Behandlung moderater bis schwerer atopischer Dermatitis bei Kindern und Jugendlichen: Einblicke von Experten



Rechtliche Hinweise und Haftungsausschluss

- Nicht zugelassene Produkte oder nicht zugelassene Verwendungen von zugelassenen Produkten können von der Fakultät diskutiert werden; diese Situationen können den Zulassungsstatus in einer oder mehreren Rechtsordnungen widerspiegeln
- Die präsentierende Fakultät wurde von USF Health und touchIME beraten, um sicherzustellen, dass sie alle Hinweise auf eine nicht gekennzeichnete oder nicht zugelassene Verwendung offenlegt
- Durch die Erwähnung nicht zugelassener Produkte oder nicht zugelassener Anwendungen oder deren Verwendung bei Aktivitäten von touchIME und USF Health erfolgt keine Billigung dieser Produkte durch touchIME und USF Health und eine solche Billigung wird auch nicht impliziert
- USF Health und touchIME lehnen jegliche Verantwortung für Fehler oder Auslassungen ab



• Ein Gespräch zwischen:



Dr. Benjamin Ungar Mount Sinai, New York, NY, USA



Prof. Dr. med. Diamant Thaçi Universität zu Lübeck, Lübeck, Deutschland



Verständnis und Bewertung der Krankheitsschwere bei Kindern und Jugendlichen mit atopischer Dermatitis

Dr. Benjamin UngarMount Sinai, New York, NY, USA





Symptomlast in pädiatrischen Populationen mit atopischer Dermatitis (AD)







Die Symptombelastung ist bei Patienten mit chronischer Handdermatitis besonders hoch⁴

AD: atopische Dermatitis; QoL: Lebensqualität.

^{1.} Cameron S, et al. Allergy. 2024;26-36; 2. Lyons JJ, et al. Immunol Allergy Clin North Am. 2015;35:161-83;





Überlegungen zur Auswahl einer systemischen Therapie für Kinder und Jugendliche mit mittelschwerer bis schwerer atopischer Dermatitis

Dr. Benjamin UngarMount Sinai, New York, NY, USA





Žugelassene systemische Therapien bei moderater bis schwerer AD



FDA

Monoklonaler Antikörper

Dupilumab (Anti-IL-4Rα)¹

• Erwachsene und pädiatrische Patienten im Alter von ≥6 Monaten

Tralokinumab (Anti-IL-13)²

• Erwachsene und pädiatrische Patienten im Alter von ≥12 Jahren

JAK-Hemmer

Abrocitinib⁶

• Erwachsene und pädiatrische Patienten im Alter von ≥12 Jahren

Upadacitinib⁷

• Erwachsene und pädiatrische Patienten im Alter von ≥12 Jahren



EMA

Monoklonaler Antikörper

Dupilumab (Anti-IL-4Rα)³

- Erwachsene und pädiatrische Patienten im Alter von ≥12 Jahren
- Kinder im Alter von 6 Monaten bis 11 Jahren mit schwerer AD

Lebrikizumab (Anti-IL-13)4

• Erwachsene und pädiatrische Patienten im Alter von ≥12 Jahren

Tralokinumab (Anti-IL-13)5

• Erwachsene und pädiatrische Patienten im Alter von ≥12 Jahren

JAK-Hemmer

Abrocitinib⁸

Erwachsene und p\u00e4diatrische Patienten im Alter von ≥12 Jahren
 Baricitinib⁹

• Erwachsene und pädiatrische Patienten im Alter von ≥2 Jahren

Upadacitinib¹⁰

Erwachsene und pädiatrische Patienten im Alter von ≥12 Jahren

Zu den Wirkstoffen, die außerhalb der Zulassung für die systemische Therapie bei pädiatrischen Patienten mit schwerer AD eingesetzt werden, gehören Methotrexat und Cyclosporin A¹¹

AD: atopische Dermatitis; EMA: Europäische Arzneimittelagentur; FDA: US Food and Drug Administration; IL: Interleukin; IL-4Ra: IL-4Ra:

5. EMA. Tralokinumab Fachinformation. 2023; 6. FDA. Abrocitinib Pl. 2023; 7. FDA. Upadacitinib Pl. 2024; 8. EMA. Abrocitinib Fachinformation. 2024;

9. EMA. Baricitinib Fachinformation. 2024; 10. EMA. Upadacitinib Fachinformation. 2024; 11. Lockhart MK, Siegfried EC. Dermatol Clin. 2022;40:137–43.



Alle Packungsbeilagen sind verfügbar unter: www.accessdata.fda.gov/scripts/cder/daf/index.cfm. Alle Fachinformationen sind verfügbar unter: www.ema.europa.eu/en/medicines; alle URLs zuletzt abgerufen am 10. Juli-28. August 2024.

Praktisches Management von Nebenwirkungen systemischer Behandlungen bei moderater bis schwerer atopischer Dermatitis

Dr. Benjamin UngarMount Sinai, New York, NY, USA





Systemische Therapien bei pädiatrischer AD: deutliche Nebenwirkungen

Biologika¹

Dupilumab

Lebrikizumab

Tralokinumab

- 1. Bindehautentzündung
- 2. Reaktionen an der Injektionsstelle

JAK-Hemmer¹

Abrocitinib

- 1. Übelkeit
- 2. Akne (weniger als bei Upadacitinib)
- 1. ↑ Infektionen der oberen Atemwege und Herpesinfektionen
- 4. Kopfschmerzen

Baricitinib

- Kopfschmerzen
- ↑ Infektionen der oberen Atemwege und Herpes-simplex-Infektionen

Upadacitinib

- 1. Akne
- Nasopharyngitis, ↑
 Infektionen der
 oberen Atemwege
 und
 Herpesinfektionen
- Kopfschmerzen

Abnormale hämatologische Werte, ↑ Lipide und Kreatinphosphokinasewerte^{1*}

Warnhinweis¹ und PRAC-Empfehlung² für die Wirkstoffklasse der JAK-Hemmer wegen des theoretischen Risikos von Malignität, Herz-Kreislauf-Erkrankungen, Embolien und schweren Infektionen

Biologika sind nicht mit einer Zunahme von UE/SUE verbunden, die zu einem Abbruch gegenüber der alleinigen topischen Therapie führen³

Das Nutzen-Risiko-Profil von JAK-Hemmern sollte bei der Auswahl eines Wirkstoffs in der klinischen Praxis berücksichtigt werden³



^{*}Klinisch nicht signifikant.

AD: atopische Dermatitis; JAK: Janus-Kinase; PRAC: Ausschuss für Risikobewertung im Bereich der Pharmakovigilanz; SUE: schweres unerwünschtes Ereignis; UE: unerwünschtes Ereignis.

1. Butala S, Paller AS. J Allergy Clin Immunol. 2023;151:681–5; 2. EMA. 2023. Verfügbar unter: https://shorturl.at/uXLcC (letzter Zugriff am 7. August 2024);

^{3.} Chu DK, et al. *Ann Allergy Asthma Immunol*. 2024;132:274–312.

Langfristige Daten: Systematische Überprüfung und Aktualisierungen aus EADV 2023

Langzeitdaten zur Wirksamkeit und Sicherheit von systemischen Therapien bei atopischer Dermatitis

Studie	Wirkstoff(e)	Ergebnisse	Schlussfolgerungen
Systematische Überprüfung von 33 Veröffentlichungen über Biologika und JAK-Hemmer ¹	Biologika: Dupilumab Tralokinumab JAK-Hemmer: Upadacitinib Baricitinib	 Wirksamkeit (48–60 Wochen) Dupilumab und Upadacitinib erzielten klinisch überlegene Wirksamkeitsergebnisse (EASI 75 und vIGA-AD 0/1) Tralokinumab – Daten ebenfalls sehr zufriedenstellend Sicherheit Dupilumab (52-wöchige Behandlung); Tralokinumab (36-wöchige Erhaltungstherapie) wies das geringste Risiko für unerwünschte Wirkungen auf; die meisten Abbrüche aufgrund von AD-Schüben 	Systematische Überprüfungs- ergebnisse wie diese können zur Erstellung von Behandlungsricht- linien beitragen
Phase-III-Studie Measure Up 1² Erwachsene und Jugendliche im Alter von ≥12 Jahren mit mittelschwerer bis schwerer AD	Upadacitinib (15 mg / 30 mg) vs. Placebo Langfristige Wirksamkeit und Sicherheit	Die Wirksamkeit beider Dosen wurde durchgängig aufrechterhalten für: • Hautreinheit (EASI 75; EASI 90; vIGA-AD 0/1) und • Symptomkontrolle (WI-NRS 0/1) ab Woche 16 bis Woche 140 Die Sicherheit entspricht dem bekannten Sicherheitsprofil von Upadacitinib, keine neuen Sicherheitssignale festgestellt	Upadacitinib unterstützte die Hautreinheit und den Juckreiz mit einem konsistenten Sicherheitsprofil über 140 Wochen



Neueste Daten: Aktualisierungen von AAD 2024 und AAAAI 2024

Langzeitdaten zur Symptomverbesserung und Krankheitskontrolle mit systemischen Biologika-Therapien

Ι.				
	Studie	Wirkstoff	Ergebnisse	Schlussfolgerungen
LI Ki zv Ja PI Ve Er Ju mm scc Re	Phase-III-Studie LIBERTY AD PED-OLE ¹ Kinder und Jugendliche zwischen 0,5 und 17 Jahren (N=763)	Dupilumab 300 mg Q4W (<60 kg) oder 200/300 mg Q2W (≥60 kg)	Wochen 4, 16, 28, 40 und 52 EASI <7 aufrechterhalten in ≥4 von 5 Zeitpunkten bei den meisten Patienten bei allen Altersgruppen (Jahre): • 0,5–5: 63 % • 6–11: 58 % • 12–17: 50 %	Die meisten Patienten zeigten während der einjährigen Behandlung mit Dupilumab anhaltende und konsistente Verbesserungen der Anzeichen und der von AD betroffenen Bereiche.
	Phase-III-		In Woche 52 • EASI 75: 80 %; ≥4-Punkt-Verbesserung in NRS: 84 %	Bei Patienten mit mittelschwerer bis schwerer AD, die nach der Induktion in Q2W auf Q4W umgestellt wurden, bleibt das Ansprechen in Woche 52 erhalten
	Verlängerung ² Erwachsene und Jugendliche mit mittelschwerer bis schwerer AD; Responder in Woche 16 (ADvocate1/2)	Lebrikizumab vs. Placebo	Kontinuierliche Aufrechterhaltung des zusammengesetzten Endpunkts (EASI ≤7 oder NRS ≤4) über 36 Wochen nach der Umstellung von Q2W auf Q4W	
			In Woche 52 91 % der Patienten mit Q4W-Schema hielten weiterhin EASI ≤7 oder NRS ≤4	

