

Referenzen & Fußnoten:

1. Chovatiya R, et al. Am J Clin Dermatol. 2025;26(4):587-601.
2. Blauvelt A et al. J of Skin. 2025;9(2):s573.

^a bei erwachsenen Personen

^b ECZTEND: Offene Langzeit-Verlängerungsstudie mit erwachsenen und jugendlichen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Atopischer Dermatitis, die an früheren Tralokinumab-Studien (ECZTRA 1 -8 und TraSki) teilgenommen haben. (Dauer früherer Studien: bis zu 1 Jahr; Dauer ECZTEND: bis zu 5 Jahre; Gesamtbehandlungsdauer: bis zu 6 Jahre). Dosierung in ECZTEND: Tralokinumab 300 mg Q2W + optional TCS. Patientenpopulation ECZTEND: N = 1672 zur Baseline (full analysis set); n = 84 zu Woche 248 in der Verlängerung (efficacy analysis set). Primärer Endpunkt: Anzahl der unerwünschten Ereignisse (ab Baseline bis zu Woche 268). Sekundäre Endpunkte: Anteil der Patienten mit EASI-75 (92,9 %) und IGA 0/1 (66,7 %); Auswertung as observed data. Identifier: NCT03587805; <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03587805>.²