



Heberon Alfa R



Interferón Alfa 2b Humano Recombinante

- Heberon Alfa R[®] es un importante modificador de la respuesta biológica
- Efectos antiviral, antiproliferativo e inmunomodulador
- Ofrece una respuesta excelente a las enfermedades virales inmunológicas y neoplasias, además de mostrar un efecto antifibrótico
- Las formas libres de albúmina no contienen hemoderivados y son menos inmunogénicas

Composición

Heberon Alfa R –interferón alfa 2b humano recombinante– producido por la tecnología del ADN recombinante.

Otros componentes:

Líquido sin albúmina: Alcohol Bencílico, Tween 80, Cloruro de Sodio, Fosfato de sodio monobásico, Fosfato de sodio dibásico.

Liofilizado sin albúmina: Sacarosa, Polietilenglicol 8 000, Fosfato de sodio monobásico y Fosfato de sodio dibásico.

Liofilizado con albúmina: Albúmina Sérica Humana, Cloruro de Sodio, Fosfato de Sodio monobásico, Fosfato de sodio dibásico, Manitol, Dextrana 40.

Indicaciones

- Infecciones por Virus Papiloma Humano.
- Hepatitis viral tipos B y C.
- Herpes zóster.
- Personas infectadas por el Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH).
- Neoplasias: tejido hematopoyético (leucemia a células peludas, leucemia mieloide crónica, linfoma no-Hodgkin de malignidad baja y media) y tumores sólidos, carcinoma renal metastásico, tumores carcinoides, sarcoma de Kaposi asociado al SIDA, carcinomas de células basales de la piel, micosis fungoide, hemangiomas.
- Enfermedad de Peyronié.

Contraindicaciones

Pacientes con hipersensibilidad a Interferón alfa, o a cualquiera de los otros componentes presentes en la preparación.

Precauciones

Administrar con precaución a pacientes con antecedentes de enfermedad cardíaca severa o alteraciones renales severas, convulsiones u otra alteración funcional del sistema nervioso central y enfermedades autoinmunes. La presentación líquida no puede usarse en recién nacidos.

Reacciones adversas

Las reacciones adversas son reversibles. De aparecer, se debe reducir la dosis o discontinuar el tratamiento, según el caso. Los

efectos colaterales principales han sido: fiebre, escalofríos y malestar general. También se ha reportado mialgias, anorexia con pérdida de peso, leucopenia, trombocitopenia, así como, en raras ocasiones, elevación de los niveles séricos de enzimas marcadoras de daño hepático, reacciones alérgicas ligeras.

Posología

para adultos:

La dosis varía entre 3 y 10 millones de UI en dependencia de la enfermedad.

para niños:

La dosis usual es 50 000 a 100 000 UI por Kg de peso.

La frecuencia de administración varía según el esquema de tratamiento.

Administración

Intramuscular, subcutánea, intravenosa, intratecal, intralesional e intraperitoneal.

Estabilidad, vencimiento y condiciones de almacenamiento

Estable a una temperatura de 2-8 °C. 24 meses (liofilizado sin albúmina); 30 meses (líquido sin albúmina); 36 meses (liofilizado con albúmina). No congelar.

Presentación

Líquido y liofilizado sin albúmina:

Estuches por 1 ó 25 bulbos de 3 000 000 UI.

Estuches por 1 ó 25 bulbos de 5 000 000 UI.

Estuches por 1 ó 25 bulbos de 6 000 000 UI.

Estuches por 1 ó 25 bulbos de 10 000 000 UI.

Liofilizado con albúmina:

Estuches por 1 ó 25 bulbos de 1 000 000 UI.

Estuches por 1 ó 25 bulbos de 3 000 000 UI.

Estuches por 1 ó 25 bulbos de 4 000 000 UI.

Estuches por 1 ó 25 bulbos de 5 000 000 UI.

Estuches por 1 ó 25 bulbos de 9 000 000 UI.

Estuches por 1 ó 25 bulbos de 10 000 000 UI.



Calle 186 esq. Ave. 31, Cubanacán, Playa.
Apdo. Postal 6162, Havana 6, Cuba.
Phone: (53-7) 271 3464 Fax: (53-7) 271 8070
heber.biotec@heber-biotec.com
www.heber-biotec.com



CON LA GARANTÍA DEL:
Centro de Ingeniería Genética
y Biotecnología.
La Habana, Cuba.