



**DICTAMEN DE LA COMISIÓN DE USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS
SANITARIOS (CURMP) SOBRE LA INCLUSIÓN EN LA GUÍA FARMACOTERAPÉUTICA DEL SESPA
DE PALIPERIDONA DE ADMINISTRACIÓN SEMESTRAL (BYANNLI®)**

MEDICAMENTO:

PALIPERIDONA (Byannli®) 700 y 1.000 mg suspensión inyectable de liberación prolongada en jeringa precargada.

CLASIFICACIÓN ATC: N05AX13 - Paliperidona

INDICACIÓN:

Tratamiento de mantenimiento de la esquizofrenia en pacientes adultos clínicamente estables con las formulaciones inyectables mensuales o trimestrales de palmitato de paliperidona.

CELEBRACIÓN DE LA CURMP: Oviedo, 28 de febrero de 2025.

DECISIÓN ADOPTADA:

Categoría D-2. SE INCLUYE en la Guía Farmacoterapéutica con recomendaciones específicas:

- Se debe administrar cada 6 meses mediante inyección intramuscular (IM).
- Los pacientes que están adecuadamente tratados con una inyección mensual de palmitato de paliperidona en dosis de 100 mg o 150 mg (preferiblemente durante cuatro meses o más) o con una inyección trimestral de palmitato de paliperidona en dosis de 350 mg o 525 mg (durante al menos un ciclo de inyección de tres meses) y no requieren ajuste de dosis se pueden cambiar a la inyección semestral de palmitato de paliperidona.

Transición a Byannli® de pacientes tratados adecuadamente con una inyección mensual de palmitato de paliperidona

Si la última dosis de paliperidona inyectable mensual es de	Byannli® se iniciará en la dosis siguiente*
100 mg	700 mg
150 mg	1.000 mg

*No se han estudiado las dosis de Byannli® equivalentes a las dosis de 25 mg, 50 mg o 75 mg de la inyección mensual de palmitato de paliperidona.

Transición a Byannli® de pacientes tratados adecuadamente con una inyección trimestral de palmitato de paliperidona

Si la última dosis de paliperidona inyectable trimestral es de	Byannli® se iniciará en la dosis siguiente*
350 mg	700 mg
525 mg	1.000 mg

*No se han estudiado las dosis de Byannli® equivalentes a las dosis de 175 mg o 263 mg de la inyección trimestral de palmitato de paliperidona.

- Requiere visado en pacientes mayores de 75 años.