



Glatiramyl® (glatiramer acetato)

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

I punti più importanti in sintesi

- Glatiramyl® è utilizzato negli adulti con sclerosi multipla recidivante-remittente.
- Il medicamento rallenta il decorso della malattia.
- Esso viene somministrato una volta al giorno (20 mg) o tre volte alla settimana (40 mg) tramite iniezione sottocutanea (autosomministrazione).

Principio attivo ed effetto

Il glatiramer acetato, il principio attivo contenuto nel Glatiramyl®, è una molecola proteica che presenta somiglianze con una componente della guaina mielinica dei nervi (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. La progressione dell'invalidità può essere rallentata. Glatiramyl® è un farmaco biosimilare al glatiramer acetato, rispetto al quale può presentare una struttura molecolare leggermente diversa.

Controindicazioni

Il farmaco non può essere assunto in caso di:

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

È richiesta particolare prudenza in caso di:

- Gravidanza e allattamento

Possibili effetti collaterali

Il glatiramer acetato può avere i seguenti effetti collaterali:

- Reazioni cutanee nel sito d'iniezione (ad es. infiammazioni, gonfiore, dolori, piccole escrescenze cutanee)
- Occasionalmente, subito dopo l'iniezione, senso di costrizione al petto di carattere passeggero, dispnea, polso veloce, vampate di calore, sudorazioni improvvise

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

Precauzioni

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

Somministrazione

La dose raccomandata di Glatiramyl® 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. In genere 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 sull'applicazione

Un infermiere specializzato spiega come utilizzare le siringhe già pronte all'uso. 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'auto-somministrazione, contenitori per siringhe usate) e la documentazione vengono messi gratuitamente a disposizione dal produttore.

Conservazione

Glatiramyl® è disponibile in siringhe già pronte all'uso. Viene conservato in frigorifero (a 2-8 °C) e al riparo dalla luce. Una tantum può essere però conservata fino a 30 giorni a temperatura ambiente (max. 25 °C).

Durata della terapia

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

Se il paziente è in trattamento con un altro farmaco 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 Glatiramyl®. 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.

La Società svizzera SM opera in modo neutrale e indipendente. Non accetta alcun sostegno finanziario dall'industria farmaceutica.

Note

- In caso di desiderio di maternità, il neurologo deciderà assieme alla paziente in merito al prosieguo 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 rivolgerci al vostro medico curante o alla Società SM.

Infoline SM

091 922 61 10

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



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!