

Tratamientos modificadores de la EM aprobados por la EMA

Principio activo	Marca	Laboratorio	Aprobación	Administración	Frecuencia
Acetato de glatirámero	Copaxone® 20 o 40	Teva Pharmaceuticals Ltd	2002	Subcutáneo	Cada día o 3 veces por semana
Alemtuzumab	Lemtrada®	Genzyme Therapeutics Ltd	2013	Intravenoso	Ciclos de 5 o 3 días anuales
Dimetilfumarato	Tecfidera®	Biogen Idec Limited	2014	Oral	Dos veces/día
Interferón beta-1a	Avonex®	Biogen Idec Limited	1997	Intramuscular	Una vez/semana
Interferón beta-1a	Rebif®	Merck Serono Europe Ltd	1998	Subcutáneo	Tres veces/semana
Interferón beta-1b	Betaferon®	Bayer Pharma Ag	1995	Subcutáneo	Cada dos días
Interferón beta-1b	Extavia®	Novartis Europharm Ltd	2008	Subcutáneo	Cada dos días
Interferón beta-1a pegilado	Plegridy®	Biogen Idec Limited	2014	Subcutáneo	Cada 2 semanas
Fingolimod	Gilenya®	Novartis Europharm Ltd	2011	Oral	Cada día
Mitoxantrona (en genérico desde 2006)	Novantrone®	Meda Pharma, S.A.U.	1998 (proc. Nacional)	Intravenoso	Frecuencia variable. Dosis máxima acumulada: 140 mg/m ²
Natalizumab	Tysabri®	Biogen Idec Limited	2006	Intravenoso	Cada 4 semanas
Teriflunomida	Aubagio ®	Sanofi-Aventis Groupe	2013	Oral	Una vez/día

Fecha de publicación de la información: Diciembre de 2015.