



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Disposición

Número:

Referencia: 1-47-2002-000339-21-3

VISTO el Expediente N° 1-47-2002-000339-21-3 del Registro de esta ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma CSL Behring S.A. solicita la autorización de nuevos rótulos, prospectos e información para el paciente para la especialidad medicinal denominada PRIVIGEN / INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL autorizada por el Certificado N° 56.480.

Que los proyectos presentados se encuadran dentro de los alcances de las normativas vigentes, Ley de Medicamentos 16463, Decreto 150/92 y la Disposición N° 5904/96.

Que obra el informe técnico de evaluación favorable de la Dirección de Evaluación y Control de Biológicos del Instituto Nacional de Medicamentos.

Que se actúa en ejercicio de las facultades conferidas por los Decretos Nros. 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello,

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Autorízase a CSL BEHRING S.A. los nuevos rótulos, prospectos e información para el paciente

para la especialidad medicinal denominada PRIVIGEN / INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL autorizada por el Certificado N° 56.480.

ARTÍCULO 2°.- Acéptase los textos de rótulos, prospecto e información para el paciente que constan como IF-2021-52829230-APN-DECBR#ANMAT, IF-2021-52829390-APN-DECBR#ANMAT e IF-2021-52829514-APN-DECBR#ANMAT

ARTICULO 3°- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 56.480, cuando el mismo se presente acompañado de la copia autenticada de la presente Disposición

ARTICULO 4°- Regístrese. Notifíquese electrónicamente al interesado la presente Disposición y prospectos e información para el paciente. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-47-2002-000339-21-3

Digitally signed by LIMERES Manuel Rodolfo
Date: 2021.07.14 12:05:33 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.07.14 12:05:46 -03:00

Proyecto de Rotulos y Etiquetas
Privigen®
Inmunoglobulina G Humana

Venta bajo receta

Industria Suiza Contenido: Frasco Ampolla

Solución inyectable Intravenosa

Composición

1 ml de solución contiene:

100mg de proteína plasmática humana con un contenido mínimo de IgG de 98% (solución al 10%).

Proteína plasmática humana con una proporción mínima de 98% de Inmunoglobulina G (IgG).

Distribución de las subclases de IgG (valores medios): IgG1 69%, IgG2 26%, IgG3 3%, IgG4 2%.

El contenido máximo de IgA es de 0.025mg/ml; en promedio el contenido de IgA es 0.0027mg/ml.

Excipientes

L-prolina, Agua para inyectables

Leer el prospecto adjunto antes de la aplicación.

No almacenar a temperaturas superiores a los 25°C. No congelar. Conservar el frasco en el estuche original para proteger el contenido de la luz.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Lote:

Vto:

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 56.480

Elaborado por:

CSL BEHRING AG

Berna

Suiza

Importado por:

CSL BEHRING S. A

Directora técnica: Maria Silvina Lazzari, Farmacéutica

Fray Justo Sarmiento 2350 (Bt636AKJ) Olivos Buenos Aires.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Hoja Adicional de Firmas
Informe gráfico

Número:

Referencia: Rotulos

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 2 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2021.06.12 10:45:56 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.06.12 10:45:56 -03:00

Proyecto de Prospecto
Privigen®
Inmunoglobulina G Humana

Venta bajo receta

Solución para infusión (10%)
Vía intravenosa únicamente

Industria Suiza

Composición

a. Principio activo

Inmunoglobulina humana para uso intravenoso (IgIV)*.

Proteína plasmática humana con por lo menos 98% de inmunoglobulina G (IgG).

Distribución de las subclases de IgG (valores promedio): IgG₁ 69%, IgG₂ 26%, IgG₃ 3%, IgG₄ 2%.

El contenido máximo de IgA es de 25microgramos/ml.

*Producido a partir del plasma de donantes humanos.

b. Excipientes

L-prolina, agua para inyectables.

Privigen contiene trazas de sodio (≤ 1 mmol/l). Privigen no contiene conservantes.

Privigen no contiene estabilizadores de carbohidratos (por ejemplo, sacarosa, maltosa).

Forma farmacéutica y contenido de principio activo por unidad

Solución para infusión para uso intravenoso.

1 ml de solución contiene: 100 mg de proteína plasmática humana con un contenido de IgG de por lo menos 98% (solución al 10%).

La solución es clara a ligeramente opalescente e incolora a amarilla clara. Privigen es isotónico, con una osmolalidad de 320 mOsmol/kg.

El valor del pH de la solución lista para usar es de 4,6 a 5,0 (4,8).

Grupo farmacoterapéutico: Sueros inmunes e inmunoglobulinas: Inmunoglobulinas, inmunoglobulina humana para administración intravenosa.

Código ATC: J06BA02

Indicaciones terapéuticas

Terapia de reemplazo en

- *Síndromes de inmunodeficiencia primaria (IDP)* tales como:
 - agammaglobulinemia e hipogammaglobulinemia congénita
 - inmunodeficiencia común variable
 - inmunodeficiencia combinada severa
 - síndrome de Wiskott-Aldrich

- *Mieloma o leucemia linfocítica crónica con hipogammaglobulinemia secundaria severa e infecciones recurrentes.*
- *Niños con SIDA congénito e infecciones recurrentes.*

Inmunomodulación

- *Púrpura trombocitopénica inmunológica (PTI) en niños o adultos con riesgo elevado de hemorragia o antes de una intervención quirúrgica, para corregir el recuento de plaquetas.*
- *Síndrome de Guillain-Barré*
- *Enfermedad de Kawasaki*
- *Polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (PDIC).*

Alotrasplante de médula ósea

Propiedades Farmacológicas

Mecanismo de Acción // Farmacodinamia

Privigen se preparó a partir de 1000 o más donantes humanos

El proceso de fabricación de Privigen incluye los siguientes pasos: precipitación con etanol de la fracción plasmática de la IgG, seguida de un fraccionamiento con ácido octanoico y una incubación a un pH 4. Los siguientes pasos de purificación incluyen una filtración profunda, una cromatografía, una cromatografía de inmunoafinidad, para específicamente reducir los anticuerpos A y B (isoaglutininas A y B), y un paso de filtración que puede eliminar partículas hasta un tamaño de 20 nm.

Privigen contiene principalmente inmunoglobulina G (IgG) que están presentes en la población humana normal y muestran un amplio espectro de anticuerpos funcionalmente intactos contra agentes infecciosos. En la terapia de reemplazo, dosis adecuadas de Privigen podrán restaurar los niveles anormalmente bajos de Ig G al rango normal y así ayudar contra la infección. La distribución de subclases de IgG en Privigen corresponde aproximadamente a la del plasma humano nativo.

Se mantienen las funciones del Fc y Fab de las moléculas de IgG. La capacidad de los fragmentos Fab para fijar antígenos se ha demostrado con métodos bioquímicos y biológicos. La función del Fc se comprobó con la activación del complemento y con la activación de los leucocitos mediada por el receptor Fc. La inhibición de la activación del complemento inducida por el complejo inmune («depuración» o «scavenging», una función antiinflamatoria de las IgIV) se mantiene en Privigen. Privigen no produce una activación no específica del sistema del complemento o de la precalicreína.

El mecanismo de acción en otras indicaciones que la terapia de reemplazo no se ha aclarado completamente, pero incluye efectos inmunomoduladores.

Eficacia Clínica

La seguridad y la eficacia de Privigen se investigó en siete estudios multicéntricos, prospectivos, abiertos y de un solo grupo que se realizaron en Europa (estudios PTI, IDP y PDIC), Japan (PID y PDIC), y en Estados Unidos (estudio IDP y PDIC). También se recopilaron otros datos sobre la seguridad y la eficacia en un estudio de extensión multicéntrico, prospectivo, abierto y de un solo grupo que se llevó a cabo en pacientes de los Estados Unidos con inmunodeficiencia primaria.

Se recogieron datos adicionales de seguridad en un Estudio de Seguridad Post-Autorización (PASS), un ensayo multicéntrico de observación en pacientes con diversas afecciones inmunológicas realizado en los Estados Unidos.

IDP

En el estudio fundamental, 80 pacientes de edades comprendidas entre 3 y 69 años con IDP recibieron una infusión de Privigen a una dosis media de entre 200 y 888 mg/kg de peso corporal cada 3 a 4 semanas durante un período máximo de un año. Con este tratamiento, se alcanzaron concentraciones mínimas constantes de IgG durante todo el período de tratamiento, y las concentraciones medias oscilaron entre 8.84 g/l a 10.27 g/l. La incidencia de infecciones bacterianas graves agudas fue de 0.08 por paciente por año (el límite máximo de confianza del 97.5% fue de 0.182).

Al igual que sucedió en el estudio fundamental, las dosis de Privigen se administraron en el estudio de extensión IDP a un total de 55 pacientes (de los cuales 45 ya habían sido tratados en el estudio fundamental y 10 eran pacientes recién reclutados). Los resultados del estudio fundamental se confirmaron para las concentraciones medias de IgG (entre 9.31 g/l a 11.15 g/l) y para el índice de infecciones bacterianas graves agudas (0.018 por paciente por año con un intervalo máximo de confianza del 97.5% de 0.098).

PTI

Un total de 57 pacientes de edades comprendidas entre 15 y 69 años con PTI crónica participaron en el estudio PTI. Su recuento inicial de plaquetas era de $20 \times 10^9/l$. Después de la administración de Privigen a una dosis de 1 g/kg de peso corporal durante dos días consecutivos, el recuento de plaquetas aumentó a por lo menos $50 \times 10^9/l$ en los 7 días siguientes a la primera infusión en el 80,7% de los pacientes. En el 43% de los pacientes, este aumento se produjo después de un solo día, antes de la segunda infusión. El tiempo medio que transcurrió hasta alcanzar este recuento de plaquetas fue de 2.5 días. En los pacientes que respondieron al tratamiento, el recuento de plaquetas se mantuvo en un valor igual o superior a $50 \times 10^9/l$ durante un período medio de 15.4 días.

En el segundo estudio sobre la PTI, 57 pacientes con PTI (recuento inicial de plaquetas (base) $\leq 30 \times 10^9/l$) de edades comprendidas entre los 18 y los 65 años fueron tratados con Privigen a 1 g/kg de peso. En el día 3 los pacientes podían recibir una segunda dosis de 1 g/kg de peso, para los pacientes con un recuento de plaquetas de $< 50 \times 10^9/l$ en el día 3 esta segunda dosis era obligatoria.

En general, en 42 sujetos el recuento de plaquetas aumentó por lo menos una vez hasta $\geq 50 \times 10^9/l$ durante los 6 días posteriores a la primera infusión, lo que estuvo bien dentro del rango esperado y resultó similar a las tasas de respuesta observadas con otras IgIV para esta indicación. Una segunda dosis en sujetos con recuentos de plaquetas $\geq 50 \times 10^9/l$ tras la primera dosis proporcionó un beneficio adicional relevante en términos de aumentos mayores y más duraderos en cuanto al recuento de plaquetas en comparación con una dosis única.

En sujetos con recuentos de plaquetas $< 50 \times 10^9/l$ tras la primera dosis, el 30% de los sujetos mostró una respuesta plaquetaria de $\geq 50 \times 10^9/l$ tras la segunda dosis obligatoria.

PDIC

En el primer estudio de PDIC, el estudio PRIMA, un estudio multicéntrico prospectivo, de diseño abierto (estudio sobre el impacto de Privigen en la movilidad y la autonomía), los 28 pacientes con PDIC (13 sujetos que habían recibido IgIV con anterioridad y 15 que no) fueron tratados con una dosis de carga de 2 g/kg de peso corporal, administrados durante un periodo de 2 a 5 días, seguida de 6 dosis de mantenimiento de 1 g/kg de peso corporal durante 1-2 días cada tres semanas. Pacientes tratados previamente se les retiró la IgIV antes del tratamiento con Privigen hasta que el agravamiento de los síntomas clínicos fuera confirmado en base a la escala INCAT (Causa y tratamiento de Neuropatía Inflamatoria, por sus siglas en inglés). En la escala ajustada de 10 puntos INCAT se observó una mejora clínicamente significativa de al menos 1 punto desde

los valores iniciales hasta la semana de tratamiento 25 en 17 de los 28 pacientes. El índice de respuesta INCAT fue del 60.7% (intervalo de confianza del 95% [42.41, 76.4]). Después de recibir la dosis de inducción inicial 9 pacientes respondieron en la semana 4 y 16 pacientes respondieron en la semana 10.

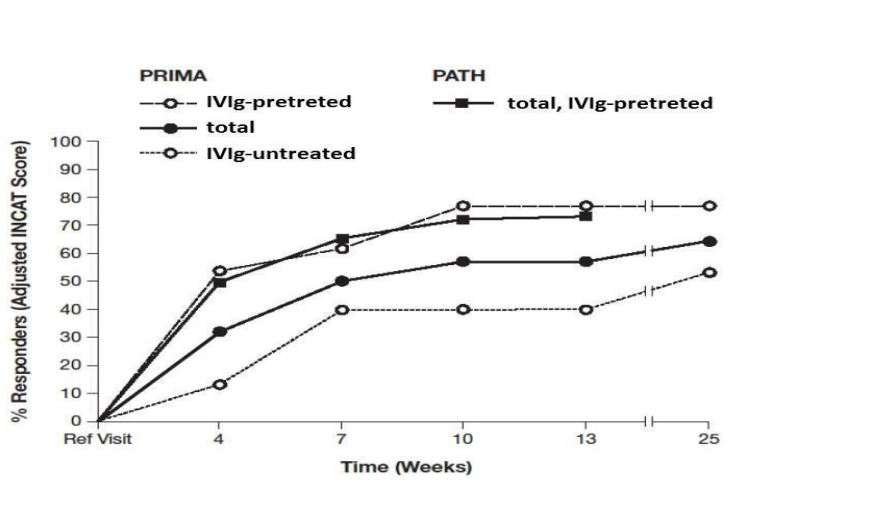
En un segundo estudio clínico, prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo PATH [Polineuropatía y tratamiento con Hizentra], 207 sujetos con PDIC se trataron con Privigen en la fase de previa a la aleatorización en el estudio. Todos los sujetos con tratamiento previo con IgIV, durante por lo menos 8 semanas y una dependencia IgIV confirmada por un deterioro clínicamente evidente durante la fase de retiro de IgIV de hasta 12 semanas, recibieron una dosis de carga con Privigen de 2 g/kg pc, seguidos por hasta 4 dosis de mantenimiento de Privigen de 1 g/kg pc cada 3 semanas, durante hasta 13 semanas.

Luego del deterioro clínico durante el retiro de IgIV, la mejora clínica de PDIC fue principalmente definida por una disminución de ≥ 1 punto en el puntaje INCAT ajustado. Medidas adicionales de la mejora de PDIC fueron un aumento de R-ODS de ≥ 4 puntos, un aumento medio de fuerza de agarre de ≥ 8 kPa, o un aumento del total del puntaje de MRC de ≥ 3 puntos. En general, 91 % de los sujetos (188 pacientes) mostraron mejora en por lo menos uno estos criterios para la semana 13.

Según el puntaje INCAT ajustado, la tasa de respondedores para la semana 13 fue de 72.9 % (151 / 207 pacientes), con 149 pacientes que ya respondían para la semana 10. Un total de 43 de los 207 pacientes alcanzaron un mejor estado de PDIC según lo evaluado con el puntaje INCAT ajustado en comparación con su estado de PDIC al ingresar al estudio.

La comparabilidad de las tasas de respuesta y de los puntajes medios INCAT ajustado para los sujetos tratados previamente con IgIV en ambos estudios, PRIMA y PATH, se detallan en la Figura 1 a continuación.

Figura 1. Porcentaje de respondedores (Puntaje INCAT ajustado)



IgIV: inmunoglobulina intravenosa; Ref Visita: visita de referencia

La mejora media al final del periodo de tratamiento comparada con la visita de referencia fue de 1.4 puntos en el estudio PRIMA (1.8 puntos en sujetos previamente tratados con IgIV) y 1.2 puntos en el estudio PATH.

En PRIMA, el porcentaje de respondedores en el puntaje general del Consejo de Investigación

Médica (MRC, por sus siglas en inglés) (definido como un aumento de ≥ 3 puntos) fue de 85 % (87 % en los no tratados con IgIV y 82 % en los tratados previamente con IgIV) y 57 % en PATH. La mediana general de tiempo a la primera respuesta de puntaje acumulado de MRC en el PRIMA fue de 6 semanas (6 semanas en los no tratados con IgIV y 3 semanas en los previamente tratados con IgIV) y 9.3 semanas en el PATH. El puntaje acumulado de MRC, en PRIMA mejoró en 6.9 puntos (7.7 puntos para los no tratados con IgIV y 6.1 puntos en los tratados previamente con IgIV) y en 3.6 puntos en PATH.

La fuerza de agarre de la mano dominante mejoró en 14.1 kPa (17.0 kPa en los sujetos no tratados con IgIV y 10.8 kPa en los tratados previamente con IgIV) en el estudio PRIMA, mientras que en el PATH la fuerza de agarre de la mano dominante mejoró en 12.2 kPa. Para la mano no dominante se observaron resultados similares en ambos estudios, PRIMA y PATH.

En los estudios PRIMA y PATH, el perfil de eficacia y seguridad en los pacientes con PDIC fue comparable en general.

En un Estudio de Seguridad Post-Autorización (PASS) de cohorte hospitalaria observacional, se evaluó el riesgo de anemia hemolítica tras el tratamiento con Privigen en pacientes con diversas afecciones inmunológicas desde el 1 de enero de 2008 hasta el 30 de abril de 2019. El riesgo de anemia hemolítica se evaluó antes (línea de base) y después de la implementación de una medida de minimización del riesgo, la introducción de la etapa de Cromatografía de Inmunofinidad (IAC) en el proceso de fabricación de Privigen. Se observó una reducción estadísticamente significativa del 89% en la tasa de anemia hemolítica (basada en una tasa de incidencia de 0,11; ajustada por el entorno de los pacientes internos y externos, la edad, el sexo, la dosis de Privigen y la indicación de uso de Privigen; valor p unilateral $<0,01$) tras la implantación de la etapa de IAC en comparación con la situación inicial:

	Situación inicial	IAC
<i>Periodo^φ</i>	1. Enero 2008- 31. Diciembre 2012	1. Octubre 2016- 30. Abril 2019
<i>Mediana de anti-A título^ε</i>	1:32	1:8
<i>Mediana anti-B título^ε</i>	1:16	1:4
<i>Casos probables de anemia^α Hemolítica</i>	47	4
<i>Número de Pacientes (n)</i>	n=9439	n=7759
<i>Tasa de incidencia bruta de anemia hemolítica probable por 10.000 pacientes/días de riesgo</i>	0.74 95% CI ^ξ : 0.54-0.98	0.08 95% CI: 0.02-0.20

<i>Reducción de la tasa de incidencia de la anemia hemolítica probable con respecto a la situación inicial</i>	-	89%
<i>Tasa de incidencia ajustada[□] para la anemia hemolítica frente a la situación de partida</i>	-	0.11 95% CI: 0.04-0.31, Valor p unilateral: <0.01

φ La exclusión de donantes de plasma sanguíneo humano con títulos elevados de anti-A realizada entre el 1. de octubre de 2013 y el 31. diciembre de 2015 como medida inicial de minimización del riesgo de anemia hemolítica indicó una reducción del 38% en la incidencia de anemia hemolítica probable frente a la línea de base y fue sustituida posteriormente por la etapa de IAC en el proceso de fabricación de Privigen, como se ha indicado anteriormente. £ Títulos medios de isoaglutinina medidos por el método de prueba directa según Ph.Eur α Caso probable de anemia hemolítica: definido por un diagnóstico de alta hospitalaria específico de anemia hemolítica y la ocurrencia durante el intervalo de tiempo desde la primera infusión hasta 30 días después de la última infusión, si se administraron >1 infusiones de Privigen

& Intervalo de confianza

□ Ajustado por : entorno del paciente, edad, sexo, dosis de Privigen e indicación de uso de Privigen

La reducción de la tasa de incidencia de anemia hemolítica probable tras la aplicación de la IAC frente al inicio fue especialmente pronunciada en los pacientes tratados con dosis de Privigen $\geq 0,75$ g/kg de peso corporal.

Además, se identificaron 28 pacientes pediátricos con CIDP <18 años de edad a lo largo de todo el periodo de estudio, desde el 1 de enero de 2008 hasta el 30 de abril de 2019. Ningún paciente al que se le administró un total de 486 veces Privigen experimentó anemia hemolítica, AMS, insuficiencia renal aguda, reacción anafiláctica grave o un evento tromboembólico. Dos pacientes experimentaron una reacción anafiláctica moderada que equivale al 0,4% de todas las administraciones de Privigen.

Población pediátrica

No se observaron diferencias en las propiedades farmacodinámicas y en el perfil de seguridad entre los pacientes adultos y los pediátricos que participaron en el estudio.

Farmacocinética

Privigen está inmediata y completamente biodisponible en la circulación del receptor después de la administración intravenosa. Se distribuye de forma relativamente rápida entre el plasma y el líquido extravascular, y el equilibrio entre los compartimentos intravascular y extravascular se alcanza después de aproximadamente tres a cinco días.

La IgG y los complejos IgG se degradan en las células del sistema retículoendotelial. La vida media podrá variar entre los pacientes.

Los parámetros farmacocinéticos de Privigen se determinaron en los dos estudios clínicos en pacientes con síndrome de inmunodeficiencia primaria. 25 pacientes (de edades comprendidas entre 13 a 69 años) del estudio fundamental y 13 pacientes (de edades comprendidas entre 9 a 59 años) en una extensión de este estudio participaron en la evaluación farmacocinética (ver la tabla siguiente).

Parámetros farmacocinéticos de Privigen en pacientes con síndrome de inmunodeficiencia primaria

Parámetro	Estudio fundamental (N=25) Media (intervalo)	Estudio de extensión (N=13) Media (intervalo)
C _{max} (concentración pico) en g/l	23.4 (10.4-34.6)	26.3 (20.9-32.9)
C _{min} (concentración mínima) en g/l	10.2 (5.8-14.7)	9.75 (5.72-18.01)
t _½ (vida media) en días	36.6 (20.6-96.6)	31.1 (14.6-43.6)

C_{max}, concentración sérica máxima ; C_{min}, concentración sérica mínima(nivel mínimo), t_{1/2} vida media de eliminación.

En el estudio fundamental la vida media mediana de Privigen en pacientes con una inmunodeficiencia primaria fue de 36.6 días y, en la extensión de este estudio, de 31.1 días.

Población pediátrica

No se observaron diferencias en los parámetros farmacocinéticos entre los pacientes adultos y pediátricos del estudio de IDP. No se dispone de datos sobre las propiedades farmacocinéticas en pacientes pediátricos con PDIC.

Datos preclínicos

La seguridad de Privigen se ha investigado en diversos estudios preclínicos, con especial referencia al excipiente L-prolina. La L-prolina es un aminoácido fisiológico no esencial. Los estudios realizados con ratas a las que se les administraron dosis diarias de L-prolina de 1450 mg/kg de peso corporal no mostraron indicios de teratogenicidad o embriotoxicidad. Los estudios de genotoxicidad de la L-prolina no mostraron ningún resultado patológico.

Algunos estudios publicados relativos a la hiperprolinemia han demostrado que altas dosis a largo plazo de L-prolina tienen efectos en el desarrollo del cerebro de ratas muy jóvenes. No obstante, en estudios en los que la dosis se diseñó para reflejar las indicaciones clínicas de Privigen, no se observaron efectos en el desarrollo del cerebro. Otros estudios farmacológicos de seguridad de la L-prolina en ratas adultas y jóvenes no mostraron trastornos del comportamiento.

Las inmunoglobulinas son componentes naturales del cuerpo humano. Los datos obtenidos en la experimentación con animales sobre toxicidad aguda y crónica y toxicidad embriofetal de las inmunoglobulinas no son concluyentes teniendo en cuenta las interacciones entre las inmunoglobulinas de especies heterogéneas y la inducción de anticuerpos a proteínas heterólogas. En estudios de tolerabilidad local realizados con conejos en los que Privigen se administró por vía intravenosa, paravenosa, intraarterial y subcutánea, el producto se toleró bien.

Posología / Administración

Dosis

La dosis y el régimen de dosificación dependen de la indicación. En terapia de reemplazo se puede necesitar individualizar la dosis para cada paciente dependiendo de la farmacocinética y respuesta clínica. Los siguientes regímenes de dosificación se dan como guía.

Terapia de reemplazo en síndromes de inmunodeficiencia primaria

El régimen de dosificación deberá alcanzar un nivel mínimo de IgG (medido antes de la siguiente infusión) de al menos 5 a 6 g/l. Se requiere de 3 a 6 meses después del inicio de la terapia para que el equilibrio ocurra. La dosis de inicio recomendada es 0.4 a 0.8 g/kg de peso corporal (pc), seguida de por al menos 0.2 g/kg pc cada 3-4 semanas.

La dosis requerida para alcanzar un nivel mínimo de 5 a 6 g/l es del orden de 0.2 a 0.8 g/kg pc/mes. El intervalo de dosis cuando el estado estacionario ha sido alcanzado varía de 3 a 4 semanas. Los niveles mínimos deberán medirse a fin de ajustar la dosis e intervalo de dosis.

Terapia de reemplazo en mieloma o en leucemia linfocítica crónica con hipogammaglobulinemia secundaria grave e infecciones recurrentes; terapia de reemplazo en niños con SIDA congénito e infecciones recurrentes

La dosis recomendada es de 0.2 a 0.4 g/kg pc cada 3 a 4 semanas.

Púrpura trombocitopénica inmunológica

Para el tratamiento de un episodio agudo, 0.8 a 1 g/kg pc en el día uno, que se puede repetir una vez dentro de los 3 días o, 0.4 g/kg pc diariamente por 2 a 5 días. El tratamiento se puede repetir si ocurre una recaída.

Síndrome de Guillain-Barré

0.4 g/kg pc/día durante 5 días. La experiencia en niños es limitada.

Enfermedad de Kawasaki

Deben administrarse de 1.6 a 2.0 g/kg pc en dosis divididas por 2 a 5 días, o 2.0 g/kg pc como dosis única. Los pacientes deberán recibir tratamiento concomitante con ácido acetilsalicílico.

Polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (PDIC)

La dosis inicial recomendada es de 2 g/kg de peso corporal durante un periodo de 2 a 5 días consecutivos, seguidos de dosis de mantenimiento de 1 g/kg de peso corporal durante 1 o 2 días consecutivos cada 3 semanas.

El tratamiento a largo plazo durante 25 semanas depende de la respuesta del paciente a la terapia de mantenimiento. La dosis de mantenimiento eficaz más baja y el régimen de dosificación son para ajustarse de acuerdo con el curso individual de la enfermedad.

Alotrasplante de médula ósea

El tratamiento con inmunoglobulina humana puede emplearse como parte del régimen de acondicionamiento y después del trasplante. Para el tratamiento de infecciones y para la prevención de la reacción del injerto contra el huésped, la dosificación debe ajustarse individualmente.

Habitualmente, la dosis inicial es de 0.5 g/kg pc/semana, comenzando siete días antes del trasplante. El tratamiento se continúa hasta 3 meses después del trasplante. En caso de persistir el déficit de producción de anticuerpos se recomienda una dosis de 0.5 g/kg pc/mes hasta que los niveles de anticuerpos de IgG regresen a la normalidad.

Las recomendaciones de dosis se resumen en la siguiente tabla:

Indicaciones	Dosis	Intervalos entre inyecciones
Terapia de reemplazo en <i>síndromes de inmunodeficiencia primaria</i>	dosis inicial: 0.4–0.8 g/kg pc	cada 3–4 semanas para alcanzar concentraciones mínimas de IgG de por lo menos 5–6 g/l
	después: 0.2–0.8 g/kg pc	
<i>síndromes de inmunodeficiencia secundaria</i>	0.2–0.4 g/kg pc	cada 3–4 semanas para alcanzar concentraciones mínimas de IgG de por lo menos 5–6 g/l

niños con infección de VIH congénita e infecciones recurrentes	0.2–0.4 g/kg pc	cada 3–4 semanas
<p><i>Inmunomodulación púrpura trombocitopénica inmunológica</i></p> <p><i>síndrome de Guillain-Barré</i></p> <p><i>enfermedad de Kawasaki</i></p> <p><i>Polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (PDIC)</i></p>	<p>0.8 -1 g/kg pc</p> <p>o</p> <p>0.4 g/kg pc/día</p> <p>0.4 g/kg pc /día</p> <p>1.6-2 g/kg pc</p> <p>o</p> <p>2 g/kg pc</p> <p>dosis inicial: 2 g/kg pc</p> <p>dosis mantenimiento: 1 g/kg pc de</p>	<p>el primer día; la terapia se puede repetir una vez en el término de 3 días</p> <p>durante 2–5 días</p> <p>durante 5 días</p> <p>distribuido en varias dosis durante 25 días, en combinación con ácido acetilsalicílico</p> <p>como dosis única en combinación con ácido acetilsalicílico</p> <p>en dosis divididas durante 2-5 días</p> <p>cada 3 semanas durante 1-2 días</p>
<p><u>Alotrasplante de médula ósea</u></p> <p>– <i>tratamiento de infecciones y prevención de la reacción del injerto contra el huésped</i></p> <p>– <i>déficit persistente de producción de anticuerpos</i></p>	<p>0.5 g/kg pc</p> <p>0.5 g/kg pc</p>	<p>semanalmente, desde 7 días antes hasta 3 meses después del trasplante</p> <p>mensualmente hasta la normalización del nivel de anticuerpos</p>

pc = peso corporal

Uso del producto en niños

En el estudio fundamental de fase III que se realizó en pacientes con enfermedades de inmunodeficiencia primaria (n=80), se trató a 19 pacientes de entre 3 y 11 años de edad y a 15 pacientes de entre 12 y 18 años de edad. En un estudio de extensión realizado en pacientes con enfermedades de inmunodeficiencia primaria (n=55), se trató a 13 pacientes de edades comprendidas entre 3 y 11 años y a 11 pacientes de edades comprendidas entre 12 y 18 años.

En un estudio clínico con 57 pacientes con púrpura trombocitopénica inmunológica crónica, se trató a 2 pacientes pediátricos (de 15 y 16 años de edad). No se necesitó ajuste de dosis para niños en ninguno de estos tres estudios.

Los reportes de la literatura indican que las inmunoglobulinas intravenosas son eficaces en niños con PDIC. Sin embargo, no hay datos disponibles acerca de Privigen al respecto.

Método de administración

Privigen debe infundirse por vía intravenosa.

Velocidad de infusión

Se debe infundir con una velocidad de infusión inicial de 0.3 ml/kg pc/hr (durante aprox. 30 minutos). Si se tolera bien, la velocidad de infusión puede aumentarse gradualmente hasta 4.8 ml/kg pc/hr. En pacientes con síndrome de inmunodeficiencia que han tolerado bien la terapia de sustitución con Privigen, se puede aumentar gradualmente la velocidad de infusión hasta un valor máximo de 7.2 ml/kg pc/hr.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo o al excipiente (véase la sección "Composición").

Hipersensibilidad a las inmunoglobulinas homólogas, particularmente en casos muy raros de deficiencia de IgA donde el paciente presenta anticuerpos contra la IgA.

Advertencias y precauciones

Determinados efectos secundarios graves pueden estar relacionados con la velocidad de infusión. La velocidad de infusión recomendada se da en la sección «Posología/Administración: *Método de administración*», y debe seguirse estrictamente. Los pacientes deben ser observados y monitoreados cuidadosamente respecto de la aparición de síntomas de cualquier tipo durante el periodo de infusión y de ahí en adelante.

Ciertas reacciones adversas podrán aparecer más frecuentemente:

- en caso de alta velocidad de infusión,
- en pacientes con hipogammaglobulinemia o agammaglobulinemia con o sin deficiencia de IgA,
- en pacientes tratados por primera vez con inmunoglobulina humana normal, o, en casos raros, por cambio de otro producto de inmunoglobulina humana normal, o por reinicio del tratamiento después de un descanso prolongado.

A menudo es posible evitar complicaciones potenciales si se garantiza que:

- los pacientes no son hipersensibles a la inmunoglobulina humana normal, mediante una infusión inicial lenta del producto (0.3 ml/kg pc/hr);
- durante la infusión los pacientes sean monitoreados cuidadosamente respecto de la aparición de síntomas de cualquier tipo. Especialmente en pacientes que reciben inmunoglobulina humana normal por primera vez, o son transferidos de otro producto a base de inmunoglobulina, o al reinicio del tratamiento después de un reposo prolongado, se debe realizar un monitoreo durante la primera infusión y una hora después, a fin de detectar posibles efectos adversos. Todos los demás pacientes deben ser observados como mínimo durante 20 minutos después de la administración.

–

Si se presenta una reacción adversa se debe reducir la velocidad de infusión o interrumpirla completamente. El tratamiento necesario depende de la naturaleza y gravedad de la reacción adversa.

Sí ocurren síntomas de *shock*, se deberá implementar el tratamiento médico estándar.

Las dosis más altas pueden estar asociadas con un aumento en la tasa de eventos adversos. Por lo tanto, debe buscarse la dosis efectiva más baja para cada paciente y establecer cuidadosamente la rutina de monitoreo.

En todos los pacientes, la administración de IgIV requiere una hidratación adecuada antes de iniciar la infusión.

Privigen contiene como excipiente L-Proline. Los médicos deben sopesar el riesgo / beneficio de privigen en pacientes con hiperprolinaemia tipo II de forma individual.

Hipersensibilidad

Son raras las reacciones de hipersensibilidad genuinas. Pueden ocurrir en los pacientes con anticuerpos anti-IgA. La IgIV no está indicada para pacientes con deficiencia selectiva de IgA donde esta es la única anomalía preocupante.

Raras veces puede suceder que la inmunoglobulina humana normal cause un descenso de la presión sanguínea con una reacción anafiláctica, incluso en pacientes que habían tolerado anteriormente el tratamiento con inmunoglobulina humana normal.

Anemia hemolítica

Los productos de IgIV pueden contener anticuerpos de grupos sanguíneos que podrían actuar como hemolisinas e inducir un recubrimiento *in vivo* de los glóbulos rojos (GR) con inmunoglobulina, lo que provocaría una reacción de antiglobulina directa positiva (prueba de Coombs) y, en raras ocasiones, hemólisis. La anemia hemolítica puede desarrollarse después del tratamiento con IgIV, debido a una mayor captación de GR.

El proceso de fabricación de Privigen incluye un paso de cromatografía de inmunoafinidad (IAC, por sus siglas en inglés) que reduce específicamente anticuerpos sanguíneos de los grupos A y B (isoaglutininas A y B).

Los datos clínicos con Privigen fabricado con el paso IAC muestran reducciones estadísticamente significativas de la anemia hemolítica. (Ver sección Efectos no deseados y Propiedades farmacológicas).

Se han producido casos aislados de disfunción/insuficiencia renal relacionados con la hemólisis o de coagulación intravascular diseminada que en algunos casos han provocado la muerte. Los siguientes factores de riesgo están asociados al desarrollo de hemólisis: altas dosis, independientemente de si se trata de una sola administración o de si se divide en varios días; y grupo sanguíneo A, B o AB (grupo sanguíneo distinto de 0) y un estado inflamatorio subyacente. Como este evento fue reportado comúnmente en pacientes con grupo sanguíneo A, B o AB (grupo sanguíneo distinto de 0) que reciben dosis altas para indicaciones distintas a una Inmudoficiencia Primaria (IDP), se recomienda una mayor vigilancia.

La hemólisis se ha descrito en raras ocasiones en pacientes que siguen una terapia de reemplazo para una inmunodeficiencia primaria.

Se debe controlar a los destinatarios de IgIV para ver si presentan signos y síntomas clínicos de hemólisis. Si se desarrollan signos y/o síntomas de hemólisis durante una infusión de IgIV o después de ésta, el médico encargado del tratamiento puede considerar la posibilidad de suspender el tratamiento con IgIV (ver también la sección «Efectos no deseados»).

Síndrome de meningitis aséptica

Se han descrito casos de aparición del síndrome de meningitis aséptica asociados al tratamiento con IgIV. No obstante, la suspensión de dicho tratamiento ha dado lugar a la remisión de dicho síndrome en el plazo de unos días sin dejar secuelas. El síndrome suele comenzar entre varias horas y 2 días después del tratamiento con IgIV. Los estudios del líquido cefalorraquídeo dan con frecuencia resultados positivos de pleocitosis hasta varios miles de células por mm³, predominantemente de la serie granulocítica, y niveles elevados de proteínas hasta varios cientos de mg/dl.

El síndrome de meningitis aséptica se da con mayor frecuencia en asociación con un tratamiento de altas dosis de IgIV (2 g/kg).

Tromboembolismo

Hay evidencia clínica de una relación entre la administración de IgIV y eventos tromboembólicos tales como infarto de miocardio, accidente vascular cerebral (incluido el derrame), embolia pulmonar y trombosis venosa profunda. Estos se deben probablemente a un aumento relativo de la viscosidad sanguínea cuando se usan inmunoglobulinas en pacientes con riesgo. Por lo tanto se recomienda actuar con especial precaución al recetar e infundir inmunoglobulina intravenosa a pacientes con sobrepeso y pacientes con factores de riesgo preexistentes para episodios tromboembólicos tales como edad avanzada, hipertensión, diabetes mellitus, antecedentes de enfermedad vascular o episodios trombóticos, enfermedades trombofílicas congénitas o adquiridas, inmovilización durante periodos prolongados, hipovolemia grave, enfermedades que aumentan la viscosidad de la sangre.

En pacientes con riesgo de reacciones tromboembólicas, la velocidad de la infusión y la dosificación de los productos de IgIV deberán ser lo más bajas que sea posible basado en el criterio clínico.

Insuficiencia renal aguda

En pacientes bajo terapia intravenosa con inmunoglobulina se han reportado casos de insuficiencia renal aguda. En la mayoría de los casos se identificaron factores de riesgo tales como una insuficiencia renal preexistente, diabetes mellitus, hipovolemia, sobrepeso, medicación concomitante nefrotóxica o edad superior a 65 años.

En caso de trastorno de la función renal se debe considerar la suspensión de la IgIV.

Aunque los informes sobre trastornos de la función renal y la insuficiencia renal aguda se han relacionado con la administración de muchos productos de IgIV autorizados que contienen diversos excipientes como sacarosa, glucosa y maltosa, la proporción de productos que contienen sacarosa como estabilizante fue desproporcionadamente alta. Por lo tanto, en pacientes con riesgo se debe considerar el uso de preparados de IgIV exentos de sacarosa. Privigen no contiene sacarosa, maltosa ni glucosa.

En pacientes con riesgo de insuficiencia renal aguda, la velocidad de infusión y la dosificación de los productos de IgIV deberán ser las más bajas posibles basado en el criterio clínico.

Lesión pulmonar aguda asociada a la transfusión (TRALI)

En casos muy raros, puede producirse un edema pulmonar no cardiogénico tras el tratamiento con productos a base de IgIV, incluido Privigen. La TRALI se caracteriza por dificultad respiratoria aguda, edema pulmonar, hipoxemia, función ventricular izquierda normal y fiebre. Por lo general, los síntomas se manifiestan entre 1 y 6 horas de la administración del tratamiento.

Supervise a los pacientes en busca de reacciones pulmonares adversas. Las TRALI podrán tratarse utilizando la terapia de oxígeno con un soporte ventilatorio adecuado.

Seguridad del patógeno

Privigen es fabricado de plasma humano. Entre las medidas habituales para prevenir infecciones que pudieran resultar de la utilización de medicamentos preparados a partir de sangre o plasma humanos, se incluye la selección de los donadores, las pruebas realizadas en donaciones individuales y mezclas de plasmas para marcadores específicos de infección y la introducción de pasos eficaces de fabricación para la inactivación/remoción de virus (ver también la sección «Propiedades Farmacológicas»). Sin embargo, no puede excluirse completamente la posibilidad de transmisión de agentes infecciosos, cuando se administran medicamentos preparados a partir de sangre o plasma humano. Esto también es válido en el caso de cualquier virus desconocido o emergente y otros agentes patógenos.

Las medidas adoptadas se consideran eficaces para los virus con envoltura, como el de la inmunodeficiencia humana (VIH), el de la hepatitis B (VHB) y el de la hepatitis C (VHC), y para los virus sin envoltura como el de la hepatitis A (VHA) y el parvovirus B19.

La experiencia clínica demuestra que no hay transmisión de infecciones de hepatitis A o del parvovirus B19 por inmunoglobulinas, y además se asume que el contenido de anticuerpos representa una contribución importante a la seguridad viral.

Se recomienda tomar nota del nombre y del número de lote del producto cada vez que se administre Privigen, a fin de mantener un vínculo entre el paciente y el lote del producto.

Contenido de sodio

Privigen es, en esencia, un producto sin sodio (tiene un contenido bajo de sodio ≤ 1 mmol/l).

Población pediátrica

Aunque se dispone de datos limitados, se espera que las mismas advertencias, precauciones y factores de riesgo se apliquen a la población pediátrica.

Interacciones

Vacunas con virus vivos atenuados

La administración de inmunoglobulinas puede reducir la eficacia de las vacunas con virus vivos atenuados, como la vacuna antisarampión, antiparotiditis, antirubeola y antivaricela, durante un periodo mínimo de 6 semanas y hasta 3 meses. Después de la administración de este medicamento debe transcurrir un intervalo de 3 meses antes de la administración de vacunas con virus vivos atenuados. En el caso del sarampión, esta reducción de la eficacia puede persistir hasta un año. Por lo tanto, se debe controlar la concentración de Anticuerpos en los pacientes que reciban la vacuna contra el sarampión.

Población pediátrica

Aunque los datos disponibles son limitados, se espera que se produzcan las mismas interacciones en la población pediátrica.

Otras advertencias

Incompatibilidades

Este medicamento no debe mezclarse con otros medicamentos ni con solución salina fisiológica. No obstante, se permite la dilución con una solución de glucosa al 5%.

Influencia sobre métodos de diagnóstico

Después de la infusión de inmunoglobulinas, el incremento transitorio de los diferentes anticuerpos transmitidos de forma pasiva presentes en la sangre del paciente puede conducir a resultados falsos positivos de pruebas serológicas.

La transmisión pasiva de anticuerpos contra antígenos eritrocíticos, p.ej. A, B y D, puede llevar a resultados incorrectos en algunas pruebas serológicas de aloanticuerpos eritrocíticos (p.ej. la prueba de Coombs), determinaciones de cuenta de reticulocitos y la prueba de haptoglobina.

Sobre interacciones con vacunas atenuadas vivas, ver el apartado «Interacciones».

Embarazo, lactancia y fertilidad

Embarazo

No se dispone de datos clínicos controlados sobre la administración de Privigen a mujeres embarazadas, por lo cual en estos casos se debe actuar con precaución. Los productos de IgIV han mostrado que pueden atravesar la placenta, de forma creciente durante el tercer trimestre.

Sin embargo, la prolongada experiencia clínica con inmunoglobulinas indica que no son de esperar efectos perjudiciales sobre el curso del embarazo, sobre el feto ni el recién nacido.

No se encontraron signos de toxicidad directa o indirecta con efectos sobre el embarazo, así como sobre el desarrollo embrionario y fetal en estudios experimentales con el excipiente Lprolina realizados en animales.

Lactancia

Las inmunoglobulinas se excretan en la leche y pueden contribuir a proteger al neonato de patógenos cuya vía de entrada son las mucosas.

Fertilidad

La experiencia clínica con inmunoglobulinas sugiere que no se esperan efectos perjudiciales sobre la fertilidad.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La capacidad de conducir o utilizar máquinas puede verse alterada por algunas de las reacciones adversas que se asocian a Privigen. Los pacientes que presenten reacciones adversas durante el tratamiento deben esperar a que estas se resuelvan antes de conducir o utilizar máquinas.

Efectos no deseados

Resumen del perfil de seguridad

En la administración intravenosa de inmunoglobulina humana, pueden producirse ocasionalmente reacciones adversas como escalofríos, cefalea, fiebre, vómitos, reacciones alérgicas, náuseas, artralgia, hipotensión arterial y lumbalgia moderada.

Rara vez, la inmunoglobulina humana puede causar reacciones de hipersensibilidad con un descenso súbito de la presión arterial y, en casos aislados, shock anafiláctico, incluso cuando el paciente no ha mostrado hipersensibilidad a la administración previa.

Con el uso de la inmunoglobulina humana, se han observado casos de meningitis aséptica reversible y casos raros de reacciones cutáneas transitorias.

Se han observado reacciones hemolíticas entre pacientes con los grupos sanguíneos A, B y AB (grupo sanguíneo distinto de 0). En raras ocasiones, se podría desarrollar anemia hemolítica que precise de una transfusión tras el tratamiento con altas dosis de IgIV (ver también la sección «Advertencias y precauciones»).

Se ha observado un aumento de la concentración sérica de creatinina, de la insuficiencia renal aguda o ambas.

En muy raras ocasiones se han presentado lesiones pulmonares agudas asociadas con la transfusión y reacciones tromboembólicas como infarto de miocardio, derrame cerebral, embolia pulmonar y trombosis venosa profunda.

Lista tabulada de reacciones adversas

Se realizaron siete estudios clínicos con Privigen: en pacientes con IDP, con PTI y con PDIC respectivamente. En el estudio principal sobre la IDP, se incluyeron 80 pacientes, tratados con Privigen. De ellos, 72 completaron los 12 meses de tratamiento. En el estudio de extensión sobre la IDP, se incluyeron 55 pacientes y fueron tratados con Privigen. Otro estudio clínico incluyó a 11 pacientes con IDP en Japón. Dos estudios de PTI contaron con la participación de 57 pacientes cada uno, mientras que en los dos estudios sobre PDIC participaron 28 y 207 pacientes respectivamente.

Las principales Reacciones Adversas Medicamentosas (RAM) observadas en los siete estudios clínicos fueron de naturaleza leve a moderada.

La siguiente tabla muestra un resumen de las reacciones adversas a los medicamentos descritas en los siete estudios, categorizadas según la clasificación de órganos y sistemas y la frecuencia definidos en el MedDRA. La frecuencia de cada infusión se evaluó según las siguientes definiciones: Muy común ($\geq 1/10$), Común ($\geq 1/100$ a $< 1/10$), Poco común ($\geq 1/1,000$ a $< 1/100$). En el caso de las RAM espontáneas observadas tras la comercialización, la frecuencia se categoriza como desconocida.

Dentro de cada grupo de frecuencia, se presentan los efectos no deseados en orden de frecuencia decreciente.

Sistema MedDRA de clasificación de órganos y sistemas	Término preferido de MedDRA	Categoría de frecuencia RAM
Infecciones e infestaciones	Meningitis aséptica	Poco común
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Anemia, <u>hemólisis (incluida la anemia hemolítica)</u> , leucopenia,	Común
	Trombocitosis, Anisocitosis (incluida la microcitosis).	Poco común
	Disminución del recuento de neutrófilos.	Desconocido
Trastornos del sistema inmunitario	Hipersensibilidad	Común
	Choque anafiláctico	Desconocida
Trastornos del sistema nervioso	Cefalea (incluida la cefalea sinusal, las migrañas y las molestias en la cabeza, cefalea tensional)	Muy común
	Mareo (incluido el vértigo)	Común
	Somnolencia, temblores,	Poco común
Trastornos cardíacos	Palpitaciones, taquicardia	Poco común

Trastornos vasculares	Hipertensión, rubefacción (incluido el sofoco, la hiperemia), hipotensión	Común
	Eventos tromboembólicos, Vasculitis (incluido el trastorno vascular periférico)	Poco común
	Lesión pulmonar aguda asociada a la transfusión	Desconocida
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	Disnea (incluido el dolor torácico, molestias en el pecho y respiración dolorosa).	Común
Trastornos gastrointestinales	Náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal	Común
Trastornos hepatobiliares	Hiperbilirrubinemia	Común
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Trastornos de la piel (incluido el exantema, prurito, urticaria, erupción maculopapular, eritema, exfoliación cutánea)	Común
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	Mialgia (incluidos espasmos musculares, rigidez musculoesquelética y dolor musculoesquelético)	Común
Trastornos renales y urinarios	Proteinuria el aumento de la creatinina sanguínea	Poco común
	Insuficiencia renal aguda	Desconocida
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Dolor (incluido dolor de espalda, dolor en las extremidades, artralgia, dolor de cuello y dolor de cara), pirexia (incluidos escalofríos), enfermedad de tipo gripal (incluida nasofaringitis, dolor faringolaríngeo, ampollas orofaríngeas y rigidez de garganta)	Muy común
	Fatiga, astenia (incluida debilidad muscular),	Común
	Dolor en el lugar de la inyección (infusión)	Poco común
Investigaciones	Disminución de la hemoglobina (Incluida disminución del recuento de glóbulos rojos, disminución de hematocritos) Prueba de Coombs (directa) con resultado positivo, incremento de la alanina aminotransferasa incremento de la aspartato aminotransferasa e incremento de la deshidrogenasa láctica sanguínea	Común

La frecuencia se calcula sobre la base de los estudios realizados antes de la implementación del paso de reducción de la isoaglutinina por cromatografía de inmunoafinidad (IAC) en la producción de Privigen. En un estudio de seguridad posterior a la autorización (PASS): **Uso de Privigen® y Anemia Hemolítica en Adultos y Niños y el Perfil de Seguridad de Privigen® en Niños con PDIC – Un Estudio de Cohorte Observacional Hospitalario en EUA**, se evaluaron los datos de 7.759 pacientes que recibieron Privigen identificando 4 casos de anemia hemolítica después de la ICA frente a 9, 439 pacientes que recibieron Privigen identificando 47 casos de anemia hemolítica antes de la IAC (línea de base), se demostró una reducción estadísticamente significativa del 89% en la tasa global de anemia hemolítica probable sobre la base de un ratio de incidencia de 0. 11 ajustada por el entorno del paciente, la edad, el sexo, la dosis de Privigen y la indicación del uso de Privigen (valor p unilateral <0,01).

Población pediátrica

En estudios clínicos de Privigen con pacientes pediátricos, la frecuencia, naturaleza y gravedad de las reacciones adversas no difirió entre los niños y los adultos. En informes de poscomercialización se observa que la proporción de los casos de hemólisis para todos los informes de casos que tienen lugar en los niños, es ligeramente superior que en los adultos.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante que se notifiquen las sospechas de reacciones adversas tras la autorización de un medicamento. Esto permite realizar un seguimiento continuo de la relación riesgo/beneficio del medicamento. Se solicita a los profesionales sanitarios que notifiquen cualquier sospecha de reacción adversa asociada a Privigen al área de Farmacovigilancia de CSL Behring S.A al siguiente teléfono 011-5280-9596.

En forma alternativa, esta información puede ser reportada ante ANMAT. Ante cualquier inconveniente con el producto, el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde al 0800-333-1234.

Sobredosis

Una sobredosis puede causar sobrecarga hídrica e hiperviscosidad, sobre todo en los pacientes en riesgo, incluidos los de edad avanzada o los pacientes con insuficiencia cardíaca o renal.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología de: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247. Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777.

Estabilidad y condiciones especiales de conservación

Privigen es estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta del vial y en la caja exterior. Almacenar entre 2- 25 °C. No congelar.

Manténgalos fuera del alcance de los niños.

Mantener el frasco ampolla en el cartón exterior a fin de protegerlo de la luz.

Estabilidad del producto después de abrir:

Privigen está destinado para ser usado una sola vez. Debido a que la solución no contiene conservantes, una vez abierto Privigen debe utilizarse/infundirse inmediatamente.

Instrucciones para su uso y manejo

Privigen es una solución lista para usarse. El medicamento debe estar a temperatura ambiente o corporal antes de su uso. Para la administración de Privigen debe utilizarse una línea de infusión con salida y filtro integrado. El tapón del frasco ampolla debe perforarse siempre en su centro, dentro del área marcada.

Si se desea diluir, deberá usarse una solución de glucosa al 5%. Para obtener una solución de inmunoglobulina de 50 mg/ml (5%), se deben diluir 100 mg/ml (10%) de Privigen con un volumen igual de solución de glucosa al 5%. Se debe observar estrictamente una técnica aséptica durante la dilución de Privigen.

Privigen no debe mezclarse con solución salina fisiológica, sin embargo, está permitido enjuagar los tubos de infusión con solución salina fisiológica después de utilizarse.

La solución debe ser clara o ligeramente opalescente. No usar soluciones que estén turbias o que tienen partículas.

Deberá eliminarse cualquier producto no usado o material residual de conformidad con los requerimientos locales.

Presentaciones

Frasco ampolla con:

2,5 g / 25 ml

5 g / 50 ml

10 g / 100 ml

20 g / 200 ml

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 56480

Elaborado por:

CSL BEHRING AG

Berna

Suiza

Importado por:

CSL BEHRING S.A.

Director Técnico: María Silvina Lazzari. Farmacéutica
Fray Justo Sarmiento 2350 (B1636AKJ) Olivos Buenos
Aires.

Fecha de última revisión: Diciembre 2019



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Hoja Adicional de Firmas
Informe gráfico

Número:

Referencia: Prospecto

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 18 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2021.06.12 10:47:08 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.06.12 10:47:09 -03:00

PROYECTO DE PROSPECTO INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE
Privigen® 100mg/ml (10%) Solución para perfusión
Inmunoglobulina G Humana (IgIV)
(Adaptado a la Disposición ANMAT N° 5904/96)

Lea todo el prospecto Información para el paciente detenidamente antes de recibir este medicamento. Estos datos pueden ser importantes para su salud.

- Conserve este prospecto Información para el paciente, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte con su médico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarlas.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto Información para el paciente

1. Qué es Privigen y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de que se le administre Privigen.
3. Cómo usar Privigen.
4. Posibles efectos adversos.
5. Como conservar Privigen.
6. Contenido del envase e información adicional.

1. QUÉ ES PRIVIGEN Y PARA QUE SE UTILIZA

Qué es Privigen

Privigen pertenece a la clase de medicamentos llamados inmunoglobulinas humanas normales. Las inmunoglobulinas también se conocen como anticuerpos y son proteínas sanguíneas que ayudan al cuerpo a combatir las infecciones.

Cómo actúa Privigen

Privigen contiene inmunoglobulinas que se han preparado a partir de sangre de personas sanas. El medicamento funciona exactamente del mismo modo que las inmunoglobulinas presentes de forma natural en la sangre humana.

Para qué se utiliza Privigen

Privigen se emplea para el tratamiento de adultos y niños (0-18 años) en las siguientes situaciones:

A) para aumentar los niveles de inmunoglobulina anormalmente bajos de la sangre hasta valores normales (tratamiento reconstitutivo):

1. Pacientes que han nacido con una capacidad reducida o una incapacidad para producir inmunoglobulinas (inmunodeficiencias primarias o IDP).
2. Pacientes con cáncer de la sangre (leucemia linfocítica crónica que tienen bajos niveles de inmunoglobulinas en la sangre (hipogammaglobulinemia) y desarrollan infecciones recurrentes y en los que el tratamiento con antibióticos preventivos ha fracasado.
3. Pacientes con cáncer de médula ósea (mieloma múltiple) que tienen bajos niveles de inmunoglobulinas en la sangre y desarrollan infecciones recurrentes, si no se logra una respuesta inmunitaria después de la vacunación frente a ciertas bacterias (neumococos).
4. Pacientes que tienen bajos niveles de inmunoglobulinas en la sangre después de un trasplante de células madre de otra persona.
5. Pacientes con SIDA (síndrome de inmunodeficiencia adquirida) congénito e infecciones recurrentes.

B) para tratar algunos trastornos inflamatorios (inmunomodulación):

1. Pacientes que no tienen una cantidad suficiente de plaquetas en la sangre (Púrpura trombocitopénica inmune (PTI)), y que tienen riesgo de hemorragia o que serán intervenidos quirúrgicamente próximamente.
2. Pacientes con síndrome de Guillain-Barré. Esta es una enfermedad aguda que se caracteriza por una inflamación de los nervios periféricos que causa debilidad muscular grave, principalmente en las extremidades inferiores y superiores.
3. Pacientes con enfermedad de Kawasaki. Esta es una enfermedad aguda que afecta principalmente a los niños de corta edad y se caracteriza por una inflamación de los vasos sanguíneos de todo el organismo.
4. Pacientes con polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (PDIC). Esta es una enfermedad crónica caracterizada por una inflamación de los nervios periféricos que provoca debilidad muscular e insensibilidad, sobre todo en las piernas y en las extremidades superiores.

2. QUE NECESITA SABER ANTES DE USAR PRIVIGEN

Lea esta sección detenidamente. La información ofrecida debe ser considerada tanto por usted y por su médico antes de que se le administre este medicamento.

No use Privigen

- si usted es alérgico a las inmunoglobulinas humanas, o la prolina.
- si ha desarrollado anticuerpos contra las inmunoglobulinas del tipo IgA en su sangre.
- si usted padece hiperprolinemia (un trastorno genético que provoca altos niveles del aminoácido prolina en la sangre). Este es un trastorno extremadamente infrecuente. En todo el mundo sólo se conocen unas cuantas familias con esta enfermedad.

Precauciones y Advertencias

¿Qué circunstancias aumentan el riesgo de presentar reacciones adversas?

Informe a su médico o profesional de la salud antes del tratamiento si alguna de las siguientes circunstancias citadas se le aplica a usted:

- Recibe este medicamento en altas dosis en 1 o varios días y tiene un grupo sanguíneo A, B o AB o tiene alguna enfermedad inflamatoria subyacente. En estas circunstancias se ha descrito con frecuencia que las inmunoglobulinas aumentan el riesgo de destrucción de los glóbulos rojos (hemólisis).
- Tiene exceso de peso, tiene edad avanzada, sufre diabetes, ha estado en cama un tiempo prolongado, tiene la tensión arterial elevada, su volumen sanguíneo es bajo (hipovolemia), tiene problemas con los vasos sanguíneos (enfermedades vasculares), tiene un aumento de la tendencia a la coagulación sanguínea (trombofilia o episodios trombóticos), sufre una enfermedad o un trastorno que hace que su sangre sea más densa (hiperviscosidad sanguínea).

En estas circunstancias, las inmunoglobulinas pueden aumentar el riesgo de sufrir un ataque al corazón (infarto cardíaco), accidente cerebrovascular, coágulos sanguíneos en el pulmón (embolia pulmonar) o bloqueo de un vaso sanguíneo de la pierna, aunque en muy raras ocasiones.

- Es usted diabético. Aunque Privigen no contiene azúcar, puede diluirse con una solución de azúcar especial (5% de glucosa), lo que puede afectar a los niveles de azúcar en la sangre del paciente.
- Tiene o ha tenido problemas previos con los riñones o toma medicamentos que pueden dañar sus riñones (medicamentos nefrotóxicos).

En estas circunstancias, las inmunoglobulinas pueden aumentar el riesgo de que se produzca una rápida pérdida de la función renal (insuficiencia renal aguda) grave, aunque solo en muy raras ocasiones. La pérdida de la función renal con desenlace mortal ha tenido lugar en casos aislados relacionados con la hemodiálisis.

¿Qué tipo de supervisión se requiere durante la perfusión?

Para su seguridad personal, el tratamiento con Privigen se hará bajo la supervisión de su médico o profesional de la salud. Se lo observará durante toda la perfusión y por lo menos durante 20 minutos después de su finalización. En algunos casos, pueden ser necesarias precauciones especiales. Algunos ejemplos de estas circunstancias son las siguientes:

- usted recibe Privigen a una velocidad de perfusión elevada o bien si
- está recibiendo Privigen por primera vez o después de una interrupción prolongada del tratamiento (por ejemplo, varios meses).

En estos casos, se lo observará minuciosamente durante toda la perfusión y por lo menos durante una hora después de su finalización.

¿Cuándo puede ser necesario ralentizar o detener la perfusión?

- Usted puede ser alérgico (hipersensible) a las inmunoglobulinas sin saberlo.

No obstante, las reacciones alérgicas reales son muy raras. Estas pueden ocurrir aunque usted haya recibido anteriormente inmunoglobulinas humanas y las haya tolerado bien.

Esto puede ocurrir sobre todo si ha desarrollado anticuerpos contra las inmunoglobulinas del tipo IgA. En estos casos muy infrecuentes, pueden producirse reacciones alérgicas, como una disminución repentina de la tensión arterial o shock (ver también "Posibles efectos adversos").

- En casos muy raros, puede ocurrir una lesión pulmonar aguda producida por transfusión (TRALI) después de administrar inmunoglobulinas, incluyendo Privigen. Esto dará lugar a la acumulación de líquido en los espacios de aire de los pulmones (edema pulmonar no cardiogénico) no relacionado con el corazón. Usted reconocerá TRALI por una severa dificultad

para respirar (dificultad respiratoria), nivel de oxígeno anormalmente bajo en la sangre (hipoxemia), función normal de corazón (la función ventricular izquierda) y el aumento de la temperatura corporal (fiebre). Los síntomas aparecen generalmente dentro de 1 a 6 horas después de recibir el tratamiento.

Informe a su médico o profesional de la salud inmediatamente si usted nota estas reacciones durante la perfusión de Privigen. Él o ella decidirán si se debe disminuir la velocidad de perfusión o detener la perfusión por completo.

Análisis de sangre

Informe a su médico sobre su tratamiento con Privigen antes de efectuarse un análisis de sangre. Después de recibir Privigen, los resultados de ciertos análisis de sangre (análisis serológicos) pueden estar alterados durante algún tiempo.

Información sobre la seguridad respecto a las infecciones

Privigen se elabora a partir de plasma de sangre humana (esta es la parte líquida de la sangre). Cuando los medicamentos se fabrican a partir de la sangre o el plasma humano, se ponen en práctica ciertas medidas para evitar la transmisión de infecciones a los pacientes. Estas medidas son las siguientes:

- selección meticulosa de los donantes de sangre o plasma para comprobar que se excluya a los que tienen riesgo de transmitir infecciones,
- examen de cada donación y de las mezclas de plasmas para comprobar la ausencia de signos de virus o infecciones.
- la inclusión de pasos en el procesamiento de la sangre o del plasma que pueden desactivar o eliminar los virus.

A pesar de estas medidas, al administrar medicamentos preparados a partir de sangre o plasma humano, no se puede excluir completamente la posibilidad de transmitir una infección. Esto también es cierto en el caso de cualquier virus desconocido o emergente, o de cualquier otro tipo de infección.

Las medidas adoptadas se consideran eficaces para los virus con envoltura, como el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH), el virus de la hepatitis B y el virus de la hepatitis C, y para los virus sin envoltura, como el virus de la hepatitis A y el parvovirus B19.

Las inmunoglobulinas no se han asociado a infecciones por el virus de la hepatitis A ni por el parvovirus B19, posiblemente debido a que los anticuerpos contra estas infecciones, que están contenidos en el producto, son protectores.

- Se recomienda encarecidamente que, cada vez que a usted se le administre una dosis de Privigen, se tome nota del nombre y del número de lote del producto, a fin de mantener un registro de los lotes usados.

Uso de Privigen y otros medicamentos

Informe a su médico o profesional de la salud si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Vacunaciones

Antes de vacunarse informe al médico que se la haya indicado acerca de su tratamiento con Privigen.

Después de recibir Privigen, la eficacia de algunas vacunas puede estar disminuida. Las vacunas afectadas son las vacunas con virus vivos y atenuados, como la antisarampión, antiparotiditis, antirubeola y contra la varicela. Estas vacunaciones deben posponerse hasta por lo menos tres meses después de la última perfusión de Privigen. En el caso de la vacuna antisarampión, esta alteración puede persistir hasta un año. Por lo tanto, el médico que le indica la vacuna debe comprobar la eficacia de la vacunación antisarampión.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada, planea quedarse embarazada o está dando el pecho, informe a su médico o profesional de la salud. Su médico decidirá si usted puede recibir Privigen durante el embarazo o mientras esté dando el pecho.

Sin embargo, en las mujeres embarazadas o en periodo de lactancia se han empleado medicamentos que contienen anticuerpos. La experiencia clínica a largo plazo ha demostrado que no deben esperarse efectos perjudiciales durante el curso del embarazo ni sobre el recién nacido.

Si usted recibe Privigen mientras está dando el pecho, los anticuerpos presentes en este medicamento también se encontrarán en la leche materna. Por lo tanto, su bebé también puede recibir los anticuerpos protectores.

Conducir vehículos y usar máquinas

Durante el tratamiento con Privigen los pacientes pueden experimentar efectos, tales como mareo o náuseas que pueden afectar a la capacidad para conducir y usar máquinas. Si esto ocurre, no debe conducir o usar máquinas hasta que los efectos hayan desaparecido.

Privigen contiene prolina

No debe tomarlo si sufre de hiperprolinemia (ver también "Qué necesita saber antes de que se le administre Privigen").

- Informe a su médico antes de iniciar el tratamiento.

3. CÓMO USAR PRIVIGEN

Privigen está indicado únicamente para la perfusión en una vena (perfusión intravenosa).

Es administrado generalmente por su médico o profesional de la salud.

Su médico calculará la dosis correcta que le corresponde teniendo en cuenta su peso, las circunstancias específicas enumeradas en "Precauciones y Advertencias" y la respuesta al tratamiento.

El cálculo de la dosis para los niños y pacientes jóvenes no es diferente del de los adultos. Al comienzo de la perfusión, usted recibirá Privigen a una velocidad de perfusión lenta. Si usted tolera esto bien, su médico puede aumentar gradualmente la velocidad de perfusión.

Si usa más PRIVIGEN del que debe

Es improbable que se produzca una sobredosis, puesto que Privigen se administra generalmente solo bajo supervisión médica. Si, a pesar de ello, usted recibe más Privigen del que debiera, su sangre puede espesarse demasiado (se vuelve más densa). Esto puede ocurrir sobre todo si usted es un paciente en riesgo, por ejemplo, si usted tiene edad avanzada o si padece una enfermedad renal.

Ante la eventualidad de una sobredosis, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología de: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247. Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Los posibles efectos adversos pueden reducirse o incluso evitarse si Privigen se administra a una velocidad de perfusión lenta. Tales efectos adversos pueden producirse incluso si ha recibido anteriormente inmunoglobulinas humanas y las ha tolerado bien.

En casos muy infrecuentes y aislados, se han descrito las siguientes reacciones adversas con preparaciones de inmunoglobulina:

- reacciones de hipersensibilidad grave, como un descenso repentino de la tensión arterial o un shock anafiláctico (por ejemplo, puede sentirse aturdido, mareado, sufrir desvanecimientos mientras está de pie, sentir frío en las manos y los pies, percibir un latido anómalo del corazón o dolor en el pecho o tener visión borrosa), incluso si usted no ha mostrado hipersensibilidad en perfusiones anteriores,

Informe de inmediato a su médico o profesional de la salud si nota tales síntomas durante la perfusión de Privigen. Éste decidirá si es preciso disminuir la velocidad de la perfusión o si detenerla por completo.

- formación de coágulos de sangre que pueden arrastrarse en la circulación sanguínea (reacciones tromboembólicas) y que pueden producir, por ejemplo: infarto de miocardio (por ejemplo, cuando tiene un dolor repentino en el pecho o le falta la respiración), accidente cerebrovascular (por ejemplo, cuando tiene un episodio repentino de debilidad muscular, tiene pérdida de sensaciones o del equilibrio, pierde el estado de alerta o tiene dificultades para hablar), coágulos sanguíneos en las arterias de los pulmones (por ejemplo, cuando tiene dolor en el pecho, dificultad para respirar o tose sangre), trombosis venosa profunda (por ejemplo, cuando tiene enrojecimiento, sensación de calor, dolor con la exploración o tiene una inflamación en una o ambas piernas),
- dolor en el pecho, molestias en el pecho, respiración dolorosa causada por lesión pulmonar aguda producida por transfusión (TRALI)

Informe de inmediato a su médico o a su profesional de la salud si presenta alguno de los síntomas mencionados anteriormente. Cualquiera que experimente tales síntomas debe ser trasladado de inmediato al área de urgencias de un hospital para realizar la evaluación correspondiente y aplicar el tratamiento adecuado.

- meningitis no infecciosa temporal (meningitis aséptica reversible)

Informe de inmediato a su médico o a su profesional de la salud si tiene rigidez en el cuello junto con uno o más de los siguientes síntomas: fiebre, náuseas, vómitos, dolor de cabeza, sensibilidad anormal a la luz o trastornos mentales.

- aumento de la concentración de creatinina en la sangre
- proteinuria
- insuficiencia renal aguda
- disminución transitoria de los glóbulos rojos (anemia hemolítica o hemólisis reversible),
- anemia, leucopenia, anisocitosis (incluyendo microcitosis).

Otros efectos adversos presentados en orden decreciente de frecuencia:

Muy frecuentes (pueden ocurrir en más de 1 de cada 10 pacientes):

Dolor de cabeza (incluyendo dolor de cabeza sinusal, migraña, molestia de cabeza), trastorno de la piel (incluyendo erupción, picores, urticaria, habón urticarial), dolor de espalda, fiebre, escalofríos, dolor (incluyendo dolor de cuello, dolor facial, dolor en extremidades, dolor en el pecho, dolor muscular, dolor y rigidez de los músculos y huesos), enfermedad de tipo gripal (incluyendo moqueo, dolor de garganta “nasofaringitis, dolor faringolaríngeo“, ampollas en boca y garganta, sensación de opresión en la garganta), incremento de la temperatura corporal (incluyendo escalofríos).

Frecuentes (pueden ocurrir hasta en 1 de cada 10 pacientes):

Cansancio (fatiga), debilidad física (astenia), dolor de estómago (incluyendo dolor abdominal superior, molestias en el estómago, dolor abdominal inferior, dolor a la palpación abdominal), molestia estomacal (náuseas), vómitos, deposiciones blandas (diarrea), dificultad al respirar (disnea, incluyendo dolor en el pecho, molestias en el pecho, respiración dolorosa), mareo (incluyendo vértigo), presión arterial alta (hipertensión), hipertensión en procedimiento terapéutico, presión arterial diastólica elevada), rubefacción (incluyendo acaloramiento, hiperemia, sudores nocturnos), hipotensión (incluyendo presión arterial disminuida), palpitaciones (incluyendo taquicardia), disminución de glóbulos rojos (hemólisis), reducción temporal del número de glóbulos rojos (anemia), reducción del número de glóbulos blancos (leucopenia), irregularidad en la forma de los glóbulos rojos (detección microscópica), hipersensibilidad, dolor muscular (incluyendo calambres musculares y rigidez), debilidad muscular, dolor en el sitio de inyección.

Las pruebas de laboratorio de rutina pueden revelar frecuentemente cambios en las funciones del hígado (hiperbilirrubinemia incluyendo aumento de la bilirrubina conjugada, el aumento de la bilirrubina no conjugada en la sangre, aumento de la bilirrubina en la sangre), así como cambios en el recuento sanguíneo (por ejemplo, prueba de Coombs positiva, disminución de la hemoglobina (incluyendo disminución del hematocrito, disminución de la haptoglobina), aumento de la alanina aminotransferasa, aumento de la lactato deshidrogenasa en sangre, aumento de la aspartato aminotransferasa).

Poco frecuentes (pueden ocurrir hasta en 1 de cada 100 pacientes):

Meningitis temporal no infecciosa (meningitis aséptica), irregularidad en la forma de los glóbulos rojos (anisocitosis incluyendo microcitosis (hallazgo microscópico)), presencia de un alto recuento de plaquetas en la sangre (trombocitosis), somnolencia, escalofríos (temblores), palpitaciones, taquicardia, eventos tromboembólicos, falta de riego sanguíneo en las extremidades inferiores que provoca por ejemplo p. ej. dolor al caminar (vasculitis incluyendo trastorno vascular periférico), presencia de un exceso de proteínas séricas en la orina (proteinuria incluyendo aumento de la creatinina en sangre), dolor en el lugar de la inyección (incluyendo molestias en el lugar de la infusión).

En casos aislados (experiencia posterior a la comercialización) se han observado los siguientes casos en pacientes tratados con Privigen: nivel anormalmente bajo de glóbulos blancos específicos llamados neutrófilos (disminución del recuento de neutrófilos), shock anafiláctico, respiración dolorosa debido a una lesión pulmonar relacionada con la transfusión (TRALI) e insuficiencia renal aguda.

Los casos de anemia hemolítica tras la finalización del estudio clínico controlado se observaron con una frecuencia significativamente reducida debido a las mejoras en el proceso de fabricación de Privigen.

Reporte de efectos adversos

Si experimenta algún efecto adverso, informe a su médico o profesional de la salud. Esto incluye algún efecto adverso que no se menciona en este prospecto.

Reportar efectos adversos puede ayudar a proveer información adicional sobre la seguridad de este medicamento.

Se solicita informar de cualquier sospecha de eventos adversos asociados con el uso de PRIVIGEN al Área de Farmacovigilancia de CSL Behring S.A al siguiente teléfono 011-52809596. En forma alternativa, esta información puede ser reportada ante ANMAT.

Ante cualquier inconveniente con el producto, el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde al 0800-333-1234.

5. CÓMO CONSERVAR PRIVIGEN

- Mantenga este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.
- No use este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el embalaje exterior y en la etiqueta del vial después de "CAD". La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.
- Como la solución no contiene conservantes, el profesional de la salud debe perfundirla lo antes posible después de la primera apertura del vial.
- No conservar a una temperatura superior a 25 ° C.
- No congelar.
- Mantener el vial en el cartón exterior a fin de protegerlo de la luz.
- No use este medicamento si nota que la solución está turbia o si tiene partículas flotando en la solución.

6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACION ADICIONAL

Composición de Privigen

El principio activo es inmunoglobulina humana normal (anticuerpos de tipo IgG).

Privigen contiene 100mg/ml (10%) de proteína humana, de la cual por lo menos el 98% es IgG.

El porcentaje aproximado de subclases de IgG es el siguiente: IgG1:

69%, IgG2: 26% IgG3: 3%, IgG4: 2%

Este medicamento contiene IgA (no más de 25 microgramos/ml).

Privigen se considera esencialmente libre de sodio.

Los demás componentes (excipientes) son el aminoácido prolina y Agua para preparaciones inyectables.

Aspecto de Privigen y contenido del envase

Privigen se presenta como una solución para perfusión.

La solución es límpida o ligeramente opalescente, e incolora a amarillo pálido.

Tamaños de envases:

1 vial con

(2.5g/25ml, 5g/50ml, 10g/100ml, 20g/200ml)

Puede que no todos los envases se comercialicen.

Ante cualquier inconveniente con el producto, el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde al 0800-333-1234.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N°: 56480

Elaborado por: CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Berna, Suiza.

Importado por: CSL Behring S.A. Fray Justo Sarmiento 2350 Olivos. Buenos Aires. Argentina.

Directora Técnica: María Silvina Lazzari, Farmacéutica.

Fecha de la última revisión: Diciembre 2019



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Hoja Adicional de Firmas
Informe gráfico

Número:

Referencia: Informacion para el paciente

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 9 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2021.06.12 10:48:07 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.06.12 10:48:08 -03:00