

 <p>GENERALITAT VALENCIANA CONSELLERIA DE SANITAT UNIVERSAL I SALUT PÚBLICA</p>  <p>DEPARTAMENT DE SALUT VALÈNCIA ARNAU DE VILANOVA-LLÍRIA</p>	<p>INFORMACIÓN AL PACIENTE</p> <p>Unidad Atención Farmacéutica Pacientes Externos (UFPE) Servicio Farmacia. Hospital Arnau de Vilanova Tel: 96 197 60 78 Mail: ufpe_arnau@gva.es</p>	 <p>tu farmacéutico de guardia</p>
--	--	--

Pelgraz® (Pegfilgrastim)

¿Qué es y para qué se utiliza?

Pelgraz® contiene el principio activo pegfilgrastim, una proteína que estimula el crecimiento de glóbulos blancos, implicados en la defensa del organismo contra las infecciones.

Está indicado para reducir la neutropenia (recuento blanco de glóbulos blancos) y la incidencia de neutropenia febril que puede producirse en el tratamiento con quimioterapia.

Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

Pelgraz® 6 mg solución inyectable en inyector subcutáneo.

¿Cómo se debe conservar?

Conserve Pelgraz® en la nevera, entre 2-8°C (NUNCA en el congelador).

Si es necesario, el inyector se puede mantener a temperatura ambiente (25°C) durante un máximo de 72 horas.

Deseche el medicamento si no ha sido utilizado dentro de esas 72 horas.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz.



¿Cómo se administra?

La pauta habitual es una dosis de 6 mg que se administra a partir de las 24 horas después de su última sesión de quimioterapia.



Debe inyectar el contenido del dispositivo de forma subcutánea. Para evitar lesiones en la piel, debe alternar los lugares de inyección (abdomen, muslo) y evitar la administración en zonas de piel sensible, dañada o con hematomas o cicatrices.

Instrucciones de administración:

- Saque el inyector de la nevera y déjela a temperatura ambiente (20 a 25°C) durante 30 minutos antes de administrarla. Observe el líquido a través de la ventana de visión. El líquido debe ser claro e incoloro. El lugar recomendado para la inyección es la parte anterior del muslo o la parte baja del abdomen. Si otra persona le administra la inyección, puede hacerlo en la parte superior del brazo. Para cada inyección elija un lugar diferente, separados al menos 3 cm del lugar donde se realizó la administración anterior.
- Lávese las manos y limpie el lugar de la inyección.
- Inyecte Pelgraz®:
 - Retire la tapa inferior.
 - Coloque el inyector sobre su piel aproximadamente 90 grados, y sujételo de tal forma que pueda ver la ventana.
 - Empuje el mango hacia abajo. El medicamento se inyectará a medida que empuje. La inyección se ha completado cuando el mango se ha empujado tan abajo como sea posible.
 - Oirá un clic y el cuerpo naranja del inyector ya no se verá.
 - Después levante el inyector de la piel: la banda amarilla indica que la protección de la aguja está bloqueada.
- Tras la inyección, presione con un algodón o gasa el sitio de inyección durante unos segundos, NO frote.
- Deseche la pluma precargada usada en los contenedores especiales que se entregan para ello.



¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si usted ha olvidado administrarse su dosis de Pelgraz®, contacte con su médico para decidir cuándo debe inyectarse la próxima dosis.

¿Qué efectos adversos más frecuentes pueden aparecer durante el tratamiento?

Los efectos adversos más frecuentes son: dolor de huesos, náuseas, dolor de cabeza y dolor en la zona de inyección

Otras reacciones adversas son menos frecuentes pero más graves, por lo que debe avisar a su médico si aparece alguna de ellas como: orinar con menor frecuencia, dificultad para respirar, sensación de plenitud abdominal y una sensación general de cansancio.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, adquiridos con receta médica o no, plantas medicinales o vitaminas.

Advertencias

Conducción y uso de máquinas

Es poco probable que los posibles efectos de Pelgraz® afecten a su capacidad para conducir o manejar maquinaria.



Embarazo

Si está embarazada, cree que podría estarlo o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento.

Lactancia

Si está en periodo de lactancia debe consultar con su médico antes de utilizar Pelgraz®.

Excipientes de declaración obligatoria

Sorbitol (E420) y acetato de sodio.

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, POR FAVOR,
DEVUÉLVALOS AL SERVICIO DE FARMACIA**