

Barcelona, España
9 de septiembre de 2023

Resultados financieros de los nueve meses de 2023

Almirall logra un crecimiento de las Ventas Netas del 6,4%, impulsado por los buenos resultados del negocio de la dermatología en Europa

- El negocio europeo de dermatología siguió siendo el motor de los buenos resultados de Almirall en los nueve primeros meses de 2023, con una tasa de crecimiento del 15,9% respaldada por el éxito de Ilumetri®(tildrakizumab) y otros productos lanzados recientemente
- Buen comportamiento de los productos clave en Europa: fuerte crecimiento interanual de Ilumetri® (psoriasis) en todas las geografías; las ventas de Wynzora® (psoriasis) ganan tracción, reforzadas por los recientes lanzamientos y el exitoso despliegue de Klisyri® (queratosis actínica) que impulsa su buena acogida
- Lebrikizumab (EBGLYSS®) recibió la opinión positiva del CHMP para su autorización de comercialización en pacientes con dermatitis atópica de moderada a grave; la aprobación en Europa se espera a los dos meses del dictamen positivo del CHMP
- Desarrollo del *pipeline*: basándose en los datos del estudio del uso de Klisyri® en un campo de cancerización más grande, la compañía presentó una solicitud suplementaria de nuevo fármaco (sNDA) en agosto de 2023 y espera su aprobación y posterior lanzamiento en el segundo semestre de 2024
- Los fondos adicionales obtenidos de la ampliación de capital ejecutada en junio han permitido a Almirall dar pasos estratégicos para ampliar sus capacidades. En el tercer trimestre, la compañía ha completado la adquisición de los derechos de Prometax® en España, producto con muchas sinergias con el negocio de neurología de Almirall ya existente en el país. Paralelamente, Almirall sigue explorando otras oportunidades de activos en fase inicial y media
- Almirall está en camino de alcanzar un crecimiento de un dígito medio de las ventas netas (frente a las estimaciones iniciales de un dígito bajo-medio) y mantiene sus previsiones de alcanzar un EBITDA total de entre 165 M€ - 180 M€

Almirall, S.A. (ALM), la compañía biofarmacéutica global con sede en Barcelona, ha anunciado sus resultados financieros de los nueve meses de 2023.

Información financiera destacada (millones de €)

	9M 2023	9M 2022	Variación
Ventas Netas	674,6	633,8	6,4%
Core EBITDA	137,1	134,0	2,3%
EBITDA Total	138,2	146,4	(5,6%)

Resultado Neto	13,6	10,9	24,8%
Rdo. Neto Normalizado	14,4	34,5	(58,3%)

*La diferencia entre el Core EBITDA y el EBITDA Total se explica por otros ingresos relacionados con AstraZeneca y Covis.

Resumen de resultados

- Las **Ventas Netas** alcanzaron los 674,6 millones de euros, un aumento interanual del 6,4% impulsado por el buen comportamiento del *portfolio* de dermatología en Europa.
- El **EBITDA Total** fue de 138,2 millones de euros, en línea con las expectativas y reflejando la menor contribución de Otros ingresos debido a los hitos de AstraZeneca y Covis, en comparación con los nueve primeros meses de 2022.
- La inversión en **Gastos Generales y de Administración** fue de 316,7 millones de euros, un 2,5% más que el año pasado, como se esperaba. Este aumento refleja las inversiones en curso de la compañía en la fase previa a la comercialización de lebrikizumab, así como sus inversiones en los recientes lanzamientos de Wynzora® y Klisyri® en los EE. UU. y Europa y el despliegue de Ilumetri®.
- El **Margen Bruto** del 64,9% estuvo en línea con las expectativas y refleja el impacto del elevado coste de los bienes de producción y de la inflación que afecta a algunas compras de materiales.
- La inversión en **I+D** fue de 78,4 millones de euros, alcanzando el 11,6% de las Ventas Netas. Se espera que los gastos de I+D se normalicen para todo el año en el rango del 12% de las Ventas Netas.
- Almirall finalizó los 9 primeros meses de 2023 con **un balance favorable** y una sólida posición de liquidez de **0,2x de Deuda Neta sobre EBITDA**.

"Almirall ha obtenido unos sólidos resultados operativos durante los nueve primeros meses de 2023. Por eso, nos complace revisar al alza nuestras estimaciones de ventas netas para el año. Estamos preparados para el lanzamiento de lebrikizumab, un hecho que nos permitirá iniciar un viaje transformador para nuestra compañía. Tras la opinión positiva del CHMP, la prevista aprobación de la EMA está a la vuelta de la esquina.

*Mantenemos la confianza en la trayectoria positiva de nuestros motores de crecimiento mientras seguimos apoyando su éxito. Además, hemos utilizado estratégicamente nuestra reciente ampliación de capital para reforzar nuestro *portfolio* mientras que seguimos buscando nuevas oportunidades para fortalecer nuestro pipeline de I+D. Esto refleja nuestro compromiso con el avance de la innovación en dermatología médica y nos posiciona favorablemente para hacer realidad nuestra ambición de convertirnos en una compañía líder del sector y proporcionar soluciones innovadoras que mejoren la vida de los pacientes".*

Carlos Gallardo Piqué, presidente y CEO

Rendimiento de los motores de crecimiento

Psoriasis

Ilumetri® (tildrakizumab), un biológico anti-IL-23p19 para la psoriasis en placas de moderada a grave, ha continuado su buen comportamiento en los nueve primeros meses de 2023, registrando un crecimiento del

38% en comparación con los nueve primeros meses de 2022 y alcanzando unas Ventas Netas de 42 millones de euros en Europa en el tercer trimestre. Almirall espera que en el cuarto trimestre se reanude el impulso de crecimiento y prevé que el crecimiento absoluto para 2023 sea comparable al de 2022.

La penetración en el mercado europeo sigue por buen camino. Alemania contribuye a casi el 50% de las ventas, mientras que otros países europeos superan el otro 50%, lo que demuestra la buena tracción del producto en otros mercados europeos clave.

Almirall desveló [nuevos datos en el Congreso 2023 de la Asociación Europea de Dermatología y Venereología](#) (EADV) que demuestran por primera vez que tildrakizumab mejora el bienestar de los pacientes en psoriasis de moderada a grave, alcanzando niveles similares a los de la población general tras 16 semanas y que se mantuvieron hasta la semana 28¹. Además, tildrakizumab demostró su eficacia, mejorando la calidad de vida relacionada con la salud (CVRS) de los pacientes, con altas tasas de satisfacción con el tratamiento en pacientes con psoriasis en placas de moderada a grave después de 28 semanas en un entorno real², sin nuevas señales de seguridad y con un perfil de seguridad satisfactorio³ consistente con ensayos clínicos aleatorizados (ECA) previos y estudios del mundo real^{4,5}.

Las nuevas evidencias del estudio TRIBUTE demuestran que tildrakizumab mejoró otros resultados importantes comunicados por los pacientes, como la calidad del sueño, que está muy correlacionada con el picor, el dolor, la calidad de vida y la productividad laboral, y no con el PASI (Psoriasis Area Severity Index)^{6,7}. Los resultados también revelan que tildrakizumab demostró una eficacia y seguridad similares independientemente de las características iniciales de los pacientes^{8,9}.

Almirall también comunicó los resultados del estudio TILLOT, que demostró la eficacia y seguridad sostenidas de tildrakizumab durante 2 años en pacientes con psoriasis en placas de moderada a grave en la práctica clínica habitual, incluyendo zonas sensibles y mejoras del prurito¹⁰. Esto se reflejó en mejoras significativas en todos los parámetros medidos, incluida la satisfacción con el tratamiento y la calidad de vida¹¹.

Además, **Wynzora**[®], una crema acuosa de aplicación diaria con una combinación fija de calcipotriol y dipropionato de betametasona (CAL/BDP), indicada para el tratamiento tópico de la psoriasis vulgaris de leve a moderada en adultos, ha alcanzado unas ventas de 11,8 millones de euros en los nueve primeros meses de 2023 frente a 4,5 millones de euros en los nueve primeros meses de 2022. El crecimiento de Wynzora[®] se debió principalmente a los recientes lanzamientos nacionales y a la continua expansión en países clave.

Wynzora[®] ha mantenido unos buenos resultados a lo largo del año. Tanto los profesionales sanitarios como los pacientes han valorado positivamente el producto, destacando su eficacia, rápida absorción y textura no grasa.

La compañía confía en su potencial de crecimiento significativo en los mercados en los que ya se ha lanzado el producto, como Alemania, España, Reino Unido, Dinamarca, Países Bajos, Italia y Austria, así como en otros países de la UE en los próximos trimestres.

Wynzora[®] se comercializa en Austria con otro nombre comercial: Winxory.

Queratosis actínica (QA)

Klisyri[®] (tirbanibulina), indicado para el tratamiento de la QA de la cara o el cuero cabelludo, alcanzó unas ventas netas de 14,4 millones de euros en Europa y los EE. UU. durante los nueve primeros meses de 2023, lo que representa un aumento del 57% en comparación con los 9,2 millones de euros registrados en el mismo periodo de 2022.

El producto ha experimentado una sólida adopción en los principales países donde se ha lanzado y su presencia en Europa sigue creciendo. Klisyri[®] ha experimentado una sólida adopción en los principales países donde se ha lanzado. En los EE. UU., Almirall sigue centrándose en impulsar la demanda diferenciando Klisyri[®] de los demás productos disponibles en el mercado basándose en su eficacia, tolerabilidad y comodidad. Como resultado, el uso de Klisyri[®] se asocia a una elevada satisfacción general de los pacientes y a una fuerte disposición a repetir el tratamiento, según informan dermatólogos y pacientes¹².

Prometax®

En septiembre de 2023, Almirall anunció la adquisición de los derechos exclusivos de **Prometax®** en España. El producto es un parche transdérmico con rivastigmina para tratar el alzhéimer, aumentando el nivel del neurotransmisor acetilcolina que ayuda a reducir los síntomas de esta enfermedad. El producto tiene muchas sinergias con el negocio de neurología de Almirall ya existente en el país. La transacción se acordó sobre la base de un pago inicial de 45 millones de euros y posibles hitos de hasta 15 millones de euros.

Pipeline en fase avanzada con un potencial prometedor

Dermatitis atópica (DA)

En el tercer trimestre de 2023, el Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP) de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) **emitió una opinión positiva recomendando la autorización de comercialización de lebrikizumab (EBGLYSS)** para el tratamiento de pacientes adultos y adolescentes (a partir de 12 años y con un peso corporal de al menos 40 kg) con dermatitis atópica (DA) de moderada a grave, candidatos a terapia sistémica.

El dictamen positivo del CHMP está siendo revisado ahora por la Comisión Europea (CE). **La aprobación en la Unión Europea se espera para noviembre y su lanzamiento en el primer país europeo podría tener lugar poco tiempo después.** La compañía también espera decisiones reguladoras sobre lebrikizumab para el tratamiento de la DA de moderada a grave en otros mercados europeos. Por lo que respecta al Reino Unido, se espera la aprobación de la Agencia Reguladora de Medicamentos y Productos Sanitarios (MHRA) para finales de año, tras la decisión de la CE (ECDRP). En Suiza, se espera la aprobación para finales de 2024.

Además del hito reglamentario, Almirall ha anunciado recientemente varias actualizaciones clínicas positivas sobre lebrikizumab. En el Congreso de la Academia Europea de Dermatología y Venereología (EADV) celebrado en octubre, **lebrikizumab mostró mejoras clínicas** en combinación con corticosteroides tópicos (CT) en pacientes adultos y adolescentes con DA de moderada a grave no controlada adecuadamente con ciclosporina o para los que la ciclosporina no es médicamente aconsejable, que fueron evaluados durante 16 semanas en el estudio en **fase III ADvantage**¹³. El estudio alcanzó el objetivo primario en la semana 16. En la semana 16, lebrikizumab 250 mg administrado cada dos semanas con CT mejoró significativamente los signos y síntomas de la DA medidos por el EASI75* en el 68,4% de los pacientes, mientras que sólo el 40,8% de los pacientes con placebo más CT alcanzaron el EASI75. También se observó un beneficio consistente en criterios de valoración adicionales como el EASI90, el IGA o el Pruritus NRS*.

Los datos adicionales presentados en el Congreso de la EADV **mostraron una profundidad de respuesta sostenida** en los pacientes que participaron en los estudios de **fase III en monoterapia ADvocate 1 y 2** tratados con lebrikizumab durante 52 semanas. Las respuestas profundas, definidas como aclaramiento de la piel total (Evaluación Global del Investigador [IGA], Índice de Área y Gravedad del Eczema [EASI 100] y alivio del picor (NRS 0,1), se alcanzaron, respectivamente, en el 20% y el 31% de los pacientes en la semana 16, y se mantuvieron o aumentaron hasta la semana 52¹⁴. Estos resultados sugieren que el tratamiento con lebrikizumab puede potencialmente permitir a los pacientes y a los profesionales sanitarios elevar sus objetivos de tratamiento esperados en la DA más allá del EASI75 y de la respuesta NRS 0/1.

Este trimestre también se presentaron nuevos datos sobre este biológico en la 43ª Conferencia Anual Fall Clinical Dermatology. **El estudio de extensión a largo plazo ADjoin** demostró que los pacientes con DA de moderada a grave que continuaron el tratamiento con lebrikizumab durante un máximo de dos años experimentaron un aclaramiento de la piel sostenido, un alivio del prurito y una reducción de la gravedad de la enfermedad con una dosis mensual de mantenimiento. Casi el 80% de los pacientes con DA de moderada

a grave mantuvieron la piel clara o casi clara con la dosis mensual de mantenimiento de lebrikizumab a los dos años.

El conjunto de datos hace que Almirall confíe en que **lebrikizumab tiene potencial para ser un tratamiento biológico de primera línea y puede permitir una dosificación menos frecuente**. La compañía está trabajando con su socio Eli Lilly en nuevos estudios clínicos para maximizar el valor de lebrikizumab, al que considera el mejor anticuerpo dirigido contra la IL-13, el factor patogénico clave de la DA. Almirall espera su aprobación y lanzamiento para finales de año, al tiempo que intensifica sus esfuerzos internos para estar preparada para un lanzamiento comercial con éxito.

*EASI=Índice de Área y Gravedad del Eccema; EASI 75=al menos 75% de mejoría desde el inicio en el EASI; EASI 90=al menos 90% de mejoría desde el inicio en el EASI; IGA=Evaluación Global del Investigador; IGA (0,1)=respuesta del IGA clara o casi clara; NRS=escala de valoración numérica; Q2W=cada 2 semanas; Q4W=cada 4 semanas (mensual)

Queratosis actínica (QA)

Almirall ha completado el estudio clínico de tirbanibulina (Klisyri®) abordando la ampliación a un campo de cancerización más grande en los EE. UU. Este estudio clínico en fase III, multicéntrico, abierto y de un solo brazo, evaluó la seguridad y tolerabilidad de la tirbanibulina al 1% aplicada en un campo de aproximadamente 100 cm² en la cara o el cuero cabelludo en unos 100 pacientes adultos con QA. La administración de tirbanibulina fue bien tolerada. Basándose en estos datos, Almirall presentó una solicitud suplementaria de nuevo fármaco (sNDA) en agosto de 2023 y espera su aprobación y posterior lanzamiento en los EE. UU. en el segundo semestre de 2024.

Enfermedades dermatológicas autoinmunes

Almirall también está construyendo un interesante *pipeline* en fase inicial con prometedores activos recientemente licenciados. La compañía prosigue su estudio en fase I para el anticuerpo monoclonal anti-IL-1RAP, que tiene potencial utilidad en diferentes enfermedades cutáneas autoinmunes. En septiembre de 2022, Almirall anunció el inicio del estudio en fase I que evalúa la seguridad, farmacocinética, farmacodinámica y actividad clínica de **ALM27134***, un posible anticuerpo monoclonal de alta afinidad totalmente humano, primero en su clase, dirigido contra IL-1RAP (proteína accesoria del receptor de interleucina-1). En 2021, Almirall obtuvo de Ichnos Science la licencia exclusiva mundial para desarrollar y comercializar ALM27134.

Además, Almirall espera iniciar un estudio clínico en fase I para el candidato a fármaco autoinmunitario IL-2muFc hacia finales de 2023. En 2022, Almirall firmó un acuerdo de licencia con Simcere Pharmaceutical Group para el candidato a fármaco autoinmunitario IL-2muFc de Simcere, ALM223** (anteriormente SIM0278). Esta molécula, desarrollada utilizando la plataforma de ingeniería de proteínas de Simcere, activa las células T reguladoras. Preclínicamente, **ALM223** presenta un perfil farmacocinético (PK) mejorado y el potencial de restablecer el equilibrio inmunitario. En virtud del acuerdo firmado con Simcere Pharmaceutical Group, Almirall tiene derecho exclusivo a desarrollar y comercializar ALM223 para todas las indicaciones fuera de la región de la Gran China (China continental, Hong Kong, Macao y Taiwán).

*Anteriormente denominado ISB 880

** ALM223 bajo licencia de Simcere. Formalmente denominada SIM-0278, en todo el mundo ex-Gran China.

Anticuerpos biespecíficos

En octubre, Almirall y **EpimAb Biotherapeutics** anunciaron un acuerdo de licencia para el desarrollo de anticuerpos biespecíficos. Según los términos de este acuerdo, Almirall obtuvo una licencia para utilizar la tecnología de la plataforma Fabs-In-Tandem Immunoglobulin (FITIg®), propiedad de EpimAb, para generar, desarrollar y comercializar anticuerpos biespecíficos, para los que Almirall tendrá derechos mundiales exclusivos. EpimAb Biotherapeutics conservará todos los derechos sobre la tecnología FITIg®.

Otras indicaciones

Almirall presentó solicitudes reglamentarias en el marco del procedimiento descentralizado europeo en 2022 para el **efinaconazol**, destinado al tratamiento de la infección fúngica de leve a moderada de las uñas en adultos y niños (a partir de 6 años). Este producto reforzaría la franquicia de onicomiosis de Almirall al complementar a Ciclopoli®. La aprobación reglamentaria está prevista para el segundo semestre de 2024.

En cuanto al antibiótico oral **Seysara**® (sareciclina), el estudio clínico en fase III realizado en China cumplió los criterios de valoración primarios y secundarios clave, y Almirall presentó un expediente ante la Administración Nacional China de Productos Médicos a finales de septiembre de 2023. La aprobación reglamentaria está prevista para 2024.

Estimaciones financieras para 2023

Mejora de las estimaciones de Ventas Netas: crecimiento de un dígito medio de las Ventas Netas (frente a la previsión inicial de un dígito bajo-medio) y EBITDA total entre 165 y 180 millones de euros.

Calendario de inversor 2023

- Resultados financieros de 2023 – 19 de febrero de 2024
- Resultados financieros primer trimestre de 2024 – 13 de mayo de 2024
- Resultados financieros primer semestre de 2024 – 22 de julio de 2024
- Resultados financieros de los nueve meses de 2024 – 11 de noviembre de 2024

Sobre Almirall

Almirall es una compañía biofarmacéutica global enfocada en dermatología médica. Colaboramos con científicos y profesionales de la salud para abordar las necesidades del paciente a través de la ciencia con el fin de mejorar sus vidas. Nuestro propósito guía nuestro trabajo: "Transform the patients' world by helping them realize their hopes and dreams for a healthy life". Invertimos en productos de dermatología médica diferenciados y pioneros para llevar nuestras soluciones innovadoras a los pacientes que lo necesitan.

La compañía, fundada en 1944 y con sede en Barcelona, cotiza en la Bolsa de Valores de España (teletipo: ALM). A lo largo de sus 79 años de historia, Almirall ha mantenido un fuerte compromiso con las necesidades de los pacientes. Almirall tiene presencia directa en 21 países y acuerdos estratégicos en más de 70, y cuenta con aproximadamente 1.800 empleados. Los ingresos totales en 2022 fueron de 878,5 millones de euros.

Para más información, por favor visite www.almirall.es

Contacto con medios

Tinkle
Laura Blázquez
lblazquez@tinkle.es
Tlf.: (+34) 600 430 581

Contacto relaciones con el inversor

Almirall
Pablo Divasson del Fraile
pablo.divasson@almirall.com
Tlf.: (+34) 93 291 3087

Contacto Comunicación Corporativa

Almirall
Mar Ramírez
mar.ramirez@almirall.com
Tlf.: (+34) 659 614 173

Aviso Legal

Este documento incluye solo información resumida y no pretende ser exhaustivo. Los hechos, las cifras y las opiniones contenidas en este documento, además de las históricas, son "declaraciones prospectivas". Estas declaraciones se basan en la información actualmente disponible y en las mejores estimaciones y suposiciones que la Compañía considera razonables. Estas declaraciones involucran riesgos e incertidumbres más allá del control de la Compañía. Por lo tanto, los resultados reales pueden diferir materialmente de los declarados por dichas declaraciones prospectivas. La Compañía renuncia expresamente a cualquier obligación de revisar o actualizar cualquier declaración a futuro, metas o

estimaciones contenidas en este documento para reflejar cualquier cambio en los supuestos, eventos o circunstancias en que se basan dichas declaraciones a futuro, a menos que así lo exija la ley aplicable.

¹ Sommer R, et al. Patient-reported well-being using tildrakizumab in a real-world setting: 28-week interim data of the phase IV POSITIVE study. Presented at the 32nd European Academy of Dermatology and Venereology (EADV) Congress, 11 – 14 October 2023, Berlin, Germany. Abstract 3490.

² Augustin M, et al. Real-world effectiveness, quality of life, and treatment satisfaction with tildrakizumab in patients with moderate-to-severe psoriasis: 28-week interim data of the phase IV POSITIVE study. Presented at the 32nd European Academy of Dermatology and Venereology (EADV) Congress, 11 – 14 October 2023, Berlin, Germany. Abstract 3492.

³ Mrowietz U, et al. Real-world safety of tildrakizumab in patients with moderate-to-severe psoriasis: 28-week interim data of the phase IV POSITIVE study. Presented at the 32nd European Academy of Dermatology and Venereology (EADV) Congress, 11 – 14 October 2023, Berlin, Germany. Abstract 3491.

⁴ Thaçi D, et al. Five-year efficacy and safety of tildrakizumab in patients with moderate-to-severe psoriasis who respond at week 28: pooled analyses of two randomized phase III clinical trials (reSURFACE 1 and reSURFACE 2). *Br J Dermatol*. 2021 Aug;185(2):323–34. doi: 10.1111/bjd.19866.

⁵ Drerup KA, et al. Effective and Safe Treatment of Psoriatic Disease with the Anti-IL-23p19 Biologic Tildrakizumab: Results of a Real-World Prospective Cohort Study in Nonselected Patients. *Dermatology*. 2022;238:615–19. doi: 10.1159/000519924.

⁶ Costanzo A, et al. Tildrakizumab improves sleep quality and psoriasis-related pruritus and pain in patients with moderate-to-severe plaque psoriasis in conditions close to real clinical practice. Presented at the 32nd European Academy of Dermatology and Venereology (EADV) Congress, 11 – 14 October 2023, Berlin, Germany. Abstract 3122.

⁷ Costanzo A, et al. Tildrakizumab improves sleep quality, quality of life and work productivity in patients with moderate-to-severe plaque psoriasis in conditions close to real clinical practice. Presented at the 32nd European Academy of Dermatology and Venereology (EADV) Congress, 11 – 14 October 2023, Berlin, Germany. Abstract 3123.

⁸ Costanzo A, et al. Super responders to tildrakizumab treatment in moderate-to-severe chronic plaque psoriasis in conditions close to real clinical practice. Presented at the 32nd European Academy of Dermatology and Venereology (EADV) Congress, 11 – 14 October 2023, Berlin, Germany. Abstract 3121.

⁹ Costanzo A, et al. Tildrakizumab demonstrates high efficacy regardless of baseline characteristics in patients with moderate-to-severe chronic plaque psoriasis in conditions close to real clinical practice. Presented at the 32nd European Academy of Dermatology and Venereology (EADV) Congress, 11 – 14 October 2023, Berlin, Germany. Abstract 3120.

¹⁰ Tsianakas A, et al. Sustained efficacy and safety of tildrakizumab over 2 years in patients with moderate to severe plaque psoriasis in routine clinical practice: interim results in week 100 from the non-interventional, prospective, multicenter study TILLOT. Presented at the 32nd European Academy of Dermatology and Venereology (EADV) Congress, 11 – 14 October 2023, Berlin, Germany. Abstract 3110.

¹¹ Tsianakas A, et al. Tildrakizumab improves signs and symptoms in patients with moderate to severe plaque psoriasis in a real-world setting: a holistic approach. Presented at the 32nd European Academy of Dermatology and Venereology (EADV) Congress, 11 – 14 October 2023, Berlin, Germany. Abstract 3106.

¹² PROAK: Patient-reported Outcomes for Tirbanibulin Effectiveness and Safety in Actinic Keratosis. *SKIN The Journal of Cutaneous Medicine* 2023.

¹³ Warren RB, et al. Efficacy and safety of lebrikizumab in combination with topical corticosteroids in patients with moderate-to-severe atopic dermatitis not adequately controlled or non-eligible for cyclosporine: a placebo-controlled, randomized Phase 3.

¹⁴ Simpson E, et al. Raising the bar of efficacy in atopic dermatitis: depth of response in patients treated with lebrikizumab over 52 weeks Presented at the 32nd European Academy of Dermatology and Venereology (EADV) Congress, 11 – 14 October 2023, Berlin, Germany. Abstract 3117.