

全身膿皰型乾癬 (GPP) 患者需要更好的治療

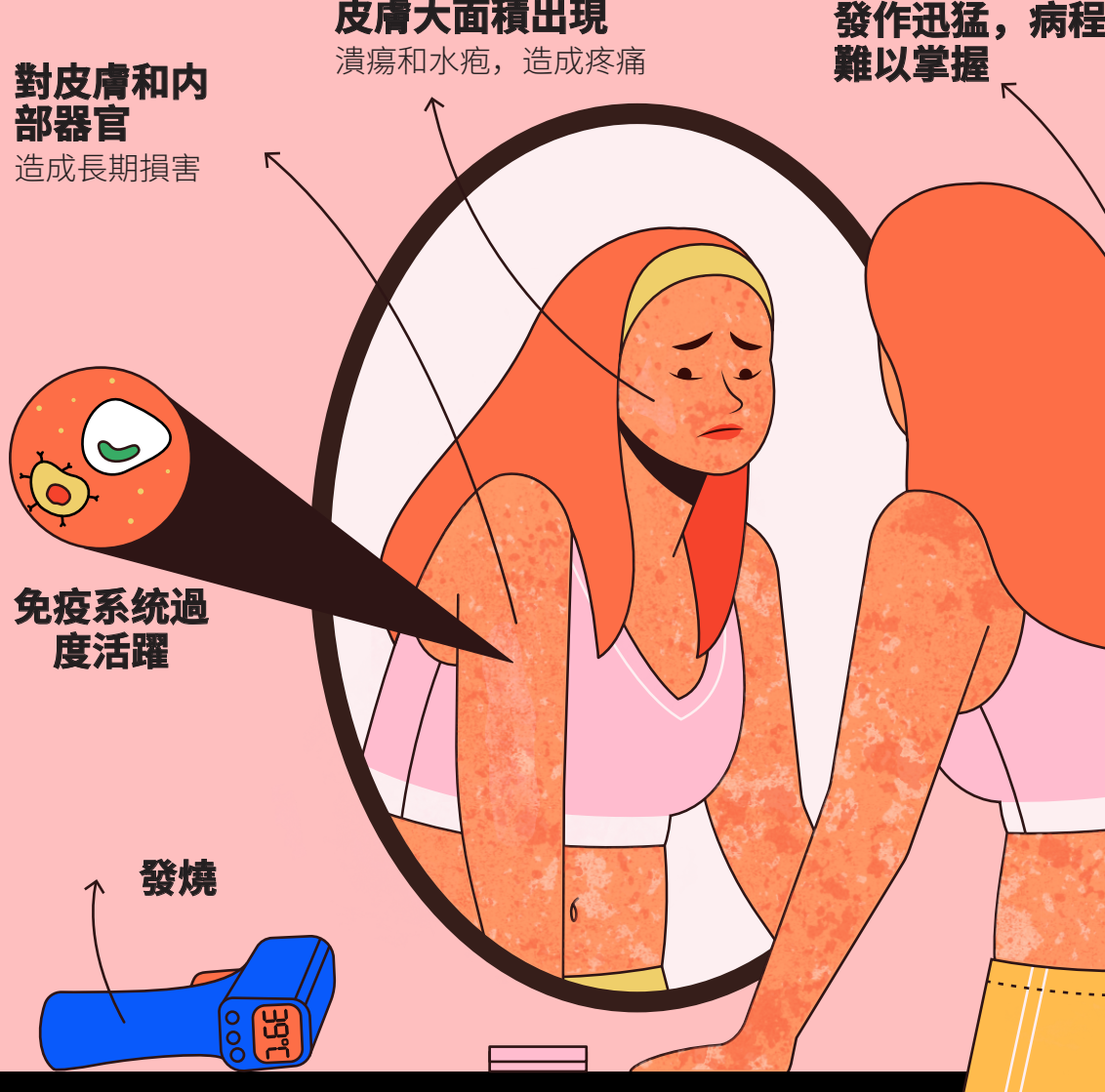
繼續閱讀，以了解何謂全身膿皰型乾癬，以及如何幫助患者接受更好的治療

這張海報基於舉辦於 2021 年春季的互動會議製作，其會議由患者代表和醫師共同參與。

什麼是全身膿皰型乾癬？

相較於其他類型的乾癬，全身膿皰型乾癬對患者的生活造成的危害更大，嚴重時甚至可能危及性命。

生理負擔



每 50,000 人中，
約有 1 人
患有全身膿皰型乾癬

心理負擔



全身膿皰型乾癬患者常會面臨以下方面的困擾：



就業問題



睡眠問題



人際關係和社交問題

(感到孤單、被孤立)



情緒和心理健康問題

(擔心誤診或無法確診，不知道何時疾病會突然發作)

不幸的是，目前歐洲尚無針對全身膿皰型乾癬的療法

全身膿皰型乾癬患者急需更好的治療方法

一旦患上全身膿皰型乾癬，患者將需要即時的醫療照護，以避免出現生命危險。藥物可避免病情發作時危及性命，並緩解可能出現的長期器官損傷。**這些藥物分為：**

口服或注射藥物

或

皮膚外用藥物

然而，目前**缺乏證據表明這些藥物對全身膿皰性乾癬患者具有療效**。事實上，**其中一些藥物還具有有害的副作用**。

全身膿皰型乾癬患者可以如何獲得幫助？

患者代表和醫師緊急呼籲全身膿皰性乾癬獲得「孤兒病」資格認證。這可以促進更多全身膿皰性乾癬的相關研究，使得患者獲得更好的治療機會。

何謂「孤兒病」？

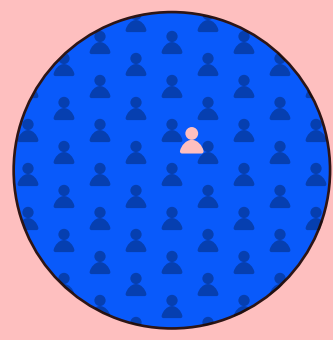
歐洲藥品管理局 (EMA) 負責歐洲大部分地區的藥品監管工作。歐洲藥品管理局有權決定一種疾病是否為「孤兒病」。

如果歐洲藥品管理局認證全身膿皰性乾癬為「孤兒病」，其可能的後果包括：

- 激勵醫藥公司開發治療全身膿皰性乾癬的新藥品。這些藥品可針對免疫系統中過度活躍的 IL-36 途徑進行阻斷。
- 幫助醫師更好地了解如何治療這種危及生命的疾病。

全身膿皰性乾癬符合認證「孤兒病」所需的三個條件

患者代表和醫師代表一致認為：



全身膿皰性乾癬為一種罕見疾病



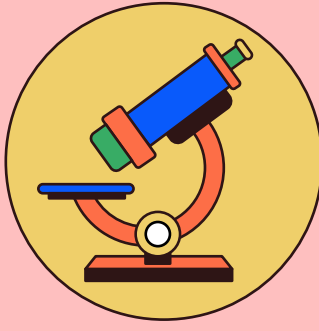
它對人們的生活造成了嚴重影響，甚至能導致死亡



如今現有的治療方法差強人意

患者代表和醫師在此緊急呼籲歐洲藥品局伸出援手

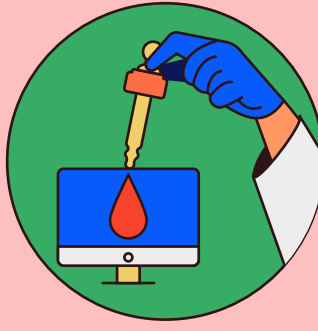
歐洲藥品局可以：



促進藥品開發和獲取藥品



評估市場授權申請



監測藥品生命週期各階段的安全性



為醫護人員和患者提供相關資訊



您可訪問以下網站了解有關歐洲藥品局的更多資訊：<https://www.ema.europa.eu/en/about-us/what-we-do>

由百靈佳殷格翰公司提供財務支援。以上觀點僅代表作者個人立場。

*作者：Giovanni Damiani (臨床專家)、Jan Koren (EUROPSO 主席)、Sicily Mburu (IFPA 科學家)、Luigi Naldi (臨床專家)、David Trigos (EUROPSO 副主席)