

La FDA autoriza el uso de un autoinyector interferón  $\beta$  electrónico para la esclerosis múltiple.

El primer inyector automático electrónico para el interferón  $\beta$  en el tratamiento de la esclerosis múltiple ha sido aprobado por la FDA (Food and Drug Administration) estadounidense.

El autoinyector pertenece a la empresa farmacéutica Bayer y presenta la gama Betaseron de interferones  $\beta$  utilizados para tratar formas de la esclerosis múltiple recidivante. Es nuevo dispositivo llamado Betaconnect estará disponible en el mercado a principios del año 2016. Bayer afirma que el nuevo dispositivo supera algunas de las desventajas del actual autoinyector mecánico que realice un pequeño sonido durante la administración molesto para los pacientes y no tiene un retractor automático de la aguja.

“Gracias al nuevo dispositivo con resorte mecánico, los pacientes tienen que extraer las agujas”, afirma Klaus Marten, gestor general de neurología de Bayer HealthCare. “Ya que es muy frecuente cambiar la localización de inyección, puede ser incómodo tener que retirar la aguja de algunas ubicaciones y puede causar dolor. Con el nuevo autoinyector electrónico la aguja se retira automáticamente, lo cual facilita el proceso. La inyección es completamente silenciosa”, concluye Klaus.

El dispositivo puede ser programado según las preferencias del paciente en cuanto a velocidad y profundidad de la inyección y tiene una alarma que recuerda a los pacientes cuándo deben administrarse la dosis.

Fuente: [immedicohospitalario.es](http://immedicohospitalario.es)