
FDA έγκριση apremilast για την ΨΑ



- Ο FDA έδωσε έγκριση στο apremilast ([Otezla](#)), έναν από του **στόματος αναστολέα της phosphodiesterase 4 (PDE4)**, για την αντιμετώπιση της ενεργού ψωριασικής αρθρίτιδας ενηλίκων
- Ο μηχανισμός δράσης περιλαμβάνει την αναστολή ενός ενζύμου σχετικού με τη φλεγμονή (PDE4) και η έγκριση βασίστηκε στα ευρήματα μιας σειράς μελετών με το όνομα [PALACE](#), όπου συνολικά, η δόση των 30 mg x2 πέτυχε βελτίωση ACR20 στο **38% των ασθενών**, με παράλληλη δράση σε παράγοντες όπως η δακτυλίτιδα, η ενθεσίτιδα και η λειτουργικότητα
- Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες που οδήγησαν σε διακοπή της αγωγής (4,6%) ήταν ναυτία, διάρροια και κεφαλαλγία. Αναφέρθηκαν επίσης περιστατικά κατάθλιψης

FDA ανακοίνωση:

<http://www.fda.gov/NewsEvents/Newsroom/PressAnnouncements/ucm390091.htm>

Το κείμενο αποτελεί ελεύθερη μετάφραση της περίληψης του δημοσιευμένου άρθρου και δεν περιέχει στοιχεία από το πλήρες άρθρο
Αποτελεί επίσης εύρημα μιας μόνο εργασίας και όχι υποχρεωτικά θέμα κατασταλαγμένης γνώσης
Αποτελεί τέλος βιβλιογραφική ενημέρωση και όχι απαραίτητα σύσταση για την καθημέρα κλινική πράξη