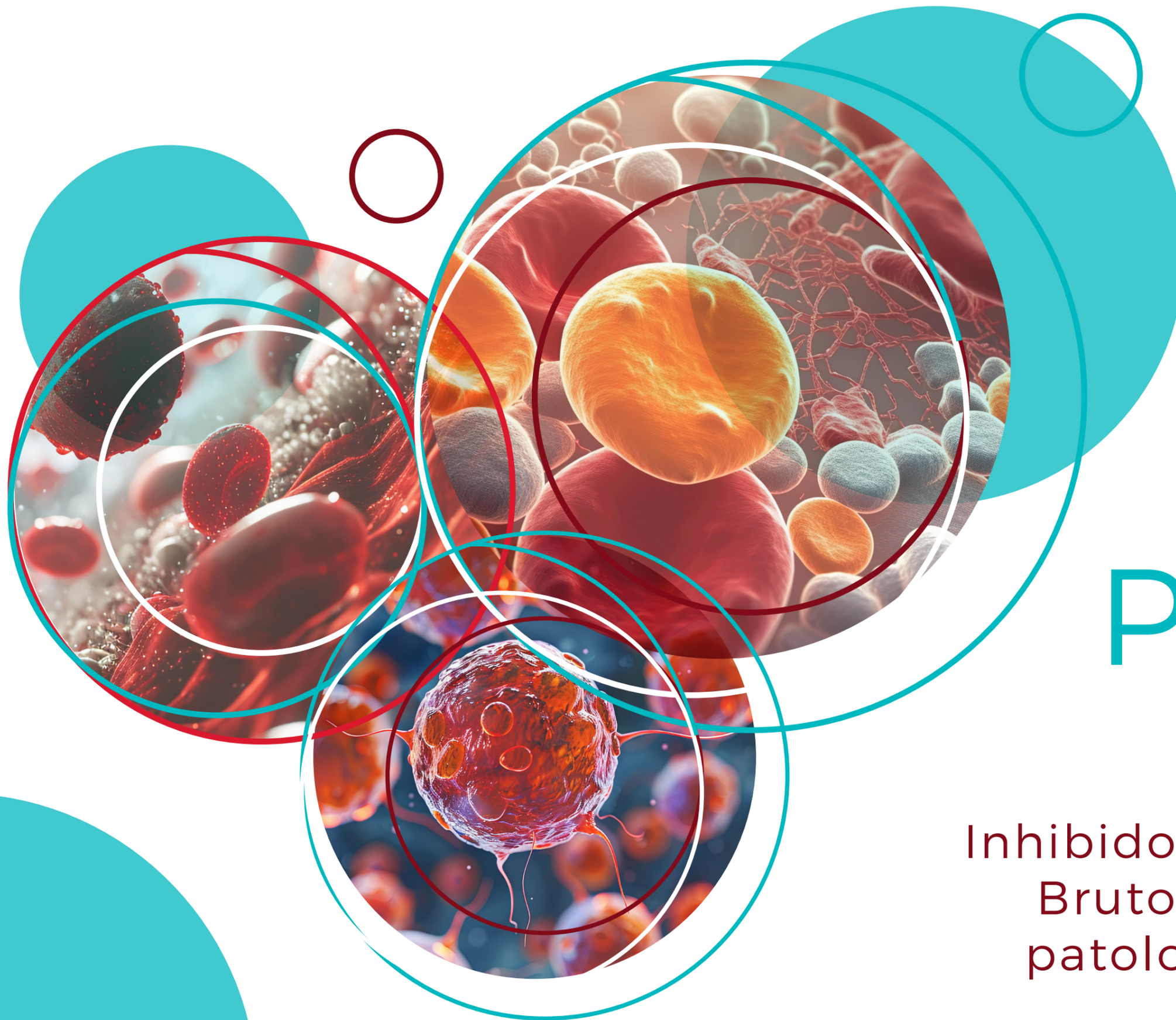




PLIFOSIR®

ibrutinib

Inhibidor de la Tirosina kinasa de Bruton, para el tratamiento de patologías oncohematológicas.



PLIFOSIR®

ibrutinib

NUEVO

INDICACIONES:

- Leucemia Linfática Crónica
- Linfoma de Células del Manto
- Linfoma de células marginales
- Macroglobulinemia de Waldenström
- Enfermedad de injerto contra huésped crónica (EICHHC)

PRESENTACIONES:

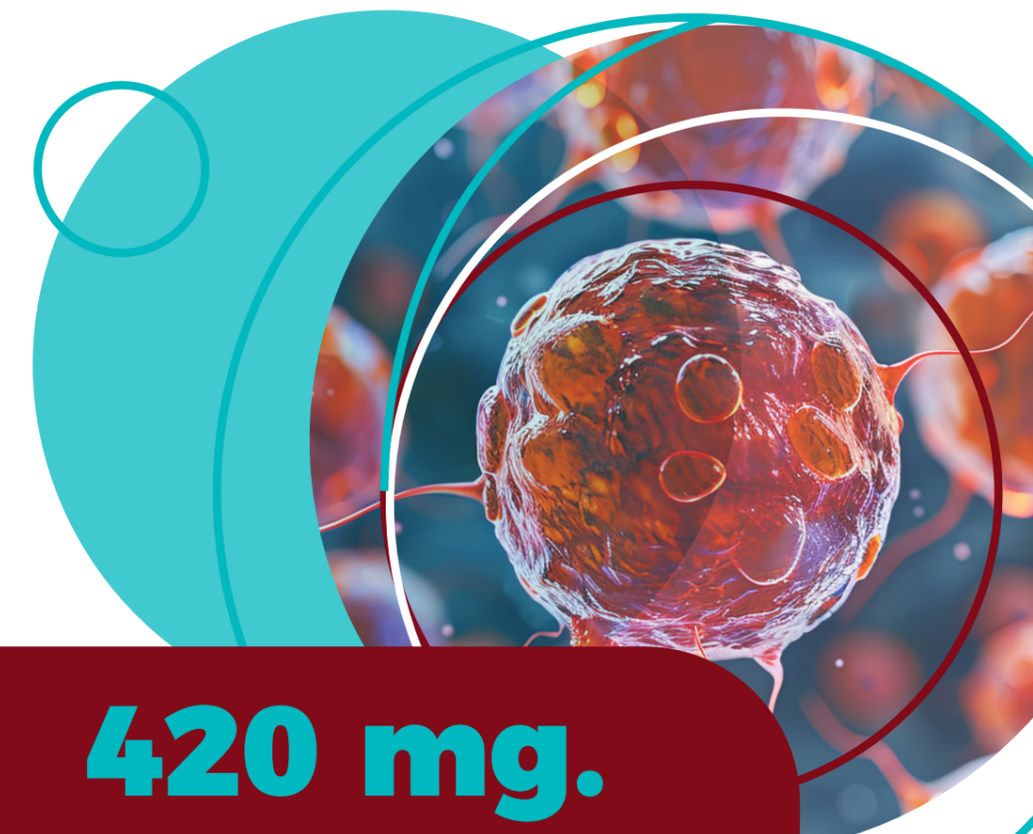
- 140 mg por 90 y 120 cápsulas





En Leucemia Linfática Crónica

3 cápsulas por día



Una vez al día hasta la **PROGRESIÓN** de la enfermedad o toxicidad inaceptable

420 mg.

3 cápsulas de 140 mg.
Vía oral una vez al día.¹

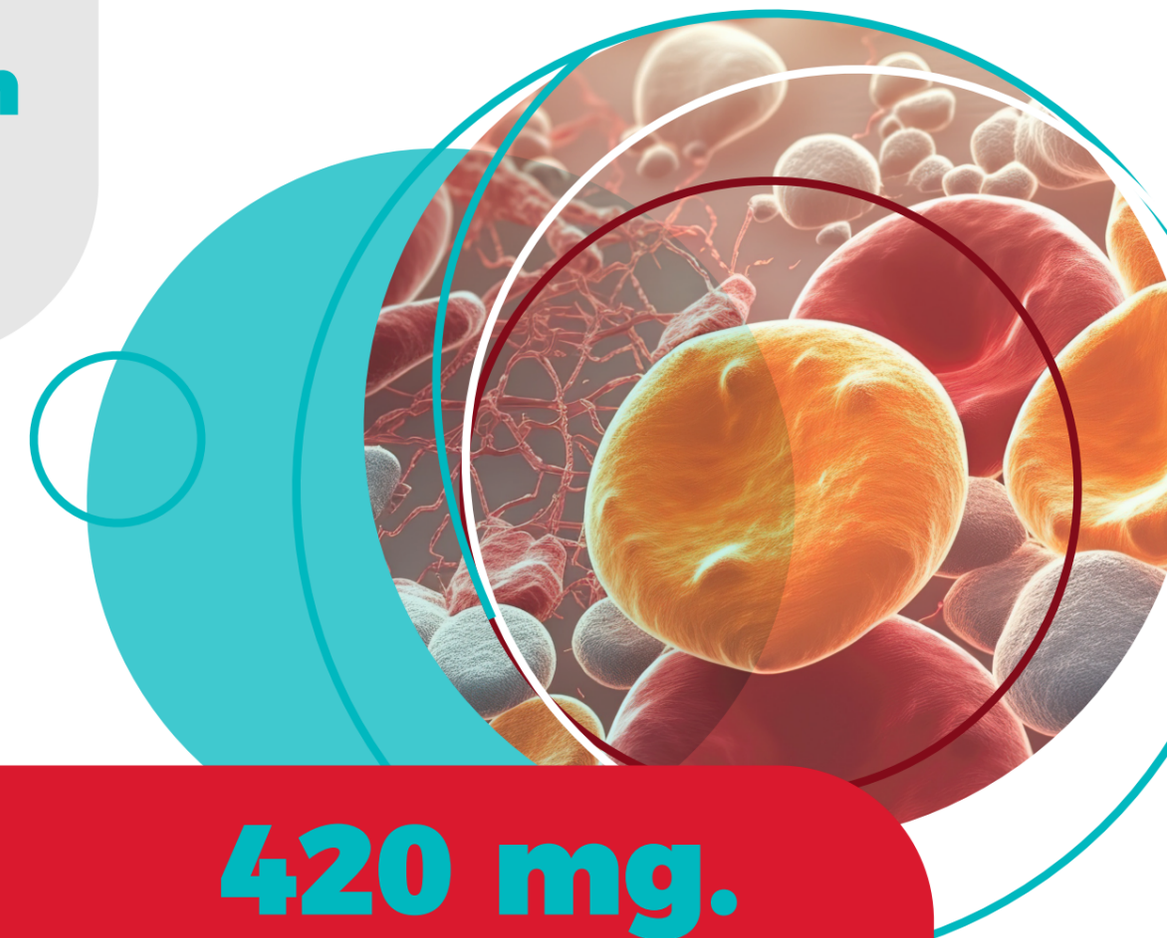
- Para el tratamiento de pacientes con Leucemia Linfática Crónica (LLC)
- Para el tratamiento de pacientes con Leucemia Linfática Crónica (LLC) con delección del cromosoma 17p

¹. Información para prescribir.

PLIFOSIR[®]
ibrutinib



En Macroglobulinemia de Waldenström y Enfermedad de Injerto contra Huésped Crónica (EICHC)*



3 cápsulas por día



Una vez al día hasta la
PROGRESIÓN
de la enfermedad o
toxicidad inaceptable

420 mg.

3 cápsulas de 140 mg.
Vía oral una vez al día.¹

*Está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con EICHc después del fracaso de una o más líneas de terapia sistémica.

¹Información para prescribir.

PLIFOSIR[®]
ibrutinib



**En Linfoma de Células del Manto*
y Linfoma de Zona Marginal****

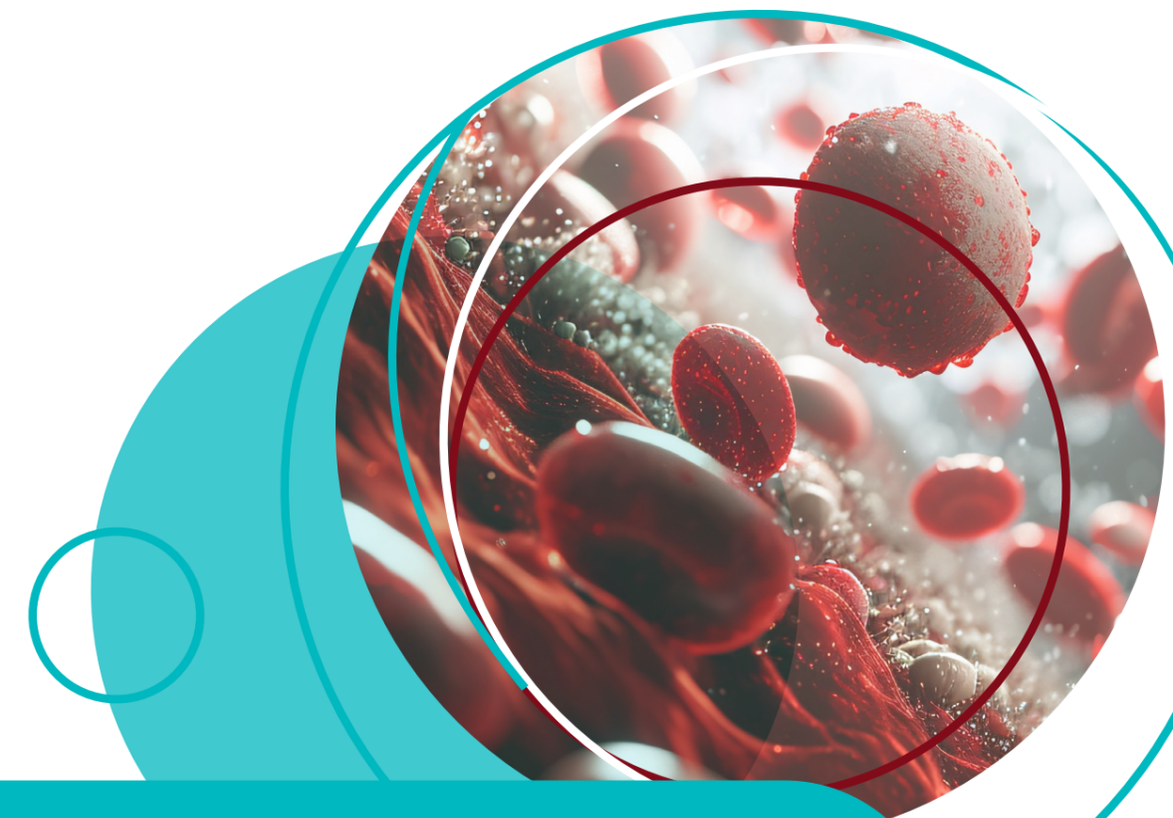
4 cápsulas por día



Una vez al día hasta la
PROGRESIÓN
de la enfermedad o
toxicidad inaceptable

560 mg

4 cápsulas de 140 mg.
Vía oral una vez al día.¹



*Está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con LCM, que recibieron al menos un tratamiento previo.

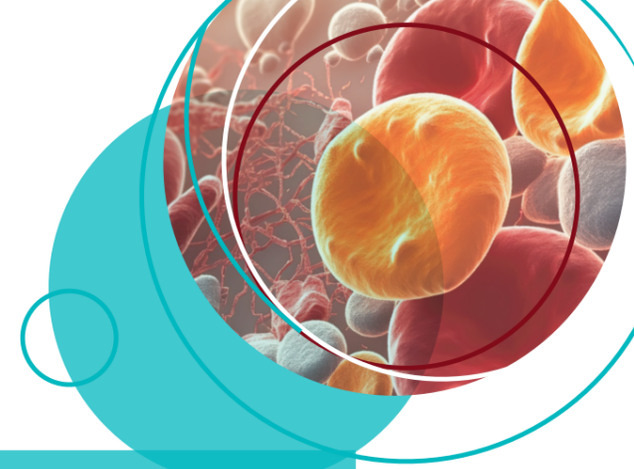
**Está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con LZM que requieran terapia sistémica y que hayan recibido al menos una terapia previa basada en anti-CD20.

1. Información para prescribir.

PLIFOSIR[®]
ibrutinib



Modificación o reinicio de las dosis para las distintas patologías, luego de la recuperación:



APARICIÓN DE LA TOXICIDAD

Modificación de la dosis para LCM y LZM luego de la recuperación
Dosis inicial: 560 mg

Modificación de la dosis para LLC/LLP, MW y EICHc luego de la recuperación
Dosis inicial: 420 mg

1



Reanudar con 560 mg diarios



Reanudar con 420 mg diarios

2



Reanudar con 420 mg diarios



Reanudar con 280 mg diarios

3



Reanudar con 280 mg diarios



Reanudar con 140 mg diarios

4

DISCONTINUAR PLIFOSIR®

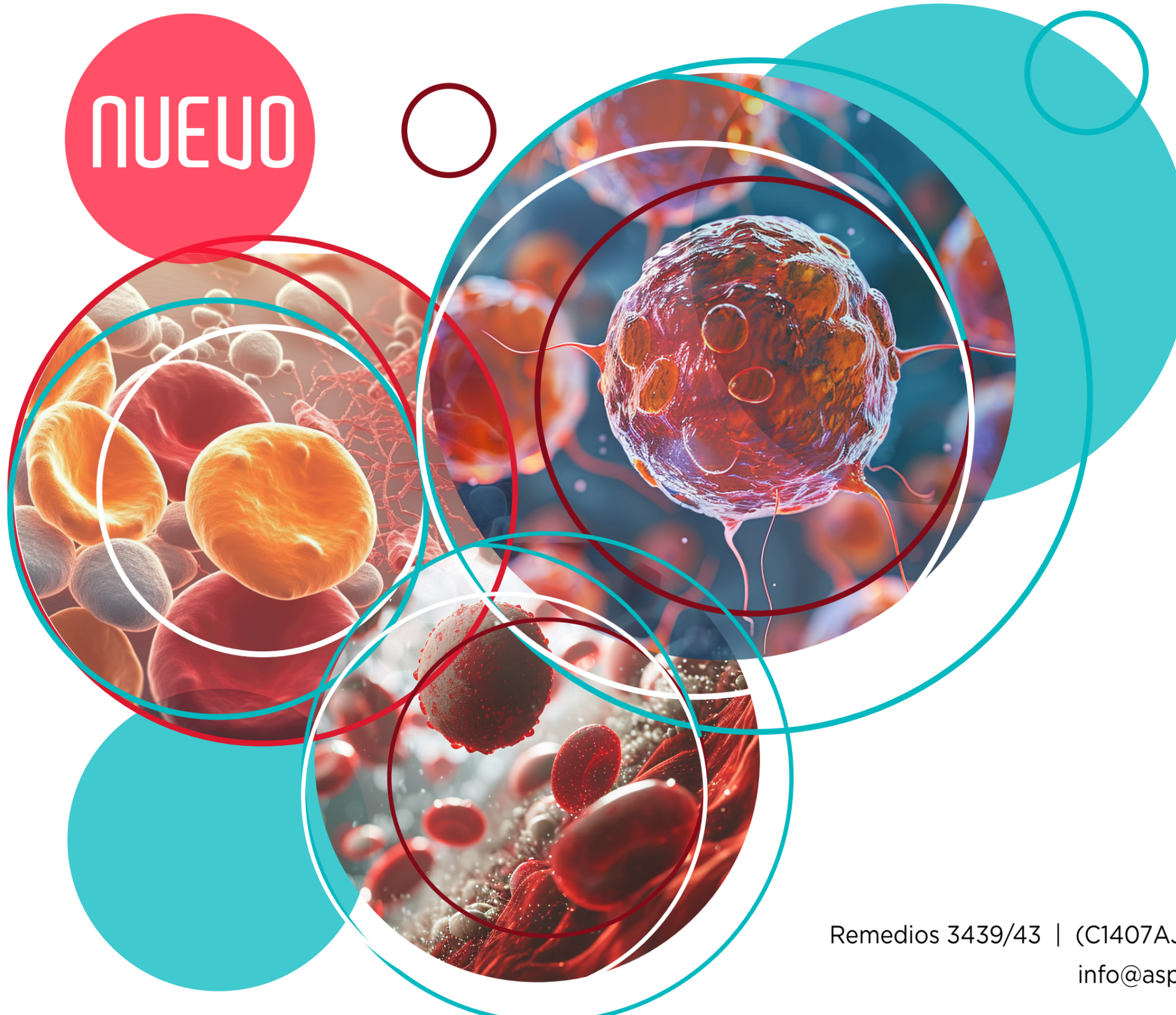


Tomar **PLIFOSIR®**
con agua



30 min. antes o después de las comidas

NUEVO



PLIFOSIR[®]
ibrutinib

Remedios 3439/43 | (C1407AJC) | CABA | Bs. As. | Argentina
info@aspen-lab.com | (54 11) 4637-6367

