



Zeposia® (ozanimod)

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

I punti più importanti in sintesi

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

- Disturbi gravi del sonno non curati, con apnee
- Infezioni gravi attive e croniche, patologie epatiche o patologie tumorali attive
- Presenza di edema maculare (tumefazione di una porzione della retina, visibile sul fondo oculare)
- Ipersensibilità verso il principio attivo
- Gravidanza e allattamento

Principio attivo ed effetto

L'ozanimod, il principio attivo contenuto nel Zeposia®, appartiene alla classe dei modulatori dei recettori della sfingosina 1-fosfato. Il medicamento protegge il sistema nervoso centrale (SNC) da attacchi anomali di alcuni globuli bianchi (linfociti). I linfociti vengono trattenuti nei linfonodi. Riducendo il numero di linfociti nel sangue, vengono ridotte le infiammazioni del SNC. Di conseguenza, il numero di ricadute si riduce e la progressione dell'invalidità può essere ritardata. Una volta sospesa la terapia, i linfociti tornano normalmente nel sangue. Dopo uno o tre mesi dalla conclusione della terapia, il numero di linfociti nel sangue torna al valore originario.

Controindicazioni

Il farmaco non può essere assunto in caso di:

- Infarto (negli ultimi 6 mesi), angina pectoris instabile, ictus e disturbi della frequenza cardiaca

Possibili effetti collaterali

L'ozanimod può avere i seguenti effetti collaterali:

- Infezioni delle vie respiratorie superiori e inferiori nonché infezioni delle vie urinarie
- Temporaneo rallentamento del battito
- Aumento della pressione sanguigna
- Edema maculare (tumefazione di una porzione della retina, visibile sul fondo oculare)
- Aumento dei valori epatici
- Riduzione della conta dei globuli bianchi

Altri possibili effetti collaterali:

- Maggiore predisposizione ai virus influenzali e alle infezioni da herpes zoster
- Ipersensibilità come eruzioni cutanee con arrossamento e prurito

Misure precauzionali

Prima di iniziare la terapia si esegue un elettrocardiogramma (ECG). Controlli ematici devono essere effettuati all'inizio della terapia e successivamente a intervalli regolari. Prima dell'inizio della terapia, si consiglia di eseguire le vaccinazioni eventual-

mente mancanti nonché il vaccino contro le infezioni da Herpes zoster. In caso di diabete mellito e di determinate malattie oculari, prima di iniziare la terapia occorre effettuare un controllo oculistico.

Le persone con malattie cardiache preesistenti vengono sottoposte a un ECG prima della prima somministrazione del medicamento e sei ore dopo. Durante questi intervalli di tempo vengono monitorati regolarmente battito cardiaco e pressione sanguigna.

Somministrazione

La dose raccomandata di Zeposia® è 1 capsula (0,92 mg) una volta al giorno. Assumere la capsula durante i pasti o lontano dai pasti.

Nei primi sette giorni del ciclo di trattamento, il farmaco viene somministrato secondo il seguente schema posologico: Giorno 1-4: capsula da 0,23 mg / Giorno 5-7: capsula da 0,46 mg / Dal giorno 8 in poi: dose target da 0,92 mg.

In caso di patologie pregresse, la prima somministrazione avviene nell'ambito di un monitoraggio di sei ore effettuato da personale medico specializzato.

Conservazione

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

Durata della terapia

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

Passaggio a Zeposia®

È consentito passare direttamente da interferone beta o glatiramer acetato a Zeposia®. Se il paziente è in trattamento con un altro farmaco per la progressione della SM, verrà controllato l'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 Zeposia®. 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). Il medico verifica annualmente le indicazioni e 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 al prosieguo della terapia.
- Potete trovare informazioni dettagliate sui farmaci sul sito www.swissmedicinof.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 / 091 922 61 10

info@sclerosi-multipla.ch



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