



Copaxone® (glatiramer acetato)

Il medicamento Copaxone® viene impiegato per il trattamento della sclerosi multipla recidivante-remittente. Qui sono riportate tutte le principali informazioni sulla terapia con Copaxone®. Per ulteriori informazioni su medicinali e terapie consultare l'Info-SM «Trattamento della sclerosi multipla».

I punti più importanti in sintesi

- Copaxone® è utilizzato negli adulti e nei bambini con sclerosi multipla recidivante-remittente.
- Il medicamento rallenta il decorso della malattia.
- Esso viene somministrato una volta al giorno o tre volte alla settimana tramite iniezione sottocutanea (autosomministrazione).

Principio attivo ed effetto

Il glatiramer acetato, il principio attivo contenuto nel Copaxone®, è una molecola proteica che assomiglia a una componente dello strato isolante che riveste le fibre nervose (guaina mielinica). Da un lato il glatiramer acetato blocca le cellule immunitarie dannose, dall'altro promuove l'attività delle cellule immunitarie regolatrici che possono sopprimere in modo specifico le reazioni infiammatorie nel cervello. Gli studi clinici hanno dimostrato che il glatiramer acetato riduce il numero di attacchi e che questi sono meno gravi.

Controindicazioni

Il farmaco non può essere assunto in caso di:

- Allergia ai componenti del preparato
- Ipersensibilità verso il glatiramer acetato o il mannitolo
- Altre malattie autoimmuni

Particolare cautela è indicata in:

- Gravidanza

Possibili effetti collaterali

Il glatiramer acetato può avere i seguenti effetti collaterali:

- Reazioni cutanee nella sede d'iniezione (ad es. infiammazioni, gonfiore, dolori, piccole escrescenze cutanee)
- Occasionalmente, subito dopo l'iniezione, senso di costrizione al petto di carattere passeggero, dispnea, battito cardiaco accelerato, vampate di calore, sudorazioni improvvise
- Durante la terapia con Copaxone®, di rado possono verificarsi gravi danni epatici

Non vi sono studi relativi all'influenza del glatiramer acetato sulla qualità dello sperma.

Misure precauzionali

Controlli ematici devono essere eseguiti all'inizio della terapia e successivamente a intervalli regolari.

Gravidanza: dopo un'attenta valutazione dei benefici e dei rischi, la terapia può essere proseguita.

Somministrazione

La dose consigliata di Copaxone® è di 20 mg una volta al giorno o 40 mg tre volte a settimana. Il medicamento viene somministrato tramite iniezione sottocutanea, possibilmente sempre alla stessa ora. Tra i punti di iniezione più adatti vi sono la coscia, l'addome, le natiche e la parte superiore del braccio. Sarebbe opportuno alternarli regolarmente.

Di solito si impara a somministrarsi autonomamente il medicamento. In casi isolati, il compito

viene affidato al servizio Spitex o ai familiari. In via precauzionale, sarebbe opportuno fare la prima iniezione in presenza di un infermiere esperto.

Istruzioni per l'uso

Un infermiere specializzato spiega come utilizzare e come applicare le siringhe o le penne preriempite. Ricevendo delle istruzioni ottimali si possono limitare il più possibile effetti collaterali e problemi legati all'iniezione. L'infermiere specializzato fornisce assistenza anche nel prosieguo della terapia. Le istruzioni possono essere impartite da un infermiere specializzato della Società SM, dal medico curante o da altri assistenti per la SM.

Strumenti

Tutti gli strumenti (ad es. dispositivo per l'iniezione, contenitori per siringhe usate) e la documentazione vengono messi gratuitamente a disposizione dal produttore.

Conservazione

Copaxone® è disponibile in due diverse forme di somministrazione:

- Siringhe pronte per l'uso (20/40 mg)
- Penne preriempite pronte per l'uso (40 mg)

Copaxone® va conservato in frigorifero (2-8 °C) e al riparo dalla luce. Copaxone® può essere conservato una tantum a temperatura ambiente (25 °C al massimo) fino a 30 giorni.

Durata della terapia

Il trattamento è previsto come terapia a lungo termine. Consultare il neurologo se si desidera interrompere la terapia.

Passaggio a Copaxone®

Se il paziente è in trattamento con un altro medicamento per la progressione della SM, verrà valutato un intervallo di sicurezza tra le terapie.

In viaggio

- Trasportare il farmaco nel bagaglio a mano all'interno della confezione originale.
- Si raccomanda di portare con sé un passaporto dei medicinali firmato dal medico.
- In caso di esposizione al sole potrebbero verificarsi reazioni sui siti di iniezione.

Il materiale utilizzato per l'iniezione deve essere smaltito in maniera corretta.

Costi

L'assicurazione di base della cassa malati copre i costi di Copaxone®. Il vostro medico specialista richiede una garanzia di assunzione dei costi alla vostra cassa malati o alla Federazione svizzera per compiti comunitari degli assicuratori malattia (SVK). Successivamente, verifica ogni anno il prosieguo della terapia.

Infoline SM

091 922 61 10

Lunedì – giovedì ore 10.00 - 12.00 e 13.00 - 17.00
(chiuso il mercoledì pomeriggio e venerdì)

Note

- In caso di desiderio di maternità, il neurologo deciderà assieme alla paziente in merito all'esecuzione della terapia.
- Potete trovare informazioni dettagliate sui farmaci sul sito www.swissmedicinfo.ch
- Questo foglio informativo si riferisce agli adulti. Leggete anche l'Info-SM «[Terapia che agisce sul decorso per bambini e adolescenti con SM](#)».
- Per ulteriori informazioni vi invitiamo a rivolgervi al vostro medico curante o alla Società SM.



Società svizzera sclerosi multipla

Via S. Gottardo 50 / 6900 Lugano - Massagno

Informazioni: www.sclerosi-multipla.ch / 091 922 61 10

info@sclerosi-multipla.ch



La Società SM non accetta alcun sostegno finanziario dall'industria farmaceutica. Grazie per la Vostra donazione!