIMMa-2). Lancet. 2018 Aug 25;392(10148):650-661. doi: 10.1016/S0140-6736(18)31713-6.
4. Reich K et.al. Risankizumab compared with adalimumab in patients with moderate-to-severe plaque psoriasis (IM-Mvent): a randomised, double-blind, active-comparator-controlled phase 3 trial. The lancet. DOI:[https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(19\)30952-3](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(19)30952-3)
5. Langley R. et. al. Efficacy and safety of continuous Q12W risankizumab versus treatment withdrawal: Results From the phase 3 IMMhance Trial. JAAD. DOI: <https://doi.org/10.1016/j.jaad.2019.06.220>.
6. Gordon. Efficacy and safety of risankizumab in moderate-to-severe plaque psoriasis (UltIMMa-1 and UltIMMa-2). Lancet 2018 Aug 25;392(10148):650-661