



S.I.S. :REGIONE PUGLIA
ASL: 160113 - BT

PIANO TEREPEUTICO AIFA
PER PRESCRIZIONE DI FYCOMPA (perampanel)
(valido per 6 mesi)

Centro Prescrittore	<input type="text"/>
Medico Prescrittore	<input type="text"/>
Recapito telefonico	<input type="text"/>

Codice fiscale	<input type="text"/>	Cognome nome	<input type="text"/>
Età	<input type="text" value="49"/>	Sesso	<input checked="" type="radio"/> Maschio <input type="radio"/> Femmina
Asl Residenza	<input type="text" value="160114"/>	Residenza	<input type="text"/>
Tel.	<input type="text"/>	MMG	<input type="text"/>

Fycompa è indicato come trattamento aggiuntivo di crisi epilettiche parziali, con o senza generalizzazioni secondaria, in pazienti di età pari o superiore a 12 anni, affetti da epilessia.

Fycompa è indicato come trattamento aggiuntivo di crisi tonico-cloniche generalizzate primarie, in pazienti di età pari o superiore a 12 anni, affetti da epilessia generalizzata idiopatica.

Il farmaco può essere prescritto da medici specialisti in Neurologia, Neuropsichiatria Infantile e Pediatria.

Criteri di eleggibilità

1 - Il paziente ha **almeno 12 anni** e presenta crisi ad esordio parziale con o senza generalizzazione secondaria?

SI ☒ NO ☐

2 - Il paziente con epilessia generalizzata idiopatica ha almeno 12 anni e presenta crisi primariamente generalizzate toniche-cloniche?

SI ☒ NO ☐

3 - Il paziente non ha risposto a precedenti trattamenti con altri farmaci antiepilettici adeguati per indicazione e dosaggio?

SI ☒ NO ☐

Per la prescrizione di Fycompa a carico del SSN:

1) La risposta SI alle domande 1 e 2 può essere alternativa

2) la risposta alla domanda 3 deve essere SI

Posologia e modo di somministrazione (4.2 Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto)

Perampanel deve essere assunto per via orale, una volta al giorno, al momento di coricarsi.

Crisi epilettiche parziali

Il trattamento con Fycompa deve essere iniziato con una dose di 2 mg/die. La dose può essere aumentata in base alla risposta e alla tollerabilità, con incrementi di 2 mg (settimanalmente oppure ogni due settimane, come da considerazioni riguardo all'emivita descritte di seguito), fino a una dose di mantenimento di 4 mg/die fino a 8 mg/die. In base alla risposta clinica e alla tollerabilità individuale alla dose di 8 mg/die, la dose può essere aumentata con incrementi di 2 mg/die, fino a una dose di 12 mg/die. Nei pazienti in terapia concomitante con medicinali che non riducono l'emivita di perampanel (vedere paragrafo 4.5), la titolazione della dose deve essere eseguita ad intervalli di almeno 2 settimane. Nei pazienti in terapia concomitante con medicinali che riducono l'emivita di perampanel (vedere paragrafo 4.5), la titolazione della dose deve essere eseguita ad intervalli di almeno 1 settimana.

Crisi tonico-cloniche generalizzate primarie

Il trattamento con Fycompa deve essere iniziato con una dose di 2 mg/die. La dose può essere aumentata in base alla risposta e alla tollerabilità, con incrementi di 2 mg/die (settimanalmente oppure ogni due settimane, come da considerazioni riguardo all'emivita descritte di seguito), fino a una dose di mantenimento di 8 mg/die. In base alla risposta clinica e alla tollerabilità individuale alla dose di 8 mg/die, la dose può essere aumentata fino a 12 mg/die, che può essere efficace in alcuni pazienti (vedere paragrafo 4.4). Nei pazienti in terapia concomitante con medicinali che non riducono l'emivita di perampanel (vedere paragrafo 4.5), la titolazione della dose deve essere eseguita ad intervalli di almeno 2 settimane. Nei pazienti in terapia concomitante con medicinali che riducono l'emivita di perampanel (vedere paragrafo 4.5), la titolazione della dose deve essere eseguita ad intervalli di almeno 1 settimana.

Anziani (dai 65 anni di età in poi)

Gli studi clinici condotti con Fycompa nell'epilessia non hanno incluso un numero di soggetti di età pari e superiore a 65 anni tale da determinare se essi rispondano diversamente rispetto ai soggetti più giovani. L'analisi delle informazioni sulla sicurezza in 905 soggetti anziani trattati con perampanel, i risultati indicano che non è richiesto un aggiustamento delle dosi negli anziani. Negli anziani perampanel deve essere usato con cautela, tenendo conto della potenziale interazione farmacologica nei pazienti in politrattamento (vedere paragrafo 4.4).

Insufficienza renale

Non è richiesto un aggiustamento della dose nei pazienti con insufficienza renale lieve. L'uso nei pazienti con insufficienza renale moderata o grave o nei pazienti emodializzati non è raccomandato.

Insufficienza epatica

Gli aumenti della dose nei pazienti con insufficienza epatica lieve e moderata devono basarsi sulla risposta clinica e sulla tollerabilità. Per i pazienti con lieve o moderata insufficienza epatica, la somministrazione può essere iniziata con una dose di 2 mg. In tali pazienti la dose deve essere aumentata con incrementi di 2 mg, ad intervalli di almeno due settimane, sulla base della tollerabilità e dell'efficacia. La dose di perampanel nei pazienti con lieve e moderata insufficienza epatica non deve superare 8 mg. L'uso nei pazienti con insufficienza epatica grave non è raccomandato

Durata prevista del trattamento: 6 mesi

Conf. e forma farmac.

2MG 7 CPR

Durata trattamento

☐ Giorni

☒ Mesi

1

Data Termine

16/07/2017

Data Emissione

16/06/2017