

Helixor®

Mistletoe Therapy for
tumor patients

HELIXOR P

En armonía con la vida del paciente Oncológico

Composición:

Helixor P contiene extracto de muérdago Viscun album subespecies abietis.

Inyectable 1 mg: cada ampolla de 1 ml contiene: Viscun album subespecies abietis 1 mg en Solución Isotónica de Cloruro de Sodio.

Inyectable 5 mg: cada ampolla de 1 ml contiene Viscun álbum subespecies abietis 5 mg en Solución Isotónica de Cloruro de Sodio.

Inyectable 10 mg: cada ampolla de 1 ml contiene Viscun album subespecies abietis 10 mg en Solución Isotónica de Cloruro de Sodio.

Inyectable 20 mg: cada ampolla de 1 ml contiene Viscun album subespecies abietis 20 mg en Solución Isotónica de Cloruro de Sodio.

Inyectable 30 mg: cada ampolla de 1 ml contiene Viscun album subespecies abietis 30 mg en Solución Isotónica de Cloruro de Sodio.

Inyectable 50 mg: cada ampolla de 1 ml contiene Viscun album subespecies abietis 50 mg en Solución Isotónica de Cloruro de Sodio.

Inyectable 100 mg: cada ampolla de 1 ml contiene Viscun album subespecies abietis 100 mg en Solución Isotónica de Cloruro de Sodio.

SAN PIO X N° 2445 Of. 1103 Providencia, Santiago – Chile , Fono: +56-2225334895 – +56-222441601 Ventas Santiago:
Mii farmacia, Avda Andrés Bello 2173, Local 6 Providencia. contacto@xeniuspharma.cl // www.helixor.com



Acción Terapéutica:

Inhibe el crecimiento del tejido neoplástico sin afectar el tejido sano. Estimula las defensas endógenas y sus procesos regulatorios (inmunomodulación). Mejora el estado general del paciente y su capacidad productiva, independientemente del estadio local del tumor. Alivia los dolores provocados por el tumor. Regula la actividad térmica del paciente.

Indicaciones:

Coadyuvante en la terapia oncológica

Posología y Administración:

Las inyecciones se aplicarán estrictamente por vía subcutánea, cambiando continuamente de lugar. Por ejemplo en el abdomen, en el brazo, en el muslo. En tumores superficiales o endocavitarios inoperables es preferible aplicar la inyección cerca del tumor, si ello es posible. No administrar en áreas inflamadas de la piel o en regiones irradiadas.

Dosificación:

Helixor P, por su efecto estimulante del sistema inmunológico, se administra en dosis progresivas hasta alcanzar la dosis terapéutica. Fase de inducción: en general la terapia comienza con ampollas de 1 mg, incrementándose la dosis de forma gradual hasta encontrar la dosis óptima bien tolerada que se determina de acuerdo a las siguientes condiciones clínicas: mejora de las condiciones generales (aumento del apetito y peso corporal, normalización del

sueño) y psíquicas (optimismo, iniciativa), así como también, alivio del dolor. Aumento de la temperatura corporal promedio sin exceder los 38° C durante el tratamiento. Mejora de la respuesta inmune con aumento de los leucocitos, especialmente eosinófilos y linfocitos que se pueden evaluar por el multitest de Merieux.

Fase de mantención: habiendo alcanzado la dosis óptima individual, se continúa semanalmente con dosis altas fluctuantes a objeto de impedir un acostumbramiento antigénico del sistema inmune. La frecuencia de aplicación puede ser 2-3 veces por semana y en casos especiales puede incluso aplicarse diariamente, llegando a una dosis máxima de 400mg.

Pediatría: el tratamiento se inicia con la dosis de 1 mg y se continúa con dosificación de mayor intensidad (5 mg, 10 mg, 20 mg, 30 mg) si la dosis previa ha sido bien tolerada. La dosis máxima hasta la edad de 10 años es de 50 mg y para niños mayores de 10 años es de 100mg.

Duración del tratamiento: en principio, el tiempo de tratamiento no está limitado. La decisión la tomará el médico, considerando el riesgo de recidiva del tumor, el estado general del paciente, y el resultado de sus análisis clínicos. El tratamiento se continúa por un período de varios años, intercalando pausas cada vez más prolongadas. Tratamiento sugerido según grupo de paciente: Grupo I: Tratamiento paliativo; Grupo II: coadyuvante del tratamiento oncológico; Grupo III: prevención de recidivas tumorales.

Efectos Colaterales:

Un ligero aumento de la temperatura corporal y una reacción inflamatoria local (enrojecimiento, hinchazón, tumefacción) en el lugar de la inyección

Helixor®

Mistletoe Therapy for
tumor patients

subcutánea son normales y muestran la respuesta del paciente a la dosis administrada.

La fiebre producida por Helixor no debe suprimirse con medicamentos antipiréticos, ya que remite normalmente en 1 día ó 2. La pirexia prolongada hace suponer que la fiebre proviene de alguna otra causa relacionada con el tumor mismo.

Si la respuesta a Helixor excede un nivel tolerable por el paciente o deseado por el médico (fiebre superior a los 38° C, cansancio, escalofríos, malestar general, cefaleas, ataques temporales de vértigo o tumefacción local, excediendo 5 cm de diámetro) la próxima inyección deberá retrasarse hasta que hayan desaparecido los síntomas y eventualmente la dosis debe ser reducida.

Ocasionalmente se observa una tumefacción de los ganglios linfáticos. Si se produjera una reacción alérgica importante, como por ejemplo, prurito generalizado, urticaria local o generalizada, exantema, pápulas, eritema multiforme exudativo (un caso documentado), edema facial y de mucosas (edema de Quincke), escalofríos, disnea, broncoespasmo y estado de shock, la administración del medicamento se debe interrumpir y administrar el tratamiento médico correspondiente.

Toxicidad: en experimentos preclínicos de toxicidad aguda y subaguda del Helixor no se muestran efectos tóxicos. Ensayos en cepas de bacterias (Ames-Salmonella, Microsomen-Platest Incorporation Test) no mostraron mutagenicidad. No se han realizado estudios de toxicidad crónica, toxicidad en la reproducción y carcinogenicidad.

SAN PIO X N° 2445 Of. 1103 Providencia, Santiago – Chile , Fono: +56-2225334895 – +56-222441601 Ventas Santiago:
Mii farmacia, Avda Andrés Bello 2173, Local 6 Providencia. contacto@xeniuspharma.cl // www.helixor.com



Helixor®

Mistletoe Therapy for
tumor patients

Contraindicaciones:

En infecciones agudas o en enfermedades con fiebre alta, se debe suspender el tratamiento hasta que los signos de infección hayan desaparecido. En alergia conocida al preparado de muérdago, se puede reanudar el tratamiento con Helixor P sólo después de una desensibilización apropiada. No existe evidencia que demuestre que Helixor P está contraindicado durante el embarazo, sin embargo, en los primeros 3 meses como precaución especial, sólo se debe administrar el medicamento en casos realmente necesarios y bajo estricta vigilancia médica.

Precauciones: Cuando el incremento programado de las dosis tenga que ser interrumpido temporalmente debido a reacciones locales excesivas o por pirexia elevada, se continúa el tratamiento con la dosis inferior que fue bien tolerada.

Pacientes que estén recibiendo quimioterapia o radioterapia pueden requerir dosis más bajas de Helixor, debido al cambio de su respuesta inmunitaria.

Interacciones Medicamentosas: No se conocen. Como precaución, no administrar Helixor junto con otros medicamentos en la misma jeringa.

Duración del Producto: Una vez abierta la ampolla, usar su contenido inmediatamente. Helixor tiene una duración de 2 años a partir de la fecha de elaboración. Presentaciones: Envase 1 mg, 5 mg, 20 mg, 50 mg, 100 mg x 8 ampollas subcutáneas cada una.

SAN PIO X N° 2445 Of. 1103 Providencia, Santiago – Chile , Fono: +56-2225334895 – +56-222441601 Ventas Santiago:
Mii farmacia, Avda Andrés Bello 2173, Local 6 Providencia. contacto@xeniuspharma.cl // www.helixor.com

