



Neulasta® (PegFilgrastim)

¿Qué es y para qué se utiliza?

Es un factor humano de estimulación de colonias de granulocitos, los productores de neutrófilos (glóbulos blancos). Una reducción del número de glóbulos blancos (neutropenia) puede producirse por motivos diversos y hace que su cuerpo tenga menos posibilidades de luchar contra las infecciones. Pegfilgrastim estimula la médula ósea para producir rápidamente nuevos glóbulos blancos.

Nombres y presentaciones comerciales

Neulasta 6 mg solución inyectable.

¿Cómo se debe conservar?

Mantener el envase en el embalaje exterior, para preservarlo de la luz
Conservar en nevera (2°C y 8°C).

Si las jeringas no pueden conservarse en nevera, a temperatura ambiente (hasta 25°C) tienen una validez de tres días. Después de este periodo, el producto no debe volver a refrigerarse y debe desecharse.

¿Cómo se administra?

La dosis habitual es una inyección subcutánea (bajo la piel) de 6 mg (una jeringa), administrada al menos 24 h tras finalizar el ciclo de quimioterapia.

Saque la jeringa del frigorífico 30 minutos antes de la inyección para que se atempere.

- Lávese las manos. Retire la cubierta de la aguja y compruebe la ausencia de burbujas en la jeringa (empuje el émbolo para retirarlas).
- Desinfecte la piel con alcohol y pellizque la piel con el pulgar e índice. Inserte la aguja formando un ángulo de 45°.
- Empuje el émbolo lentamente, manteniendo la piel pellizcada.
- Retire la aguja y deseche la jeringa en recipientes adecuados para ello, y puede solicitarlos a su médico, enfermero o farmacéutico.

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

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Neulasta puede producir efectos adversos, siendo los más frecuentes: dolor en el punto de inyección, dolor de cabeza, dolor generalizado (articulaciones, músculos, pecho, extremidades, cuello, espalda). Comuníquese a su médico cualquier otro efecto adverso que aprecie tras la administración de Neulasta.

Uso de otros medicamentos

No tome por su cuenta ningún medicamento. Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.



Advertencias

No hay datos o éstos son limitados relativos al uso de pegfilgrastim en mujeres embarazadas y con lactancia materna.

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

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