

[Hem](#) → [Läkemedel, örter och kosttillskott](#) → Interferon Beta-1a subkutan injektion

Source : U.S. National Library of Medicine

URL till denna sida: <https://medlineplus.gov/druginfo/meds/a604005.html>

Interferon Beta-1a subkutan injektion

uttalas som (in ter feer' on)

hur är denna medicin utskriven?

Interferon beta-1a subkutan injektion används för att behandla vuxna med olika former av multipel skleros (MS; en sjukdom där nerverna inte fungerar korrekt och människor kan uppleva svaghet, domningar, förlust av muskelkoordination och problem med syn, tal, och blåskontroll) inklusive:

- kliniskt isolerat syndrom (CIS; episoder av nervsymtom som varar i minst 24 timmar),
- skov-remitterande former (sjukdomsförlopp där symtomen blossar upp då och då), eller
- sekundära progressiva former (sjukdomsförlopp där återfall inträffar oftare).

Interferon beta-1a är i en klass av läkemedel som kallas immunmodulatorer. Det fungerar genom att minska inflammation och förhindra nervskador som kan orsaka symtom på multipel skleros.

hur ska detta läkemedel användas?

Interferon beta-1a subkutan injektion kommer som en lösning (vätska) i en förfylld spruta eller en förfylld automatisk injektionsanordning för att injicera subkutant (under huden). Det injiceras vanligtvis tre gånger i veckan. Du bör injicera denna medicin på samma 3 dagar varje vecka, till exempel varje måndag, onsdag och fredag. Injektionerna bör vara åtskilda med minst 48 timmars mellanrum, så det är bäst att injicera din medicin vid samma tidpunkt på dygnet var och en av dina injektionsdagar. Den bästa tiden att injicera denna medicin är sent på eftermiddagen eller kvällen. Följ anvisningarna på din receptetikett noggrant och be din läkare eller apotekspersonal förklara någon del du inte förstår. Använd interferon beta-1a exakt enligt anvisningarna. Använd inte mer eller mindre av det eller använd det oftare än vad din läkare har ordinerat.

Din läkare kan börja med en låg dos av interferon beta-1a och gradvis öka din dos, inte mer än en gång varannan vecka.

Interferon beta-1a kontrollerar symtom på MS men botar den inte. Fortsätt att använda interferon beta-1a även om du mår bra. Sluta inte använda interferon beta-1a utan att prata med din läkare.

Du kommer att få din första dos interferon beta-1a subkutant på din läkares mottagning. Efter det kan du själv injicera interferon beta-1a subkutant eller låta en vän eller släkting utföra injektionerna. Be din läkare eller apotekspersonal visa dig eller den person som ska injicera läkemedlet hur du ska injicera det. Innan du använder interferon beta-1a subkutant för första gången, ska du eller den person som kommer att bli det

ger injektionerna bör också läsa tillverkarens information för patienten som kommer med den. Följ anvisningarna noggrant.

Använd en ny förfylld spruta eller förfylld automatisk injektionsanordning varje gång du injicerar din medicin. Återanvänd eller dela inte sprutor eller automatiska injektionsanordningar. Även om det fortfarande finns lite lösning kvar i sprutan eller enheten efter att du har injicerat, injicera inte igen. Kassera använda sprutor eller automatiska injektionsanordningar i en punkteringssäker behållare som är utom räckhåll för barn. Tala med din läkare eller apotekspersonal om hur du kasserar den punkteringssäkra behållaren.

Titta alltid på medicinen i din förfyllda spruta eller automatiska injektionsanordning innan du använder den. Det ska vara en klar till svagt gul lösning. Om lösningen är grumlig, missfärgad eller innehåller partiklar eller om utgångsdatumet på sprutan eller den automatiska injektionsanordningen har passerat, använd inte den sprutan eller enheten.

Tala med din läkare eller apotekspersonal om var på kroppen du ska injicera interferon beta-1a subkutan. Du kan injicera interferon beta-1a i delar av din kropp med ett fettlager mellan huden och musklerna, såsom ditt lår, den yttre ytan av dina överarmar, din mage eller din skinka. Om du är mycket smal, injicera endast i låret eller utsidan av armen för injektion. Välj en annan plats varje gång du injicerar din medicin. Håll ett register över datum och plats för varje injektion. Använd inte samma plats två gånger i rad. Injicera inte nära din navel (navel) eller midjan eller i ett område där huden är öm, röd, blåmärken, ärr, infekterad eller onormal på något sätt.

Din läkare eller apotekspersonal kommer att ge dig tillverkarens patientinformationsblad (läkemedelsguide) när du börjar behandlingen med interferon beta-1a subkutan injektion och varje gång du fyller på ditt recept. Läs informationen noggrant och fråga din läkare eller apotekspersonal om du har några frågor. Du kan också besöka Food and Drug Administration (FDA) webbplats (<http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm085729.htm> [<http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm085729.htm>]) eller tillverkarens webbplats för att få medicinguiden.

användningsområdena för detta läkemedel

Denna medicin kan ordinerar för andra ändamål; fråga din läkare eller apotekspersonal för mer information.

bör jag följa särskilda försiktighetsåtgärder?

Innan du använder interferon beta-1a,

- tala om för din läkare och apotekspersonal om du är allergisk mot interferon beta-1a, andra interferonläkemedel (Avonex, Betaseron, Extavia, Plegridy), andra mediciner eller humant albumin. Fråga din apotekspersonal eller se läkemedelsguiden för en lista över ingredienserna.
- berätta för din läkare och apotekspersonal vilka andra receptbelagda och receptfria läkemedel, vitaminer, kosttillskott och örtprodukter du tar. Din läkare kan behöva ändra doserna av dina mediciner eller övervaka dig noggrant för biverkningar.
- tala om för din läkare om du dricker eller någonsin har druckit stora mängder alkohol; om du har eller någonsin haft en autoimmun sjukdom (en sjukdom där kroppen angriper sina egna celler; fråga din läkare om du inte är säker på om du har denna typ av sjukdom); anemi (få röda blodkroppar) eller låga vita blodkroppar; blodproblem som lätta blåmärken eller blödningar; psykisk sjukdom som depression, särskilt om du har

någonsin tänkt på att ta livet av sig eller försökt göra det; anfall; hjärtsvikt; eller hjärt-, njur-, lever- eller sköldkörtelsjukdom.

- berätta för din läkare om du är gravid, planerar att bli gravid eller ammar. Om du blir gravid medan du använder interferon beta-1a subkutant, kontakta din läkare omedelbart.
- om du genomgår en operation, inklusive tandkirurgi, berätta för läkaren eller tandläkaren att du använder interferon beta-1a subkutant.
- fråga din läkare om säker användning av alkoholhaltiga drycker när du använder interferon beta-1a subkutant. Alkohol kan göra biverkningarna av interferon beta-1a värre.
- du bör veta att du kan ha influensaliknande symtom som huvudvärk, feber, frossa, svettning, muskelvärk, ryggsmärtor och trötthet efter din injektion. Din läkare kan säga åt dig att ta receptfria smärt- och febermediciner för att hjälpa dig med dessa symtom. Dessa symtom förbättras vanligtvis eller försvinner med tiden. Tala med din läkare om dessa symtom är svåra att hantera eller blir allvarliga.

hatt speciella kostråd ska jag följa?

Om inte din läkare säger något annat, fortsätt din normala kost.

hatt ska jag göra om jag glömmer en dos?

Injicera den missade dosen så snart du kommer ihåg det. Om du är schemalagd för en dos följande dag, hoppa över den dosen. Injicera inte interferon beta-1a subkutant 2 dagar i rad. Injicera inte en dubbel dos för att kompensera för en missad dos. Du bör återgå till ditt vanliga doseringsschema nästa vecka. Ring din läkare om du missar en dos och har frågor om vad du ska göra.

hatt biverkningar kan denna medicin orsaka?

Interferon beta-1a subkutant kan orsaka biverkningar. Tala om för din läkare om något av dessa symtom är allvarliga eller inte försvinner:

- huvudvärk
- feber
- frossa
- torra ögon
- synproblem
- torr mun
- blåmärken, smärta, rodnad, svullnad eller ömhet på injektionsstället

Vissa biverkningar kan vara allvarliga. Om du upplever något av dessa symtom, kontakta din läkare omedelbart eller få akut medicinsk behandling:

- ny eller förvärrad depression
- funderar på att skada eller ta livet av dig eller planerar eller försöker göra det
- ångest
- nässelfeber

- utslag
- klåda
- svårigheter att andas eller svälja
- svullnad av ögon, ansikte, mun, tunga, svalg, händer, armar, fötter, vristar eller underben
- yrsel
- svimning
- anfall
- förlust av koordination
- extrem trötthet
- brist på energi
- illamående
- kräkningar
- aptitlöshet
- blek avföring
- smärta i övre högra delen av magen
- gulfärgning av huden eller ögonen
- mörk urin
- blek hud
- bröstsmärta
- snabba hjärtslag
- ovanliga blåmärken eller blödningar
- ont i halsen, hosta, feber, frossa eller andra tecken på infektion
- oförklarlig viktökning eller viktninskning
- känner sig kall eller varm hela tiden
- svärtande hud eller dränering på injektionsstället
- röd eller blodig avföring eller diarré
- magont
- långsamt eller svårt tal
- lila fläckar eller prickar (utslag) på huden
- minskad urinering eller blod i urinen

Interferon beta-1a kan orsaka andra biverkningar. Ring din läkare om du har några ovanliga problem när du använder denna medicin.

Om du upplever en allvarlig biverkning kan du eller din läkare skicka en rapport till Food and Drug Administrations (FDA) MedWatch Biverkningsrapporteringsprogram online (<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch> [<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch>]) eller per telefon (1-800-332- 1088).

hatt bör jag veta om förvaring och kassering av denna medicin?

Förvara denna medicin i behållaren den kom i, tätt tillsluten och utom räckhåll för barn. Förvara den i kylan, men frys den inte. Om ett kylskåp inte är tillgängligt kan du förvara läkemedlet i rumstemperatur borta från värme och ljus i upp till 30 dagar.

Det är viktigt att förvara all medicin utom syn- och räckhåll för barn eftersom många behållare (som veckovis tabletter och de för ögondroppar, krämer, plåster och inhalatorer) inte är barnsäkra och små barn kan lätt öppna dem. För att skydda små barn från förgiftning, lås alltid skyddslock och placera omedelbart läkemedlet på en säker plats – en som är upp och bort och utom syn- och räckhåll.<http://www.upandaway.org> [<http://www.upandaway.org>]

Onödiga mediciner bör kasseras på särskilda sätt för att säkerställa att husdjur, barn och andra människor inte kan äta dem. Du bör dock inte spola ner denna medicin i toaletten. Istället är det bästa sättet att göra sig av med din medicin genom ett program för återtagning av medicin. Prata med din apotekspersonal eller kontakta din lokala sop-/återvinningsavdelning för att lära dig mer om återtagningsprogram i ditt samhälle. Se FDA:s webbplats för säker bortskaffande av läkemedel (<http://goo.gl/c4Rm4p> [<http://goo.gl/c4Rm4p>]) för mer information om du inte har tillgång till ett återtagningsprogram.

n nödfall/överdos

Vid överdosering, ring giftkontrolltjänsten på 1-800-222-1222. Information finns även tillgänglig online på <https://www.poisonhelp.org/help> [<https://www.poisonhelp.org/help>]. Om offret har kollapsat, fått ett anfall, har svårt att andas eller inte kan väckas, ring omedelbart räddningstjänsten på 911.

hat annan information bör jag veta?

Håll alla möten med din läkare och laboratoriet. Din läkare kommer att beställa vissa laboratorietester för att kontrollera din kropps svar på interferon beta-1a subkutan injektion.

Låt inte någon annan använda din medicin. Ställ dina frågor på apoteket om att fylla på ditt recept.

Det är viktigt för dig att föra en skriftlig lista över alla receptbelagda och receptfria (receptfria) läkemedel du tar, samt alla produkter som vitaminer, mineraler eller andra kosttillskott. Du bör ta med dig denna lista varje gång du besöker en läkare eller om du är inlagd på sjukhus. Det är också viktig information att ha med sig i nödsituationer.

rand namn

- Rebif®

Senast reviderad - 10/15/2019

Lär dig hur du citerar den här sidan



[American Society of Health-System Pharmacists, Inc. Friskrivningsklausul](#)

AHFS® Patientmedicineringsinformation™. © Copyright, 2022. American Society of Health-System Pharmacists®, 4500 East-West Highway, Suite 900, Bethesda, Maryland. Alla rättigheter förbehållna. Duplicering för kommersiellt bruk måste godkännas av ASHP.

National Library of Medicine 8600 Rockville Pike, Bethesda, MD 20894 US Department of Health and Human Services

National Institutes of Health

Sidan senast uppdaterad: 25 mars 2022