

PASIREOTIDE (SIGNIFOR) LAR È ORA PRESCRIVIBILE IN ITALIA

Responsabile Editoriale
Renato Cozzi

Pasireotide (Signifor) è **indicato** per il trattamento di pazienti **adulti con acromegalia per i quali l'intervento chirurgico non è indicato o non è stato risolutivo e che non sono adeguatamente controllati con il trattamento con un altro analogo della somatostatina.**

Grazie al suo più ampio profilo di affinità di legame per i vari sottotipi recettoriali della somatostatina (ha elevata affinità per quattro dei cinque recettori), pasireotide a uso intra-muscolare ha dimostrato una maggiore efficacia rispetto agli analoghi della somatostatina attualmente approvati per il trattamento dell'acromegalia.

Studi clinici hanno dimostrato che pasireotide a uso intramuscolare nell'acromegalia determina la riduzione o il controllo della massa tumorale, migliora i segni e i sintomi legati alla patologia e la qualità di vita dei pazienti. Signifor LAR può ora essere prescritto anche in Italia (determina dell'Agenzia Italiana del Farmaco del 29.04.16, Gazzetta Ufficiale [n. 115 del 18.05.16](#)).

Il **dosaggio iniziale** raccomandato è di **40 mg ogni 4 settimane** da somministrare mediante iniezione intramuscolare profonda. La dose può essere **umentata fino al massimo di 60 mg** nei pazienti nei quali i livelli di GH e/o IGF-1 non fossero controllati dopo 3 mesi di trattamento.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a **prescrizione medica limitativa**, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialista endocrinologo o internista (RNRL).

Signifor è prescrivibile con **nota 40**, che prevede la stesura del **piano terapeutico** da parte di strutture specialistiche secondo modalità adottate dalle Regioni.



Commissione Farmaci AME

Agostino Paoletta (Coordinatore)(scandiffio@libero.it)
Enrica Ciccarelli, Davide De Brasi, Paolo Falasca, Giorgia Anna Garinis,
Vincenzo Novizio, Barbara Pirali, Agostino Specchio