

Public Summary SwissPAR del 03.02.2023

Bimzelx[®] (principio attivo: bimekizumab)

Prima omologazione in Svizzera: 27.10.2022

Medicamento (soluzione iniettabile in siringa preriempita) per il trattamento della malattia della pelle «psoriasi a placche» nelle persone adulte

Indicazioni per l'omologazione

Il medicamento Bimzelx contiene il principio attivo bimekizumab ed è una soluzione iniettabile in siringa preriempita.

Bimzelx è usato per il trattamento di persone adulte affette dalla malattia della pelle «psoriasi a placche» che provoca, tra l'altro, dolore, prurito e desquamazione della pelle. Bimzelx allevia questi e altri sintomi della malattia.

Per valutare la domanda di omologazione del medicamento Bimzelx con il principio attivo bimekizumab, per determinati aspetti come i dati clinici, Swissmedic ha tenuto

conto della valutazione dell'Agenzia europea per i medicinali (EMA) e dei relativi testi di informazione sul medicamento.

Poiché i dati clinici sono stati valutati sulla base del rapporto di valutazione pubblicamente disponibile dell'autorità estera, non sussistono tutti i presupposti per uno SwissPAR (Swiss Public Assessment Report) e un relativo Public Summary SwissPAR. Swissmedic rimanda all'omologazione dell'autorità di riferimento estera.

www.ema.europa.eu

Maggiori informazioni sul medicamento

Informazione per il personale medico-sanitario: [Informazione professionale di Bimzelx[®]](#)

Informazione destinata alle/ai pazienti: [Informazione destinata ai pazienti di Bimzelx[®]](#)

Per altre domande, rivolgersi alle/ai professioniste della salute.

Lo stato di questa informazione corrisponde a quello dello SwissPAR. Le nuove conoscenze acquisite sul medicamento omologato non sono incluse nel Public Summary SwissPAR.

I medicinali omologati in Svizzera sono monitorati da Swissmedic. In caso di nuovi effetti indesiderati riscontrati o di altri segnali rilevanti per la sicurezza, Swissmedic adotterà le misure necessarie. Swissmedic si occuperà di registrare e pubblicare qualsiasi nuova conoscenza acquisita concernente aspetti che potrebbero compromettere la qualità, l'effetto o la sicurezza di questo medicamento. Se necessario, l'informazione sul medicamento sarà modificata.