





¿CÓMO INCLUIR PACIENTES AL PROGRAMA DE FARMACOVIGILANCIA INTENSIVA DE LAPENAX® GADOR?

Pasos a seguir

1. Cuando llega un paciente nuevo, el Laboratorio de análisis clínicos verificará que las órdenes de **pedido de hemograma** indiquen expresamente el nombre del producto **LAPENAX®**.
2. Asimismo y de acuerdo con lo estipulado por la Disposición 935/2000 de ANMAT, el Laboratorio de Análisis Clínicos debe enviar a Gador S.A. la copia de la **Solicitud de Ingreso (completa por el médico)** al correo electrónico lapenax@gador.com.ar.
3. Cada vez que ingrese un paciente nuevo al Programa, deberán quedar asentados los datos de su **médico tratante y sus teléfonos de contacto**.
4. A partir de ese entonces, el paciente queda incluido dentro del **Programa de Farmacovigilancia Intensiva de Lapenax®**.

Este monitoreo detecta diferentes niveles de alarma:

	Si los valores se encuentran entre:		Acción requerida:
Leve	LEUCOCITOS: 3000-3500/mm ³ NEUTRÓFILOS: 1500-2000/mm ³		•Control hematológico cada 48hs.
Moderada	LEUCOCITOS: 2000-2999/mm ³ NEUTRÓFILOS: 1000-1499/mm ³		•Suspensión del tratamiento •Control hematológico diario •Control de signos/síntomas de infección
Severa	LEUCOCITOS: ≤ 1999/mm ³ NEUTRÓFILOS: 500-999/mm ³		•Suspensión del tratamiento •Control hematológico diario •Control de signos/síntomas de infección •Supervisión por servicio de Hematología
Agranulocitosis	NEUTRÓFILOS: ≤ 499/mm ³		•Suspensión del tratamiento •Control hematológico diario •Control de signos/síntomas de infección •Supervisión por servicio de Hematología •Administración de Factores Estimulantes de Colonias

5. En caso de detectar Leucopenia/Granulocitopenia, el **Laboratorio de Análisis Clínicos**, deberá enviar una **alerta inmediata** a lapenax@gador.com.ar recordando que en este último caso deberá **notificar al médico**, quien modificará la frecuencia de los controles hematológicos.

0800-555-0231