RCP EYLEA®: posologia ancora più flessibile con possibilità di utilizzare il regime T&E fin dal 1° anno anche nel DME





Il trattamento con EYLEA® inizia con una iniezione al mese per cinque dosi consecutive, seguite da una iniezione ogni due mesi.¹

In base alla valutazione del medico:1

Q8

l'intervallo tra i trattamenti può essere mantenuto a 2 mesi

oppure

T&E

può essere personalizzato, come in un regime di dosaggio "treat-and-extend", in cui gli intervalli tra le iniezioni vengono generalmente allungati di 2 settimane per mantenere stabili gli esiti visivi e/o anatomici

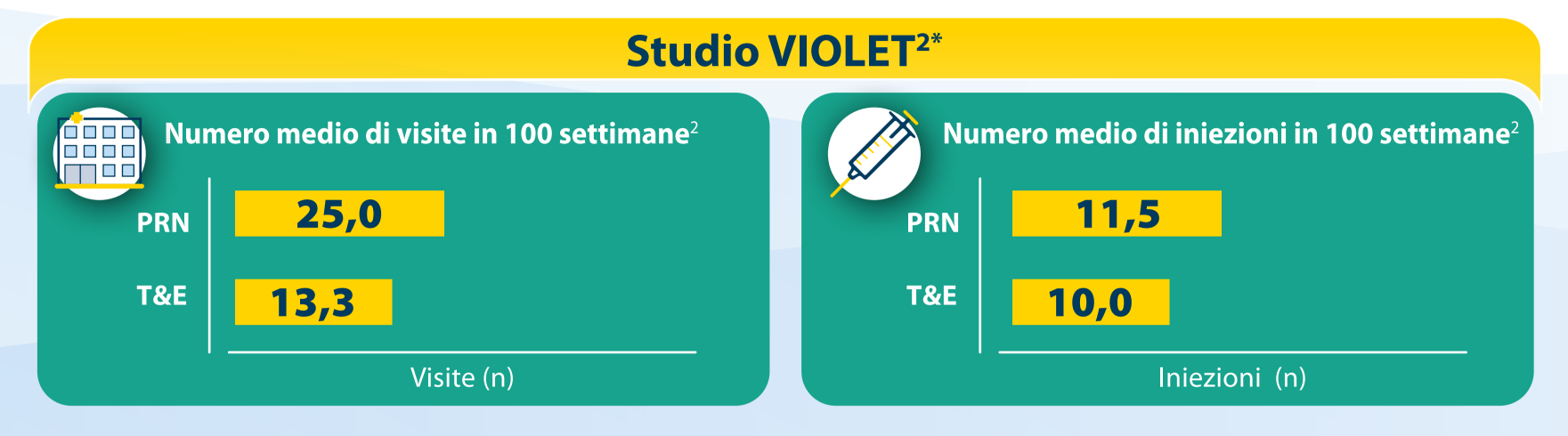
1. RCP EYLEA®.



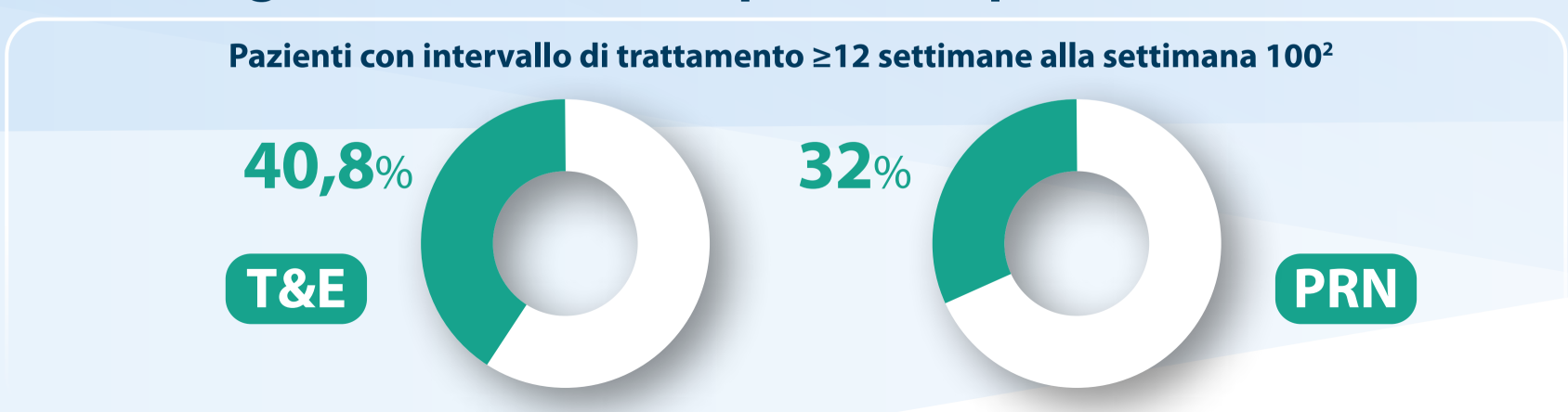




Un minor numero di visite per una migliore EYLEA® Un minor numero di visite (aflibercept solution for injection) aderenza al trattamento²



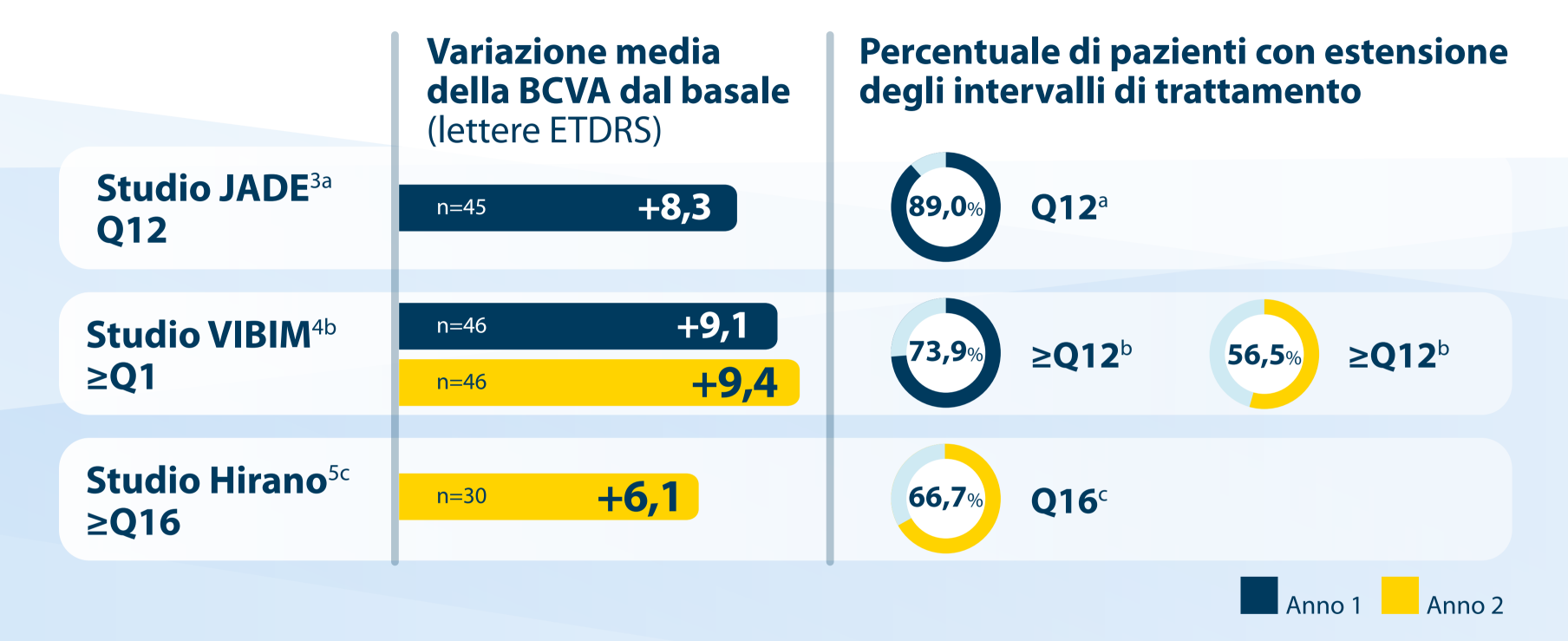
Il regime T&E: flessibile, proattivo, personalizzabile²



^{*} Studio clinico randomizzato di fase IIIb, di non-inferiorità, della durata di 100 settimane, in pazienti con DME che avevano completato almeno 1 anno di trattamento con aflibercept secondo RCP. Due diversi regimi di trattamento flessibili (T&E e PRN) sono stati messi a confronto con il regime fisso Q8 per 2 anni.²

^{2.} Garweg JG et al. Adv Ther 2022;39(6):2701-16.

L'estensione dell'intervallo di trattamento fino a 16 settimane riduce l'impatto della terapia mantenendo stabile il guadagno visivo



Nella gestione dei pazienti con DME il regime T&E, semplice e pratico, è associato a esiti clinici favorevoli con un minimo impatto terapeutico³

- ^a Studio prospettico, multicentrico, interventistico relativo a pazienti con DME trattati per 1 anno con EYLEA® in regime T&E.³
- b Studio prospettico, multicentrico, interventistico, a braccio singolo, della durata di 104 settimane relativo a pazienti con DME trattati per 2 anni con EYLEA® in regime T&E.4
- ^c Studio prospettico, in aperto, a braccio singolo, non randomizzato, della durata di 2 anni in pazienti trattati con Eylea® in regime T&E e laser focale/a griglia in aggiunta.⁵

L'uso di EYLEA® in questi studi non è conforme alla posologia autorizzata per aflibercept nel DME.³⁻⁵

Per informazioni relative alla prescrizione di EYLEA® 40 mg/mL soluzione iniettabile in siringa preriempita consultare il RCP.

3. Sheu SJ et al. J Chin Med Assoc 2022;85:246-51 & Abstract. 4. Kim YC et al. Sci Rep 2020;10:22030. 5. Hirano T et al. Sci rep 2021;11:4488.



Il regime T&E riduce l'impatto del trattamento e può giocare a vantaggio dell'aderenza terapeutica



I pazienti preferirebbero:6



dover fare meno iniezioni mantenendo la stessa acuità visiva



fare l'iniezione e la visita di controllo nella stessa seduta

La frequenza dei controlli ha un impatto significativo per i pazienti, che preferiscono regimi con meno visite come il T&E²

BCVA: miglior acuità visiva corretta; DME: edema maculare diabetico; ETDRS: Early Treatment Diabetic Retinopathy Study; PRN: pro re nata; Q8: intervallo di trattamento di 8 settimane; Q12: intervallo di trattamento di 12 settimane; Q16: intervallo di trattamento di 16 settimane; RCP: riassunto delle caratteristiche del prodotto; T&E: treat-and-extend

BIBLIOGRAFIA

1. RCP EYLEA®. **2.** Garweg JG et al. Adv Ther 2022;39(6):2701-16. **3.** Sheu SJ et al. J Chin Med Assoc 2022;85:246-51 & Abstract. **4.** Kim YC et al. Sci Rep 2020;10:22030. **5.** Hirano T et al. Sci rep 2021;11:4488. **6.** Macular Society 2020. Disponibile in: https://www.macularsociety.org/media/fyzelvim/patients-perceptions-of-wet-amd-treatments-survey-report.pdf.

Prezzo ex-factory al netto delle riduzioni obbligatorie di legge (I.V.A. esclusa): 667,85 € Classificazione ai fini della rimborsabilità: H
Regime di dispensazione: OSP
PP-EYL-IT-0533-1
Depositato presso AIFA in data 26/01/2023

Distribuito insieme all'RCP di EYLEA®

L'indicazione pediatrica non è rimborsata dal SSN



