



## Kesimpta® (ofatumumab)

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

### I punti più importanti in sintesi

- Kesimpta® è utilizzato negli adulti con una forma attiva di SM recidivante-remittente.
- Il medicamento rallenta il decorso della malattia.
- Esso viene somministrato una volta al mese tramite iniezione sottocutanea (autosomministrazione).

### Principio attivo ed effetto

L'ofatumumab, il principio attivo contenuto nel Kesimpta®, appartiene alla classe degli anticorpi monoclonali. Ofatumumab distrugge determinate cellule immunitarie del sistema immunitario (i linfociti B), che giocano un ruolo importante nel danno al sistema nervoso centrale (cervello e midollo spinale) nei pazienti con SM. Quando viene somministrato come farmaco per la SM, ofatumumab influenza il sistema immunitario in modo tale da rallentare il decorso della malattia. La progressione dell'invalidità può essere ritardata.

### Controindicazioni

Il farmaco non può essere assunto in caso di:

- Deficienza immunitaria
- Infezioni attive
- Tumori maligni attivi
- Ipersensibilità verso il principio attivo
- Gravidanza

Si raccomanda particolare cautela in caso di:  
- allattamento al seno

### Possibili effetti collaterali

L'ofatumumab può avere i seguenti effetti collaterali:

- Reazioni cutanee nel sito d'iniezione (ad es. infiammazioni, gonfiori, dolore)
- Febbre, cefalee, dolori muscolari, brividi, spossatezza
- Infezioni delle vie respiratorie superiori
- Infezioni delle vie urinarie
- Herpes labiale
- Diminuzione del numero di determinate cellule di difesa immunitaria e conseguenti difese immunitarie ridotte

### Misure precauzionali

Almeno quattro settimane prima dell'inizio del trattamento è necessario eseguire le eventuali vaccinazioni mancanti, inclusa quella contro l'epatite. Controlli ematici devono essere eseguiti all'inizio della terapia e successivamente a intervalli regolari.

### Somministrazione

La dose raccomandata di Kesimpta® è di 20 mg una volta al mese. Il farmaco viene somministrato tramite iniezione sottocutanea con una penna preriempita, preferibilmente su coscia o addome.

Di solito si impara a somministrarsi autonomamente il medicamento. Raramente il compito viene affidato al servizio Spitex o ai famigliari.

Nel caso in cui dimentichiate un'iniezione, dovete recuperarla il prima possibile. Effettuate poi l'applicazione della dose successiva secondo l'intervallo raccomandato.

## Istruzioni sull'applicazione

Un infermiere specializzato spiega come utilizzare la penna preriempita. Grazie a 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

Gli strumenti e la documentazione vengono messi a vostra disposizione gratuitamente dal produttore.

## Conservazione

Kesimpta® 20 mg è fornito come penna preriempita e va conservato in frigorifero (a 2-8 °C) e al riparo dalla luce. Evitate l'esposizione a temperature superiori a 30 °C. Una volta utilizzato, il farmaco può essere conservato a temperatura ambiente per un periodo massimo di 7 giorni.

## Durata della terapia

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

## Passaggio a Kesimpta®

Se il paziente è in trattamento con un altro farmaco per la progressione della SM, verrà preso in considerazione 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.
- Dopo l'uso la penna preriempita deve essere smaltita sul posto in sicurezza.

## Costi

L'assicurazione di base della cassa malati copre i costi di Kesimpta®. 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](http://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.

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](http://www.sclerosi-multipla.ch) / 091 922 61 10

[info@sclerosi-multipla.ch](mailto:info@sclerosi-multipla.ch)



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