



Najczęstsze działania niepożądane

Jak każdy lek, Betaferon może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią. Na początku leczenia działania niepożądane są częste, ale zazwyczaj w trakcie leczenia stają się coraz rzadsze.

Do najczęstszych **działań niepożądanych** należą:



Objawy grypopodobne, takie jak gorączka, dreszcze, bóle stawów, złe samopoczucie, pocenie się, ból głowy lub bóle mięśniowe.

Objawy te można złagodzić, stosując leki przeciwgorączkowe, takie jak paracetamol lub niesteroidowe leki przeciwzapalne, takie jak ibuprofen.



Reakcje w miejscu wstrzyknięcia; mogą do nich należeć zaczerwienienie, obrzęk, przebarwienie, stan zapalny, ból, nadwrażliwość, rzadziej uszkodzenie tkanek (martwica).

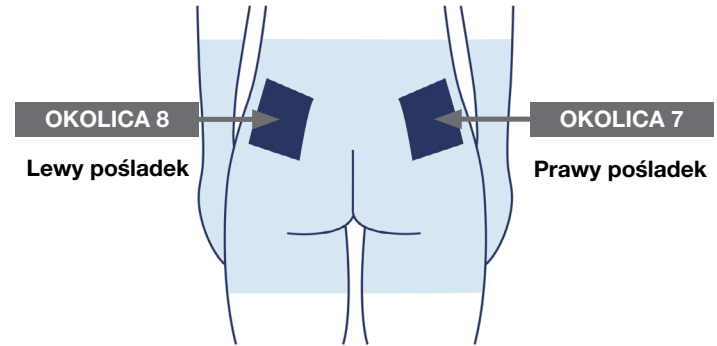
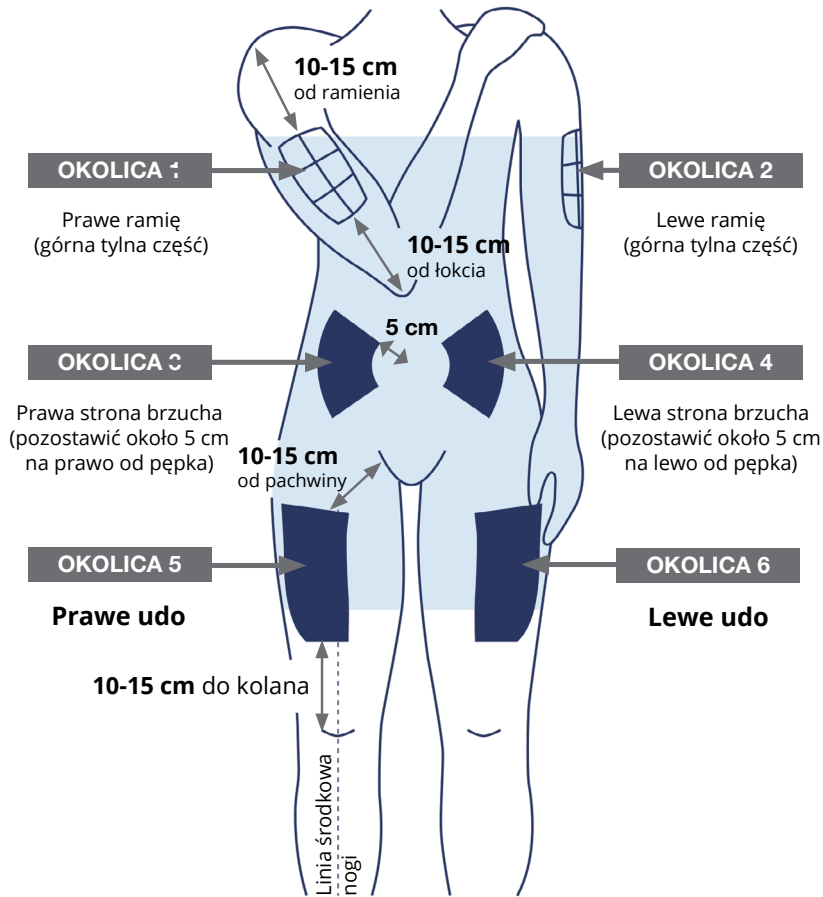
Przed przyjęciem jakiegokolwiek leku, skonsultuj to ze swoim lekarzem.

Aby zmniejszyć ryzyko reakcji w miejscu wstrzyknięcia należy:

- używać jałowej (aseptycznej) techniki wstrzyknięcia,
- zmieniać miejsca każdego kolejnego wstrzyknięcia,
- ogrzać roztwór do temperatury pokojowej,
- schładzać miejsca wstrzyknięcia.

Reakcje w miejscu wstrzyknięcia mogą być rzadsze w przypadku stosowania automatycznego wstrzykiwacza Betaconnect. Chcąc uzyskać więcej informacji, należy zapytać lekarza prowadzącego, pielęgniarkę lub farmaceutę.

Schemat rotacji



Aby zmniejszyć działania niepożądane na początku leczenia, zaleca się rozpocząć leczenie od małej dawki leku Betaferon, a następnie stopniowo ją zwiększać.

Dawkowanie należy rozpocząć od podawania 62,5 mikrogramów (0,25 ml) podskórnie co drugi dzień, powoli zwiększając dawkę do 250 mikrogramów (1,0 ml) co drugi dzień (patrz Tabela A). Okres zwiększania dawki można odpowiednio dostosować w przypadku wystąpienia jakiegokolwiek istotnego działania niepożądanego. W celu uzyskania właściwej skuteczności należy osiągnąć dawkę 250 mikrogramów (1,0 ml) podawaną co drugi dzień.

Tabela A: Schemat zwiększania dawki*

Dzień leczenia	Dawka	Objętość
1., 3., 5.	62,5 mikrogramów	0,25 ml
7., 9., 11.	125 mikrogramów	0,5 ml
13., 15., 17.	187,5 mikrogramów	0,75 ml
19., 21., 23. i następne	250 mikrogramów	1,0 ml

*Okres zwiększenia dawki można odpowiednio dostosować w przypadku wystąpienia jakiegokolwiek istotnego działania niepożądanego.

Niefarmakologiczna profilaktyka

Pora dnia



Podawanie leku wieczorem

- pacjent przesypia objawy (jeśli pojawiają się w 2h po iniekcji)



Podawanie leku rano

- jeśli pojawiają się znacznie później, np. 6-8h po iniekcji

Inne:



Spożywanie większej ilości napojów



Unikanie nadmiernej ekspozycji na słońce

Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania:



Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.



Nie zamrażać

Należy natychmiast powiadomić lekarza i przerwać stosowanie leku:

- jeśli u pacjenta wystąpią objawy, takie jak: swędzenie całego ciała, obrzęk twarzy i (lub) języka lub nagła duszność.
- jeśli pacjent czuje się wyraźnie bardziej smutny i ma większe poczucie beznadziejności niż przed rozpoczęciem leczenia lub pojawią się u niego myśli samobójcze.
- jeśli pacjent zauważy jakiegokolwiek nietypowe siniaczenie się, nadmierne krwawienie po urazie lub częste zakażenia.
- jeśli pacjent utraci apetyt, odczuwa zmęczenie, ma nudności, nawracające wymioty, a zwłaszcza gdy zauważy swędzenie znacznego obszaru skóry, zażółcenie skóry lub białkówki oczu lub łatwe powstawanie siniaków.
- jeśli u pacjenta wystąpią objawy, takie jak nieregularne bicie serca, obrzęki, na przykład kostek lub podudzi, albo duszność.
- jeśli u pacjenta wystąpi ból brzucha promieniujący do pleców i (lub) nudności lub gorączka.

Zgłoszenia działań niepożądanych

W sytuacji wystąpienia działania niepożądanego lub wady jakościowej produktu firmy Bayer prosimy o przesłanie zgłoszenia do Działu Bezpieczeństwa Leków firmy Bayer:



Drogą mailową na adres:

dsiciomspoland@bayer.com



Listownie na adres:

Dział Medyczny

Bayer Sp. z o.o.

Al. Jerozolimskie 158

02-326 Warszawa



Przez Telefon:

+48 22 572 39 76

czynny 24h/7 dni w tygodniu

(z możliwością pozostawienia nagrania zgłoszenia
poza godzinami pracy biura)

Działania niepożądane można zgłaszać również za pośrednictwem lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki/położnej, a także w Departamencie Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Pełna lista możliwych działań niepożądanych oraz ostrzeżeń i środków ostrożności dotyczących stosowania znajduje się w ulotce dla pacjenta dołączonej do każdego opakowania leku.

