



Mavenclad® (cladribina)

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

I punti più importanti in sintesi

- Mavenclad® è utilizzato negli adulti con una forma di SM recidivante-remittente, altamente attiva e a evoluzione rapida.
- Il medicamento rallenta il decorso della malattia.
- Mavenclad® viene assunto sotto forma di compressa per 2 anni in 2 fasi.

Principio attivo ed effetto

La cladribina, il principio attivo contenuto nel Mavenclad®, è un cosiddetto analogo nucleosidico. La cladribina ha un effetto particolare su determinati sottogruppi di globuli bianchi (linfociti), che svolgono un ruolo anche nella SM. Il numero di linfociti diminuisce temporaneamente (immunosoppressione) e alcune funzioni di queste cellule sanguigne vengono alterate. Di conseguenza, la frequenza delle ricadute si riduce e la progressione dell'invalidità può essere ritardata.

Campi di applicazione

Il farmaco è prescritto agli adulti con sclerosi multipla confermata che, nonostante il trattamento, hanno un decorso recidivante-remittente altamente attivo, oppure non è ancora stata trattata e vi sono indicazioni di tale decorso.

Controindicazioni

Il farmaco non può essere assunto in caso di:

- Ipersensibilità verso le compresse
- Sistema immunitario indebolito

- Infezioni croniche (ad es. tubercolosi, epatite, HIV)
- Procreazione, gravidanza e allattamento
- In seguito a leucoencefalopatia multifocale progressiva (PML)
- Patologie tumorali maligne
- Limitazioni nella funzione renale e/o epatica

Possibili effetti collaterali

La cladribina può avere i seguenti effetti collaterali:

- Aumento del rischio di infezione; un'infezione comune è l'Herpes zoster.

Negli studi registrativi, i pazienti trattati con Mavenclad® hanno contratto tumori maligni con maggiore frequenza rispetto ai pazienti trattati con placebo. Tuttavia, la frequenza dei tumori in caso di somministrazione di Mavenclad® non era marcatamente più elevata rispetto alle cifre registrate nella popolazione normale.

Misure precauzionali

Prima dell'inizio della terapia si dovrebbero effettuare tutti i vaccini standard e si dovrebbe escludere un'infezione cronica o una patologia tumorale.

I valori ematici devono essere controllati prima, durante e fino ad almeno 6 mesi dopo la terapia. Si deve escludere uno stato di gravidanza prima della terapia e lo si deve prevenire in maniera certa durante la terapia. Sia gli uomini che le donne devono utilizzare una contraccezione affidabile durante il trattamento e per 6 mesi dopo l'ultimo trattamento per evitare una gravidanza.

In caso di gravidanza durante il trattamento con Mavenclad[®], la donna deve interrompere il trattamento.

Mavenclad[®] non deve essere combinato con altre terapie per la SM.

La terapia deve essere prescritta e monitorata da un medico esperto di SM. Inoltre, deve essere presente una garanzia di assunzione dei costi dell'assicurazione malattia.

I pazienti devono avere sempre con loro il «certificato della terapia con Mavenclad[®]» e mostrarlo quando si recano dal medico.

Somministrazione

Mavenclad[®] viene assunto per due anni in due fasi sotto forma di compresse da 10 mg. Il dosaggio si calcola in base al peso corporeo, per cui il numero di compresse varia da un paziente all'altro.

Una fase di trattamento dura due settimane (da 4-5 giorni) e ha luogo una volta all'inizio del primo mese e una volta all'inizio del secondo mese del rispettivo anno di trattamento.

Dopo aver assunto Mavenclad[®] bisogna attendere almeno 3 ore prima di poter prendere un altro farmaco.

Durata della terapia

Al completamento della seconda fase di terapia non sono necessari ulteriori trattamenti.

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

Costi

L'assicurazione di base della cassa malati copre i costi di Mavenclad[®] meno la franchigia e l'ecceденza.

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.swissmedinfo.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 / 091 922 61 10

info@sclerosi-multipla.ch



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