

Цикл брошюр
«Библиотека
рассеянного
склероза»
БЕТАЛАЙФ

ПАМЯТКА ПАЦИЕНТА

по терапии рассеянного
склероза лекарственным
препаратом Глатирамера
ацетат



БЕТАЛАЙФ
ПРОГРАММА ПОДДЕРЖКИ ПАЦИЕНТОВ

ВВЕДЕНИЕ

Уважаемый пациент, Вам был назначен препарат, изменяющий течение рассеянного склероза – Глатирамера ацетат.

В данной брошюре Вы найдете краткую информацию по препарату, показаниям и возможным нежелательным реакциям. Полную информацию Вы можете получить в инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата.

Внимательно ознакомьтесь с данным материалом. Если Вы испытываете одну из нежелательных реакций, указанных в данной брошюре, обратитесь к своему лечащему врачу.

Для получения дополнительной информации и для сообщения о развитии нежелательной реакции Вы можете по телефону и адресу электронной почты, указанных на упаковке или в инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата.



БЕТАЛАЙФ
ПРОГРАММА ПОДДЕРЖКИ ПАЦИЕНТОВ

СОДЕРЖАНИЕ

Информация о препарате	6
Применение во время беременности и в период грудного вскармливания	7
Способ применения	8
Побочные действия	9
Техника проведения инъекции	10
Условия хранения	11

БЕТАЛАЙФ — СЕРВИСНАЯ ПРОГРАММА ПОДДЕРЖКИ ПАЦИЕНТОВ С РАССЕЯННЫМ СКЛЕРОЗОМ И ЧЛЕНОВ ИХ СЕМЕЙ



Интернет-портал BETALIFE.RU

Портал содержит общую информацию о различных аспектах заболевания: от типов течения рассеянного склероза до рекомендаций по ведению правильного образа жизни.

Вебинары для пациентов от ведущих специалистов.



Информационные материалы

«Библиотека рассеянного склероза» – цикл брошюр с общей информацией для пациентов с рассеянным склерозом и членов их семей.

Брошюры доступны на портале BETALIFE.RU.

Обращение в сервисную программу специализированной поддержки пациентов с рассеянным склерозом БЕТАЛАЙФ не может заменить очную консультацию лечащего врача.





Круглосуточная горячая линия 8 (800) 200 08 16

Специалисты горячей линии ответят на вопросы, касающиеся терапии рассеянного склероза препаратами BIOCAD.

При необходимости Вы можете получить консультацию менеджера по медицинской информации.



Мобильное приложение BETALIFE

Позволяет контролировать самочувствие, физическую активность, питание и отслеживать возникновение симптомов. Напомнит о приеме препарата.

Доступ к научным статьям и последним новостям из области рассеянного склероза.

ГЛАТИРАМЕРА АЦЕТАТ

Информация о препарате



**Международное непатентованное
или группировочное наименование:**
глатирамера ацетат



Лекарственная форма:
раствор для подкожного введения



Состав:
1 мл раствора содержит глатирамера
ацетат – 20,0 мг или 40,0 мг



Показания к применению
Рецидивирующе-ремиттирующий рассеянный склероз.



Противопоказания
Гиперчувствительность к глатирамера ацетату;
детский возраст до 18 лет (эффективность
и безопасность не изучены).



С осторожностью
Предрасположенность к развитию аллергических
реакций, сердечно-сосудистые заболевания,
нарушение функции почек, беременность,
период грудного вскармливания.

ПРИМЕНЕНИЕ ВО ВРЕМЯ БЕРЕМЕННОСТИ И В ПЕРИОД ГРУДНОГО ВСКАРМЛИВАНИЯ



Беременность:

Исследования на животных не показали токсичности на репродуктивную систему. Опыт применения препарата у беременных женщин свидетельствует об отсутствии негативного влияния на плод. Не рекомендуется применять препарат во время беременности за исключением случаев, когда ожидаемая польза терапии для матери превышает потенциальный риск для плода.



Период грудного вскармливания:

Неизвестно, выделяются ли глатирамера ацетат или его метаболиты в материнское молоко. Риск для новорожденных / младенцев не может быть исключен. Необходимо принять решение либо о прекращении грудного вскармливания, либо о прекращении терапии препаратом глатирамера ацетат с учетом пользы грудного вскармливания для ребенка и пользы терапии для женщины.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

Препарат выпускается в виде подкожных инъекций по 20 или 40 мг глатирамера ацетата. Вводится согласно дозировке, **предпочтительно в одно и то же время дня.**

Для дозировки 20 мг. минимальный интервал между инъекциями – 24 часа, вводится один раз в сутки ежедневно.

Для дозировки 40 мг. минимальный интервал между инъекциями – 48 часов, вводится 3 раза в неделю.

Препарат не предназначен для внутривенного или внутримышечного введения. В настоящее время данные о длительности курса лечения отсутствуют. Решение о назначении длительного курса лечения должен принимать лечащий врач в каждом конкретном случае.

Перед инъекцией препарата глатирамера ацетат выдержать при комнатной температуре не менее 20 минут.

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата группы Глатирамера ацетат (Копаксон®–Тева, Тимексон®), информация адаптирована.

ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

Перед началом терапии обратитесь к лечащему врачу за разъяснениями о возможных рисках, связанных с применением препарата, и способах борьбы с ними.

Реакция в месте инъекции является наиболее частой нежелательной реакцией. Проявляется в виде: покраснения, боли, уплотнения, зуда, отека, воспаления и гиперчувствительности и редко: некроза. Во всех случаях появления местных реакций необходимо проконтролировать технику проведения инъекции. **Для минимизации возможности проявления данной нежелательной реакции внимательно следуйте рекомендациям по применению препарат, содержащимся в инструкции.**

Так же возможны появления: приливы, боли в груди, одышки, учащенное сердцебиение. Все состояния проявляются немедленно после введения препарата. Большинство этих симптомов непродолжительны, спонтанно проходят без последствий.

При применении глатирамера ацетата 40 мг реакции в месте инъекции возникают в два раза реже, а состояния, проявляющиеся немедленно после введения препарата, в четыре раза реже, чем при применении дозировки 20 мг.

При подозрении на воспаление, появлении любых выделений из места инъекции необходима консультация врача для исключения возможного инфицирования.

В период постмаркетингового применения глатирамера ацетата 40 мг/мл были зафиксированы редкие случаи тяжелых поражений печени (включая печеночную недостаточность и гепатит с желтухой). Большинство случаев тяжелых поражений печени разрешались с прекращением лечения.

Полный перечень нежелательных реакций указан в инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата. **При развитии серьезных нежелательных реакций следует немедленно прекратить терапию и обратиться к лечащему врачу или вызвать скорую медицинскую помощь.**

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата группы Глатирамера ацетат (Копаксон®-Тева, Тимексон®), информация адаптирована.

ТЕХНИКА ПРОВЕДЕНИЯ ИНЪЕКЦИИ

Внимательно ознакомьтесь с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата до проведения инъекции.

Осмотрите область планируемого введения – **на коже не должно быть никаких повреждений** (царапин, синяков, гнойничковых высыпаний и т.д.). Не следует использовать для инъекции болезненные точки, обесцвеченные, покрасневшие участки кожи или области с уплотнениями и узелками.

Располагайте шприц перпендикулярно месту инъекции, вводите иглу под углом 90°, вводите препарат, равномерно нажимая на поршень до конца. Глубина инъекции подбирается в зависимости от типа телосложения и толщины подкожной жировой клетчатки.

Рекомендуемая глубина введения иглы составляет 6 мм от поверхности кожи.

World Health Organisation – WHO Best Practices for Injections and Related Procedures Toolkit.

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата группы Глатирамера ацетат (Копакосн®–Тева, Тимексон®), информация адаптирована.

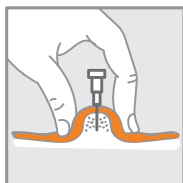
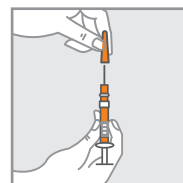
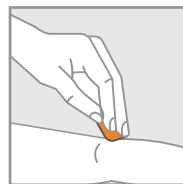
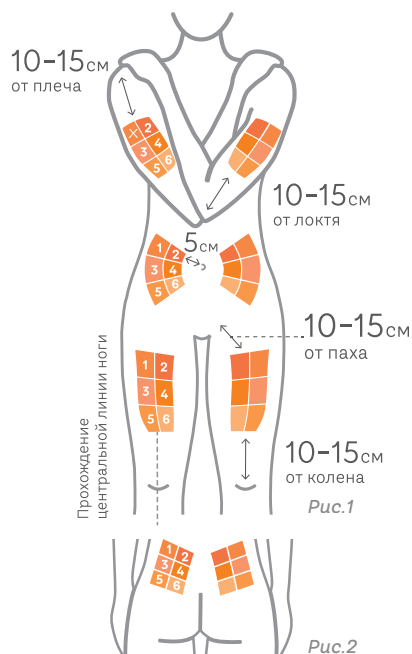


СХЕМА РАСПОЛОЖЕНИЯ МЕСТ ИНЪЕКЦИЙ



Не следует вводить препарат в одно и то же место повторно, каждый раз выбирайте новое место для инъекции. Внутри каждого участка инъекционной области есть много точек для укола. Постоянно меняйте точки инъекций внутри конкретного участка.

Чередование участков позволит коже восстанавливаться со временем и поможет снизить вероятность возникновения нежелательных кожных реакций до минимума.

Рис.1 Схема расположения мест инъекций.

Рис.2 Схема расположения мест инъекций в ягодичную область.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте при температуре от 2° до 8°С. Срок годности – 2 года. Не применять по истечении срока годности.

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата группы Глатирамера ацетат (Копаксон®-Тева, Тимексон®), информация адаптирована.

BETALIFE.RU

ИНФОРМАЦИОННЫЙ ПОРТАЛ

BIOCAD
Biotechnology Company

Программа BETALIFE создана при поддержке компании BIOCAD
198515, Санкт-Петербург, п.Стрельна, ул.Связи, 34-А
+7 (812) 380-49-33 \ Факс: +7 (812) 380-49-34

RU-TIM-00253.14.02.2021

Информация брошюры не может быть использована для самостоятельной диагностики или лечения. Перед применением препарата ознакомьтесь с инструкцией и проконсультируйтесь со специалистом

Не для продажи. Распространяется для некоммерческого использования в качестве вспомогательной информационной литературы по различным медикаментозным аспектам заболевания. Не является рекламой.