



Mayzent® (siponimod)

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

I punti più importanti in sintesi

- Mayzent® è utilizzato negli adulti con sclerosi multipla secondaria progressiva.
- Il medicamento rallenta il decorso della malattia.
- Va assunto una volta al giorno sotto forma di compressa rivestita con film.

Principio attivo ed effetto

Il siponimod, il principio attivo contenuto nel Mayzent®, appartiene alla classe dei modulatori dei recettori della sfingosina 1-fosfato (S1P). Alcuni globuli bianchi (linfociti) vengono trattenuti nei linfonodi. Riducendo il numero di linfociti nel flusso sanguigno si riducono le infiammazioni nel sistema nervoso centrale (SNC). Di conseguenza, il numero di ricadute si riduce e la progressione dell'invalidità può essere ritardata.

Controindicazioni

Il farmaco non può essere assunto in caso di:

- Deficienza immunitaria
- Infezioni attive
- Dopo una grave infezione del cervello (PML)
- Disturbi della funzionalità epatica
- Patologie tumorali attive
- Infarto cardiaco (negli ultimi sei mesi)
- Angina pectoris instabile
- Grave aritmia cardiaca o ictus

- Specifica predisposizione genetica (genotipo) che impedisce di metabolizzare correttamente il siponimod
- Ipersensibilità verso il principio attivo
- Gravidanza e allattamento

Possibili effetti collaterali

Il siponimod può avere i seguenti effetti collaterali:

- Rallentamento temporaneo della frequenza cardiaca all'inizio della terapia
- Aumento dei valori epatici
- Ipertensione arteriosa
- Cefalee e dolori articolari
- Infezioni
- Piccole vescicole cutanee (herpes zoster)
- Alterazioni cutanee (ad es. nei, leggere alterazioni cromatiche e noduli di piccole dimensioni)
- Capogiri, brividi, nausea, diarrea, debolezza
- Aritmie cardiache
- Visione offuscata (edema maculare)

Misure precauzionali

In presenza di determinate cardiopatie pregresse, il neurologo esegue un rigoroso monitoraggio all'inizio del trattamento.

Prima dell'inizio della terapia e 6 ore dopo l'assunzione, il paziente viene sottoposto a un elettrocardiogramma (ECG).

Nel caso si formi un edema maculare (tumefazione di una porzione della retina, visibile sul fondo oculare), la terapia viene interrotta.

Prima dell'avvio della terapia si deve eseguire un test di gravidanza con esito negativo e durante il periodo di somministrazione si deve utilizzare un metodo contraccettivo affidabile.

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

Dopo l'interruzione della terapia può manifestarsi un peggioramento dell'attività patologica, che deve essere oggetto di monitoraggio.

Somministrazione

La dose raccomandata di Mayzent® è di una compressa rivestita con film (2 mg) al giorno. La compressa può essere assunta a stomaco pieno o vuoto.

Con l'ausilio di uno starter kit, la dose viene aumentata gradualmente nell'arco di 5 giorni. Il 6° giorno si passa alla dose di trattamento prescritta.

Se ci si dimentica di assumere una compressa è necessario consultare il proprio neurologo.

Conservazione

Conservare in frigorifero (2-8 °C) nella confezione originale.

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. Nel bagaglio deve essere incluso il passaporto dei medicinali firmato da un medico.

Costi

L'assicurazione di base della cassa malati copre i costi di Mayzent®. 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 dper bamini 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!