

INDICACIÓN

PEGFILGRASTIM se utiliza para estimular la producción de glóbulos blancos en la médula ósea.

POSOLOGIA

Pegfilgrastim se administra por **vía subcutánea** (debajo de la piel).

La dosis habitual es de 6 mg (una jeringa) aproximadamente 24 horas después de cada ciclo de quimioterapia.

¿CÓMO se debe ADMINISTRAR Pegfilgrastim?

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, o sostenga la jeringa precargada suavemente entre sus manos durante unos minutos.
2. No agite la jeringa precargada.
3. No retire la cubierta de la aguja hasta que esté preparado para la inyección.
4. Compruebe el aspecto. Debe ser un líquido transparente e incoloro. No lo utilice si observa decoloración, turbidez o partículas en el mismo.
5. Lávese las manos cuidadosamente.
6. **Preparación de la inyección**,
- Para evitar que la aguja se doble, tire suavemente de la cubierta de la aguja sin girarla, tal como se muestra en las figuras.



- No toque la aguja ni empuje el émbolo.
- Puede que observe una pequeña burbuja de aire en la jeringa precargada. No debe extraer la burbuja de aire, la inyección de la burbuja de aire no es perjudicial.



7. 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.
8. Introduzca la aguja en toda su longitud formando un ángulo de 45°.
9. Tire ligeramente del émbolo para asegurarse de que no se ha pinchado una vena. Si ve sangre en la jeringa, retire la aguja e insértela en otro lugar.

10. Inyecte la dosis de forma lenta y constante manteniendo la piel pellizcada.

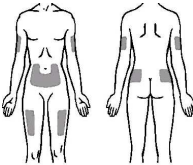


11. Presione el émbolo hasta el fondo hasta que se inyecte todo el líquido de la jeringa. El protector de la aguja no se activará hasta que se vacíe la jeringa precargada.
12. Mientras el émbolo está todavía presionado completamente saque la aguja de la piel. A continuación suelte el émbolo y observará que la jeringa se mueve hacia arriba y que la aguja entera queda cubierta por el protector de la aguja.

13. **NO** vuelva a poner la cubierta protectora en la aguja

14. Si el protector de la aguja no se ha activado, es posible que la inyección no se haya completado. Contacte con su médico, si piensa que no se ha administrado la dosis completa.

15. Al terminar la inyección 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.

La primera dosis deberá administrarse a partir de las 24 horas siguientes a la finalización de la quimioterapia. Mantenga siempre el mismo horario.

QUÉ hacer si...?

- Si se ha olvidado de administrar la inyección, hágalo lo antes posible.
- En caso de duda coméntelo con su médico o farmacéutico

Cuándo NO se ha de administrar Pegfilgrastim?

- Si usted es alérgico a Pegfilgrastim o Filgrastim, así como a alguno de los componentes de la solución.
- Si usted es intolerante al sorbitol (un tipo de azúcar).
- Si usted es alérgico al látex, la cubierta de la aguja de la jeringa precargada contiene caucho natural (un derivado del látex) que puede provocar reacciones alérgicas
- Si está embarazada o en periodo de lactancia.

PRECAUCIONES

No administrar el mismo día de la quimioterapia.

INTERACCIONES

No se han descrito. Consulte con su médico o farmacéutico antes de tomar cualquier medicamento, vitamina o planta medicinal.

EFFECTOS ADVERSOS

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

- Dolor muscular, óseo y dolor de cabeza
- Reacción en el lugar de inyección: enrojecimiento, picor, inflamación, dolor.
- Cansancio, pérdida del apetito
- Náuseas, vómitos, estreñimiento, diarrea
- Tos.
- Osteoporosis.

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

Avise rápidamente a su médico si tiene:

- Una reacción alérgica grave (enrojecimiento de la piel, dificultad para respirar,...).
- Signos de infección como tos, escalofríos, fiebre > 38°C, dificultad al orinar.
- Signos de sangrado como heces negras, sangre en la orina o hematomas importantes.
- Palpitaciones
- Dificultad para respirar

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

Deposite los restos del medicamento y su embalaje en el punto SIGRE de la farmacia más próxima o en la Farmacia del Hospital.

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

RECOMENDACIONES AL PACIENTE

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

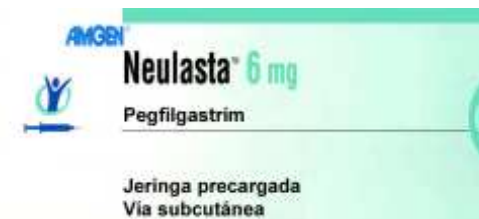
CÓMO CONTACTAR

Teléfono Farmacia

Horario

LOGO HOSPITAL

INFORMACIÓN DE MEDICAMENTOS



PEGFILGRASTIM

NEULASTA®

Jeringa precargada 6 mg

Nombre del paciente:

Fecha:

Abril 2011