

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.

* 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.³

Der Anteil der Patienten mit HECSI-75-Antwort und der Anteil der Patienten mit Reduktion des HESD für Juckreiz/Schmerz von ≥ 4 Punkten wurden bis zu Woche 52 in DELTA 3 beibehalten⁴

§ 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.^{2,4}

Abkürzungen

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.