



Rebif® (interferone beta-1a)

Il farmaco Rebif® viene impiegato per il trattamento della forma recidivante-remittente della sclerosi multipla. Qui sono riportate tutte le principali informazioni sulla terapia con Rebif®. Per ulteriori informazioni su medicinali e terapie si prega di consultare l'Info-SM «Trattamento della sclerosi multipla».

I punti più importanti in sintesi

- Rebif® viene impiegato negli adulti e nei bambini con sclerosi multipla recidivante-remittente.
- Il medicamento rallenta il decorso della malattia.
- Esso viene somministrato 3 volte la settimana tramite iniezione sottocutanea (autosomministrazione).

Principio attivo ed effetto

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

Controindicazioni

Non si deve assumere questo farmaco se si è affetti da una delle seguenti patologie:

- Allergia ai componenti del preparato
- Forte depressione e pensieri suicidi
- Epilessia
- Altre malattie autoimmuni
- Gravidanza e allattamento

Possibili effetti collaterali

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

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

Non vi sono studi relativi all'influenza del principio attivo sulla qualità dello sperma.

Misure precauzionali

Eseguire controlli ematici all'inizio della terapia e successivamente a intervalli regolari.

Somministrazione

La dose raccomandata di Rebif® è di 44 µg 3 volte la settimana. Il farmaco viene somministrato tramite iniezione sottocutanea con la cartuccia «RebiSmart™» per 3 iniezioni, con la penna per iniezione «RebiDose™» o con una siringa preriempita (somministrazione sottocutanea). Per chi non tollera la posologia elevata, vengono somministrati 22 µg 3 volte la settimana. Tra i siti di iniezione più adatti vi sono la coscia, l'addome, le natiche e la parte superiore del braccio. Si consiglia di alternarli regolarmente. Al fine di avvertire il meno possibile gli effetti collaterali, è consigliabile eseguire l'iniezione la sera.

In genere la persona impara a somministrarsi autonomamente il medicamento. In casi isolati, il compito viene affidato allo Spitem o ai familiari.

Istruzioni sull'applicazione

Un infermiere specializzato spiega come somministrare il farmaco. Ricevendo delle istruzioni oculte si possono limitare il più possibile effetti collaterali e problemi legati all'iniezione. L'infermiere specializzato vi aiuterà anche nel prosieguo della terapia. Le istruzioni possono essere impartite da un infermiere specializzato della Società SM, dal medico curante o da altri assistenti per la SM.

Strumenti

Tutti gli strumenti e la documentazione del produttore vengono messi a vostra disposizione gratuitamente.

Conservazione

Rebif® va conservato in frigorifero (2-8 °C). Può essere conservato una sola volta fino a 14 giorni a temperatura ambiente (max 25 °C). L'applicatore «RebiSmart™» deve essere conservato nell'apposita confezione.

Durata della terapia

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

Passaggio a Rebif®

Se il paziente è in trattamento con un altro farmaco per la progressione della SM, verrà valutato un intervallo di sicurezza tra le terapie.

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 Rebif®. 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). Successivamente, verifica ogni anno 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 a voi in merito al prosieguo della terapia.
- Potete trovare informazioni dettagliate sui farmaci sul sito www.swissmedicinfo.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!