



Betaferon® (interferone beta-1b)

Il medicamento Betaferon® viene impiegato per il trattamento della sclerosi multipla recidivante-remittente e secondaria progressiva. Qui sono riportate tutte le principali informazioni sulla terapia con Betaferon®. Per ulteriori informazioni su medicinali e terapie consultare l'Info-SM «Trattamento della sclerosi multipla».

I punti più importanti in sintesi

- Betaferon® è utilizzato negli adulti e nei bambini con sclerosi multipla recidivante-remittente.
- Betaferon® tratta la SM secondariamente progressiva negli adulti.
- Il medicamento rallenta il decorso della malattia.
- Esso viene somministrato ogni due giorni tramite iniezione sottocutanea (autosomministrazione).

Principio attivo ed effetto

Gli interferoni beta-1b sono molecole proteiche prodotte naturalmente dal nostro corpo. Trasmettono informazioni tra le cellule del sistema immunitario e regolano i meccanismi di difesa dell'organismo. Sono coinvolti nei processi infiammatori. Somministrato come medicamento per la SM, l'interferone beta-1b influenza il sistema immunitario in modo tale da rallentare il decorso della malattia.

Controindicazioni

Il farmaco non può essere assunto in caso di:

- Allergia ai componenti del preparato
- Forte depressione e pensieri suicidi

È richiesta particolare prudenza in caso di:

- Disturbi della funzionalità epatica (del fegato)
- Epilessia

- Altre malattie autoimmuni
- Gravidanza e allattamento

Possibili effetti collaterali

L'interferone beta-1b può avere i seguenti effetti collaterali:

- Sintomi simili a quelli dell'influenza soprattutto all'inizio della terapia (ad es. febbre, brividi, dolori muscolari, malessere, sudorazioni improvvise)
- Reazioni cutanee nel sito d'iniezione (ad es. arrossamenti, gonfiore, dolori)
- Alterazioni del quadro ematologico e dei valori epatici

Non vi sono studi relativi all'influenza dell'interferone beta-1b sulla qualità dello sperma.

Precauzioni

Controlli ematici devono essere eseguiti all'inizio della terapia e successivamente a intervalli regolari.

Somministrazione

La dose raccomandata di Betaferon® è 8 milioni di unità internazionali (UI), corrispondenti a 0,25 mg. La dose viene somministrata ogni due giorni per via sottocutanea.

Il medicamento viene preparato prima di ogni applicazione, mescolando Betaferon® con 1 ml di liquido solvente. Tra i punti di iniezione più adatti vi sono la coscia, l'addome, le natiche e la parte superiore del braccio. Questi dovrebbero essere alternati regolarmente. Al fine di avverti-

re il meno possibile gli effetti collaterali, è consigliabile eseguire l'iniezione la sera. In genere, la persona impara ad iniettarsi autonomamente il medicamento. In casi isolati, il compito viene affidato al servizio Spitex o ai familiari.

Istruzioni per l'uso

Un infermiere specializzato spiega come utilizzare le siringhe preriempite. Ricevendo delle istruzioni ottimali si possono limitare il più possibile effetti collaterali e problemi legati all'iniezione. L'infermiere specializzato fornisce assistenza anche nel prosieguo della terapia. Le istruzioni possono essere impartite da infermiere specializzato della Società SM, dal medico curante o da altri assistenti per la SM.

Strumenti

Tutti gli strumenti (ad es. apparecchio automatico per la somministrazione «Betaconnect™» e il contenitore per lo smaltimento degli aghi usati) e la documentazione vengono messi gratuitamente a disposizione dal produttore.

Conservazione

Le fiale di Betaferon® e il solvente devono essere conservati a temperatura ambiente (al massimo 25 °C). Una volta diluito, il medicamento può essere conservato per un massimo di 3 ore a 2-8 °C.

Durata della terapia

Il trattamento è previsto come terapia a lungo termine. Consultare il neurologo se si desidera interrompere la terapia.

In viaggio

- Trasportare il farmaco nel bagaglio a mano all'interno della confezione originale.
- Si raccomanda di portare con sé un passaporto dei medicinali firmato dal medico.
- In caso di esposizione al sole potrebbero verificarsi reazioni nei siti di iniezione.
- Il materiale utilizzato per l'iniezione deve essere smaltito in maniera corretta.

Costi

L'assicurazione di base della cassa malati copre i costi di Betaferon®. Il vostro medico specialista richiede una garanzia di assunzione dei costi alla vostra cassa malati o alla Federazione svizzera per compiti comunitari degli assicuratori malattia (SVK). Il medico verifica annualmente le indicazioni e il prosieguo della terapia.

Infoline SM

091 922 61 10

Lunedì – giovedì ore 10.00 - 12.00 e 13.00 - 17.00
(chiuso il mercoledì pomeriggio e venerdì)

Note

- In caso di desiderio di maternità, il neurologo deciderà assieme alla paziente in merito all'esecuzione della terapia.
- Potete trovare informazioni dettagliate sui farmaci sul sito www.swissmedicin.ch
- Questo foglio informativo si riferisce agli adulti. Leggete anche l'Info-SM «Terapia che agisce sul decorso per bambini e adolescenti con SM».
- Per ulteriori informazioni vi invitiamo a rivolgervi al vostro medico curante o alla Società SM.



Società svizzera sclerosi multipla

Via S. Gottardo 50 / 6900 Lugano - Massagno

Informazioni: www.sclerosi-multipla.ch / 091 922 61 10

info@sclerosi-multipla.ch



La Società SM non accetta alcun sostegno finanziario dall'industria farmaceutica. Grazie per la Vostra donazione!