



## Tysabri™ (natalizumab)

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

### I punti più importanti in sintesi

- Tysabri™ è utilizzato negli adulti colpiti da una forma grave di SM recidivante-remittente altamente attiva.
- Il medicamento rallenta il decorso della malattia.
- Esso viene somministrato ogni 28 giorni da personale specializzato tramite infusione oppure con un'iniezione pronta all'uso.

### Principio attivo ed effetto

Il natalizumab, il principio attivo contenuto nel Tysabri™, appartiene alla classe degli inibitori delle molecole d'adesione selettive (inibitori SAM). Il natalizumab impedisce ad alcune cellule immunitarie di migrare nel sistema nervoso centrale. In questo modo impedisce lo sviluppo di focolai infiammatori. Il natalizumab riduce il numero di ricadute e ritarda la progressione dell'invalidità.

### Campi di applicazione

Tysabri™ è indicato per il trattamento di sclerosi multipla con decorso recidivante-remittente altamente attiva con stato negativo degli anticorpi anti-JCV.

### Controindicazioni

Il farmaco non può essere assunto in caso di:

- Ipersensibilità verso il principio attivo e gli eccipienti

- Sistema immunitario indebolito
- In seguito a leucoencefalopatia multifocale progressiva (PML)

È richiesta particolare prudenza in caso di:

- Gravidanza e allattamento

### Possibili effetti collaterali

Il natalizumab può avere i seguenti effetti collaterali:

- Reazione allergica all'infusione
- Cefalee, vertigini, vomito, nausea
- Infezioni del tratto urinario, infezioni rinofaringee
- Prurito
- Dolori articolari, rigidità muscolare, febbre, apatia

Il medicamento non pregiudica la qualità dello sperma.

Altri possibili effetti collaterali:

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

### Misure precauzionali

Una precedente cura con immunosoppressori (medicamenti che neutralizzano il sistema immunitario), così come la durata del trattamento con Tysabri® aumentano il rischio di una PML. Con un test degli anticorpi JC è possibile verificare se una

persona è portatrice del virus JC. Il rischio di sviluppare una PML in persone che non hanno anticorpi JC appare molto più basso. Per riconoscere in tempo un'eventuale PML, vengono eseguiti a intervalli regolari esami del sangue (test degli anticorpi JC) e controlli neurologici. Se siete in trattamento con Tysabri™, sarete informati sui sintomi e, in caso di sospetta PML, vi saranno forniti chiarimenti sul caso. Riceverete un «passaporto del paziente» Tysabri™.

### Somministrazione

Tysabri™ 300 mg viene somministrato ogni quattro settimane tramite infusione che richiede almeno due ore oppure tramite due iniezioni sottocutanee (sotto la pelle) di 30 minuti. La somministrazione deve essere eseguita da personale specializzato in un ambulatorio di neurologia o in una clinica.

### Durata della terapia

Il trattamento è previsto come terapia a lungo termine. È necessario consultare il proprio neurologo qualora si desideri interrompere la terapia.

### Passaggio a Tysabri™

È consentito passare direttamente da interferone beta o glatiramer acetato a Tysabri™. Se il paziente è in trattamento con un altro farmaco per la progressione della SM, verrà preso in considerazione un intervallo di sicurezza tra le terapie.

### Costi

L'assicurazione di base della cassa malati copre i costi di Tysabri™. 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 all'esecuzione della terapia.
- Potete trovare informazioni dettagliate sui farmaci sul sito [www.swissmedinfo.ch](http://www.swissmedinfo.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.

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](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!