

INDICACIÓN

EPOETINA-ALFA se utiliza para la anemia

POSOLOGIA

Epoetina-alfa se administra por **vía subcutánea** (debajo de la piel).

La dosis recomendada es según prescripción médica

¿CÓMO se debe ADMINISTRAR Epoetina-alfa?

La jeringa precargada está lista para usar. Cada jeringa debe utilizarse sólo para una inyección única. La inyección no debe agitarse ni mezclarse con ningún otro líquido.

La administración de la inyección se debe realizar siguiendo los siguientes pasos:

1. Deje la jeringa precargada fuera de la nevera, a temperatura ambiente, durante 30 minutos.

2. Lávese las manos cuidadosamente.



3. Sujete firmemente la jeringa y retire la cubierta de plástico de la aguja.

4. Con la jeringa orientada verticalmente, expulse todo el aire desplazando el émbolo hacia arriba. Así, la jeringa precargada ya está lista para su uso.



5. Desinfecte la piel de la zona de inyección usando un algodón con alcohol y pellizque la piel entre los dedos pulgar e índice, sin apretar.



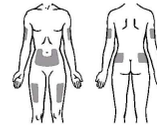
6. Introduzca la aguja en toda su longitud formando un ángulo de 45°.

7. Inyecte la solución de forma lenta y constante manteniendo la piel pellizcada.



8. Al terminar la inyección, retire la aguja y suelte la piel. Desinfecte la piel con alcohol.

Para cada administración, debe cambiar el lugar de inyección, alternando entre la parte trasera del brazo, el abdomen y la parte superior del muslo.



Mantenga siempre el mismo horario.

¿QUÉ hacer si...?

- Si se ha olvidado de administrar la inyección, hágalo lo antes posible. Si han pasado más de 24 horas comuníquelo a su médico o farmacéutico.
- No doble nunca la dosis.

¿Cuándo NO se ha de administrar Epoetina-alfa?

- Si usted es alérgico a epoetina-alfa así como a alguno de los componentes de la solución.
- Hipertensión mal controlada

PRECAUCIONES

- Si está embarazada o en periodo de lactancia.
- Si tiene epilepsia
- Si tiene enfermedad hepática crónica
- Si es alérgico al látex evite manipularlo.

INTERACCIONES

No se han descrito pero informe a su médico si está tomando ciclosporina.

Pregunte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento, vitamina o planta medicinal.

EFECTOS ADVERSOS

Los efectos adversos más frecuentes, que no significa que aparezcan en todos los pacientes, son:

- Dolor de cabeza
- Cuadro seudogripal
- Dolor en el lugar de inyección
- Aumento de la presión arterial
- Ligero aumento del riesgo de coágulos en sangre.
- Erupciones cutáneas

Comente con su médico o farmacéutico si presenta alguno de éstos efectos adversos o cualquier otro que crea que está relacionado con la medicación.

Avisé rápidamente a su médico si tiene:

- Una reacción alérgica grave (enrojecimiento de la piel, dificultad para respirar,...).
- Signos de sangrado como heces negras, sangre en la orina o hematomas importantes.
- Signos cardíacos y respiratorios como ansiedad, sudor frío, palpitaciones, dolor en el pecho, mareo, dificultad para respirar.
- Dolor de cabeza intenso, convulsiones
- En caso de sobredosis.

CONSERVACIÓN

Mantenga las inyecciones en su envase original, **dentro de la nevera** (entre 2 y 8°C). **NO CONGELAR**



CADUCIDAD

No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

ADVERTENCIAS

Mantenga los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Este medicamento sólo puede conseguirse a través del Servicio de Farmacia del Hospital, con la receta que le hará su médico de este Centro

Devuelva la medicación sobrante a la Farmacia del Hospital

Las mujeres embarazadas deberán tener especial cuidado en evitar el contacto con el contenido de las inyecciones

RECOMENDACIONES AL PACIENTE

DÍAS	Nº INYECCIONES			Frecuencia
	10000UI	30000UI	40000UI	

Notas:

Este tríptico **NO** contiene toda la información de este fármaco y sólo pretende ser un resumen para ayudar al paciente con su tratamiento. **No sustituye el prospecto.**

Si tiene cualquier duda o precisa más información contacte con su médico o farmacéutico.

CÓMO CONTACTAR

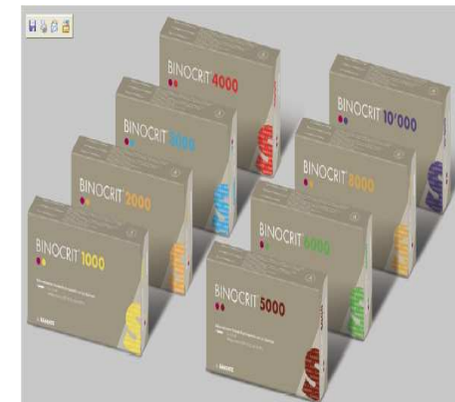
Teléfono Farmacia

Horario

LOGO HOSPITAL



INFORMACIÓN DE MEDICAMENTOS



EPOETINA ALFA BINOCRIT®

Nombre del paciente:

Fecha:

Diciembre 2010