

Info-SM

Informazioni specialistiche della Società svizzera sclerosi multipla

Mayzent® (Siponimod)

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

Principio attivo

Siponimod (Mayzent®) appartiene alla classe dei modulatori dei recettori della sfingosina 1-fosfato (S1P).

Campo d'applicazione

Negli adulti che presentano SM secondaria progressiva (SMSp) con attività patologica infiammatoria.

Controindicazioni

Deficienza immunitaria, infezioni attive e dopo una grave infezione del cervello (PML). Compromissione della funzionalità epatica, patologia tumorale attiva, infarto del miocardio (nei 6 mesi precedenti), angina pectoris instabile, grave aritmia cardiaca o ictus. Specifica predisposizione genetica (genotipo) che impedisce di metabolizzare correttamente Siponimod. Ipersensibilità al principio attivo. Gravidanza e allattamento.

Effetto di Siponimod

Determinati globuli bianchi (linfociti) vengono trattenuti nei linfonodi. Tramite la diminuzione dei linfociti nella circolazione sanguigna, si riducono le infiammazioni nel sistema nervoso centrale (SNC). Ne consegue una riduzione dell'attività clinica della malattia e dell'avanzamento del grado d'invalidità.

Effetti collaterali

L'avvio della terapia determina un rallentamento temporaneo della frequenza cardiaca. Valori epatici maggiori, ipertensione, cefalea e dolori articolari. Infezioni, piccole vescicole cutanee (herpes zoster), alterazioni cutanee, ad

es. nei, alterazioni cromatiche e noduli di piccole dimensioni. Possono manifestarsi capogiri, brividi, nausea e diarrea. Debolezza, aritmie cardiache, visione offuscata (edema maculare).

Misure precauzionali

In presenza di determinate cardiopatie pregresse, si 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 ECG. In caso di sviluppo di edema maculare, 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 deve essere utilizzato un metodo contraccettivo affidabile. Dopo l'interruzione della terapia, può manifestarsi un peggioramento dell'attività di malattia, che deve essere oggetto di monitoraggio.

Somministrazione

Con l'ausilio di uno starter kit, la dose viene aumentata gradualmente nel corso di 5 giorni. Il 6° giorno si passa alla dose di trattamento prescritta, che viene assunta soprattutto nei primi 6 giorni una volta al giorno la mattina con o senza cibo. Se si dimentica di assumere una compressa, è necessario consultare il neurologo curante.

Durata della terapia

Il trattamento con Mayzent® è previsto come terapia permanente, che può essere terminata previo consulto del medico.

Quando è opportuno interrompere la terapia

In caso di gravidanza, reazioni allergiche ed effetti collaterali gravi di altro tipo.

Conservazione

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

Titolare dell'omologazione

Novartis Pharma (Schweiz) AG
Risch Domizil
6343 Rotkreuz

Costi

I costi di Mayzent® sono a carico dell'assicurazione di base della cassa malati. Il medico specialista 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.

Per ulteriori informazioni la Società SM rimane volentieri a disposizione:

Infoline SM, 091 922 61 10
Lunedì-giovedì, ore 10.00-12.00 e 13.00-17.00
(chiuso il mercoledì pomeriggio e venerdì)

Nota

Il neurologo decide se Mayzent® può essere impiegato o meno. In caso di desiderio di maternità, il neurologo deciderà assieme alla paziente in merito all'esecuzione della terapia.

Informazioni dettagliate sui farmaci per i pazienti sono disponibili sul sito www.swissmedinfo.ch.

Registro svizzero SM

Il Registro svizzero SM è 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

