

Los enfermos de psoriasis pustulosa generalizada (PPG) necesitan mejores tratamientos

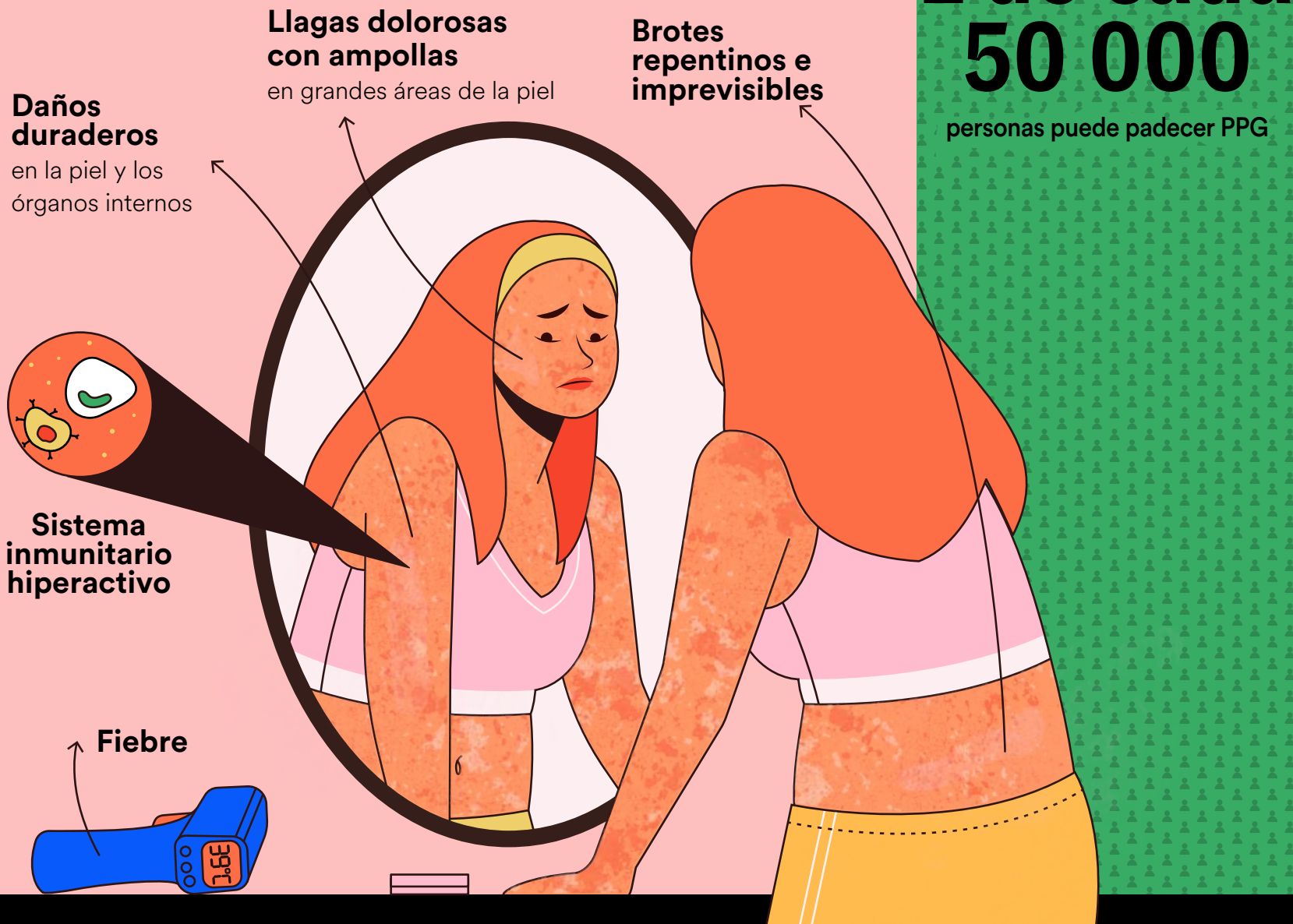
Siga leyendo para saber qué es la PPG y qué se puede hacer para que los pacientes tengan mejores tratamientos

Este póster se basa en las reuniones interactivas entre los representantes de los pacientes y los médicos en la primavera de 2021*.

¿Qué es la PPG?

La PPG es diferente a otros tipos de psoriasis porque puede tener un impacto más severo en la vida de las personas y a veces conduce a la muerte.

Efectos físicos



Efectos emocionales



Las personas con PPG pueden tener problemas a la hora de:

- Conseguir un empleo**
- Dormir**
- Relacionarse y tener vida social** (se sienten solos y aislados)
- Gestionar sus emociones y su salud mental** (incluidas las preocupaciones por no tener un diagnóstico o por un diagnóstico erróneo y por los brotes repentinos)

Desgraciadamente, en Europa no existen tratamientos diseñados para la PPG

Las personas con PPG necesitan urgentemente mejores tratamientos

Cuando alguien tiene PPG necesita un tratamiento urgente para evitar poner su vida en peligro. Los medicamentos pueden detener un brote potencialmente mortal y reducir el daño orgánico a largo plazo. **Estos medicamentos son:**

Ingeridos por vía oral o inyectados en el cuerpo



Aplicados sobre la piel



Sin embargo, **no hay muchas pruebas de que estos medicamentos funcionen** en las personas con PPG. De hecho, **algunos de ellos pueden tener efectos secundarios perjudiciales.**

¿Qué se puede hacer para ayudar a las personas con PPG?

Los representantes de los pacientes y los médicos piden urgentemente que la PPG reciba el estatus de “enfermedad huérfana”. Esto podría conducir a una mayor investigación y a mejores tratamientos para la PPG.

¿Qué es una “enfermedad huérfana”?

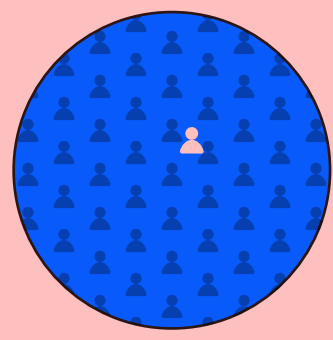
La Agencia Europea de Medicamentos (EMA) es responsable de regular los medicamentos en gran parte de Europa. La EMA puede decidir si una enfermedad es “huérfana”.

Si la EMA otorga a la PPG el estatus de “enfermedad huérfana”:

- Se podría incentivar a las empresas para que desarrollen nuevos medicamentos para la PPG. Estos medicamentos pueden dirigirse a la vía hiperactiva de la IL-36 en el sistema inmunitario.
- Se podría ayudar a los médicos a entender mejor cómo tratar esta enfermedad mortal.

La PPG cumple los 3 requisitos para ser considerada una “enfermedad huérfana”

Los representantes de los pacientes y los médicos coincidieron recientemente en que:



La PPG es una enfermedad rara.



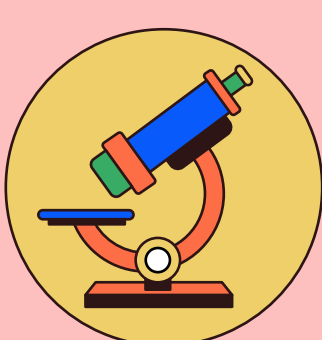
Tiene un impacto severo en la vida de las personas, y a veces conduce a la muerte.



Los tratamientos disponibles hoy en día no son lo suficientemente buenos.

Los representantes de los pacientes y los médicos piden ayuda urgente a la EMA

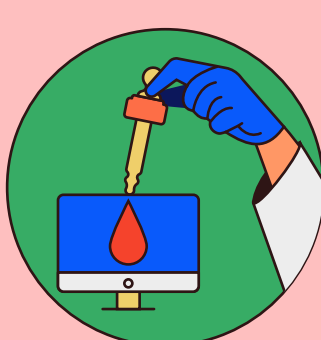
La EMA puede:



Facilitar el desarrollo y el acceso a los medicamentos.



Evaluar las solicitudes de autorización de comercialización.



Controlar la seguridad de los medicamentos a lo largo de su ciclo de vida.



Proporcionar información a los profesionales sanitarios y a los pacientes.



Puede encontrar más información sobre las funciones de la EMA en: <https://www.ema.europa.eu/en/about-us/what-we-do>

Boehringer Ingelheim proporcionó apoyo financiero. Las opiniones expresadas son exclusivamente de los autores.

*Autores: Giovanni Damiani (experto clínico), Jan Koren (presidente de EUROPSO), Sicily Mburu (responsable científica de la IFPA), Luigi Naldi (experto clínico), David Trigos (vicepresidente de EUROPSO)