

Redazione | Pubblicità | Contatti

quotidianosanità.it

Scienza e Farmaci

Quotidiano on line  
di informazione sanitaria  
Lunedì 29 NOVEMBRE 2021

QS

Home | Cronache | Governo e Parlamento | Regioni e Asl | Lavoro e Professioni | Scienza e Farmaci | Studi e Analisi | Archivio

ASSIMEDICI® #ASSICURIAMOIMEDICI

segui **quotidianosanita.it**
[Tweet](#) | [Condividi](#) | [Condividi 4](#) | [stampa](#)

## SIDeMST: Dati real life di guselkumab nella Psoriasi e nell'Artrite Psoriasica

**Il congresso SIDeMaT è stata l'occasione di presentare i dati real life di guselkumab nei pazienti affetti da psoriasi e da artrite psoriasica. Le esperienze di Lazio ed Emilia Romagna mostrano un'efficacia superiore a quella riportata dagli studi registrativi, con effetti collaterali lievi e poco frequenti**



**26 NOV** - In occasione del 95° Congresso della SIDeMaT (Società Italiana di Dermatologia medica, chirurgica, estetica e delle Malattie Sessualmente Trasmesse), che ha avuto luogo dal 13 al 16 ottobre, si è tenuto il simposio "Guselkumab nella Psoriasi e nell'Artrite Psoriasica", un'occasione di confronto tra esperti sull'efficacia del farmaco.

Guselkumab è un anticorpo monoclonale che inibisce selettivamente l'interleuchina 23 (IL23), indicato per il trattamento della psoriasi a placche da moderata a severa e dell'artrite psoriasica in pazienti adulti che hanno avuto una risposta inadeguata o che hanno mostrato

intolleranza a una precedente terapia con farmaci antireumatici modificanti la malattia.

Nel corso del simposio, esperti come **Luca Bianchi**, Professore Ordinario di Dermatologia, Direttore dell'Unità Operativa di Dermatologia del Policlinico di Tor Vergata di Roma; **Francesca Prignano**, Professore Associato presso Università degli Studi di Firenze e **Claudia Lasagni**, Dirigente Medico I livello presso la struttura complessa di dermatologia dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico di Modena, hanno riportato la loro esperienza con l'uso della terapia.

"I pazienti affetti da psoriasi, che necessitano di terapie continue nel tempo, possono beneficiare molto di terapie come il guselkumab", [commenta in un'intervista Francesca Prignano](#), che è stata moderatrice del simposio. "Questa molecola ha dimostrato di avere la capacità di interagire con le cellule TRM - cellule residenti nel tessuto, distinte dalle altre cellule T - bloccandone l'attività e quindi riducendo la progressione della malattia".

"Abbiamo avuto la possibilità di effettuare un interessante studio in real life sui pazienti affetti da psoriasi da moderata a severa usando questo farmaco", racconta Luca Bianchi in un'intervista a Popular Science. "Abbiamo ottenuto risultati anche migliori di quelli degli studi registrativi, come il VOYAGE I. Sia per quanto

riguarda il PASI 75 sia per gli altri outcome di performance più elevati come il PASI 90 e il PASI 100. Dal punto di vista della sicurezza non abbiamo osservato nuovi effetti collaterali o un maggior numero di effetti collaterali".

Un certo numero di pazienti era anche affetto da artrite psoriasica e anche in questi casi il farmaco ha mostrato una certa efficacia. "I parametri di outcome reumatologico come l'ACR20 e l'ACR50 venivano raggiunti in una percentuale che superava, nel primo caso il 70% dei pazienti, nel secondo il 50%. Questi risultati persistevano anche oltre le 52 settimane dello studio".

Si tratta dunque, conclude Bianchi, di "un farmaco caratterizzato da un'ottima compliance dovuta alla tempistica di somministrazione che consente una buona qualità di vita per il paziente".

**Next action**  
Riattivare il fattore X per fermare l'emorragia

14 dicembre 2021

REGISTRATI

Evento realizzato con il contributo di

QS newsletter

**ISCRIVITI ALLA NOSTRA NEWS LETTER**  
Ogni giorno sulla tua mail tutte le notizie di Quotidiano Sanità.

**TOSCANA MEDICA**

È uscito il fascicolo

**N7 OTTOBRE**

di **TOSCANA MEDICA**

[DOWNLOAD PDF](#)

QS gli speciali

**VACCINI COVID.**  
Efficacia e sicurezza  
Pfizer-BioNTech,  
Moderna e AstraZeneca

tutti gli speciali

iPiùLetti [7 giorni] [30 giorni]

- La quarta ondata in Germania è colpa dei "Corona-Schwurbler"
- Oms: "La nuova variante può avere un impatto sul comportamento del virus". E invita i Paesi a non chiudere i voli diretti con l'Africa
- Covid. Green pass durerà altri 12 mesi per chi fa la terza dose o la seconda in caso di vaccino monodose o vaccino unico dopo guarigione



Durante il congresso SIDeMaST è stata riportata anche l'esperienza clinica in real life con guselkumab, emersa dalla casistica dei diversi centri dell'Emilia Romagna. E anche in questo caso, dai dati è emersa un'efficacia clinica del farmaco superiore a quella degli studi registrativi. "In termini di sicurezza", spiega Lasagni, "il numero di eventi avversi (tutti etichettati comunque come lievi) è stato estremamente basso, paragonabile con ciò che si osserva in altri centri". Inoltre, aggiunge, "il farmaco è stato efficace anche nelle sedi critiche, e questo non è affatto scontato".

I risultati ottenuti fin ora hanno rafforzato la convinzione che sarà importante portare avanti queste osservazioni, e valutare l'azione della terapia "su una popolazione più ampia e per un periodo di tempo ancora più lungo, con una particolare attenzione alle sedi che rappresentano l'obiettivo principale della terapia".  
E conclude: "insieme al dato della cute, anche il dato di efficacia sull'aspetto articolare, che dovrà poi essere meglio dettagliato in successive sub-analisi, rendono questa esperienza incoraggiante sui futuri utilizzi del farmaco".



**26 novembre 2021**  
© Riproduzione riservata

Allegati:

■ Podcast

Altri articoli in Scienza e Farmaci

**COVID-19**  
Variante Omicron. Tutto quello che sappiamo (e non sappiamo) sinora. **Il punto dell'Oms**

**#STBP A100BBI**  
'Stop ai dubbi sui vaccini'. Ecco cosa dicono gli esperti. Segui lo speciale con Mantovani, Remuzzi e tanti altri in diretta su QS dalle 15

**COVID**  
Covid. Aggiornamento studio abbassa al 30% l'efficacia della pillola Merck

**Apnee ostruttive del sonno. Con stimolazione del nervo ipoglossale, miglioramenti simili alla cPAP**

**Vaccino Covid. Ema autorizza Pfizer anche per la fascia 5-11 anni. L'efficacia sfiora il 91%**

**Influenza in crescita ma in realtà nella maggior parte dei casi si tratta di sindromi simil-influenzali relative ad altri virus respiratori**

**Quotidianosanità.it**  
Quotidiano online d'informazione sanitaria.  
**QS Edizioni srl**  
P.I. 12298601001

**Direttore responsabile**  
Cesare Fassari  
**Direttore editoriale**  
Francesco Maria Avitto

**Redazione**  
Tel (+39) 06.59.44.62.23  
Tel (+39) 06.59.44.62.26  
Fax (+39) 06.59.44.62.28  
[redazione@qsedizioni.it](mailto:redazione@qsedizioni.it)

**Pubblicità**  
Tel. (+39) 06.89.27.28.41  
[commerciale@qsedizioni.it](mailto:commerciale@qsedizioni.it)

Copyright 2013 © QS Edizioni srl.  
Tutti i diritti sono riservati  
- P.I. 12298601001  
- iscrizione al ROC n. 23387  
- iscrizione Tribunale di Roma n. 115/3013 del 22/05/2013

- 4 I dirigenti sanitari di Ministero della Salute e Aifa entrano in stato di agitazione: "Per noi solo doveri e discriminazioni"
- 5 Chi ha avuto il Covid dopo un anno non si ammala più
- 6 Covid. Accesso diretto senza prenotazioni per le vaccinazioni obbligatorie e chiamata diretta per la prenotazione delle terze dosi. Le nuove indicazioni di Figliuolo
- 7 Question time/3. Governo valuterà possibile estensione green pass guariti sulle evidenze disponibili
- 8 La risposta anticorpale al vaccino anti Covid-19 è migliore nelle donne, nei soggetti più giovani, non fumatori e in assenza di patologie ad alto rischio
- 9 Riforma medicina territoriale. Ecco la bozza
- 10 Sindrome metabolica. Ne soffre 1 italiano su 5. Da un mix di alghe l'integratore contro l'iperlipidemia