

Byetta (exenatide) nel diabete mellito

Data 04febbraio 2008 Categoria professione

Regime di rimborsabilità e prezzo di vendita del medicinale «Byetta (exenatide)», autorizzato con procedura centralizzata europea dalla Commissione europea. (Determinazione C/n. 181/2008).

Determinazione dell'Agenzia Italiana del Farmaco del 15 gennaio 2008, Gazzetta Ufficiale n. 24 del 29.01.08

Viene autorizzato l'impiego, sul territorio nazionale, dell'exenatide nel trattamento del diabete mellito di tipo 2 in associazione a metformina e/o una sulfonilurea in pazienti che non hanno raggiunto un adeguato controllo glicemico con la dose massima tollerata di queste terapie orali.

Il farmaco è prescrivibile, per l'ammissione alla rimborsabilità, esclusivamente da parte delle strutture diabetologiche ospedaliere o territoriali del servizio sanitario nazionale o con esso convenzionate, e sulla base di una scheda di arruolamento del paziente e di uno specifico e strutturato piano terapeutico, su modello A.I.F.A., di durata ben definita. La molecola è già stata oggetto di segnalazioni in questo sito: tra tutte, si segnala questa pillola, che illustra più estesamente la molecola fornendo un inquadramento complessivo sulle ultime conoscenze per quanto al trattamento del diabete mellito.

Inoltre, per ulteriori informazioni sul farmaco, si segnala il seguente link al sito dell'EMEA.

vai a medico e leggi