



Registrazione al servizio di infusione Ocrevus®

MediService AG
Ausserfeldweg 1
4528 Zuchwil
Tel: 032 686 20 20
Fax: 032 686 20 30

inviare tramite e-mail a:
contact@mediservice.ch

| | |
|--|---|
| Dati del medico (event. con timbro dello studio medico) | |
| Nome/Cognome: | Tel: |
| Studio medico/Clinica: | ZSR: |
| Via/N.: | Fax: |
| NPA/Luogo: | E-mail: |
| Dati del paziente (event. con etichetta del paziente) | |
| Nome/Cognome: | Tel: |
| Via/N.: | Lingua: D <input type="checkbox"/> F <input type="checkbox"/> I <input type="checkbox"/> |
| NPA/Luogo: | Data di nascita: |
| E-mail: | |

Infusione OCREVUS®:

Con la presente confermo che la somministrazione dell'infusione di OCREVUS® nel mio studio medico è affidata a MediService Home Care. La farmacia speciale di MediService AG garantisce che solo il personale di cura con formazione specialistica (terapia antalgica, intensiva o di emergenza) svolgerà le infusioni e le terapie intravenose.

La somministrazione di OCREVUS® e dei necessari premedicamenti ha luogo ai sensi dell'informazione professionale svizzera. Si noti che OCREVUS® e i rispettivi premedicamenti, nonché il materiale di infusione, devono essere disponibili entro la data di appuntamento per l'infusione.

Il medico conferma con la propria firma che la somministrazione dell'infusione non comporterà alcun costo.

OCREVUS® (ocrelizumab). Anticorpi monoclonali ricombinanti umanizzati (anti-CD20). I: pazienti adulti con sclerosi multipla (SM) recidivante in fase attiva. Pazienti adulti con sclerosi multipla primariamente progressiva (SMPP), per rallentare la progressione della malattia e ridurre il peggioramento della velocità di cammino. D: dose iniziale: 600 mg in due infusioni e.v. separate da 300 mg ciascuna a distanza di due settimane. Dosi successive: dose singola di 600 mg ogni 6 mesi. Premedicazione: 100 mg di metilprednisolone in infusione e.v. o equivalente e antistaminico prima di ogni infusione. CI: ipersensibilità all'ocrelizumab o uno degli eccipienti, grave insufficienza cardiaca (stadio IV NYHA), grave immunosoppressione, infezione attiva, presenza di patologie maligne attive ad eccezione del carcinoma basocellulare cutaneo, inizio della terapia durante la gravidanza. MP: reazioni legate all'infusione: nei pazienti con gravi sintomi polmonari (broncospasmo, esacerbazione dell'asma) interrompere immediatamente e permanentemente l'infusione; durante ogni infusione di Ocrevus si può verificare una riduzione della pressione sanguigna, pertanto valutare un'interruzione del trattamento antipertensivo 12 ore prima e durante ogni infusione. Reazioni di ipersensibilità: possono verificarsi, ma di solito non durante la prima infusione. In questo caso interrompere l'infusione immediatamente e permanentemente. Infezioni: non somministrare in presenza di infezione grave attiva (p. es. tubercolosi, sepsi e infezioni opportunistiche) o con una risposta immunitaria compromessa (p. es. in caso di forte riduzione del numero di cellule CD4 o CD8). In caso di infezione attiva, rimandare l'infusione Ocrevus alla guarigione dell'infezione. Gli studi clinici sull'Ocrevus non hanno finora rilevato casi di PML. In caso di PML, interrompere il trattamento permanentemente. Prima di iniziare il trattamento con Ocrevus, condurre uno screening per l'HBV in tutti i pazienti. Immunosoppressori: ad esclusione dei corticosteroidi per il trattamento sintomatico delle recidive, è sconsigliato l'uso combinato di altri immunosoppressori e Ocrevus. Vaccini: verificare lo stato vaccinale dei pazienti e osservare le vigenti raccomandazioni vaccinali preventive prima del trattamento con Ocrevus; i vaccini vanno terminati almeno 6 settimane prima della prima somministrazione di Ocrevus. Idoneità alla guida: osservare l'effetto del premedicamento con gli antistaminici. IA: non sono stati condotti studi formali di interazione tra medicamenti. Non si può escludere un rischio di interazioni con medicamenti impiegati in concomitanza. Gr/Al: non utilizzare Ocrevus in gravidanza, salvo che il potenziale beneficio per la madre superi i possibili rischi per il feto. Interrompere l'allattamento durante la terapia con ocrelizumab. EI: molto comuni: reazioni dovute all'infusione, infezione delle vie respiratorie superiori, nasofaringite, influenza, livelli sierici IgM ridotti. Comune: bronchite, sinusite, gastroenterite, infezione virale, herpes orale, infezione delle vie respiratorie, cellulite, herpes zoster, congiuntivite, tosse, catarro, livelli sierici IgG ridotti. P: 1 flaconcino da 10 ml contiene 300 mg di ocrelizumab. Cat. di dispensazione: A. Stato dell'informazione: giugno 2017. Per ulteriori informazioni, fare riferimento all'informazione professionale pubblicata (www.swissmedinfo.ch).

| | |
|--|--|
| Firma del medico | Importante: il medico conferma con la propria firma che la paziente/il paziente ha acconsentito al supporto alla terapia di MediService e che i dati del medico (senza nome del paziente) possono essere trasmessi al fabbricante del medicamento ai fini statistici o in caso di risultati indesiderati. |
| Data Timbro/Firma | |