

Mennesker med generalisert pustuløs psoriasis (GPP) trenger bedre behandlinger

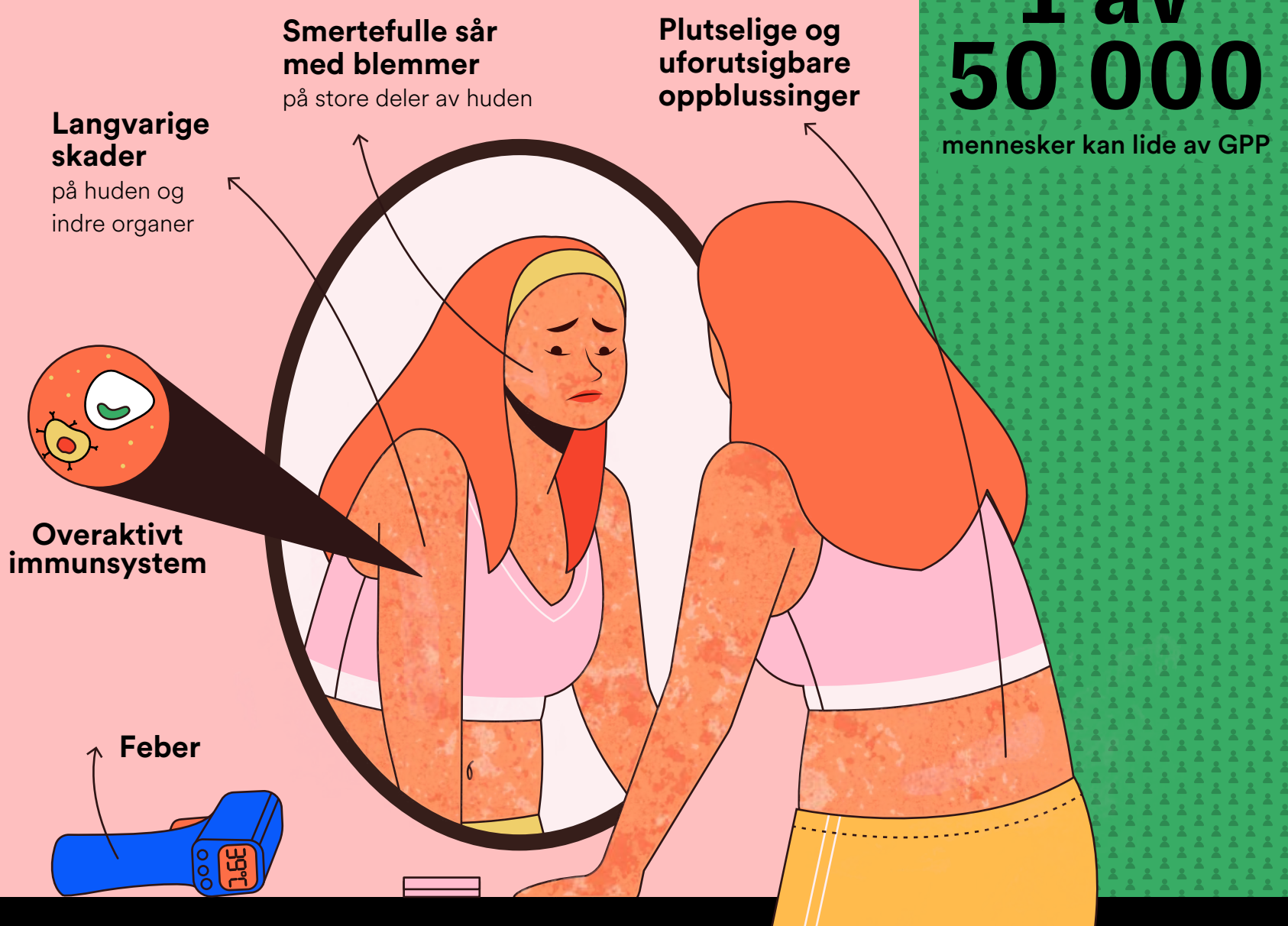
Les videre for å finne ut hva GPP er, og hva som kan gjøres for å gi pasienter bedre behandlinger

Denne plakaten er basert på interaktive møter mellom pasientrepresentanter og leger våren 2021*

Hva er GPP?

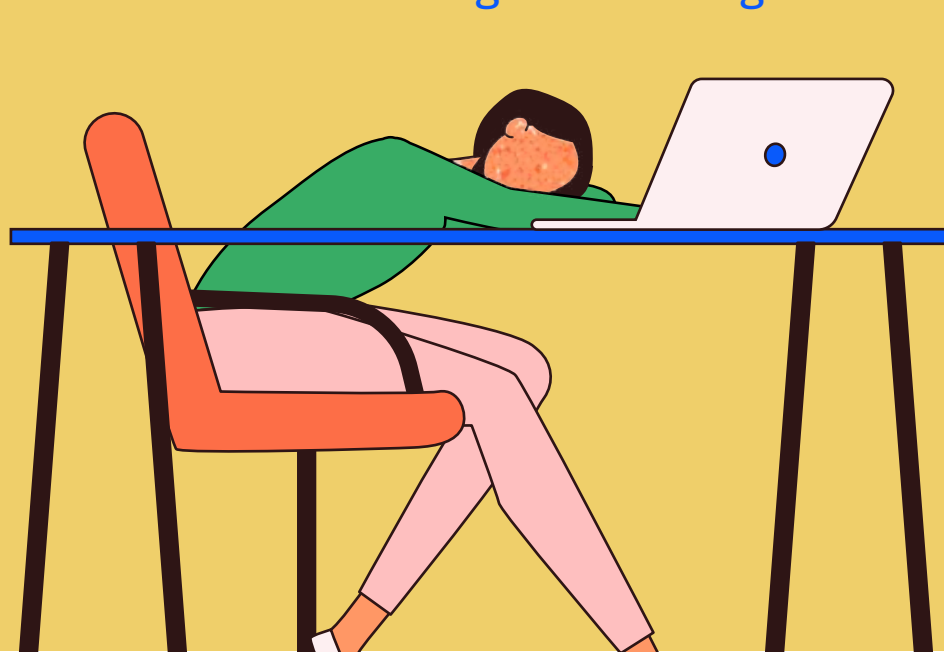
GPP skiller seg fra andre typer psoriasis ved at den kan ha en mer alvorlig innvirkning på menneskers liv og noen ganger føre til død.

Den fysiske belastningen



1 av 50 000 mennesker kan lide av GPP

Den følelsesmessige belastningen



GPP kan gi problemer med:

- Jobb**
- Søvn**
- Relasjoner og sosialt liv** (føle seg alene og isolert)
- Følelser og mental helse** (inkludert bekymringer over ingen eller feil diagnose og over plutselige oppblussinger)

Dessverre finnes det ingen behandlinger for GPP i Europa

Mennesker med GPP har akutt behov for bedre behandlinger

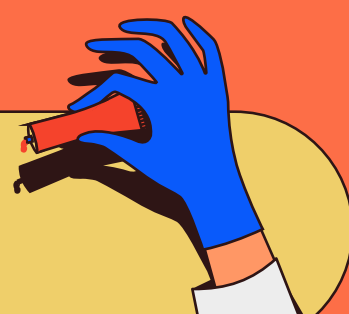
De som har GPP, trenger akutt behandling for å unngå at livet deres settes i fare. Medisiner kan stoppe en livstruende oppblussing og redusere faren for langvarige organskader. **Slike medisiner kan:**

Tas gjennom munnen eller injiseres i kroppen



eller

Påføres huden



Det finnes imidlertid **ikke nok bevis på at disse medisinene virker** mot GPP. Noen av dem **kan faktisk ha skadelige bivirkninger**.

Hva kan gjøres for å hjelpe mennesker med GPP?

Pasientrepresentanter og leger ber om at GPP snarest mulig får status som «sjelden» sykdom. Det kan føre til mer forskning og bedre behandlinger for GPP.

Hva er en «sjelden» sykdom?

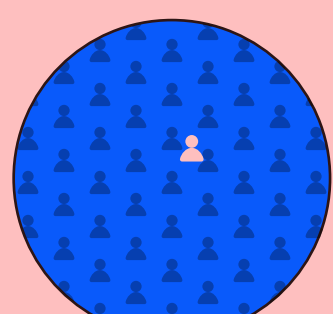
Det europeiske legemiddelbyrået (EMA) er ansvarlig for regulering av medisiner i store deler av Europa. EMA kan fastslå om en sykdom kan klassifiseres som «sjelden».

Hvis EMA gir GPP status som «sjelden» sykdom, kan dette:

- Motivere selskaper til å utvikle nye medisiner mot GPP. Disse medisinene kan være rettet mot den overaktive IL-36-banen i immunsystemet.
- Gi leger bedre forståelse av hvordan denne livstruende sykdommen kan behandles.

GPP oppfyller alle tre krav for å kunne kalles en «sjelden» sykdom

Pasientrepresentanter og leger er enige om at:



GPP er en sjelden sykdom



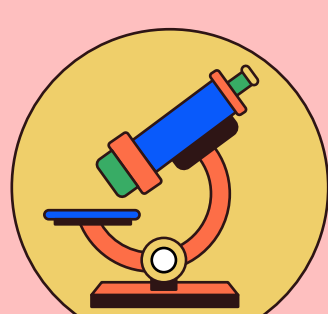
Den har alvorlig innvirkning på menneskers liv og kan noen ganger føre til død



Dagens behandlinger er ikke gode nok

Pasientrepresentanter og leger ber EMA om umiddelbar hjelp

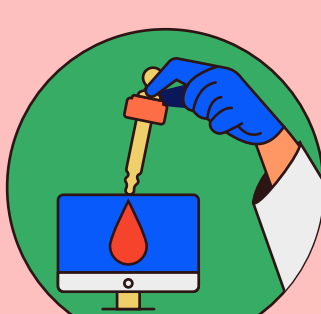
EMA kan:



Legge til rette for utvikling av og tilgang til medisiner



Vurdere søknader om markedsføringstillatelse



Overvåke sikkerheten til medisiner gjennom hele levetiden



Gi informasjon til helsepersonell og pasienter



Mer informasjon om EMAs roller: <https://www.ema.europa.eu/en/about-us/what-we-do>

Økonomisk støtte gitt av Boehringer Ingelheim. Uttrykte meninger er utelukkende forfatterens egne.

*Forfattere: Giovanni Damiani (klinisk ekspert), Jan Koren (president i EUROPSO), Sicily Mburu (vitenskapelig medarbeider i IFPA), Luigi Naldi (klinisk ekspert), David Trigos (visepresident i EUROPSO)