



INFINITYPHARMA®

TRABAJAR PARA LA **SALUD**
ES CONSTRUIR EL **FUTURO**

Línea de productos



HEMOFILIA

Nuwiq® >
Octanante® >
Octanine® F >
Wilate® >

INMUNOGLOBULINAS

Octagam® >
Panzyga® >
Gammanorm® >

CUIDADOS CRÍTICOS

Albunorm® >
Octaplex® >

DESINFECTANTE

Isolive® >

Nuwiq®

simoctocog alfa

Factor VIII recombinante de 4ª generación producido en células humanas sin epítomos inmunogénicos.



De humano para humano. Protección superior frente al manejo de sangrados. Aprobado 2 o menos veces por semana (Profilaxis Individualizada).

PRESENTACIÓN: 250, 500, 1000 y 2000 UI.

(Jeringa precargada de 2.5 ml para todas las presentaciones) 1 vial de polvo. 1 jeringa precargada. 1 adaptador del vial. 1 equipo de infusión alado. 2 algodones embebidos en alcohol.

INDICACIONES:

Tratamiento y profilaxis del sangrado en pacientes con hemofilia A (deficiencia congénita de factor VIII). Nuwiq puede ser utilizado en todos los grupos de edad.

POSOLÓGÍA:

Profilaxis: 20 a 40 UI de factor VIII por kg de peso corporal con intervalos de 2 a 3 días.

Profilaxis Individualizada: La mediana del intervalo de dosificación durante la profilaxis personalizada fue de 3,5 días, con el 57 % de los pacientes con ≤ 2 dosis semanales. (consultar estudio NuPreviq- Gena 21).

Población pediátrica: La posología es la misma en adultos y en niños A demanda: Ver ficha técnica.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO:

Conservar en heladera (entre 2°C - 8°C). No congelar. Dentro de su vida útil, el producto puede ser conservado hasta 3 meses por debajo de 25°C.

MODO ADMINISTRACIÓN:

Uso intravenoso. El polvo liofilizado debe reconstituirse únicamente con el disolvente suministrado (2.5 ml de agua para inyección) utilizando el equipo de inyección suministrado.

Octanate®

PdVIII de pureza sin adición albumina

FVIII humano estabilizado de forma natural con FvW



Tan solo 5.9% de Inhibidores en PUPs (Clínicamente relevantes). Alta Eficacia comprobada en ITI (eliminación de inhibidores) 100% de éxito en pacientes de baja respuesta y 79,2% en pacientes de alta respuesta (sin recaídas).

PRESENTACIÓN: 250, 500, 1000 UI.

1 frasco con solvente (5 ml/10 ml de agua para inyectables). 1 aguja descartable. 1 equipo de transferencia (1 aguja con dos puntas y 1 aguja con filtro). 1 equipo de infusión. 2 algodones embebidos en alcohol.

INDICACIONES:

Tratamiento y profilaxis de las hemorragias en pacientes con hemofilia A (deficiencia congénita del factor VIII) y deficiencia adquirida del factor VIII. Tratamiento de pacientes hemofílicos con anticuerpos contra factor VIII.

POSOLÓGÍA:

Evento de sangrado: Dosis inicial: Unidades requeridas = peso corporal (kg) × porcentaje de factor VIII deseada × 0,5 (ver detalles en la ficha técnica).

Profilaxis: Dosis de 10 a 50 UI de factor VIII por kg de peso corporal, en intervalos de 2 a 3 días. En algunos casos, especialmente en pacientes jóvenes, pueden ser necesarios intervalos más cortos o dosis mayores.

MODO ADMINISTRACIÓN:

Disolver la preparación como se indica a continuación e inyectar por vía intravenosa a baja velocidad.



Wilate®

Concentrado FvW/FVIII 1:1 de Nueva Generación



En proporción fisiológica como es lo natural.
Curvas de VWF y FVIII caen de manera paralela.
Sin complicaciones trombóticas.

PRESENTACIÓN: 500, 1000 UI FVIII/FVW.

1 frasco con solvente (5 ml/10 ml de agua para inyectables). 1 aguja descartable. 1 equipo de transferencia. (1 aguja con dos puntas y 1 aguja con filtro). 1 equipo de infusión. 2 algodones embebidos en alcohol.

INDICACIONES:

Enfermedad de Von Willebrand (EvW).

Tratamiento y profilaxis del sangrado en pacientes con EvW debido a una deficiencia cuantitativa y/o cualitativa de FvW. Aprobado en cirugías mayores y menores.

Hemofilia A: Tratamiento y profilaxis del sangrado en pacientes con Hemofilia A (congénita o deficiencia FVIII adquirida) y para la prevención y tratamiento del sangrado en procedimientos quirúrgicos.

POSOLOGÍA:

Consulte la ficha técnica para la dosificación a demanda, cirugía o profilaxis en Enfermedad de Von Willebrand y Hemofilia A.

MODO ADMINISTRACIÓN:

Wilate® se reconstituye en el solvente que se provee y se inyecta por vía intravenosa. Instrucciones de reconstitución (ver prospecto autorizado del producto).

Octanine® F

FIX Nativo Altamente Purificado



FIX con alta recuperación in-vivo de 1.3
para mayor rendimiento.

PRESENTACIÓN: 250, 500, 1000 UI.

1 frasco con solvente (5 ml/10 ml de agua para inyectables). 1 aguja descartable. 1 equipo de transferencia (1 aguja con dos puntas y 1 aguja con filtro). 1 equipo de infusión. 2 algodones embebidos en alcohol.

INDICACIONES:

Tratamiento y la prevención del sangrado en pacientes con trastornos sanguíneos (Hemofilia B).

POSOLOGÍA:

El cálculo de la dosis requerida de factor IX se basa en la observación de que 1UI de Factor IX por kilogramo de peso corporal aumenta la actividad del factor IX en plasma en 1% de la actividad normal. **En el caso de Octanine® F se recupera 1.3%.** La dosis requerida se calcula utilizando la fórmula siguiente:

Unidades requeridas = Peso corporal (kg) x Aumento deseado del factor IX (%) (UI/dl) x 0,8.

Profilaxis: 20 a 30 UI de factor IX por kilogramo de peso corporal (PC). Debe administrarse esta dosis dos veces por semana para una prevención a largo plazo.

Niños: En el estudio llevado a cabo en niños menores de 6 años, la dosis media administrada por día de exposición fue de 40 UI/kg PC.

MODO ADMINISTRACIÓN:

Debe administrarse por vía intravenosa, después de reconstituirlo con el disolvente suministrado.





Octagam®



Inmunoglobulina Humana Normal



Octagam® 5%

Elección de concentración 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).

POSOLÓGÍA:

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.

Desde 1995, Octagam® ha estado ayudando a mejorar la vida de las personas con trastornos inmunes. Una IgIV líquida lista para usar. Almacenamiento a temperatura ambiente conveniente (25°C). No necesita reconstitución, 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 (SIP), 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.

POSOLÓGÍA:

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.





Panzyga®

Inmunoglobulina humana normal (IgIV)



Elija Panzyga® para infusiones rápidas con buena tolerabilidad, 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)

POSOLÓGIA:

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.



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

POSOLÓGIA:

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 cuales 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).





Albunorm®

Albúmina humana



Cuando se necesita albumina de alta calidad, Albunorm® es la decisión segura y efectiva.

Muy baja incidencia de reacciones alérgicas.

- Ampliación de volumen larga: 100% -300% (5% o 20%).
- Duración del efecto >24.
- Permitido para ser utilizado en pacientes críticamente enfermos.

PRESENTACIÓN:

Albunorm® 20% es una solución que contiene 200 g/l de proteínas totales de los cuales al menos 96% es albúmina humana. **Frasco 20% 100 ml.**

INDICACIONES:

Restauración y mantenimiento del volumen de sangre circulante donde se ha demostrado la deficiencia de volumen, y el uso de un coloide es apropiado.

POSOLÓGIA:

La dosis requerida depende del peso del paciente, la gravedad del traumatismo o la enfermedad, y de las pérdidas continuas de líquidos y proteínas.

MODO DE ADMINISTRACIÓN:

Vía intravenosa o puede diluirse en una solución isotónica (ej. glucosa al 5% o cloruro de sodio al 0,9%). La velocidad de perfusión debe ajustarse de acuerdo con cada circunstancia individual e indicación. En la plasmaféresis, la velocidad de perfusión debe ajustarse a la velocidad de recambio. Las soluciones de albúmina no deben diluirse con agua para preparaciones inyectables, ya que ello puede causar hemólisis en los receptores.

Octaplex®

Concentrado de Complejo de Protrombina Humana



Rapidez y exactitud en la prevención y el control del sangrado.

Octaplex® permite una reposición rápida y equilibrada de los factores pro-coagulantes y las proteínas inhibitoras.

- Eficiencia y velocidad: Rápida reversión de INR lograda en 10 minutos. Volumen de infusión reducido y tiempo de infusión corto.
- Buena tolerabilidad: Perfil trombogénico bajo. Sin necesidad de especificación por grupo sanguíneo.
- Octaplex® representa alta seguridad frente a patógenos tratamiento S/D, nanofiltración.

PRESENTACIÓN:

Complejo protrombínico humano, conteniendo 500 UI de factor IX por frasco. Incluye: 1 Frasco ampolla con polvo liofilizado. 1 Frasco ampolla con solvente (20 ml de agua para inyección) y un set de transferencia para la administración (1 aguja de dos extremidades y un filtro).

INDICACIONES:

Octaplex® pertenece al grupo de medicamentos denominado factores de coagulación. Contiene factores de coagulación humanos II, VII, IX y X dependientes de la vitamina K así como sus anticoagulantes fisiológicos proteína C y cofactor proteína S. Se usa para tratar y prevenir hemorragias causadas por medicamentos llamados antagonistas de la vitamina K (como la warfarina). Octaplex® se usa cuando se requiere una rápida corrección del déficit en personas que han nacido con déficit de los factores de coagulación II y X, dependientes de la vitamina K. Es usado cuando no se dispone de producto de factor de coagulación específico purificado.

POSOLÓGIA:

La dosis a administrar y la frecuencia entre las mismas dependen del peso del paciente y de la vida media *in vivo* del factor necesario. Las dosis iniciales se determinan usando las fórmulas recomendadas en el prospecto del producto autorizado.

MODO DE ADMINISTRACIÓN:

Reconstituir el liofilizado de Octaplex® de acuerdo con las indicaciones del prospecto del producto. Administración por vía intravenosa, se aconseja una velocidad de infusión inicial de 1 ml/min que puede aumentarse hasta 2 - 3 ml/minuto intravenoso a velocidad lenta: Inicialmente 1 ml por minuto, posteriormente a una velocidad no superior a 2 - 3 ml por minuto.





Isolive®

Desinfectante biodegradable



La más moderna tecnología con poder residual no tóxica en eliminación de patógenos, utilizada para la lucha contra virus, bacterias, esporas, hongos, algas y sus efectos.

Aprobado por el Instituto Biológico Dr. Tomás Perón

¿QUÉ ES?

Isolive® es un poderoso desinfectante inocuo y biodegradable que elimina rápida y eficazmente todo tipo de bacterias, hongos y virus (incluyendo el coronavirus Covid19) sin las desventajas que acarrear todos los productos químicos desinfectantes.

¿CÓMO FUNCIONA?

La parte activa de la solución Isolive es ácido hipocloroso, la misma sustancia que el cuerpo humano produce para la eliminación de microorganismos nocivos este ácido ha sido aprobado por EE.UU, Canadá, Japón y otros 25 países como un producto seguro para el medio ambiente.

RECOMENDACIONES

Por ser una solución acuosa recomendamos no aplicar sobre elementos eléctricos o metales sin una protección adecuada. Guardar en un lugar seco, protegido de rayos UV y calor.

APLICACIONES

Indicada para espacios de alta densidad de población como:

- Centros Médicos Hospitalarios
- Industria alimenticia
- Tratamientos de residuos

- Agrícola y ganadería
- Restaurante y hoteles
- institutos de enseñanza
- Transportes
- Supermercados

MÉTODOS DE APLICACIÓN

- Rociado
- Nebulizado
- Sumergido
- Paño

BENEFICIOS PRINCIPALES

- Seguridad biológica
- PH neutro
- No requiere enjuague
- Inocuo biodegradable
- Baja la carga viral virus respiratorios
- No genera auto resistencia



RECURSOS DIGITALES

APP ALMAS Latam

Algoritmos de Manejo de Sangrados

Descargue la App Almas.

Ingrese el Código Único de Registro: **652652**

Ingrese su país y especialidad médica.

Encuentre disponible el algoritmo de reversión AVK y ACODs.

Calcule con facilidad y exactitud la dosis de **Octaplex®**



DESCARGAR APP



PROGRAMA DE ASISTENCIA
AL PACIENTE INFINITY PHARMA
54 9 11 5485-1567

Conozca cómo reconstituir Octaplex® y Fibryga®



Guía de reconstitución Octaplex® con mix2vial.

VER VIDEO



Guía de reconstitución Fibryga®

VER VIDEO



Plataforma educativa de Octapharma® Science Hub

Descubre Science Hub, plataforma educativa de Octapharma® dedicada a profesionales de cuidados críticos e inmunoterapia.

INGRESAR AQUÍ



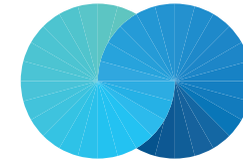
Librería digital en el área de hematología, de acceso gratuito para profesionales de la salud.

INGRESAR AQUÍ



Accede a la versión en español de VWDtest, la herramienta de apoyo para el diagnóstico y detección de la Enfermedad de Von Willebrand y otros desórdenes de la coagulación y sangrado.

INGRESAR AQUÍ



INFINITY PHARMA®

REPRESENTANTE EN ARGENTINA

octapharma®

Para el uso seguro y óptimo de las proteínas humanas

Para mayor información y consultas contactarse a:
contacto@infinitypharma.com.ar

www.infinitypharma.com.ar

Tel.: 54 11 6081-5851
Balbastro 1649, Ituzaingó,
Provincia de Buenos Aires.