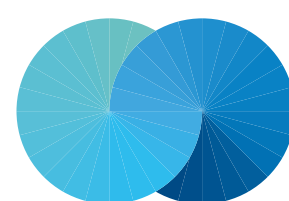


VADEMECUM
Inmunoterapia

octapharma®

Para el uso seguro y óptimo de las proteínas humanas



INFINITY PHARMA®

REPRESENTANTE EN ARGENTINA

octagam®

Inmunoglobulina Humana Normal



Una IgIV probada y confiable

Desde 1995, Octagam® ha estado ayudando a mejorar la vida de las personas con trastornos inmunes. Una IgIV líquida lista para usar. Almacenamiento conveniente a temperatura ambiente ($\leq 25^{\circ}\text{C}$). Solución líquida lista para infusión sin necesidad de reconstitución. No se necesita un equipo de infusión especializado. Utiliza un equipo de infusión estándar.

octagam® 10%

La formulación de mayor concentración, y una tasa de infusión máxima más alta, puede proporcionar una mayor comodidad

PRESENTACIÓN:

Solución para infusión que contiene proteínas totales con al menos 95% de Inmunoglobulina Humana G 100 mg/ml. Contenido de IgA $\leq 0,4$ mg/ml 1 frasco ampolla por 2 g (20ml); 5 g (50 ml); 10 g (100 ml); 20 g (200 ml).

INDICACIONES:

Terapia de sustitución en: Síndromes de inmunodeficiencia primaria (SIDP), Agammaglobulinemia congénita e hipogammaglobulinemia, Inmunodeficiencia variable común, Inmunodeficiencia combinada severa, Síndrome Wiskott Aldrich, Mieloma o leucemia linfática crónica con hipogammaglobulinemia secundaria severa e infecciones recurrentes, Niños con SIDA congénito e infecciones recurrentes. Inmunomodulación, Púrpura trombocitopénica idiopática (PTI) en niños o adultos con riesgo elevado de sangrado o previo a cirugía para corrección de recuento plaquetario, Síndrome Guillain Barré, Enfermedad de Kawasaki, Trasplantes alogénicos de médula ósea.

POSOLOGÍA:

Tanto la dosis como el esquema de administración dependen de la indicación (terapia de sustitución o de inmunomodulación) y de la vida media in vivo de cada paciente. Por lo tanto, la dosis y el esquema deben adecuarse en forma individual para cada paciente. Los esquemas de dosificación de la ficha técnica pueden ser útiles como lineamientos generales.

MODO ADMINISTRACIÓN:

octagam® 10% deberá ser administrado vía intravenosa a una tasa inicial de 0,01 ml/kg de peso corporal por minuto durante 30 minutos. Tasa máxima de infusión 0,12 ml/ kg de peso corporal por minuto.

octagam® 5%

Concentración de elección para satisfacer las necesidades individuales

PRESENTACIÓN:

Solución para infusión que contiene 50 mg/ml de proteína de la cual el $\geq 95\%$ es inmunoglobulina G (IgG) humana normal. Contenido de IgA ≤ 0.2 mg/ml. Frasco de infusión de 1 g (20 ml); 2,5 g (50 ml); 5 g (100 ml); 10 g (200 ml).

INDICACIONES:

Terapia de sustitución en caso de enfermedades primarias y secundarias de inmunodeficiencia. Además, las inmunoglobulinas se aplican para el control y la modificación de la respuesta inmune individual (inmunomodulación).

POSOLOGÍA:

La dosis y el régimen posológico dependen de la indicación. En la terapia sustitutiva la dosis puede necesitar ser individualizada para cada paciente dependiendo de su respuesta farmacocinética y clínica. Utilice las pautas posológicas de referencia indicadas en la ficha técnica.

MODO ADMINISTRACIÓN

La inmunoglobulina humana normal se administra como perfusión intravenosa a una velocidad inicial de 1 ml/kg/hora durante 30 minutos. Tasa máxima de infusión 5 ml/kg/hora



INFINITYPHARMA

octapharma®

Para el uso seguro y óptimo de las proteínas humanas



panzyga®

Inmunoglobulina humana normal (IgIV)



Elija panzyga® para infusiones rápidas con buena tolerabilidad, lo que garantiza una mejor y más conveniente experiencia para los pacientes. En sólo 1,5 horas promedio para infundir una dosis del tratamiento estándar

PRESENTACIÓN:

Solución para infusión que contiene 100 mg/mL de inmunoglobulina humana normal, de la cual $\geq 95\%$ es IgG. Contenido de IgA $\leq 0,3$ mg/ml. Frasco/vial: 5 g/50 ml y 10 g/100 ml.

INDICACIONES:

Terapia de reemplazo para pacientes con **síndrome de inmunodeficiencia primaria (SIDP)**: agammaglobulinemia e hipogammaglobulinemia congénita, inmunodeficiencia variable común, inmunodeficiencias combinadas severas. **Síndrome de Inmunodeficiencias Secundarias (IDS)**: Mieloma o leucemia linfocítica crónica con hipogammaglobulinemia secundaria severa e infecciones recurrentes. Pacientes que tienen bajos niveles de inmunoglobulinas después de trasplante de células madre. Pacientes con SIDA congénito que sufren de infecciones bacterianas recurrentes. **Terapia de Inmunomodulación.** panzyga® se puede utilizar adicionalmente en el tratamiento de alteraciones inflamatorias: Trombocitopenia Inmune (ITP), enfermedad de Kawasaki, Síndrome de Guillain Barré, Polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (**PDIC**), Neuropatía motora multifocal (**NMM**).

POSOLOGÍA:

Se administra como una infusión intravenosa. El régimen de dosis depende de la indicación y pueden necesitar individualizarse para cada paciente.

MODO ADMINISTRACIÓN:

Deberá ser administrado por vía intravenosa a una velocidad inicial de 0,6 mL/kg/h durante 30 minutos, hasta un máximo de 4,8 mL/kg/h. En pacientes con SIDP que toleran bien esta velocidad máxima, la velocidad de infusión se puede incrementar gradualmente hasta 8,4 mL/kg/h. El régimen de dosis y la velocidad de infusión dependen de la indicación y pueden necesitar individualizarse para cada paciente. Consulte al médico tratante.



INFINITYPHARMA

octapharma®

Para el uso seguro y óptimo de las proteínas humanas



gammanorm®

Inmunoglobulina Humana Normal (IgSC)



- **Es una terapia de reemplazo de inmunoglobulina subcutánea (IgSC), indicado para múltiples inmunodeficiencias**
- **Bien tolerado: Baja viscosidad, manejo fácil, aplicación versátil y conveniente**
- **Es una alternativa al tratamiento intravenoso que permite a los pacientes administrar su terapia de forma independiente en un entorno no clínico**

PRESENTACIÓN:

Solución inyectable para infusión subcutánea o inyección intramuscular. Contiene inmunoglobulina humana normal a una concentración de 165 mg/ml. Vial 1,65 g/10 ml y 3,3 g/20 ml.

INDICACIONES:

Terapia de sustitución en adultos y niños con síndromes de inmunodeficiencia primaria (IDP) como: Agammaglobulinemia congénita e hipogammaglobulinemia, inmunodeficiencia variable común (CVID), inmunodeficiencia combinada severa (SCID), deficiencias de subclase IgG con infecciones recurrentes. Terapia de sustitución en mieloma o leucemia linfática crónica con hipogammaglobulinemia secundaria severa e infecciones recurrentes.

POSOLOGÍA:

Puede que la dosis necesite ser individualizada para cada paciente dependiendo de la respuesta farmacocinética y clínica. Los esquemas de dosificación sugeridos en la ficha técnica pueden ser útiles como lineamientos generales.

MODO ADMINISTRACIÓN:

gammanorm® deberá ser administrado por vía subcutánea o intramuscular. En casos excepcionales en los cuáles la administración subcutánea no fuera posible, bajas dosis de gammanorm® pueden ser administradas por vía intramuscular. Una inyección intramuscular deberá ser administrada por un médico o enfermero (ver prospecto autorizado del producto).



octapharma®
Para el uso seguro y óptimo de las proteínas humanas



Recursos Digitales



Plataforma educativa de Octapharma®
Science Hub



Escanea el código QR para descubrir Science Hub, plataforma educativa de Octapharma dedicada a profesionales de cuidados críticos e inmunoterapia



octapharma®
Para el uso seguro y óptimo de las proteínas humanas

