



# Histaglobin® Histaglobin® Triplex



GAMMAGLOBULINA HUMANA  
HISTAMINA DICLORHIDRATO

**INYECTABLE S.C./I.M.**

## FÓRMULAS:

*Cada vial con liofilizado de HISTAGLOBIN® contiene:* Gammaglobulina humana 12 mg, Histamina diclorhidrato 0,00015 mg, Tiosulfato de sodio 32 mg.

*Cada ampolla con diluyente contiene:* Agua para inyección 2 ml.

*Cada vial con liofilizado de HISTAGLOBIN® TRIPLEX contiene:* Gammaglobulina humana 36 mg, Histamina diclorhidrato 0,00045 mg, Tiosulfato de sodio 32 mg.

*Cada ampolla con diluyente contiene:* Agua para inyección 2 ml.

## ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Aporte de gammaglobulina humana + histamina.

## INDICACIONES:

**HISTAGLOBIN® / HISTAGLOBIN® TRIPLEX**, se propone como tratamiento adyuvante de enfermedades alérgicas (excepto asma bronquial) en donde se justifique la relación riesgo/beneficio.

## POSOLÓGIA Y MODO DE USO:

**Adultos:** 1 a 2 inyecciones subcutáneas o intramuscular (nunca por vía intravenosa) semanales, durante 6 semanas. En caso de necesidad repetir la serie un mes mas tarde.

**Dosis de mantenimiento:** 1 inyección subcutánea o intramuscular (nunca por vía intravenosa) por mes durante 6 meses. Reconstituir en el frasco de polvo liofilizado con la ampolla diluyente. Agitar suavemente hasta completa disolución y aplicar.

## CONTRAINDICACIONES:

Crisis aguda de asma, reacción alérgica dermatológica aguda, déficit de inmunoglobulina primario y secundario, especialmente déficit de inmunoglobulina A. Hipersensibilidad a las inmunoglobulinas, niños, embarazo, lactancia.

## EFFECTOS ADVERSOS:

**Ocasionales:** reacciones locales después de las primeras inyecciones, en el sitio de la inyección.

**Raros:** empeoramiento inicial de los síntomas a tratar, sin necesidad de interrumpir el tratamiento. Molestias no específicas como náuseas o cefaleas.

**Casos aislados:** eczema, intranquilidad, trastornos de la frecuencia cardíaca, edema.

**Otros efectos adversos descriptos con inyección de histamina:** vasodilatación general, hipotensión, taquicardia, broncoespasmo y disnea, trastornos visuales, diarrea y otros trastornos gastrointestinales.

## INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

**HISTAGLOBIN®** resulta compatible con los tratamientos antialérgicos convencionales (locales o sistémicos), como así también con las terapias de desensibilización.

## PRECAUCIONES:

Luego de su disolución, el producto debe ser inyectado de inmediato. Descartar sobrante de producto no aplicado. No utilizar el producto luego de la fecha de vencimiento indicada en las etiquetas y el estuche.

Utilizar siempre jeringa fría. Una jeringa caliente puede alterar la gammaglobulina que es termolábil. Es esencial tratar cada sobreinfección local o general antes de comenzar el tratamiento.

## ADVERTENCIAS:

Este medicamento es un producto biológico de origen humano, elaborado según normas que permiten cumplir los requerimientos establecidos en Informes Técnicos de la Organización Mundial de la Salud. No obstante, su administración deberá realizarse teniendo en cuenta la siguiente advertencia de la Secretaría de Regulación





y Control del Ministerio de Salud y Acción Social en la Disposición Nro. 573 del 26/07/88:

"Este producto ha sido elaborado con métodos de inactivación recomendados por la Organización Mundial de la Salud para evitar la transmisión de virus y agentes patógenos, no obstante su presencia no puede descartarse en forma absoluta".

#### **SOBREDOSIFICACIÓN:**

No existe información sobre sobredosis; en casos de reacciones de hipersensibilidad o anafilácticas se indica suspensión o, según el caso, instituir las medidas primarias usuales de tratamiento de shock. No se ha observado ningún efecto por sobredosis aún con inyecciones diarias.

ANTE LA EVENTUALIDAD DE UNA SOBREDOSIFICACIÓN, CONCURRIR AL HOSPITAL MAS CERCANO O COMUNICARSE CON LOS CENTROS DE TOXICOLOGÍA:

EN ARGENTINA: HOSPITAL DE PEDIATRIA RICARDO GUTIÉRREZ: 0-800-444-8694 ó (011) 4962-6666. HOSPITAL A. POSADAS: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. CONSERVAR A TEMPERATURAS ENTRE 15° y 30° C.**

**PRESENTACIONES:** 1 vial con polvo liofilizado + 1 ampolla con diluyente de 2 ml.

#### **SIDUS S.A.**

**Adm.:** Dardo Rocha 944, Martínez, Pcia. de Bs. As. Argentina.

**Elaborado en:** BIOSIDUS S.A. Av. De los Quilmes 137, Bernal Oeste, Partido de Quilmes, Prov. de Buenos Aires.

**Acondicionado en.:** Ruta 8 Km. 60, Calle 12 N° 985, Pilar, Pcia. de Bs. As. Argentina.

**Dir. Téc.:** Marina Caligiuri, Farmacéutica Especialidad Medicinal aprobada por Ministerio de Salud. Certificado N°: 27623  
Industria Argentina - Venta Bajo receta

Prospecto Aprobado por ANMAT: Disposición 376/2007.  
Fecha de última revisión: Septiembre de 2021

