

Info-SM

Informazioni Specialistiche della Società svizzera sclerosi multipla

Plegridy® (Peginterferone Beta-1a)

Plegridy® viene impiegato per il trattamento a lungo termine della sclerosi multipla (SM) recidivante-remittente. Ulteriori terapie e farmaci sono descritti nel foglio informativo «Trattamento della sclerosi multipla».

Principio attivo

Il peginterferone beta-1a (Plegridy®) è un coniugato dell'interferone beta-1a (prodotto con tecniche di ingegneria genetica da colture di una linea cellulare di mammifero) con il metossipoli-etilenglicole.

Campi di impiego

Negli adulti con diagnosi di SM confermata e decorso recidivante-remittente.

Controindicazioni

Donne che desiderano una gravidanza, donne incinte e in allattamento. In caso di allergia a componenti del preparato e disturbi della funzionalità epatica. Si raccomanda un'attenzione particolare in caso di depressione grave e pensieri suicidali.

Effetto del peginterferone

Sebbene il meccanismo d'azione di Plegridy® non sia stato completamente chiarito, il suo principio attivo è simile all'interferone beta-1a, pur differenziandosi per la sua più lenta degradazione nell'organismo.

Gli interferoni sono molecole proteiche prodotte naturalmente dal nostro organismo; servono allo scambio di informazioni tra le cellule del sistema immunitario, regolano le difese immunitarie e svolgono un ruolo importante nei processi infiammatori. Peginterferone beta-1a modula il

sistema immunitario rallentando i processi immuni alla base della sclerosi multipla. Gli studi clinici hanno dimostrato che la somministrazione di peginterferone beta-1a riduce il numero degli attacchi, influenzando positivamente il decorso della malattia.

Effetti collaterali

Sintomi simili a quelli dell'influenza (p.es. febbre, brividi, dolori muscolari, malessere generale, nausea, sudorazione improvvisa). Reazioni cutanee nel sito d'iniezione (p.es. arrossamento, gonfiore, dolori). Alterazioni ematologiche e dei valori epatici.

Misure precauzionali

La terapia deve essere preferibilmente iniziata e monitorata da un neurologo con esperienza nel trattamento della SM.

Somministrazione

La dose raccomandata di Plegridy® è di 125 µg ogni 14 giorni. Il farmaco viene somministrato nel tessuto sottocutaneo utilizzando una penna pre-riempita. I siti d'iniezione indicati sono: la coscia, l'addome, le braccia e devono essere alternati regolarmente. In genere la persona impara ad iniettarsi il farmaco autonomamente, anche se in casi eccezionali questo compito può essere affidato ai servizi di cure domiciliari o ai familiari.

Accessori

Tutti gli accessori (p.es. contenitori per lo smaltimento delle penne pre-riempite e metodi di documentazione) vengono messi a disposizione gratuitamente dalla ditta produttrice Biogen Switzerland SA.

Durata della terapia

Il trattamento è di principio una terapia a lungo termine. Tuttavia può essere interrotto in qualsiasi momento dopo aver consultato il proprio neurologo specialista.

Quando deve essere interrotta la terapia?

In caso di gravidanza, esordio o rilevante aggravamento di una sindrome depressiva, alterazioni del quadro ematico e dei valori epatici, complicazioni cutanee gravi.

Conservazione

Conservare in frigorifero a 2-8°C. Non conservare a temperatura superiore a 25°C. Al riparo dalla luce Plegridy® può essere conservato fino a 30 giorni anche a temperatura ambiente (massimo 25°C).

In viaggio con il medicamento

- Plegridy® va trasportato possibilmente nel bagaglio a mano e nella confezione originale.
- Il farmaco dev'essere accompagnato da un certificato medico o passaporto dei farmaci debitamente compilato e firmato dal neurologo curante.
- La cute può subire reazioni se esposta ai raggi del sole nei siti d'iniezione.
- Il materiale usato per le iniezioni va eliminato in maniera corretta.

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)

Istruzioni e informazioni sull'utilizzo di Plegridy®

L'uso e il funzionamento delle penne pre-riempite viene spiegato ed eseguito inizialmente da un infermiere specializzato. Un'istruzione ottimale contribuirà ad evitare, per quanto possibile, effetti collaterali e problemi connessi all'iniezione. L'infermiera specializzata seguirà poi il paziente durante tutta la durata della terapia.

Titolare dell'omologazione di Plegridy®

Biogen Switzerland SA
Zählerweg 6
CH-6300 Zugo

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.

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

Avvertenze

- Fatevi spiegare dal personale infermieristico specializzato l'uso delle siringhe pre-riempite.
- I controlli del sangue dovrebbero essere eseguiti all'inizio della terapia e successivamente a intervalli regolari.
- I sintomi simil- influenzali possono essere trattati con farmaci specifici dopo consulto medico.
- Per le donne che esprimono il desiderio di una gravidanza il neurologo valuterà insieme ad esse il procedere della terapia.

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

