

Info-SM

Informazioni Specialistiche della Società svizzera sclerosi multipla

Mavenclad® (Cladribina)

Mavenclad® si usa per il trattamento del decorso della sclerosi multipla (SM). Ulteriori terapie e medicinali sono descritti nel foglio informativo «Trattamento della sclerosi multipla».

Principio attivo

Cladribina (Mavenclad®) è un cosiddetto analogo nucleosidico che sopprime determinati processi immunitari (immunosoppressione)

Campi di applicazione

Nei soggetti adulti con diagnosi di SM confermata e decorso recidivante-remittente con avanzamento rapido e altamente attivo, nonché in caso di attività patologica elevata malgrado il trattamento con un'altra terapia per la SM.

Controindicazioni

Ipersensibilità verso le compresse. Sistema immunitario indebolito o infezioni croniche (ad es. tubercolosi, epatite, HIV), in seguito a leucoencefalopatia multifocale progressiva (PML) e in presenza di patologie tumorali maligne. Limitazioni nella funzione renale e/o epatica. Mavenclad® non deve essere usato in gravidanza e durante l'allattamento.

Effetto di Cladribina

Cladribina ha un'azione particolarmente efficace su determinati sottogruppi di globuli bianchi (linfociti), che hanno un ruolo anche nella SM. Il numero dei linfociti cala temporaneamente e alcune funzioni di tali globuli bianchi vengono alterate. Di conseguenza si riduce la frequenza degli attacchi ed è possibile anche ritardare il progredire dell'invalidità.

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 al dato registrato nella popolazione normale.

Misure precauzionali

Prima dell'inizio della terapia dovrebbero essere effettuati tutti i vaccini standard e si dovrebbe escludere lo stato di gravidanza. I valori ematici devono essere controllati prima, durante e fino ad almeno sei mesi dopo la terapia.

Durante la terapia è necessario adottare mezzi anticoncezionali affidabili. La contraccezione dovrà continuare durante il trattamento e per i 6 mesi successivi all'ultima dose, per uomini e donne. Nei giorni di assunzione della compressa e nelle 4 settimane successive, in caso di utilizzo della pillola anticoncezionale è necessario adottare una protezione ulteriore, ad es. profilattico (metodo di doppia protezione). Il metodo di doppia protezione deve essere applicato anche in caso di paziente di sesso maschile trattato con Mavenclad®.

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

Prima di iniziare il trattamento occorre escludere anche la presenza di infezioni croniche e patologie tumorali. Mavenclad® non deve essere combinato con altre terapie per la SM. Inoltre prima di assumere altri farmaci occorre attendere almeno tre ore. I pazienti trattati con Mavenclad® ricevono una carta del paziente. 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.

Somministrazione

Mavenclad® viene assunto per due anni in 2 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.

Durata della terapia

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

Per ulteriori informazioni la Società SM rimane volentieri a disposizione:

Infoline SM, 091 922 61 10
Lunedì-giovedì, ore 10-12 e 13-17
(chiuso il mercoledì pomeriggio)

Quando è opportuno interrompere la terapia?

In caso di gravidanza, reazioni allergiche, altri effetti collaterali gravi o valori ematici al di fuori dell'intervallo di tolleranza.

Titolare dell'omologazione per Mavenclad®

Merck (Schweiz) AG, Zugo

Costi

I costi di Mavenclad® sono a carico dell'assicurazione di base della cassa malati. Il neurologo che segue il paziente presenta anticipatamente una domanda di garanzia di assunzione dei costi alla Federazione svizzera per compiti comunitari degli assicuratori malattia (SVK) o direttamente presso l'assicurazione malattia. Il medico specialista verifica ogni anno se è indicato proseguire la terapia.

Potrete trovare informazioni dettagliate sui farmaci per i pazienti al sito www.swissmedinfo.ch

Registro svizzero SM

Il Registro svizzero SM é una raccolta dati. Esso si prefigge di apportare una maggior conoscenza della SM e delle possibili terapie e di raccogliere dati sulla situazione delle persone con SM e le loro famiglie, con lo scopo di migliorare la loro qualità di vita. Ulteriori informazioni e iscrizioni a www.registro-sm.ch

Società svizzera sclerosi multipla

Via S. Gottardo 50 / 6900 Lugano - Massagno
Informazioni: www.sclerosi-multipla.ch / 091 922 61 10
info@sclerosi-multipla.ch

