

NEIN ZUR URTIKARIA JA ZU EINER BESSEREN NACHTRUHE^{1,2}

Rhapsido bei csU: Positiver Effekt auf Lebensqualität und Schlaf

Patient*innen mit chronischer spontaner Urtikaria (csU) leiden vor allem unter Quaddeln, Juckreiz und/oder spontan auftretenden Angioödem. ³ Aus Angst vor einem unerwarteten Schub meidet ca. die Hälfte der Patient*innen Stresssituationen und rund ein Fünftel vermeidet physische Nähe zu Freund*innen. ⁴

Auch die Schlafqualität ist bei Patient*innen mit csU negativ beeinflusst. ⁵ Schlechter Schlaf ist hierbei nicht nur mit einer reduzierten Lebensqualität assoziiert, sondern geht auch mit einem **erhöhten Risiko für Angststörungen und Depressionen** einher. ⁶

Wirksamkeit von Rhapsido

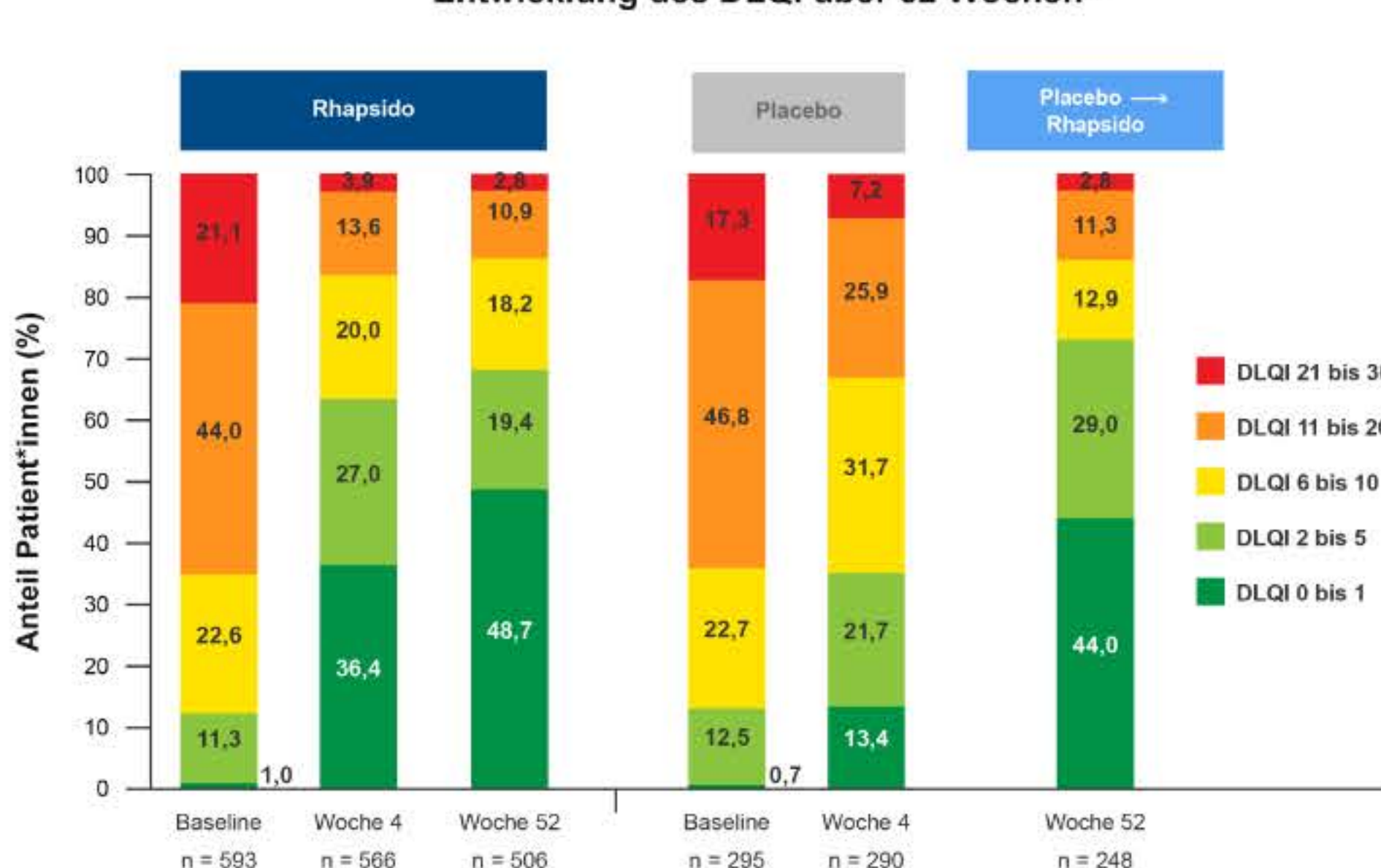
In den beiden Phase-III-Zulassungsstudien REMIX-1 & REMIX-2 wurde unter Rhapsido **eine schnelle und anhaltende klinisch relevante Linderung von Juckreiz und Quaddeln** erreicht. ^{a,7,8}

Als erste orale Therapieoption bei Erwachsenen mit unzureichendem Ansprechen H1-Antihistaminika erweitert Rhapsido das therapeutische Spektrum bei csU und **verbessert nachweislich sowohl die Lebens- als auch die Schlafqualität** Ihrer Patient*innen. ^{1,2}

Hier mehr erfahren

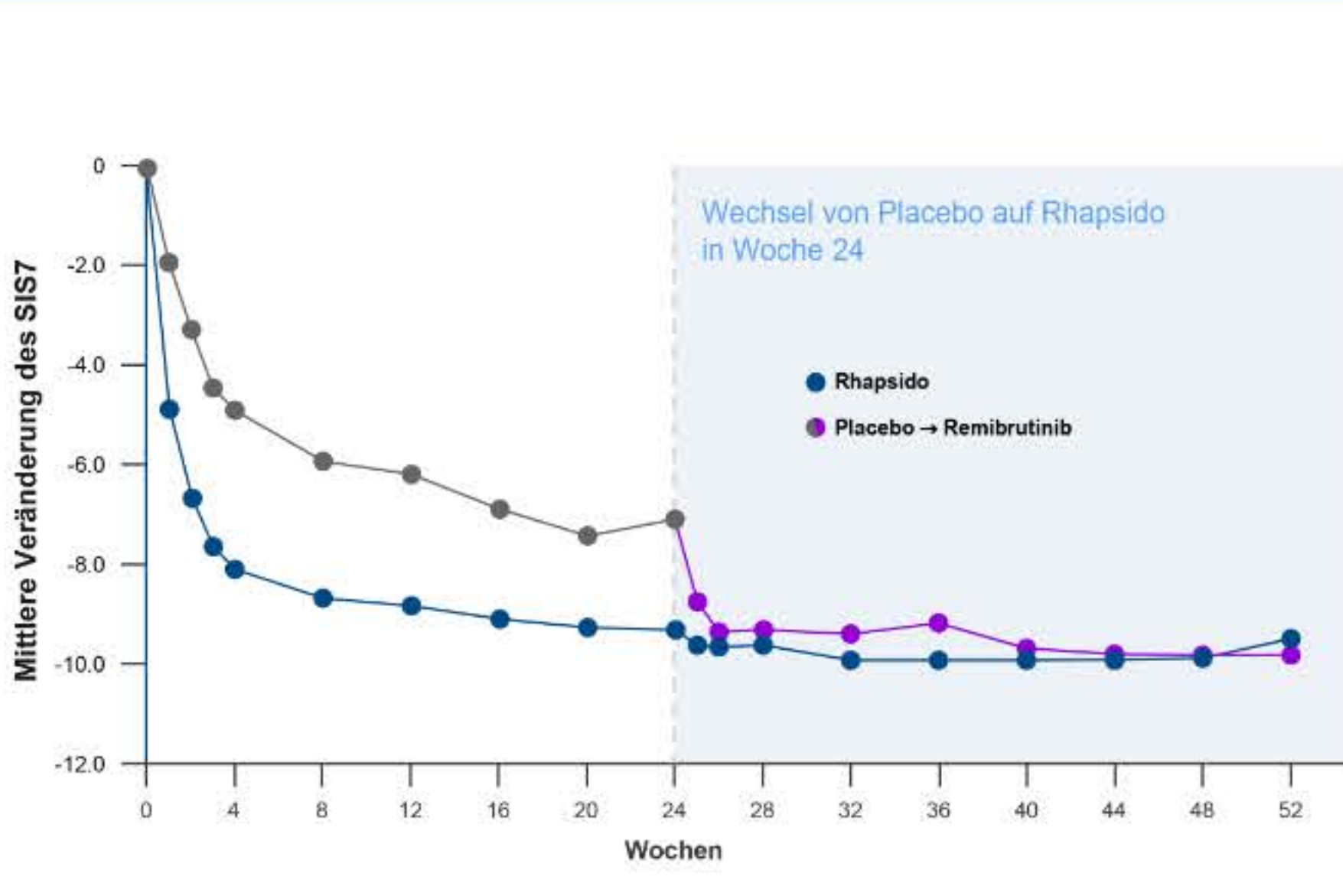
Schnelle und anhaltende Verbesserung der gesundheitsbezogenen Lebensqualität

Unter Rhapsido verbesserte sich der DLQI schnell und anhaltend über 52 Wochen. Bereits nach 4 Wochen berichtete mehr als jede*r dritte Patient*in, dass die csU keinerlei Auswirkungen mehr auf die Lebensqualität hatte (DLQI 0–1: 36,4 % vs. 13,4 % unter Placebo). Nach 52 Wochen war es fast jede*r zweite Patient*in unter Rhapsido (48,7 %). ^{b,2}



Verbesserte Schlafqualität unter Rhapsido

Die Behandlung mit Rhapsido wirkte sich ebenfalls positiv auf den Schlaf der Patient*innen aus und führte zu einer schnellen und anhaltenden Verbesserung der Schlafqualität gegenüber der Baseline. Bereits nach einer Woche zeigten sich weniger Schlafeinschränkungen (SIS7: -4,9 % vs. -1,9 % unter Placebo), die bis Woche 24 weiter abnahmen (-9,3 %). ^{b,2}



Einfache Anwendung

Die **orale Einnahme zweimal täglich^c** als Dauertherapie erfolgt **ohne besondere Anforderungen an Anwendung oder Monitoring**. ¹

Produktverfügbarkeit in Deutschland

Ab sofort erhältlich:

Rhapsido 25 mg Filmtabletten

N1 (60 Tbl.), PZN 19944502

N3 (180 Tbl.), PZN 19944488

Jetzt Patient*innen-Starterkit anfordern!

^a Klinisch relevante Reduktion des UAS7 Scores um $\geq 10,5$ Punkte. ⁸

^b Gepoolte Analyse der Studien REMIX-1 und REMIX-2.

^c Die empfohlene Dosierung beträgt zweimal tägliche eine Tablette mit 25 mg, mit oder ohne Mahlzeit. ¹

csU Chronische spontane Urtikaria. **DLQI** Dermatologischer Lebensqualitätsindex.

SD Standardabweichung. **SIS7** Wöchentlicher Sleep Interference Score.

UAS7 Wöchentlicher Urtikaria-Aktivitätsscore.

Quellen

1. Fachinformation RHAPSIDO.
2. Mosnaim G, et al. Ann Allergy Asthma Immunol. 2026;doi:10.1016/j.anai.2026.06.011.
3. Zuberbier T, et al. Deutsche S3-Leitlinie zur Klassifikation, Diagnostik und Therapie der Urtikaria, adaptiert von der internationalen S3-Leitlinie, 2022. AWMF-Leitlinienregister (013-028).
4. Wagner N, et al. Dermatol Ther (Heidelb). 2021;11(3):1027-1039.
5. Ates H, et al. J Cosmet Dermatol. 2022;21(9):4072-4079.
6. Sanchez-Diaz M, et al. Int J Environ Res Public Health. 2023;20(4):3508.
7. Giménez-Arnu A, et al. J Allergy Clin Immunol. 2026;157(1):143-154.
8. Metz M, et al. EADV 2024. Poster Presentation P3625.

Pflichtangaben Rhapsido

Kontakt

Novartis Pharma GmbH
Sophie-Germain-Straße 10
90443 Nürnberg

Tel.: +49 911 2730

Fax: +49 911 27312653

infoservice.novartis@novartis.com

Impressum

www.pro.novartis.com
wird von der Novartis Pharma GmbH,
Sophie-Germain-Straße 10,
90443 Nürnberg, betrieben.

Vertreten wird die Novartis Pharma GmbH
durch die Geschäftsführer:
Manfred Heinzer, Romain Lege, Nicole
Struck

Vorsitzender des Aufsichtsrates:
Patrick Boeuf
Sophie-Germain-Straße 10
90443 Nürnberg

Tel.: +49 911 2730

Fax: +49 911 27312653

infoservice.novartis@novartis.com

FA-XXXXXXX 07/26