

[У дома](#) → [Лекарства, билки и добавки](#) → Даклизумаб инжекция

Source : U.S. National Library of Medicine

URL на тази страница: <https://medlineplus.gov/druginfo/meds/a616036.html>

Даклизумаб инжекция

произнася се като (da kliz' ue mab)

Забележка:

Инжекцията с даклизумаб вече не е налична. Ако в момента използвате даклизумаб, трябва да се обадите на Вашия лекар, за да обсъдите преминаването към друго лечение.

ВАЖНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:

Даклизумаб може да причини сериозно или животозастрашаващо увреждане на черния дроб. Рискът от увреждане на черния дроб може да се увеличи при хора, приемащи други лекарства, за които е известно, че причиняват увреждане на черния дроб, и при хора, които вече имат чернодробно заболяване. Кажете на Вашия лекар, ако имате или някога сте имали проблеми с черния дроб или хепатит. Вашият лекар може да Ви каже да не използвате инжекция даклизумаб. Уведомете Вашия лекар и фармацевт за всички лекарства, които приемате, за да могат да проверят дали някое от Вашите лекарства може да увеличи риска от увреждане на черния дроб по време на лечението Ви с даклизумаб. Вашият лекар ще Ви наблюдава за признаци на чернодробни проблеми по време и 6 месеца след лечението с даклизумаб. Ако получите някой от следните симптоми, незабавно се обадете на Вашия лекар: гадене, повръщане, силна умора, необичайно кървене или синини, липса на енергия, загуба на апетит,

Даклизумаб може да причини сериозни нарушения на имунната система (състояния, които възникват, когато имунната система атакува здрави клетки в тялото). Кажете на Вашия лекар, ако имате или някога сте имали кожни проблеми, включително екзема или псориазис. Ако получите някой от следните симптоми, незабавно се обадете на Вашия лекар: зачервяване, сърбеж или лющене на кожата; подути жлези на шията, подмишниците или слабините; диария; кървави изпражнения; стомашни болки; или всеки нов, необясним симптом, засягащ която и да е част от тялото ви.

Поради рисковете с това лекарство, инжектирането на даклизумаб се предлага само чрез специална ограничена програма за разпространение. От производителя на даклизумаб е създадена програма, за да се гарантира, че хората не използват инжектиране на даклизумаб без необходимия мониторинг, наречена Програма за оценка на риска и стратегии за смекчаване на риска на Zinbryta (REMS). Вашият лекар и вашият

фармацевтът трябва да е регистриран в програмата Zinbryta REMS. Посъветвайте се с Вашия лекар за повече информация относно тази програма и как ще получите Вашето лекарство.

Спазвайте всички срещи с Вашия лекар и лабораторията. Вашият лекар ще назначи определени изследвания преди, по време и в продължение на 6 месеца след последната доза, за да провери реакцията на тялото ви към инжектирането на даклизумаб.

Вашият лекар или фармацевт ще ви даде информационния лист за пациента на производителя (Ръководство за лекарства), когато започнете лечение с инжекция даклизумаб и всеки път, когато презареждате рецептата си. Прочетете внимателно информацията и попитайте Вашия лекар или фармацевт, ако имате въпроси. Можете също да посетите уебсайта на Администрацията по храните и лекарствата (FDA).

(<http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm085729.htm> [<http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm085729.htm>]), за да получите ръководството за лекарства.

Говорете с Вашия лекар относно рисковете от инжектиране на даклизумаб.

защо е предписано това лекарство?

Даклизумаб се използва за предотвратяване на епизоди на симптоми и забавяне на влошаването на инвалидността при хора, които имат пристъпно-ремитентни форми (ход на заболяването, при който симптомите се появяват от време на време) на множествена склероза (МС; заболяване, при което нервите не функционират правилно и хората могат да изпитат слабост, изтръпване, загуба на мускулна координация и проблеми със зрението, говора и контрола на пикочния мехур). Даклизумаб обикновено се използва от хора, на които не са помогнали поне две други лекарства за МС. Даклизумаб е в клас лекарства, наречени имуномодулатори. Смята се, че действа чрез намаляване на възпалението и намаляване на действието на имунните клетки, които могат да причинят увреждане на нервите.

как трябва да се използва това лекарство?

Даклизумаб се предлага като разтвор (течност) в предварително напълнена спринцовка за инжектиране подкожно (под кожата). Обикновено се инжектира веднъж месечно. Следвайте внимателно указанията на етикета на рецептата и помолете Вашия лекар или фармацевт да обясни всяка част, която не разбирате. Използвайте даклизумаб точно както е указано. Не използвайте повече или по-малко от него или го използвайте по-често, отколкото е предписано от Вашия лекар.

Ще получите първата си доза даклизумаб в кабинета на Вашия лекар. След това можете сами да инжектирате даклизумаб или да накарате приятел или роднина да извърши инжекциите. Преди да използвате сами даклизумаб за първи път, прочетете писмените инструкции, които идват с него. Помолете Вашия лекар или фармацевт да покаже на Вас или на лицето, което ще инжектира лекарството, как да го инжектира.

Можете да инжектирате даклизумаб в задната част на горната част на ръцете, областта на стомаха или бедрата. Не инжектирайте лекарството си в кожа, която е раздразнена, насинена, зачервена, инфектирана, с белези или татуирана.

Никога не използвайте повторно и не споделяйте игли или предварително напълнени спринцовки с лекарства. Изхвърлете използваните спринцовки в устойчив на пробиване контейнер. Говорете с Вашия лекар или фармацевт как да изхвърлите устойчивия на пробиване контейнер.

други употреби на това лекарство

Това лекарство може да бъде предписано за други цели; попитайте Вашия лекар или фармацевт за повече информация.

какви специални предпазни мерки трябва да спазвам?

Преди да използвате инжекция даклизумаб,

- уведомете Вашия лекар и фармацевт, ако сте алергични към даклизумаб, други лекарства или някоя от съставките на инжектирането на даклизумаб. Посъветвайте се с вашия фармацевт или проверете ръководството за лекарства за списък на съставките.
- кажете на Вашия лекар и фармацевт какви други лекарства, отпускани с рецепта и без рецепта, витамини, хранителни добавки и билкови продукти, които приемате или планирате да приемате. Може да се наложи Вашият лекар да промени дозите на Вашите лекарства или да Ви наблюдава внимателно за странични ефекти.
- уведомете Вашия лекар, ако имате или някога сте имали туберкулоза или ако имате инфекция. Също така, уведомете Вашия лекар, ако имате или някога сте имали депресия или ако някога сте мислили или се опитвали да се самоубиете.
- уведомете Вашия лекар, ако сте бременна, планирате да забременеете или кърмите. Ако забременеете, докато използвате даклизумаб, обадете се на Вашия лекар.
- трябва да знаете, че може да изпаднете в депресия или самоубийство (да мислите за самонараняване или самоубийство или да планирате или да се опитвате да го направите), докато използвате инжекция даклизумаб. Вие, вашето семейство или вашият болногледач трябва незабавно да се обадите на Вашия лекар, ако изпитате някой от следните симптоми: нова или влошаваща се депресия, говорене или мислене за желанието да се нараните или да сложите край на живота си, или всякакви други необичайни промени в поведението или настроението. Уверете се, че вашето семейство или болногледач знаят кои симптоми могат да бъдат сериозни, за да могат да се обадят на лекар, ако не можете сами да потърсите лечение.
- не си правете ваксинации по време на лечението с даклизумаб или до 4 месеца след последната доза, без да говорите с Вашия лекар.

какви специални диетични инструкции трябва да следвам?

Освен ако Вашият лекар не Ви каже друго, продължете нормалната си диета.

какво да правя, ако пропусна доза?

Ако пропуснете доза инжектиране на даклизумаб, инжектирайте пропуснатата доза веднага щом си спомните. Въпреки това, ако минат повече от 2 седмици след пропуснатата доза, пропуснете пропуснатата доза и продължете с обичайната си схема на дозиране. Не инжектирайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. Обадете се на Вашия лекар, ако пропуснете доза и имате въпроси какво да правите.

какви странични ефекти може да причини това лекарство?

Инжектирането на даклизумаб може да причини нежелани реакции. Уведомете Вашия лекар, ако някой от тези симптоми е тежък или не изчезва:

- акне
- болка в устата

Някои странични ефекти могат да бъдат сериозни. Ако получите някой от тези симптоми или тези, изброени в раздела ВАЖНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, и незабавно се обадете на Вашия лекар или потърсете спешна медицинска помощ:

- обрив
- копривна треска
- сърбеж
- затруднено дишане или преглъщане
- подуване на очите, лицето, устата, езика или гърлото
- нова или влошаваща се депресия
- промени в настроението или поведението
- мислите за самоанаряване или самоубийство или планирате или се опитвате да го направите
- хрема, кашлица, възпалено гърло, треска, втрисане и други признаци на инфекция
- затруднено уриниране
- болка при уриниране
- припадъци

Даклизумаб може да причини други нежелани реакции. Обадете се на Вашия лекар, ако имате някакви необичайни проблеми, докато приемате това лекарство.

Ако получите сериозен страничен ефект, Вие или Вашият лекар може да изпратите доклад до програмата за докладване на нежелани събития MedWatch на Агенцията по храните и лекарствата (FDA) онлайн (<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch> [<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch>]) или по телефона (1-800-332-1088).

какво трябва да знам за съхранението и изхвърлянето на това лекарство?

Съхранявайте това лекарство в картонената опаковка, в която е дошло, плътно затворено и далече от деца. Съхранявайте даклизумаб в хладилник, но не го замразявайте. Ако случайно замразите лекарството, трябва да изхвърлите тази спринцовка. Даклизумаб може да се съхранява при стайна температура до 30 дни, но трябва да се пази от светлина. Даклизумаб не трябва да се поставя обратно в хладилника, след като е бил съхраняван при стайна температура.

Ненужните лекарства трябва да се изхвърлят по специални начини, за да се гарантира, че домашните любимци, децата и други хора не могат да ги консумират. Въпреки това, не трябва да изхвърляте това лекарство в тоалетната. Вместо това, най-добрият начин да изхвърлите лекарствата си е чрез програма за връщане на лекарства. Говорете с вашия фармацевт или се свържете с местния отдел за боклук/рециклиране, за да научите за програмите за връщане във вашата общност. Вижте уебсайта на FDA за безопасно изхвърляне на лекарства (<http://goo.gl/c4Rm4p> [<http://goo.gl/c4Rm4p>]) за повече информация, ако нямате достъп до програма за връщане.

Важно е да държите всички лекарства далеч от погледа и обсега на деца, тъй като много контейнери (като седмични хапчета и тези за капки за очи, кремове, пластири и инхалатори) не са устойчиви на деца и

малките деца могат лесно да ги отворят. За да предпазите малките деца от отравяне, винаги заключвайте предпазните капачки и незабавно поставете лекарствата на безопасно място – такова, което е нагоре, далече и далеч от погледа им и обсега.<http://www.upandaway.org> [<http://www.upandaway.org>]

п случай на спешен случай/предозиране

В случай на предозиране се обадете на линията за помощ за контрол на отравянията на 1-800-222-1222. Информацията е достъпна и онлайн на адрес <https://www.poisonhelp.org/help> [<https://www.poisonhelp.org/help>]. Ако жертвата е принадлежала, има гърч, има проблеми с дишането или не може да бъде събудена, незабавно се обадете на спешните служби на 911.

каква друга информация трябва да знам?

Преди да направите какъвто и да е лабораторен тест, кажете на Вашия лекар и на лабораторния персонал, че използвате инжекция даклизумаб.

Не позволявайте на никой друг да приема вашите лекарства. Попитайте Вашия фармацевт за всички въпроси, които имате относно презареждането на Вашата рецепта.

За вас е важно да поддържате писмен списък на всички лекарства, отпускани с рецепта и без рецепта (без рецепта), които приемате, както и всички продукти като витамини, минерали или други хранителни добавки. Трябва да носите този списък със себе си всеки път, когато посещавате лекар или ако сте приети в болница. Също така е важна информация, която да носите със себе си в случай на спешност.

рандови имена

- Зинбрита®
- Зенапакс®¶

¶-Този марков продукт вече не е на пазара. Може да са налични общи алтернативи.

Последна редакция - 15.04.2018 г

[Научете как да цитирате тази страница](#)



[Отказ от отговорност на Американското дружество на здравните системни фармацевти, Inc](#)

AHFS®Информация за лекарствата за пациента™. © Авторско право, 2022. Американското дружество на фармацевтите по здравна система®, 4500 магистрала Изток-Запад, Suite 900, Бетезда, Мериленд. Всички права запазени. Дублиране за търговска употреба трябва да бъде разрешено от ASHP.

