



## Ponvory® (ponesimod)

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

### I punti più importanti in sintesi

- Ponvory® è utilizzato negli adulti con sclerosi multipla recidivante-remittente attiva.
- Il medicamento rallenta il decorso della malattia.
- Va assunto una volta al giorno sotto forma di compressa.

### Principio attivo ed effetto

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

Dopo l'interruzione della terapia, i linfociti tornano a circolare normalmente nel flusso sanguigno. Entro sette giorni il numero di linfociti torna al valore originario.

### Controindicazioni

Il farmaco non può essere assunto in caso di:

- Funzione epatica moderatamente o gravemente limitata
- Infarto cardiaco (negli ultimi sei mesi)
- Angina pectoris instabile o ictus

- Alcuni tipi di aritmie cardiache e aritmie cardiache gravi
- Infezioni croniche attive o infezioni gravi attive
- Patologie maligne attive e con sistema immunitario indebolito
- Gravidanza e allattamento

### Possibili effetti collaterali

Il ponesimod può avere i seguenti effetti collaterali:

- Infezioni delle vie respiratorie superiori e inferiori nonché infezioni delle vie urinarie
- Temporanea riduzione della frequenza cardiaca e disturbi della conduzione cardiaca
- Aumento della pressione sanguigna
- Edema maculare (tumefazione di una porzione della retina, visibile sul fondo oculare)
- Innalzamento dei valori epatici
- Abbassamento della conta dei globuli bianchi
- Tumori della pelle (basalioma)
- Crampi

Altri possibili effetti collaterali:

- Maggiore predisposizione ai virus influenzali e alle infezioni da Herpes zoster
- Depressione
- Vertigini, sonnolenza

Durante la terapia con Ponvory® è possibile contrarre un'infezione virale estremamente rara, ma grave e potenzialmente fatale: la leucoencefalopatia multifocale progressiva (PML). In caso di sospetta PML si raccomanda di effettuare subito degli accertamenti.

## Misure precauzionali

Prima di iniziare la terapia si esegue un elettrocardiogramma (ECG). Si verificano i valori ematici ed epatici. Prima dell'inizio della terapia si eseguono le vaccinazioni eventualmente mancanti nonché il vaccino contro le infezioni da Herpes zoster. Per alcune malattie oculari occorre effettuare un controllo oculistico prima di iniziare la terapia ed entro quattro mesi dal suo termine.

Le persone con malattie cardiache preesistenti vengono sottoposte a un ECG prima della prima somministrazione del medicamento e quattro ore dopo. Inoltre, frequenza cardiaca e pressione arteriosa vengono controllate regolarmente da uno specialista.

Le donne in età fertile devono utilizzare metodi contraccettivi sicuri durante il ciclo di trattamento e per una settimana dopo la fine dello stesso.

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

## Somministrazione

La dose raccomandata di Ponvory® è di una compressa (20 mg) da assumere una volta al giorno. La compressa va ingerita intera. Il medicamento può essere assunto a stomaco pieno o vuoto.

Con l'ausilio di uno starter kit, la dose viene aumentata gradualmente nell'arco di 14 giorni. Il 15° giorno si raggiunge la dose di mantenimento prescritta. Se si dimentica di assumere una compressa è necessario consultare il proprio neurologo.

## Conservazione

Conservare nella confezione originale a una temperatura max. di 30 °C.

## Durata della terapia

Il trattamento è previsto come terapia a lungo termine. Consultare il neurologo se si desidera interrompere la terapia.

## Passaggio a Ponvory®

È consentito passare direttamente da interferone o glatiramer acetato a Ponvory®. Se il paziente è in trattamento con un altro farmaco per la progressione della SM, verrà verificato 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 Ponvory®. Il vostro neurologo richiede una garanzia di assunzione dei costi alla vostra cassa malati o alla Federazione svizzera per compiti comunitari degli assicuratori malattia (SVK). Il medico verifica annualmente le indicazioni e il prosieguo della terapia.

Infoline SM

**091 922 61 10**

Lunedì – giovedì ore 10.00 - 12.00 e 13.00 - 17.00  
(chiuso il mercoledì pomeriggio e venerdì)

## 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](http://www.swissmedicinfo.ch)
- Questo foglio informativo si riferisce agli adulti. Leggete anche l'Info-SM «[Terapia che agisce sul decorso per bambini e adolescenti con SM](#)».
- Per ulteriori informazioni vi invitiamo a rivolgervi al vostro medico curante o alla Società SM.



Società svizzera sclerosi multipla

Via S. Gottardo 50 / 6900 Lugano - Massagno

Informazioni: [www.sclerosi-multipla.ch](http://www.sclerosi-multipla.ch) / 091 922 61 10

[info@sclerosi-multipla.ch](mailto:info@sclerosi-multipla.ch)



La Società SM non accetta alcun sostegno finanziario dall'industria farmaceutica. Grazie per la Vostra donazione!