

Info-SM

Informazioni Specialistiche della Società svizzera sclerosi multipla

Ocrevus® (Ocrelizumab)

Ocrevus® è un trattamento modificante il decorso della sclerosi multipla (SM). Altre terapie e medicinali sono descritti nel foglio informativo «Trattamento della SM».

Principio attivo

Il principio attivo ocrelizumab appartiene alla classe degli anticorpi monoclonali. Esso modifica il funzionamento del sistema immunitario attraverso la distruzione di determinati globuli bianchi (linfociti B) che concorrono al danneggiamento del sistema nervoso centrale (cervello e midollo spinale) in caso di SM.

Indicazione

Adulti con SM recidivante-remittente attiva e con decorso primariamente progressivo.

Controindicazioni

Ipersensibilità verso ocrelizumab o gli eccipienti contenuti nella preparazione. Grave disturbo di funzionalità cardiaca. Sistema immunitario malfunzionante, infezioni attive, patologie tumorali maligne attive. Gravidanza.

Azione di ocrelizumab

Ocrelizumab distrugge determinate cellule immunitarie (linfociti B). Ne consegue una riduzione dell'attività clinica della malattia e della progressione del grado d'invalidità.

Effetti collaterali

Infezioni delle vie respiratorie superiori (ad es. bronchite) e del tratto gastrointestinale. Reazioni infusionali, ad es. prurito, eruzioni cutanee, febbre, cefalea, vertigini, nausea, calo della pressione sanguigna e problemi respiratori.

Avvertenze Ocrevus®

Le infusioni devono avvenire sotto diretta sorveglianza di personale medico specializzato. Per la prevenzione di reazioni infusionali indesiderate possono venire utilizzati ulteriori medicinali.

Almeno 6 settimane prima dell'inizio della terapia è indicato un controllo degli anticorpi dell'epatite B e eventuali vaccinazioni.

Somministrazione

La dose iniziale viene somministrata mediante due infusioni endovenose da 300 mg ciascuna, a distanza di due settimane. Successivamente vengono ripetute infusioni endovenose da 600 mg ogni sei mesi. Tra le singole dosi deve intercorrere una distanza minima di cinque mesi.

Durata della terapia

Il trattamento con Ocrevus® è in principio a medio-lungo termine, la terapia può essere interrotta previo consulto medico.

Quando é opportuno interrompere la terapia

In stato di gravidanza, in presenza di reazioni allergiche e di altri gravi effetti collaterali.

Titolare dell'autorizzazione

Roche Pharma (Schweiz) AG
Schönmattstrasse 2
4153 Reinach

Per ulteriori informazioni consigliamo di rivolgersi al proprio neurologo o alla Società SM:

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

Costi

Il medicamento viene pagato dall'assicurazione base delle casse malati. Il neurologo, dopo una visita neurologica approfondita, richiede una garanzia della copertura dei costi alla SVK (Federazione svizzera per compiti comunitari degli assicuratori malattia) o direttamente alla cassa malati. Il medico controlla annualmente le indicazioni e il prosieguo della terapia.

Note

Il neurologo pone l'indicazione ad iniziare Ocrevus®. In caso di desiderio di maternità, è necessario discuterne preventivamente con il curante.

Informazioni dettagliate sul medicamento si trovano all'indirizzo www.swissmedicinfo.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

