

Quellen:

*VYVGART® ist zugelassen als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit progredienter oder rezidivierender aktiver chronisch-entzündlicher demyelinisierender Polyneuropathie (CIDP) nach vorheriger Behandlung mit Kortikosteroiden oder Immunglobulinen.¹

1. Fachinformation VYVGART® 1.000 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze, aktueller Stand.

2. Brun S, et al. Immuno. 2022;2(1):118–131.

3. Vermeulen M, et al. J Neurol Sci. 1985;70(3):317–326.

4. Allen JA, et al. Lancet Neurol. 2024;23:1013–1024.

5. Wolfe GI, et al. J Neurol Sci. 2021;430:118074.

^a Die hier gezeigten Daten zeigen die gesamte ADHERE-Studienpopulation. VYVGART® ist zugelassen als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit progredienter oder rezidivierender aktiver chronisch-entzündlicher demyelinisierender Polyneuropathie (CIDP) nach vorheriger Behandlung mit Kortikosteroiden oder Immunglobulinen.¹

^b Ergebnis der Phase A: Definiert als Verbesserung ≥ 1 Punkt Abnahme des aINCAT-Scores im Vergleich zum Ausgangswert der Phase A. Bei Teilnehmer:innen, die keine Veränderung des aINCAT-Scores aufwiesen und bei denen sich der I-RODS-Score und/oder die Griffstärke während der Run-in-Phase verschlechterte, wurde die klinische Verbesserung als I-RODS-Verbesserung von ≥ 4 Punkten und/oder eine Verbesserung der Griffstärke von ≥ 8 kPa während der Phase A oder als aINCAT-Verbesserung definiert.

DE-VYV-26-00125