



Byetta (exenatide) nel diabete mellito

Data 04 febbraio 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](http://www.pillole.org/public/aspnuke/news.asp?id=3449&sid=41755563), 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](http://www.emea.europa.eu/humandocs/PDFs/EPAR/byetta/H-698-PI-it.pdf) al sito dell'EMA.

[vai a medico e leggi](http://www.medicoeleggi.com/argomenti000/italia2008/400024.htm)