

Retacrit® (Epoetina zeta)

¿Qué es y para qué se utiliza?

Retacrit® es un antianémico. Su función es estimular la formación de eritrocitos (células de la sangre) a partir de los precursores de células progenitoras. La administración de epoetina produce un aumento del número de eritrocitos y de los valores de hemoglobina.

Nombres y presentaciones comerciales

Retacrit 1.000 UI/0,3ml Solución inyectable en jeringa precargada
Retacrit 2.000 UI/0,6ml Solución inyectable en jeringa precargada
Retacrit 3.000 UI/0,9ml Solución inyectable en jeringa precargada
Retacrit 4.000 UI/0,4ml Solución inyectable en jeringa precargada
Retacrit 5.000 UI/0,5ml Solución inyectable en jeringa precargada
Retacrit 6.000 UI/0,6ml Solución inyectable en jeringa precargada
Retacrit 8.000 UI/0,8ml Solución inyectable en jeringa precargada
Retacrit 10.000 UI/1,0ml Solución inyectable en jeringa precargada
Retacrit 30.000 UI/0,75ml Solución inyectable en jeringa precargada
Retacrit 40.000 UI/1,0ml Solución inyectable en jeringa precargada

¿Cómo se debe conservar?

Conservar en nevera a una temperatura entre 2-8° C. No congelar.
Almacenar en el envase original protegido de la luz.

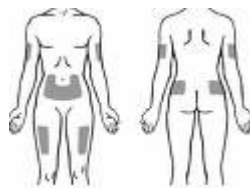
En el uso ambulatorio, el paciente puede sacar el medicamento de la nevera y mantenerlo a temperatura ambiente (no superior a 25° C) durante un periodo único máximo de hasta 3 días.

No lo utilice después de la fecha de caducidad que aparece en el cartón y en la etiqueta de la jeringa precargada después de "CAD". La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

¿Cómo se administra?

La epoetina debe administrarse por vía intravenosa o subcutánea en caso de anemia asociada a insuficiencia renal crónica, en hemodiálisis y en diálisis peritoneal. En pacientes con anemia asociada a quimioterapia y en caso de pacientes incluidos en cirugía programada grave ortopédica, se administrará sólo por vía subcutánea.

1. Saque la jeringa de la nevera 10-15 minutos antes de su administración. Compruebe que la solución sea transparente, incolora y sin partículas visibles. Este medicamento es para un único uso. No agitar.
2. La tapa protectora se retira de la aguja de la jeringa y se expulsa el aire de la jeringa y de la aguja manteniendo la jeringa vertical y apretando el émbolo hacia arriba con cuidado.
3. Lávese las manos y desinfecte la piel con un algodón o gasa con alcohol.
4. Forme un pliegue cutáneo entre el índice y el pulgar e inserte la aguja en un ángulo de 45°- 90°.
5. Tire del émbolo hacia atrás y empuje lenta y regularmente el émbolo hasta que la jeringa esté vacía.
6. Retire la aguja de la piel, ponga algodón sobre el área y presione durante 10 segundos, pero no lo frote.



Para mayor información recomendamos ver el video demostrativo de la administración.

¿Qué hacer si se olvida una dosis?

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.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Las reacciones adversas más frecuentes son cefaleas, mareos y un aumento de la tensión arterial, dependiente de la dosis, episodios trombóticos y vasculares, trastornos generales (debilidad, cansancio...) y alteraciones en el lugar de administración.

Uso de otros medicamentos

Pregunte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento, vitamina o planta medicinal, especialmente si toma: ciclosporina.

Advertencias

- La eritropoyetina debe, en general, utilizarse durante los periodos de embarazo y de lactancia sólo si los posibles beneficios superan los riesgos posibles para el feto. Consulte a su médico o farmacéutico.
- Dígale a su médico si tiene problemas de hemorragias o enfermedades del corazón o epilepsia.
- La tensión arterial, como en todos los pacientes a los que se administra eritropoyetina, puede elevarse durante el tratamiento con Retacrit®.



**ESTE FOLLETO NO SUSTITUYE AL PROSPECTO,
Solo pretende ser un resumen para ayudar al paciente con su tratamiento**

**SI POR CUALQUIER RAZÓN LE SOBРАН MEDICAMENTOS, DEVUELVALOS
POR FAVOR AL SERVICIO DE FARMACIA.**