

PROGRAMMA TERAPEUTICO BYANNLI

- Prima prescrizione prosecuzione terapia
- BYANNLI 700 mg sospensione iniettabile a rilascio prolungato in siringa preriempita
- BYANNLI 1.000 mg sospensione iniettabile a rilascio prolungato in siringa preriempita

La dose di BYANNLI deve essere stabilita in base alla precedente dose di paliperidone palmitato iniettabile a cadenza trimestrale, come riportato nelle tabelle di seguito (tratte dal paragrafo 4.2 dell'RCP).

Fare riferimento al paragrafo 4.2 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto (RCP) per informazioni relativamente al modo e alla tempistica di somministrazione.

Al fine di stabilire una dose di mantenimento coerente, le ultime due somministrazioni di paliperidone palmitato iniettabile a cadenza trimestrale devono essere della stessa dose prima di iniziare BYANNLI.

Passaggio a BYANNLI per i pazienti adeguatamente trattati con somministrazioni di paliperidone palmitato trimestrale

Se l'ultima dose della somministrazione di paliperidone trimestrale è	Iniziare BYANNLI alla seguente dose*
350 mg	700 mg
525 mg	1.000 mg

* Non vi sono dosi equivalenti di BYANNLI per le dosi da 175 mg o 263 mg delle somministrazioni di paliperidone palmitato trimestrale, in quanto non sono state studiate.

Per valutare l'opportunità di proseguire il trattamento con questa posologia (semestrale) è necessario procedere ad un controllo clinico specialistico con cadenza almeno trimestrale e occorre rinnovare la scheda di prescrizione prima di ogni somministrazione.

La validità della scheda è al massimo di 6 mesi (da rinnovare ad ogni somministrazione)

La prescrizione va effettuata in accordo con il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

Data _____

Timbro e firma del medico prescrittore

23A01716

