

**GUÍA DEL MEDICAMENTO
PROCRIT® (PRO-KRIT)
(epoetina alfa)**

Lea esta Guía del medicamento:

- antes de comenzar con PROCRIT.
- si su proveedor de atención médica le comunica que existe nueva información sobre PROCRIT.
- si su proveedor de atención médica le confirma que se puede inyectar PROCRIT en su hogar, lea esta Guía del medicamento cada vez que reciba un nuevo suministro de medicamento.

Esta Guía del medicamento no reemplaza la consulta con su proveedor de atención médica acerca de su afección médica o su tratamiento. Hable habitualmente con su proveedor de atención médica sobre el uso de PROCRIT y pregunte si existe información nueva sobre PROCRIT.

¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre PROCRIT?

PROCRIT puede provocar efectos secundarios graves que pueden causar la muerte, entre los que se incluyen los siguientes:

Para personas con cáncer:

- Su tumor puede crecer más rápido y usted puede morir antes si elige tomar PROCRIT. Su proveedor de atención médica hablará con usted sobre estos riesgos.

Para todos los pacientes que toman PROCRIT, incluso los pacientes con cáncer o enfermedad renal crónica:

- **Problemas cardíacos graves, como ataque cardíaco o insuficiencia cardíaca, y accidente cerebrovascular.** Puede morir antes si recibe PROCRIT para aumentar el nivel de glóbulos rojos hasta un nivel cercano al de las personas sanas.
- **Coágulos de sangre.** Puede tener coágulos de sangre en cualquier momento mientras toma PROCRIT. Si recibe PROCRIT por cualquier motivo y se va a someter a una cirugía, hable con su proveedor de atención médica sobre si necesita o no tomar un anticoagulante para disminuir la probabilidad de formación de coágulos durante o después de la cirugía. Se pueden formar coágulos de sangre en vasos sanguíneos (venas), especialmente en la pierna (trombosis venosa profunda o TVP). Las partes de un coágulo pueden trasladarse a los pulmones y obstruir la circulación de sangre en los pulmones (émbolo pulmonar).
- Llame a su proveedor de atención médica u obtenga ayuda médica de inmediato si tiene alguno de estos síntomas:
 - Dolor en el pecho
 - Dificultad para respirar o disnea
 - Dolor en las piernas, con o sin inflamación
 - Brazos o piernas fríos o pálidos
 - Desorientación repentina, problemas para hablar o comprender a otros
 - Adormecimiento o debilidad repentina en el rostro, los brazos o las piernas, especialmente de un lado del cuerpo
 - Problemas de visión repentinos
 - Problema repentino para caminar, mareos, pérdida del equilibrio o de la coordinación
 - Pérdida del conocimiento (desmayo)
 - Acceso vascular de hemodiálisis que deja de funcionar

Consulte “¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de PROCRIT?” a continuación para obtener más información.

Si decide tomar PROCRIT, su proveedor de atención médica debe recetarle la dosis más baja de PROCRIT que sea necesaria para reducir sus probabilidades de necesitar transfusiones de glóbulos rojos.

¿Qué es PROCRIT?

PROCRIT es un medicamento recetado que se usa para tratar la anemia. Las personas con anemia tienen una cantidad de glóbulos rojos que es inferior a la normal. PROCRIT funciona como la proteína humana que se denomina eritropoyetina para ayudar a que el organismo produzca más glóbulos rojos. PROCRIT se emplea para reducir o evitar la necesidad de transfusiones de glóbulos rojos.

Este medicamento puede usarse para tratar la anemia si esta es ocasionada por lo siguiente:

- enfermedad renal crónica (puede o no estar recibiendo diálisis).
- quimioterapia que se utilizará durante al menos dos meses después de comenzar PROCRIT.
- un medicamento denominado zidovudina (AZT) utilizado para tratar la infección de VIH.

PROCRIT también se puede utilizar para reducir la probabilidad de necesidad de transfusiones de glóbulos rojos si usted debe someterse a ciertas cirugías donde se espera mucha pérdida de sangre.

Si su nivel de hemoglobina permanece muy alto o la hemoglobina aumenta muy rápido, esto puede llevar a problemas graves de salud que pueden tener como resultado la muerte. Estos problemas graves de salud pueden ocurrir si toma PROCRIT, incluso si no presenta un aumento en los niveles de hemoglobina. No se ha comprobado que PROCRIT mejore la calidad de vida, el cansancio o el bienestar del paciente.

PROCRIT **no se debe utilizar** para el tratamiento de la anemia:

- si tiene cáncer y no recibirá quimioterapia, que puede ocasionar anemia.
- si tiene un cáncer que presenta una probabilidad alta de ser curado. Infórmese junto a su proveedor de atención médica sobre la clase de cáncer que padece.
- si su anemia causada por el tratamiento con quimioterapia se puede controlar mediante una transfusión de glóbulos rojos.
- en lugar del tratamiento de emergencia para la anemia (transfusiones de glóbulos de sangre).

PROCRIT no se debe utilizar para disminuir la probabilidad de necesitar transfusiones de glóbulos rojos si:

- tiene programada una cirugía de corazón o vasos sanguíneos.
- puede o está dispuesto a donar sangre antes de la cirugía.

No se sabe si PROCRIT es seguro y eficaz para tratar la anemia en niños menores de 1 mes que tienen enfermedad renal crónica y en niños menores de 5 años que tienen anemia causada por quimioterapia.

¿Quiénes no deben tomar PROCRIT?

No tome PROCRIT si:

- tiene cáncer y su proveedor de atención médica no lo ha asesorado respecto del tratamiento con PROCRIT.
- tiene presión arterial alta que no está controlada (hipertensión no controlada).

- su proveedor de atención médica le ha comunicado que tiene o alguna vez tuvo un tipo de anemia denominada aplasia eritrocitaria pura (AEP) que comienza después del tratamiento con PROCRIT u otros medicamentos con proteínas eritropoyetinas.
- ha tenido una reacción alérgica grave a PROCRIT.

No administre PROCRIT de ampollas de múltiples dosis a:

- mujeres embarazadas o en período de lactancia
- bebés

Antes de tomar PROCRIT, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus enfermedades, incluso si:

- tiene una afección cardíaca.
- tiene presión arterial alta.
- ha tenido una convulsión o un accidente cerebrovascular.
- recibe tratamiento de diálisis.
- está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si PROCRIT pueda dañar al feto. Hable con su proveedor de atención médica sobre las posibles opciones de control de la natalidad y embarazo que sean indicadas para usted.
- amamanta o piensa amamantar. Se desconoce si PROCRIT pasa a la leche materna.

Comuníquelo a su proveedor de atención médica acerca de todos los medicamentos que toma, incluso los medicamentos con receta y de venta libre, las vitaminas o los suplementos naturales.

¿Cómo debo tomar PROCRIT?

- Si usted o su cuidador han recibido capacitación para aplicar inyecciones de PROCRIT en el hogar:
 - Asegúrese de leer, comprender y seguir las “Instrucciones de uso” que se proporcionan junto con PROCRIT.
 - Tome PROCRIT exactamente como se lo indica su proveedor de atención médica. No cambie la dosis de PROCRIT, a menos que se lo indique su proveedor de atención médica.
 - Su proveedor de atención médica le mostrará la cantidad de PROCRIT que debe usar, cómo inyectarlo, la frecuencia con la que debe hacerlo y cómo desechar de manera segura las ampollas, jeringas y agujas usadas.
 - Si se olvida una dosis de PROCRIT, llame a su proveedor de atención médica inmediatamente y pregúntele qué hacer.
 - Si toma más de la dosis prescrita de PROCRIT, llame a su proveedor de atención médica inmediatamente.
- Durante el tratamiento con PROCRIT, siga las instrucciones de su proveedor de atención médica en cuanto a dieta y medicamentos.
- Hágase controlar la presión arterial según lo indicado por el proveedor de atención médica.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de PROCRIT?

PROCRIT puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- consulte “¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre PROCRIT?”.
- **presión arterial alta.** La presión arterial alta es un efecto secundario común de PROCRIT en personas con enfermedad renal crónica. La presión arterial puede subir

o ser difícil de controlar con el medicamento para la presión arterial mientras toma PROCRIT. Esto puede suceder incluso si nunca antes tuvo presión arterial alta. El proveedor de atención médica debe controlar a menudo su presión arterial. Si su presión arterial sube, el proveedor de atención médica puede prescribirle un nuevo medicamento para la presión arterial o medicamentos adicionales.

- **convulsiones.** Si tiene convulsiones mientras toma PROCRIT, obtenga ayuda médica inmediatamente e informe a su proveedor de atención médica.
- **anticuerpos contra PROCRIT.** Su cuerpo puede crear anticuerpos contra PROCRIT. Estos anticuerpos pueden obstruir o disminuir la capacidad del cuerpo para crear glóbulos rojos y causarle una anemia grave. Llame a su proveedor de atención médica si tiene cansancio inusual, falta de energía, mareos o desmayos. Es posible que necesite dejar de tomar PROCRIT.
- **reacciones alérgicas graves.** Las reacciones alérgicas graves pueden causar un sarpullido en la piel, picazón, dificultad para respirar, sibilancia, mareos y desmayos debido a una disminución de la presión arterial, inflamación alrededor de la boca o los ojos, pulso acelerado o transpiración. Si tiene una reacción alérgica grave, deje de usar PROCRIT y llame a su proveedor de atención médica u obtenga ayuda médica inmediatamente.
- **reacciones cutáneas graves.** Los signos y síntomas de las reacciones cutáneas graves con PROCRIT pueden incluir: sarpullido en la piel con picazón, ampollas, llagas en la piel, descamación o áreas de la piel que se desprenden. Si tiene signos o síntomas una reacción cutánea grave, deje de usar PROCRIT y llame a su proveedor de atención médica u obtenga ayuda médica inmediatamente.
- **peligros de utilizar PROCRIT de ampollas de dosis múltiples en recién nacidos, lactantes y mujeres embarazadas o en período de lactancia.** No use PROCRIT de ampollas de dosis múltiples en recién nacidos, lactantes, mujeres embarazadas o en período de lactancia porque PROCRIT estas ampollas contienen alcohol bencílico. Se ha demostrado que el alcohol bencílico causa daño cerebral, otros efectos secundarios graves y la muerte en recién nacidos y bebés prematuros. Si usa PROCRIT de ampollas de dosis múltiples, no debe amamantar durante al menos 2 semanas después de la última dosis. El PROCRIT que se presenta en ampollas de única dosis no contiene alcohol bencílico. **Consulte “¿Quiénes no deben tomar PROCRIT?”.**

Los efectos secundarios comunes de PROCRIT incluyen:

- dolor en las articulaciones, los músculos o los huesos
- fiebre
- tos
- mareos
- nivel alto de azúcar en la sangre
- niveles bajos de potasio en sangre
- escalofríos
- enrojecimiento y dolor en el lugar de la inyección de PROCRIT
- sarpullido
- náuseas
- vómitos
- bloqueo de vasos sanguíneos
- recuento bajo de glóbulos blancos
- problemas para dormir
- dificultad para tragar
- dolor de boca
- picazón

- dolor de cabeza
- Infección respiratoria
- pérdida de peso
- depresión
- espasmos musculares

Esta Guía del medicamento ha sido aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) de los Estados Unidos. Revisado 9/2017

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de PROCRIT. Su proveedor de atención médica puede proporcionarle una lista más completa. Informe a su proveedor de atención médica sobre cualquier efecto secundario que le moleste o que no desaparezca.

Llame al médico para pedir asesoría médica sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios llamando a la FDA al 1-800-FDA-1088.

¿Cómo debo almacenar PROCRIT?

- No agite PROCRIT.
- Almacene las ampollas de PROCRIT en la caja original y protéjalas de la luz.
- Almacene PROCRIT en el refrigerador entre 2 °C a 8 °C (36 °F y 46 °F).
- **No congele PROCRIT.** No use PROCRIT que estuvo congelado.
- Deseche las ampollas de dosis múltiples de PROCRIT antes de los 21 días desde el primer día en que coloca una aguja en la ampolla.
- Las ampollas de única dosis de PROCRIT se deben usar solo una vez. Deseche la ampolla después de usarla, incluso si tiene medicamento restante en la ampolla.

Mantenga PROCRIT y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Información general sobre PROCRIT.

Los medicamentos algunas veces se recetan para fines distintos a los enumerados en una Guía del medicamento. No utilice PROCRIT para una afección para la que no fue recetado. No le dé PROCRIT a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted. Este medicamento puede hacerles daño. Puede solicitar información escrita sobre PROCRIT para profesionales de atención médica a su proveedor de atención médica o farmacéutico.

¿Cuáles son los ingredientes de PROCRIT?

Ingrediente activo: epoetina alfa.

Ingredientes inactivos:

- las ampollas de dosis múltiples contienen alcohol bencílico.
- todas las ampollas contienen albúmina (humana), ácido cítrico, cloruro de sodio, citrato de sodio y agua para inyección.
- las ampollas de dosis única que contienen 40,000 unidades de PROCRIT también contienen anhídrido de fosfato de sodio dibásico y monohidrato de fosfato de sodio monobásico.

Fabricado por:

Amgen Inc.
One Amgen Center Drive
Thousand Oaks, CA 91320-1799 EE. UU.

Fabricado para:

Productos Janssen, LP
Horsham, Pennsylvania 19044

© 2000 Janssen Pharmaceutical Companies

Para obtener más información, visite el siguiente sitio web:
www.PROCRIT.com o llame al 1-800-JANSSEN (1-800-526-7736).

**Instrucciones de uso
PROCRIT® (PRO-KRIT)
(epoetina alfa)**

Use estas Instrucciones de uso si usted o su cuidador han sido capacitados para proporcionar inyecciones de PROCRIT en el hogar. No se aplique la inyección a menos que haya recibido capacitación de su proveedor de atención médica. Si no está seguro sobre la administración de la inyección o si tiene preguntas, solicite ayuda a su proveedor de atención médica.

Antes de leer estas Instrucciones de uso, lea la Guía del medicamento que se proporciona con PROCRIT para obtener la información más importante que necesita saber.

Cuando reciba las jeringas y ampollas de PROCRIT, asegúrese de que:

- El nombre PROCRIT aparezca en la caja y la etiqueta de la ampolla.
- La fecha de vencimiento en la etiqueta de la ampolla no se haya pasado. No use una ampolla de PROCRIT después de la fecha de vencimiento que figura en la etiqueta.
- La concentración de la dosis de la ampolla de PROCRIT (cantidad de unidades por ml en la etiqueta de la ampolla) sea la misma que le prescribió su proveedor de atención médica.
- Usted comprenda lo que significa la concentración de la dosis de PROCRIT. Las ampollas de PROCRIT se proporcionan en diferentes concentraciones de dosis. Por ejemplo, la concentración de la dosis se puede describir como 10,000 unidades/ml en la etiqueta de la ampolla. Este concentrado significa que 10,000 unidades de medicamento están contenidas en cada 1 ml (mililitro) de líquido. Su proveedor de atención médica también puede hacer referencia a ml como un "cc". Un ml es lo mismo que un "cc".
- El líquido de PROCRIT en la ampolla es transparente e incoloro. No use PROCRIT si el líquido en la ampolla está descolorido o turbio, o si el líquido tiene grumos, escamas o partículas.
- La ampolla de PROCRIT tiene una tapa de color en la parte superior de la ampolla. No utilice una ampolla de PROCRIT si la tapa de color en la parte superior de la ampolla ha sido quitada o está faltando.
- Use solo el tipo de jeringa y aguja descartables que su proveedor de atención médica prescribió.
- No agite PROCRIT. Si lo agita, puede hacer que PROCRIT no funcione. Si lo agita, la solución en la ampolla puede verse espumosa y no se debería usar.
- No congele PROCRIT. No use una ampolla de PROCRIT que se ha congelado.
- Almacene PROCRIT en el refrigerador entre 2 °C a 8 °C (36 °F y 46 °F).
- Mantenga PROCRIT fuera de la luz.
- Las ampollas de única dosis de PROCRIT se deben usar solo una vez. Deseche la ampolla después de usarla, incluso si tiene medicamento restante en la ampolla.
- Después de quitar una dosis de la ampolla de múltiples dosis, almacene la ampolla en el refrigerador (pero no en el congelador). No almacene la ampolla durante más de 21 días.
- Deseche la ampolla de múltiples dosis según lo indicado por su proveedor de atención médica:
 - o si no hay suficiente medicamento restante en la ampolla de dosis múltiples para otra dosis
 - o si han pasado más de 21 días desde la primera vez que colocó una aguja en la ampolla de dosis múltiples.

¿Cómo me debo preparar para una inyección de PROCRIT?

- Siempre tenga una jeringa y aguja adicionales a mano.
- Siga las instrucciones de su proveedor de atención médica sobre cómo calcular su dosis de PROCRIT. Esta dosis se calculará en unidades por ml o cc (1 ml es lo mismo que 1 cc). Use una jeringa que esté marcada en décimas de ml (por ej., 0.2 ml o 0.2 cc). Si usa la jeringa equivocada, puede producirse un error en su dosis y podría inyectarse demasiado o poco PROCRIT.

Solo use jeringas y agujas descartables. Use las jeringas y las agujas solo una vez y luego, deséchelas según lo indicado por su proveedor de atención médica.

¿Qué necesito saber sobre los diferentes tipos de ampollas de PROCRIT?

PROCRIT se presenta en dos diferentes tipos de ampollas.

- Ampollas de dosis única
- Ampollas de múltiples dosis

La ampolla de múltiples dosis de PROCRIT contiene alcohol bencílico conservante. Se ha demostrado que el alcohol bencílico causa daño cerebral, otros efectos secundarios graves y la muerte en recién nacidos y bebés prematuros. El PROCRIT que se presenta en ampollas de única dosis no contiene alcohol bencílico.

Importante: siga estas instrucciones exactamente para ayudar a evitar infecciones.

Preparación de la dosis:

1. Quite la ampolla de PROCRIT del refrigerador. Durante este tiempo, proteja la solución de la luz.
2. No use una ampolla de única dosis de PROCRIT más de una vez.
3. No agite PROCRIT.
4. Reúna los otros suministros que necesitará para su inyección (ampolla, jeringa, toallitas con alcohol, bolita de algodón y un contenedor a prueba de punciones para desechar la jeringa y la aguja). Consulte la Figura 1.

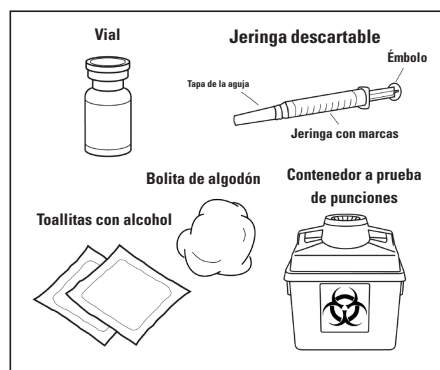


Figura 1

5. Controle la fecha en la ampolla de PROCRIT para asegurarse de que el medicamento no se haya vencido.

6. Lávese bien las manos con jabón y agua antes de preparar el medicamento. Consulte la Figura 2.



Figura 2

7. Quite la tapa de color de protección en la parte superior de la ampolla. No quite el tapón de goma gris. Limpie la parte superior del tapón de goma gris con una toallita con alcohol. Consulte las Figuras 3 y 4.

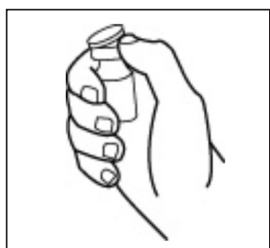


Figura 3

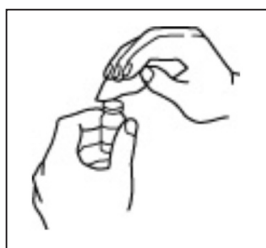


Figura 4

8. Controle el paquete que contiene la jeringa. Si el paquete está abierto o dañado, no use la jeringa. Deseche la jeringa en el contenedor descartable a prueba de punciones. Si el paquete de la jeringa no está dañado, abra el paquete y saque la jeringa.
9. Mediante el uso de una jeringa y una aguja recomendada por su proveedor de atención médica, quite cuidadosamente la tapa de la aguja. Consulte la Figura 5. Luego, haga ingresar aire en la jeringa tirando del émbolo. La cantidad de aire que ingresa en la jeringa debe ser igual a la cantidad (ml o cc) de la dosis de PROCRIT prescrita por su proveedor de atención médica. Consulte la Figura 6.

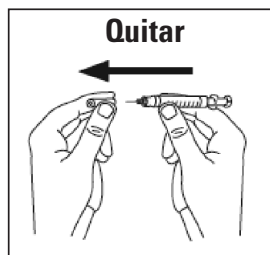


Figura 5

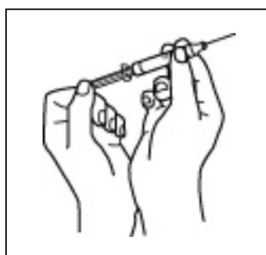


Figura 6

10. Con la ampolla en una superficie de trabajo plana, introduzca la aguja de forma recta a través del tapón de goma gris de la ampolla de PROCRIT. Consulte la Figura 7.

11. Empuje el émbolo de la jeringa hacia abajo para inyectar el aire de la jeringa en la ampolla de PROCRIT. El aire inyectado en la ampolla permitirá que PROCRIT se extraiga fácilmente con la jeringa. Consulte la Figura 7.

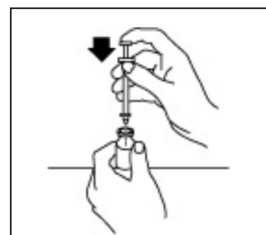


Figura 7

12. Mantenga la aguja dentro de la ampolla. Coloque la ampolla y la jeringa hacia abajo. Asegúrese de que la punta de la aguja esté en el líquido de PROCRIT. Mantenga la ampolla hacia abajo. Tire lentamente hacia atrás el émbolo para llenar la jeringa con líquido de PROCRIT en la cantidad (ml o cc) que coincide con la dosis recetada por su proveedor de atención médica. Consulte la Figura 8.

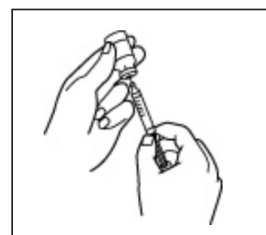


Figura 8

13. Mantenga la aguja en la ampolla. Controle que no haya burbujas de aire en la jeringa. Una cantidad pequeña de aire es inofensiva. Una burbuja de aire demasiado grande producirá una dosis de PROCRIT incorrecta. Para quitar las burbujas de aire, golpee suavemente la jeringa con sus dedos hasta que las burbujas de aire suban hasta la parte superior de la jeringa. Empuje lentamente el émbolo hacia arriba para que las burbujas de aire salgan de la jeringa. Mantenga la punta de la aguja en el líquido PROCRIT. Tire del émbolo hasta la cantidad en la jeringa que coincida con su dosis. Controle nuevamente para detectar la presencia de burbujas de aire. Si aún hay burbujas de aire, repita los pasos anteriores para quitarlas. Consulte las Figuras 9 y 10.

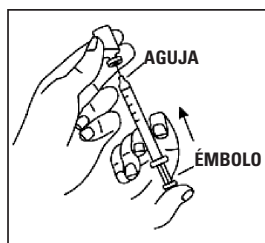


Figura 9

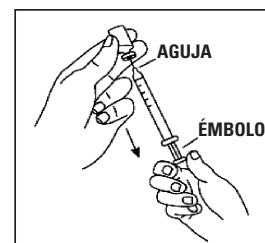


Figura 10

14. Vuelva a revisar que tenga la dosis correcta en la jeringa. Deje la ampolla de costado con la aguja aún colocada hasta después de haber seleccionado y preparado su lugar para la inyección.

Elegir y preparar el lugar de la inyección:

PROCRIT se puede inyectar en el cuerpo a través de dos formas (vías) de administración según lo descrito a continuación. Siga las instrucciones de su proveedor de atención médica sobre cómo debe inyectar PROCRI. En pacientes que reciben hemodiálisis, se recomienda la vía intravenosa (IV).

1. Vía subcutánea:

- PROCRI se puede inyectar directamente en una capa de grasa debajo de su piel. Esto se denomina inyección subcutánea. Cuando se proporcionan inyecciones subcutáneas, siga las instrucciones del proveedor de atención médica sobre cómo cambiar el lugar para cada inyección. Es conveniente que apunte el lugar donde se ha inyectado.
- No inyecte PROCRI en un área sensible, roja, con moretones, dura o que tiene cicatrices o estrías. Os lugares recomendados para la inyección se muestran en la Figura 11 a continuación, incluso:
 - o La zona externa de la parte superior del brazo
 - o El abdomen (excepto para la zona de 2 pulgadas alrededor del ombligo)
 - o La parte frontal de los muslos
 - o La zona externa de la parte superior de los glúteos

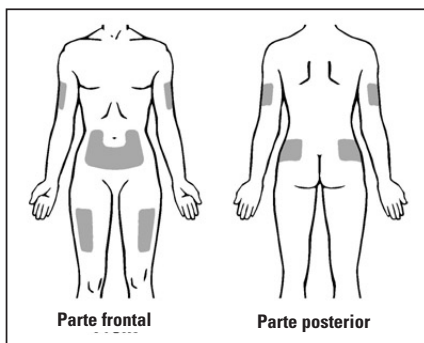


Figura 11

- Limpie la piel con una toallita con alcohol en el lugar en que se colocará la inyección. Tenga cuidado de no tocar la piel que se ha limpiado. Consulte la Figura 12.

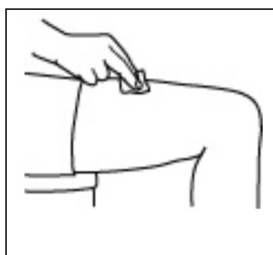


Figura 12

- Vuelva a revisar que la cantidad correcta de PROCRI esté en la jeringa.
- Quite la jeringa preparada y la aguja de la ampolla de PROCRI y sosténgala en la mano que utilizará para inyectar el medicamento.

- Use la otra mano para pellizcar un doblez de piel en el lugar de inyección limpio. No toque la zona limpia de la piel. Consulte la Figura 13.

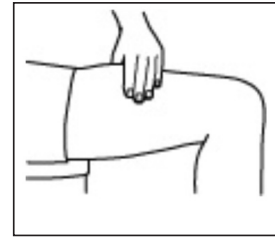


Figura 13

- Sostenga la jeringa como lo haría con un lápiz. Realice un movimiento rápido como si arrojara un dardo para insertar la aguja derecho hacia arriba y hacia abajo (ángulo de 90 grados) o en un ángulo leve (45 grados) en la piel. Inyecte la dosis prescrita por vía subcutánea, según lo indicado por su médico, enfermera o farmacéutico. Consulte la Figura 14.

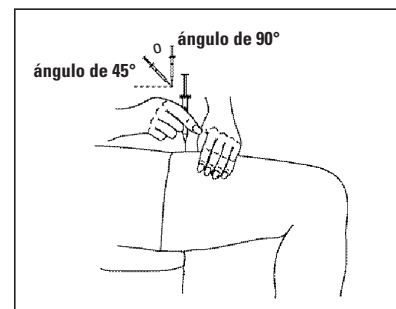


Figura 14

- Quite la aguja de la piel y coloque una bolita de algodón o una gasa sobre el lugar de la inyección y sosténgala durante varios segundos. No vuelva a tapar la aguja.
- Deseche la jeringa y la aguja usadas como se describe a continuación. No vuelva a usar las jeringas ni agujas.

2. Vía intravenosa:

- PROCRI se puede inyectar en la vena mediante un puerto de acceso especial colocado por el proveedor de atención médica. Este tipo de inyección de PROCRI se denomina inyección intravenosa (IV). Generalmente, esta vía es para los pacientes que reciben hemodiálisis.
- Si tiene un acceso vascular para diálisis, asegúrese de que funcione al controlarlo como su proveedor de atención médica le mostró. Asegúrese de informar a su proveedor de atención médica inmediatamente si tiene algún problema o alguna pregunta.
- Limpie el puerto venoso del tubo de hemodiálisis con una toallita con alcohol. Consulte la Figura 15.

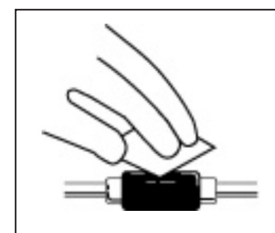


Figura 15

- Introduzca la aguja de la jeringa en el puerto venoso limpio y empuje el émbolo hacia abajo para inyectar todo el PROCRI. Consulte la Figura 16.

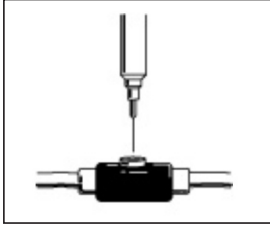


Figura 16

- Quite la jeringa del puerto venoso. No vuelva a tapar la aguja.
- Deseche la jeringa y la aguja usadas como se describe a continuación.

¿Cómo debería desechar las ampollas, jeringas y agujas?

No vuelva a usar las ampollas de única dosis, jeringas ni agujas. Deseche las ampollas, jeringas y agujas según lo indicado por su proveedor de atención médica o siguiendo estos pasos:

- No deseche las ampollas, jeringas ni agujas en la basura doméstica ni las recicle.
- No vuelva a colocarle la tapa a la aguja.
- Coloque todas las agujas y jeringas usadas en un contenedor descartable a prueba de punciones con una tapa. No use contenedores de plástico transparente o de vidrio, ni ningún contenedor que se recicle o regrese a una tienda.
- Mantenga el contenedor descartable a prueba de punciones lejos del alcance de los niños.
- Cuando el contenedor descartable a prueba de punciones esté lleno, coloque cinta alrededor de la cubierta o tapa para asegurarse de que no se salga. Deseche el contenedor descartable a prueba de punciones según lo indicado por su proveedor de atención médica. Puede haber leyes locales y estatales especiales para el desecho de agujas y jeringas usadas. **No deseche el contenedor descartable a prueba de punciones en la basura doméstica. No lo recicle.**

Mantenga PROCRI y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

La Administración de Drogas y Alimentos (Food and Drug Administration, FDA) de los Estados Unidos ha aprobado estas Instrucciones de uso.

Fabricado por:

Amgen Inc.
One Amgen Center Drive
Thousand Oaks, CA 91320-1799 U.S.A.

Fabricado para:

Janssen Products, LP
Horsham, Pennsylvania 19044

© Janssen Products, LP 2000
Impreso en los EE. UU.

Revisado 05/2012