

Plegridy® (interferón beta-1a)



¿Qué es y para qué se utiliza?

Interferón beta-1a es un fármaco que modifica el modo en que funciona el sistema inmunitario de su cuerpo (se clasifica como un agente inmunomodulador) utilizado para el tratamiento de la esclerosis múltiple.

Reduce el número de veces que usted sufre ataques de EM (recaídas)



Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

Plegridy 63mcg/0.5 ml 94mcg/0.5 ml mcg solución inyectable en jeringa, 2 jeringas precargadas.

Plegridy 63mcg/0.5 ml 94mcg/0.5 ml mcg solución inyectable en pluma, 2 plumas precargadas.

Plegridy 125mcg/0.5 ml solución inyectable en jeringa, 2 jeringas precargadas

Plegridy 125mcg/0.5 ml solución inyectable en pluma, 2 plumas precargadas.

¿Cómo se debe conservar?

Mantener el envase en el embalaje exterior, para preservarlo de la luz

Conservar en nevera (2°C y 8°C). (NUNCA en el congelador)

Si las jeringas no pueden conservarse en nevera, a temperatura ambiente hasta 25 ° C tienen una validez de 30 días.

¿Cómo se administra?

Utilice Plegridy® de la forma prescrita por su médico. Dosis habitual:

Día 0: primera inyección: 63 microgramos, elija la jeringa/pluma naranja.

Día 14:segunda inyección: 94 microgramos, elija la jeringa/pluma azul

Día 28 y cada dos semanas a partir de entonces: inyección de dosis completa de 125 microgramos, elija la jeringa/pluma gris.



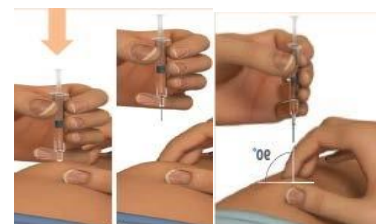
Saque Plegridy de la nevera y deje que se atempere unos 30 minutos.

Lávese las manos con agua y jabón y limpie con una toallita empapada con alcohol la zona donde se va a realizar la inyección.

La jeringa precargada de Plegridy debe inyectarse debajo de la piel (vía subcutánea) en el muslo, abdomen o brazo. No inyecte en una zona del cuerpo que tenga la piel irritada, enrojecida, con hematoma, infectada o cicatrizada. Rote el lugar de inyección.

ADMINISTRACIÓN DE LA INYECCIÓN MEDIANTE JERINGA:

1. Retire con firmeza el protector de la aguja en línea recta. Fig.1
2. Sujete la jeringa a un ángulo de 90° con respecto al lugar de inyección.



3. Inyecte la aguja en el pliegue de la piel y presione lentamente el embolo hasta vaciar la jeringa (5 segundos aproximadamente.)
4. Espere 5 segundos
5. Saque la jeringa del lugar en línea recta.

Versión 5/4/2017



ADMINISTRACIÓN DE LA INYECCIÓN MEDIANTE PLUMA:

1. Retire el tapón: tire del tapón, la aguja está cubierta por un protector y no estará visible.
2. Ponga la pluma en posición a un ángulo de 90° respecto al lugar de inyección y compruebe que las rayas verdes estén visibles.
3. Inyecte el medicamento: presione la pluma sobre el lugar de inyección y el proceso de inyección se realizará automáticamente, no levante la pluma hasta que deje de oír los “clicks” y aparezca el símbolo de verificación verde. (este proceso tarda unos 5 seg)
4. Compruebe que ha finalizado: asegúrese que la marca de verificación aparece, finalmente se extenderá el protector de la aguja.



¿Qué hacer si se olvida una dosis?

No se administre dos inyecciones para compensar la inyección olvidada.

Si se olvida una dosis, se debe administrar lo antes posible.

•Si faltan 7 días o más hasta la siguiente dosis programada: los pacientes se deben administrar la dosis olvidada inmediatamente y podrán continuar con la siguiente dosis programada de la forma habitual..

•Si faltan menos de 7 días hasta la siguiente dosis programada: los pacientes deben comenzar un nuevo calendario de administración de 2 semanas a partir del momento en el que se administra la dosis olvidada.

Como norma general deben transcurrir al menos 7 días entre dos administraciones consecutivas

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Reacciones en el lugar de la inyección: picor, dolor, enrojecimiento, etc.

Reacciones muy frecuentes: síndrome pseudogripal (fiebre, escalofríos, dolor en articulaciones y musculos...) y dolor de cabeza.

Reacciones frecuentes: depresión, diarrea, náuseas, vómitos, erupción y hematomas cutáneos.

Contacte con su médico inmediatamente si usted presenta ictericia (color amarillento en piel o en mucosas), náuseas o vómitos intensos, dificultad para respirar, picor intenso, hinchazón en cara o lengua, dolor abdominal, palpitaciones, convulsiones, taquicardia, ideas suicidas, sangrado, aumento

de hematomas y signos de afectación renal (orina con espuma, aumento de peso e hinchazón en tobillos y párpados)

Uso de otros medicamentos

No tome por su cuenta ningún medicamento. Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento, especialmente en el caso de antiepilépticos y/o antidepresivos.

Advertencias

Conducción y uso de máquinas

No conduzca sin leer en el prospecto del medicamento la sección "Conducción y uso de máquinas"



Embarazo

Avonex puede aumentar el riesgo de aborto espontáneo. El inicio del tratamiento durante el embarazo está contraindicado. Las mujeres en edad fértil deben utilizar métodos anticonceptivos efectivos.

Otros

Antes de iniciar tratamiento comunique a su médico si usted ha padecido trastornos depresivos, convulsiones, alteraciones tiroideas, cardiopatías, daño hepático y/o renal

**ESTE FOLLETO NO SUSTITUYE AL PROSPECTO,
Solo pretende ser un resumen para ayudar al paciente con su tratamiento**

**SI POR CUALQUIER RAZÓN LE SOBRAN MEDICAMENTOS,
DEVUELVALOS POR FAVOR AL SERVICIO DE FARMACIA.**