



INTERFERON BETA 1B (Extavia®)

¿Qué es y para qué se utiliza?

Interferon beta 1-b está indicado en el tratamiento de la esclerosis múltiple remanente recidivante y secundaria progresiva para reducir la frecuencia y gravedad de las recaídas y enlentecer la progresión de la enfermedad.

Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

EXTAVIA 250MCG/ML 8MU/ML E/15

¿Cómo se debe conservar?

Conservar a temperatura ambiente (no superior a 25°C).

Se recomienda el uso inmediato del producto tras su reconstitución. No obstante, es estable durante 3 horas entre 2 y 8°C.

¿Cómo se administra?

La dosis habitual es de 250 mcg (1ml de la reconstitución) cada 2 días.

Se administra vía subcutánea. Tras un aprendizaje adecuado, la inyección se la podrá administrar usted mismo. No intente inyectarse hasta que esté seguro de cómo hacerlo.

No se inyecte en un lugar en el que la piel esté enrojecida, tenga un moratón o esté dura.

Desechar el producto si tras su reconstitución contiene partículas o está coloreado.

¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si ha olvidado administrarse una inyección en el horario previsto, hágalo tan pronto como sea posible y continúe con la siguiente 48 horas más tarde.

No inyecte una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Las reacciones adversas más frecuentes son: síndrome pseudogripal tras la inyección (fatiga, dolor muscular y/o articular, fiebre, escalofríos, cefalea), reacción en el punto de inyección (enrojecimiento, dolor, picor, inflamación) y aumento de enzimas hepáticas (transaminasas).

Consulte a su médico o farmacéutico si aparecen estos u otros efectos adversos.

Observaciones

Ciertos medicamentos pueden interferir con el efecto de interferon beta-1b. No tome ningún otro medicamento, suplemento dietético o producto natural sin consultar antes con su médico o farmacéutico.

Las mujeres en edad fértil deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento. Si quedara embarazada informe inmediatamente a su médico. Se debe evitar la lactancia materna durante el tratamiento.

Excipientes de declaración obligatoria

Manitol

Identificación

Polvo blanco para solución inyectable en viales 300 mcg.
Jeringa precargada con disolvente (cloruro sódico 0,54%) de 1,2 ml.



El producto reconstituido oscila de incoloro a amarillo claro y entre ligeramente opalescente y opalescente.

ESQUEMA INDIVIDUALIZADO DE ADMINISTRACIÓN

PACIENTE: _____

	8	10	11	12	13	15	16	17	18	19	20	22	23

OBSERVACIONES:

Y recuerde.....

Tome su medicamento exactamente como le ha indicado su médico

Este medicamento se le ha prescrito a usted personalmente y no debe ser utilizado por otras personas ya que puede perjudicarle aunque tenga síntomas similares a los suyos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta

Mantenga sus medicamentos fuera de la vista y del alcance de los niños

No utilice su medicamento una vez superada su fecha de caducidad (el último día del mes indicado en el envase)

Conserve sus medicamentos, siempre que sea posible, en su envase original

Devuelva la medicación no utilizada a la farmacia del hospital

**ESTA INFORMACIÓN NO SUSTITUYE AL PROSPECTO
CONSULTE A SU MÉDICO O FARMACÉUTICO**