

## Fußnoten

‡ Anzupgo® ist zugelassen zur Behandlung von mittelschwerem bis schwerem chronischem Handekzem (CHE) bei Erwachsenen, bei denen topische Kortikosteroide nicht ausreichen oder nicht geeignet sind<sup>1</sup>.

\* Statistisch signifikante Unterschiede in der Verbesserung des HESD für Juckreiz und Schmerz vs. Baseline wurden mit Anzupgo® im Vergleich zur Vehikel-Creme für eine mittlere Juckreizreduktion bereits an Tag 1 (0,75 vs. 0,32;  $p < 0,001$ ) und eine mittlere Schmerzreduktion bereits an Tag 3 (0,98 vs. 0,58;  $p = 0,001$ ) beobachtet.<sup>3</sup>

# Der Anteil der Patienten mit HECSI-75-Antwort und der Anteil der Patienten mit Reduktion des HESD für Juckreiz/Schmerz von  $\geq 4$  Punkten wurden bis zu Woche 52 in DELTA 3 beibehalten<sup>4</sup>

§ Das Sicherheitsprofil von Anzupgo® wurde in drei klinischen Studien bis zu 16 Wochen (DELTA 1&2) bzw. 52 Wochen (DELTA 3) untersucht. Das Sicherheitsprofil von Anzupgo® ist vergleichbar mit Vehikel-Creme in Woche 16 in DELTA 1&2 und bis Woche 52 in DELTA 3 konsistent.<sup>2,4</sup>

## Patienten mit moderatem bis schwerem CHE verbrauchten im Durchschnitt 7,7 g Anzupgo® pro Woche in DELTA 2.<sup>4</sup>

HECSI, Hand Eczema Severity Index; HESD, Hand Eczema Symptom Diary; JAK, Januskinase.

## Referenzen

1. Fachinformation Anzupgo®, Stand Juni 2025.
2. Bissonnette R, Warren RB, Pinter A, et al. Efficacy and safety of delgocitinib cream in adults with moderate to severe chronic hand eczema (DELTA 1 and DELTA 2): results from multicentre, randomised, controlled, double-blind, phase 3 trials. *The Lancet* 2024;404(10451):461–73.
3. Bauer A, et al. Posterpräsentation, Poster-ID: 53696. AAD, 08.-12. März 2024, San Diego, USA.
4. Gooderham M, Molin S, Bissonnette R, et al. Long-term safety and efficacy of delgocitinib cream for up to 52 weeks in adults with Chronic Hand Eczema: Results of the phase 3 open-label extension DELTA 3 trial following the DELTA 1 and 2 trials. *J Am Acad Dermatol* 2025;93(1):95–103.