

## Ergebnisse der PRO-SPIRIT-Studie<sup>1</sup>: Die wichtigsten Erkenntnisse auf einen Blick

Alles, was Sie über die neuesten Real-World-Daten zu Taltz® im Vergleich zu anderen PsA-Therapien\* wissen müssen.



Die PRO-SPIRIT-Studie ist der **erste großangelegte Vergleich von Taltz®** mit anderen PsA-Therapien im Praxisalltag.<sup>1</sup>



**>1.100**  
Patient:innen mit  
PsA



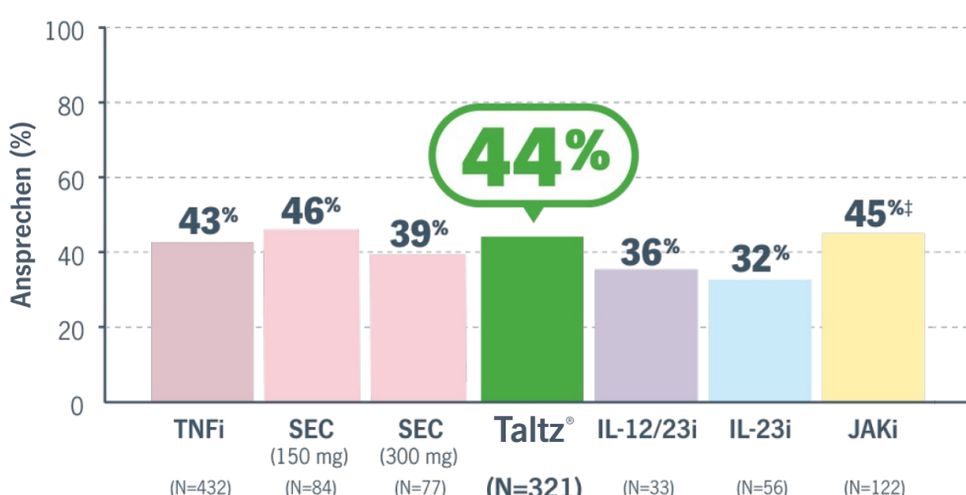
**14 PsA-Medikamente**  
**5 Behandlungs-**  
**klassen\*\***



**6**  
teilnehmende  
Länder

Taltz® erzielte **klinisch bedeutsame Verbesserungen bei den GELENKEN nach 3 Monaten**, selbst bei einer hohen Krankheitslast und bereits häufig Vorbehandlungen.<sup>1</sup>

Patient:innen, die in Woche 12 eine cDAPSA-Remission oder LDA<sup>†</sup> erreichen.<sup>1</sup>

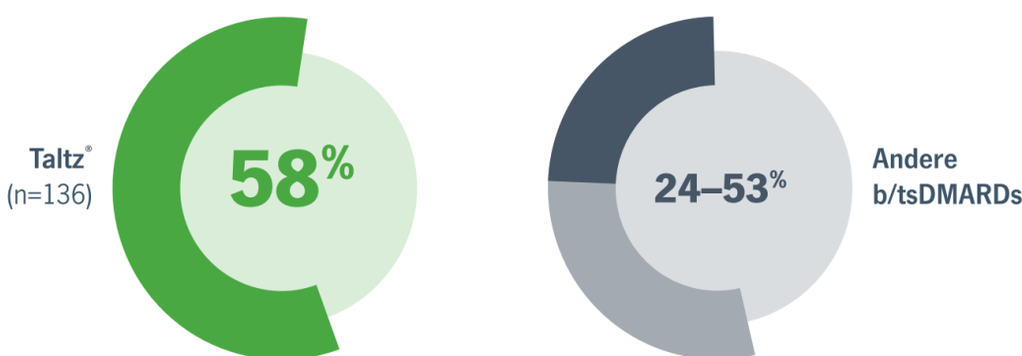


<sup>†</sup>Remission war cDAPSA ≤4 und LDA war cDAPSA (>4 bis ≤13).

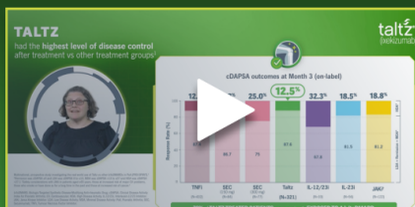
<sup>‡</sup>Sicherheitserwägungen mit JAKi bei Patient:innen im Alter von ≥65 Jahren, bei Patient:innen mit erhöhtem Risiko für schwere kardiovaskuläre Probleme, bei Patient:innen, die rauchen oder dies in der Vergangenheit lange Zeit getan haben, und bei Patient:innen mit erhöhtem Krebsrisiko.<sup>2</sup>

Taltz® erzielte eine **klinisch bedeutsame Verbesserung der Hauterscheinungen nach 3 Monaten** und zeigte hierbei die **höchste Ansprechrate** unter allen untersuchten PsA-Medikamenten, selbst bei hoher Krankheitslast und bereits häufig Vorbehandlungen.<sup>1</sup>

Anteil der Patient:innen mit einem BSA ≥3% bei Studienbeginn, die in Woche 12 einen BSA <3% erreichten<sup>1</sup>



Sehen Sie hier die wichtigsten Ergebnisse der **PRO-SPIRIT-STUDIE** im Detail



**JETZT ANSEHEN**

in weniger als 3 Minuten



**Auf Taltz® in der PsA vertrauen.**

\*Taltz®, allein oder in Kombination mit Methotrexat, ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis, die unzureichend auf eine oder mehrere krankheitsmodifizierende Antirheumatika (DMARD) angesprochen oder diese nicht vertragen haben. \*\*Die 5 Klassen waren: IL17Ai, TNFi, IL-12/17A/23i oder IL-23i, JAKi und PDE4i.<sup>1</sup>

<sup>#</sup>Es handelt sich um Daten aus der Behandlungsrealität, die ergänzend zu randomisierten, kontrollierten und konfirmatorischen Studien erhoben wurden.

**BSA:** Body Surface Area, Körperoberfläche; **(b/ts)DMARD:** Biologisches/zielgerichtetes synthetisches krankheits-modifizierendes Antirheumatikum; **cDAPSA:** Clinical Disease Activity Index for Psoriatic Arthritis; **IL-12/17A/23i:** Interleukin-12/17A/23-Inhibitor; **JAKi:** Januskinase-Inhibitor; **LDA:** low disease activity, niedrige Krankheitsaktivität; **PRO-SPIRIT:** PsA Observational Study of Persistence of Treatment; **PsA:** Psoriasis-Arthritis; **RWD:** Real World Daten; **SEC:** Secukinumab; **TNFi:** Tumornekrosefaktor-Inhibitor

1. Kristensen LE, et al. RMD Open 2024;10:e004318.

2. EMA. Janus kinase inhibitors-referral. Available from: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/referrals/janus-kinase-inhibitors-jaki> (accessed November 2024).

Weitere Informationen unter [www.taltz.de](http://www.taltz.de)