

Preguntas para hacerle a su médico acerca de los recuentos bajos de glóbulos blancos y el riesgo de infección



¿Qué son los recuentos de células sanguíneas?

¿Cómo puedo monitorear mis recuentos de células sanguíneas?

¿Qué tipo de paciente recibiendo quimioterapia corre un riesgo más alto de contraer neutropenia e infecciones?

¿Por qué es que la quimioterapia aumenta mi riesgo de infección?

¿Cuáles son los efectos de un recuento bajo de glóbulos blancos o una infección?

¿Cómo se puede minimizar el riesgo de complicaciones de la neutropenia febril?

¿Qué es Neulasta® (pegfilgrastim)?

¿Necesito Neulasta®?

¿Cuáles son los efectos secundarios asociados con Neulasta®?

¿Qué más puedo hacer para protegerme de una infección?

¿Qué otros recursos ofrecen información y apoyo para pacientes que reciben quimioterapia?

Importante información de seguridad

¿Quiénes no deben tomar Neulasta[®]?

No tome Neulasta[®] si ha tenido una reacción alérgica grave a Neulasta[®] (pegfilgrastim) o a NEUPOGEN[®] (filgrastim).

¿Qué debo informarle a mi proveedor de atención médica antes de tomar Neulasta[®]? Dígale a su proveedor de atención médica si usted:

- Presenta el rasgo de células falciformes o la enfermedad de células falciformes
- Ha tenido reacciones severas de la piel a adhesivos acrílicos
- Es alérgico al látex
- Tiene problemas renales
- Tiene cualquier otro problema médico
- Está embarazada o tiene previsto quedarse embarazada. Se desconoce si Neulasta[®] dañará a su bebé aún no nacido
- Está amamantando o planea amamantar. Se desconoce si Neulasta[®] se transfiere a la leche materna.

Infórmele a su proveedor de atención médica acerca de todos los medicamentos que usted toma, incluyendo medicamentos de venta con receta, vitaminas y suplementos herbales.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios graves de Neulasta[®]?

- **Rotura del bazo.** El bazo puede aumentar de tamaño y romperse mientras esté usando Neulasta. La rotura del bazo puede causar la muerte. Llame a su médico de inmediato si tiene dolor en la parte superior izquierda del abdomen o en el extremo del hombro izquierdo. Este dolor puede significar que su bazo está agrandado o roto.
- **Un problema pulmonar grave llamado Síndrome de Dificultad Respiratoria Agudo (SDRA).** Llame a su proveedor de atención médica o consiga ayuda médica de emergencia inmediatamente si presenta alguno de los siguientes síntomas de SDRA: fiebre, falta de aliento, dificultad respiratoria o un ritmo acelerado de la respiración.
- **Reacciones alérgicas graves.** Obtenga inmediatamente atención médica de emergencia si usted presenta alguno de estos síntomas de una reacción alérgica grave a Neulasta[®]: falta de aliento, respiración sibilante, mareos, hinchazón alrededor de la boca o los ojos, aceleración del pulso, sudoración y urticaria.

Si usted presenta una reacción alérgica durante la entrega de Neulasta[®], retire el inyector integrado de Neulasta[®] sujetando el borde de la almohadilla adhesiva y retirando la película protectora en el inyector integrado. Obtenga ayuda médica de emergencia enseguida.

- **Crisis de células falciformes.** Las crisis drepanocíticas severas y a veces la muerte pueden ocurrir en personas con enfermedad de células falciformes o rasgo drepanocítico y que reciben filgrastim, un fármaco similar a Neulasta.
- **Afección renal (glomerulonefritis).** Se han observado afecciones renales en pacientes que han recibido Neulasta[®]. Llame a su médico de inmediato si experimenta hinchazón en su cara o tobillos, sangre en la orina u orina de color marrón o ha observado que orina con menos frecuencia.
- **Aumento en el número de los glóbulos blancos (leucocitosis).** Su médico verificará sus exámenes de sangre durante el tratamiento con Neulasta[®].

Consulte la Información de Seguridad Importante adicional en la página siguiente.

Importante información de seguridad

- **Síndrome de fuga capilar.** Neulasta[®] puede causar pérdidas de líquido de los vasos sanguíneos hacia los tejidos de su cuerpo. Esta condición se llama “Síndrome de Fuga Capilar” (SFC). El SFC puede causar que usted rápidamente tenga síntomas que pueden llegar a ser potencialmente mortales. Busque inmediatamente atención médica de emergencia si presenta cualquiera de los siguientes síntomas:
 - inflamación o hinchazón y orina con menor frecuencia
 - dificultades para respirar
 - hinchazón en el área del estómago, sensación de estar lleno
 - mareos o sensación de desmayo
 - una sensación de cansancio generalizado

El efecto secundario más común de Neulasta[®] es dolor en los huesos y en los brazos y las piernas.

Dígale a su proveedor de atención médica si usted presenta cualquier efecto secundario que le moleste o no desaparezca. Estos no son todos los efectos secundarios posibles de Neulasta[®]. Llame a su médico para obtener consejos médicos sobre los efectos secundarios. Se le anima a reportar efectos secundarios negativos de los medicamentos con receta a la FDA. Visite www.fda.gov/medwatch o llame al 1-800-FDA-1088 (1-800-332-1088).

Para obtener más información sobre Neulasta[®], hable con su proveedor de atención médica o farmacéutico; vaya a www.neulasta.com; o llame al 1-844-696-3852 (1-844-MYNEULASTA).

Consulte la Información de [Paciente de Neulasta](#)[®].

Indicación

Neulasta[®] (pegfilgrastim) es un medicamento de venta con receta utilizado para ayudar a reducir la probabilidad de infección debida a un recuento bajo de glóbulos blancos, en personas con ciertos tipos de cáncer (no mielóide) que reciben medicinas anticancerígenas (quimioterapia) que puede causar fiebre y un bajo recuento de células sanguíneas.

Forma de dosis

Neulasta[®] se administra como una inyección bajo la piel (subcutánea).