



NOW YOU CAN

 **Opzelura[®]**
ruxolitinib cream

Berechnung T- und F-VASI Score

Opzelura[®] (Ruxolitinib Creme) wird angewendet bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren zur Behandlung der nichtsegmentalen Vitiligo mit Beteiligung des Gesichts.¹

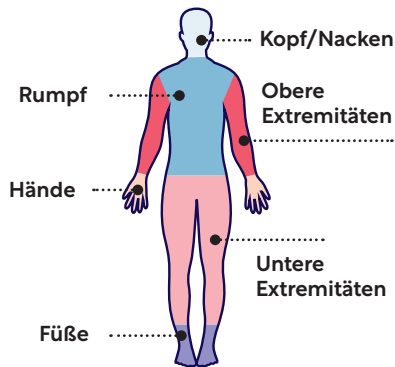
 **Incyte**
Dermatology

So ermitteln Sie den VASI Score Ihrer Patienten²

Mittels VASI Score kann der Schweregrad der Vitiligo Vorthherapie und das Ansprechen im Verlauf einer Therapie dokumentiert werden. Zur Beurteilung der Gesichtsläsionen wird der F-VASI eingesetzt. Die Beurteilung der Gesamtausprägung der Vitiligo erfolgt mittels T-VASI.

Schritt 1:

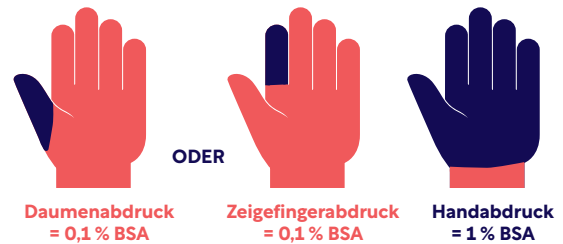
Körper in 6 Areale unterteilen:



Schritt 2:

Ermittlung der betroffenen Fläche (% BSA) pro Areal:

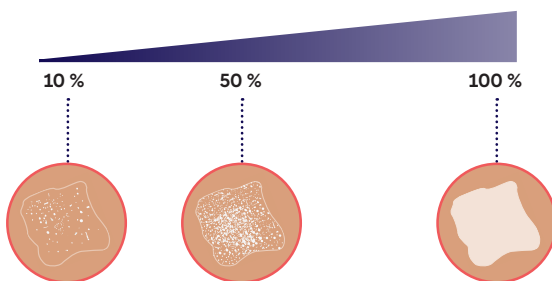
- 1 % entspricht Handfläche und Finger
- 0,1 % entspricht der Fläche der Daumeninnenseite oder des Zeigefingers des Patienten



Schritt 3:

Beurteilung des Grades der Depigmentierung

Keine Pigmentierung 0 % bis vollständige Depigmentierung 100 %



Schritt 4:

Multiplizieren Sie die betroffene Körperoberfläche (BSA) mit dem Grad der Depigmentierung für jede Körperregion.

Der F-VASI (Facial VASI) bezieht sich nur auf den Gesichtsbefall, während der T-VASI (Total-VASI) aus der Summe der VASI Scores aller 6 Körperbereiche oder Areale berechnet wird.

a = Betroffene Körperoberfläche (BSA)

b = Grad der Depigmentierung

$$\text{VASI} = a \times b / 100$$



Beispiel:

Patientin mit Depigmentierung im Gesicht, die 6,5 Daumeninnenseiten-Abdrücken entspricht:



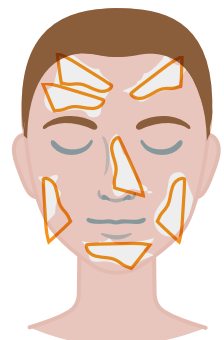
$$\text{BSA} = 6,5 \text{ Daumenabdrücke} \times 0,1 \%$$

$$\Rightarrow \text{BSA} = 0,65$$

Die Läsionen haben einen **Depigmentierungsgrad von 90 %**

$$0,65 \times 90 / 100 = 0,58$$

$$\Rightarrow \text{F-VASI score} = 0,58$$



Symbolbild

i Wenn das ganze Gesicht depigmentiert ist, dann wird Gesichts-BSA als 3 % der BSA angenommen. Der maximale F-VASI bei totaler Gesichtsddepigmentierung ist also 3.

Therapiekontrolle (empfohlen alle 3 Monate)

Name: _____ Vorname: _____ Geb. am: _____

Patientenetikette

$$\text{VASI} = \text{BSA} \times \text{Depigmentierungsgrad (\%)} / 100$$

	Vor der Behandlung	Monat 3	Monat 6	Monat 9	Monat 12
DATUM					
F-VASI					
Gesicht					
T-VASI					
Kopf Nacken					
Rumpf					
Obere Extremitäten					
Hände					
Untere Extremitäten					
Füße					
T-VASI Summe					



Unterstützung der Repigmentierung von Vitiligo-Läsionen bei kontinuierlicher Anwendung³



Gute Verträglichkeit in klinischen Studien³



Schnell einziehend, nicht fettend



Bei der Produktabbildung handelt es sich um eine beispielhafte Darstellung. Die Art der Tube kann abweichen.

Die Opzelura® Fachinformation weist auf Folgendes hin:¹

Für eine zufriedenstellende Repigmentierung kann eine Behandlung über 24 Wochen hinaus erforderlich sein. Wenn in der 52. Woche weniger als 25 % der behandelten Bereiche eine durchschnittliche Repigmentierung von <25% erzielt wurde, sollte ein Abbruch der Behandlung in Betracht gezogen werden.

1. Opzelura Fachinformation, Dezember 2023.

2. Jung Min Bae et al J of the American Academy of Dermatology; Volume 86, Issue 2, 2022, 387–393.

3. Rosmarin D, et al. N Engl J Med. 2022;387(16):1445–1455.

OPZELURA 15 mg/g Creme

Wirkstoff: Ruxolitinib (als Phosphat)

Bevor Sie Opzelura verschreiben, lesen Sie bitte die vollständige Fachinformation (Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels).

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Ein Gramm der Creme enthält 15 mg Ruxolitinib (als Phosphat). **Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:** Propylenglykol (E1520) 150 mg/g der Creme, Cetylalkohol (Ph.Eur.) 30 mg/g der Creme, Stearylalkohol (Ph.Eur.) 17,5 mg/g der Creme, Methyl-4-hydroxybenzoat (E218) 1 mg/g der Creme, Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.) 0,5 mg/g der Creme, Butylhydroxytoluol (als Antioxidationsmittel in weißem Vaseline) (E321). **Weitere sonstige Bestandteile:** Dimethicon (E900), Natriumedetat (Ph.Eur.) (E385), Glycerolstearate SE, Macrogol, mittelkettige Triglyceride, dünnflüssiges Paraffin (E905), weißes Vaseline (E905), Phenoxyethanol (Ph.Eur.), Polysorbat 20 (E432), gereinigtes Wasser, Xanthangummi (E415). **Anwendungsgebiete:** Opzelura wird angewendet zur Behandlung von nichtsegmentaler Vitiligo mit Beteiligung des Gesichts bei Erwachsenen und Jugendlichen im Alter ab 12 Jahren. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Schwangerschaft und Stillzeit. **Nebenwirkungen:** Häufige Nebenwirkungen ($\geq 1/100$, $< 1/10$): Akne an der Applikationsstelle. **Verkaufsabgrenzung:** Deutschland: Verschreibungspflichtig. Österreich: Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Andere Dermatika, Mittel zur Behandlung der atopischen Dermatitis, exklusive Corticosteroide, ATC-Code: D11AH09. **Inhaber der Zulassung/pharmazeutischer Unternehmer:** Incyte Biosciences Distribution B.V., Paasheuvelweg 25, 1105 BP Amsterdam, Niederlande. **Weitere Informationen:** Ausführliche Informationen zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Dosierung und Art/Dauer der Anwendung entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation (Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels). **Stand:** 05/2023

Opzelura® (Ruxolitinib Creme) ist die einzige spezifisch zugelassene Therapie der nichtsegmentalen Vitiligo¹

