



Vumerity™ (diroximel fumarato)

Il medicamento Vumerity™ viene impiegato per il trattamento delle forme recidivanti-remittenti della sclerosi multipla. Qui sono riportate tutte le principali informazioni sulla terapia con Vumerity™. Per ulteriori informazioni su medicinali e terapie si prega di consultare l'Info-SM «Trattamento della sclerosi multipla».

I punti più importanti in sintesi

- Vumerity™ è utilizzato negli adulti con forma recidivante-remittente di sclerosi multipla.
- Il medicamento rallenta il decorso della malattia.
- Va assunto due volte al giorno sotto forma di capsula.

Principio attivo

Il diroximel fumarato, il principio attivo contenuto nel Vumerity™, è un derivato dell'acido fumarico.

Campi di applicazione

Il farmaco viene prescritto ad adulti con una diagnosi confermata di sclerosi multipla (SM) con decorso recidivante-remittente.

Controindicazioni

Il farmaco non può essere assunto in caso di:

- Funzione renale o epatica moderatamente o gravemente compromessa
- Infezione con il virus dell'immunodeficienza umana (HIV)
- Infezioni gravi attive o croniche come tubercolosi o epatite B e C
- In caso di leucoencefalopatia multifocale progressiva (PML) sospetta o confermata

- Gravi malattie dello stomaco o del tratto digerente
- Carenza di globuli bianchi
- Bambini e adolescenti con meno di 18 anni

È richiesta particolare attenzione in caso di:

- Gravidanza e allattamento

Azione

Il diroximel fumarato attiva nelle cellule dell'organismo la parte del sistema immunitario che combatte lo stress ossidativo (citotossine) e le infiammazioni. In questo modo si riducono le reazioni infiammatorie. Vengono inoltre supportate le difese naturali del sistema nervoso centrale contro gli attacchi tipici della SM a queste cellule. Di conseguenza si riduce il numero degli attacchi ed è possibile rallentare la progressione della malattia.

Possibili effetti collaterali

Il diroximel fumarato può avere i seguenti effetti collaterali, in particolare all'inizio della terapia:

- Flushing (arrossamenti della pelle del viso e del corpo, calore, sensazione di caldo o di bruciore, prurito)
- Dolori gastrointestinali o crampi con disturbi come diarrea, nausea e vomito

Altri possibili effetti collaterali:

- Comparsa di proteine (albumina) nell'urina
- Carenza di globuli bianchi nel sangue

- Valori degli enzimi epatici elevati nel sangue
- Herpes Zoster

Non vi sono studi relativi all'influenza di Vumerity™ sulla qualità degli spermatozoi.

Con un principio attivo simile si sono verificati casi di leucoencefalopatia multifocale progressiva (PML). Si tratta di un'infezione virale rara, ma grave e potenzialmente fatale. In caso di sospetta PML si raccomanda di effettuare subito degli accertamenti.

Misure precauzionali

Vumerity™ può alterare la conta dei globuli bianchi e i valori renali ed epatici nel sangue. Prima di iniziare la terapia vengono rilevati i valori ematici ed epatici. Questi test vengono ripetuti regolarmente durante il trattamento con Vumerity™. La riduzione dei globuli bianchi può aumentare il rischio di infezione. In caso di infezione o di carenza di globuli bianchi, il neurologo curante può decidere l'interruzione del trattamento o la riduzione della dose.

È necessario consultarsi anticipatamente con il proprio neurologo per la vaccinazione con determinati vaccini (vaccini vivi), nonché per il trattamento con Vumerity™ durante la gravidanza o l'allattamento.

Somministrazione

La dose raccomandata di Vumerity™ è di due capsule due volte al giorno (4 x 231 mg). La capsula va assunta intera con un po' d'acqua durante un pasto non troppo ricco di calorie e piuttosto povero di grassi. In questo modo si riducono leggermente i possibili effetti collaterali.

Durante i primi sette giorni di trattamento assumere una capsula da 231 mg due volte al giorno.

Conservazione

Conservare nella confezione originale a una temperatura max. di 25 °C.

Durata della terapia

Il trattamento è previsto come terapia permanente, ma può essere interrotto in qualsiasi momento dopo aver consultato il proprio neurologo.

Passaggio a Vumerity™

È consentito passare direttamente da interferone beta o glatiramer acetato a Vumerity™. Se si passa da altre terapie per la SM a Vumerity™, si deve osservare, a seconda della terapia precedente, un periodo di sospensione. Il passaggio va pianificato insieme al proprio neurologo.

La Società svizzera SM opera in modo neutrale e indipendente. Non accetta alcun sostegno finanziario dall'industria farmaceutica.

Viaggi

Trasportare il farmaco nel bagaglio a mano all'interno della confezione originale.

Costi

L'assicurazione di base della cassa malati copre i costi di Vumerity™. Il vostro medico specialista presenta una richiesta di garanzia di assunzione dei costi alla vostra cassa malati o alla Federazione svizzera per compiti comunitari degli assicuratori malattia (SVK). Successivamente, verifica ogni anno se è opportuno continuare la terapia.

Infoline SM

091 922 61 10

Lunedì – giovedì dalle 9.00 alle 13.00
(chiuso il mercoledì pomeriggio)

Note

- Potete trovare informazioni dettagliate sui farmaci destinate ai pazienti sul sito www.swissmedicinfo.ch
- Per ulteriori informazioni vi invitiamo a rivolgervi al vostro medico curante o alla Società svizzera SM.



Società svizzera sclerosi multipla

Via S. Gottardo 50 / 6900 Lugano - Massagno

Informazioni: www.sclerosi-multipla.ch / 091 922 61 10

info@sclerosi-multipla.ch



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