

INSTRUCTIONS AND DOSAGE SCHEDULE FOR ALLERGENIC EXTRACTS HYMENOPTERA VENOM PRODUCTS

(Honey Bee, Yellow Jacket, Yellow Hornet, White-Faced Hornet, Wasp, and Mixed Vespid)



HollisterStier
Allergy

Jubilant HollisterStier LLC
Spokane, WA 99207 U.S.A.
www.hsalergy.com

U.S. Lic. No.1272

Printed in U.S.A.

355125-H04

WARNINGS

This product is intended for use only by licensed medical personnel experienced in administering allergenic extracts and trained to provide immediate emergency treatment in the event of a life-threatening reaction. Hymenoptera Venom products are prescribed by and intended for use under the guidance and supervision of a physician and/or other prescribing practitioner.

Hymenoptera venom extracts may potentially elicit a severe life-threatening systemic reaction, rarely resulting in death.¹ Therefore, emergency measures and personnel trained in their use must be available immediately in the event of such a reaction. Patients should be instructed to recognize adverse reaction symptoms, observed in the office for at least 30 minutes after skin testing or treatment, and cautioned to contact the physician's office if symptoms occur. See ADVERSE REACTION, Section 3, of the instruction for information regarding adverse event reporting.

All patients should have available an Emergency Anaphylaxis Kit containing epinephrine and be instructed in its use for emergency treatment of possible systemic reactions occurring at times before the patient has departed the testing or treatment premises.

Patients with cardiovascular diseases and/or pulmonary diseases such as symptomatic unstable, steroid-dependent asthma, and/or those who are receiving cardiovascular drugs such as beta blockers, may be at higher risk for severe adverse reactions. These patients may also be more refractory to the normal allergy treatment regimen. Patients should be treated only if the benefit of treatment outweighs the risks.²

Patients on beta blockers may be more reactive to allergens given for testing or treatment and may be unresponsive to the usual doses of epinephrine used to treat allergic reactions.³

Immunotherapy for insect sting allergy should be given to those patients who have experienced significant systemic reactions (for detailed description of symptoms see INDICATIONS AND USAGE and ADVERSE REACTIONS) from insect stings and who demonstrate hypersensitivity by skin testing with these products. The only approved method for diagnosing insect sting allergic patients for immunization is by skin testing.

This product must never be injected intravenously.

Refer also to CONTRAINDICATIONS, WARNINGS, PRECAUTIONS, ADVERSE REACTIONS and OVERDOSAGE for further discussion.

DESCRIPTION

Hymenoptera Venom Products available are sterile freeze-dried venom of Honey Bee (*Apis mellifera*) and venom protein of Yellow Jacket (*Vespa sp.*), Yellow Hornet (*Dolichovespa arenaria*), White-Faced Hornet (*Dolichovespa maculata*) and Wasp (*Polistes sp.*). Mixed Vespid venom protein (Yellow Jacket, Yellow Hornet and White-Faced Hornet) is also available.

The reconstituted single venom products are intended for subcutaneous injection for immunotherapy and percutaneous use for diagnosis. The Mixed Vespid venom protein is for immunotherapy only, not for diagnosis. Diagnosis should be based on individual venoms.

Because of the difficulty in collecting all species of Yellow Jacket and Wasp, the venom raw materials for these two insects may vary in species composition from lot to lot. A listing of the exact species content for any particular lot of Yellow Jacket or Wasp venom protein may be obtained by calling Customer Technical Services at Jubilant HollisterStier, 1-800-495-7437. Final containers of sterile freeze-dried venom products are sealed under vacuum. This will result in the dilution fluid being forcibly drawn into the sealed vial when the syringe needle penetrates the seal during reconstitution. See PRECAUTIONS.

When the sterile freeze-dried Honey Bee venom is reconstituted with 5.5 mL of sterile fluid, the resulting solution will contain 100 micrograms of venom per mL (100 µg/mL) plus 7.7 milligrams of mannitol per mL. When freeze-dried Yellow Jacket, Yellow Hornet, White-Faced Hornet and Wasp venom proteins are reconstituted with 5.5 mL of fluid, the resulting solution will contain 100 micrograms of venom protein per mL (100 µg/mL) plus 7.7 milligrams of mannitol per mL and trace amounts of sodium chloride, potassium chloride, acetic acid and beta-alanine. When the freeze-dried Mixed Vespid venom protein is reconstituted with 5.5 mL of fluid, the resulting solution contains 300 micrograms of venom protein per mL (300 µg/mL) plus 23.1 milligrams of mannitol per mL and trace amounts of sodium chloride, potassium chloride, acetic acid and beta-alanine. Mannitol is used as an excipient.

These freeze-dried products can be reconstituted in Sterile Albumin Saline with Phenol (which contains 0.9% NaCl, 0.4% phenol and 0.03% normal human serum albumin) to a concentration of 100 µg/mL (300 µg/mL for Mixed Vespid Venom Protein). Dilutions of this concentration should be made only with Sterile Albumin-Saline with Phenol (0.4%). See DOSAGE AND ADMINISTRATION for details of dilutions for diagnosis and treatment.

Space is provided on the container label to record the date (month, day, year) venom is reconstituted. Refer to dating period shown under PRECAUTIONS. At the time of reconstitution, write the calculated reconstituted product expiration date (month, day, year) on the vial label in the space provided.

CLINICAL PHARMACOLOGY

Diagnosis

Diluted solutions of stinging insect venoms injected intradermally will produce wheal and erythema reactions in patients who have significant IgE-mediated, Type I immediate hypersensitivity to stings of these insects.

Treatment

Repeated injections of increasing doses of insect venom extracts have been shown to ameliorate the intensity of allergic symptoms upon subsequent insect stings.^{3,4}

The mechanism by which hypo sensitization is achieved is not known completely. IgG antibodies (blocking antibodies) appear in the serum of patients treated with injected venom. No direct relationship has been identified between the level of blocking antibody (or the ratio of blocking antibody to IgE antibody directed to the same venom antigen) and the degree of hypo sensitization. However, patients who show protection from symptoms after stings have been found to have significant levels of specific blocking antibody.^{3,4} Initially, after a period of immunotherapy with specific venom antigens, levels of IgE antibody may increase.⁵ However, from studies carried out with other venom preparations, these levels are reported to decline after a time.⁶ After maintenance level has been reached and maintained, symptoms after stings have been shown to decrease considerably.^{3,4}

It is not known if skin-sensitizing antibody can be eradicated or if the patient can be entirely cured, nor is it known how long immunotherapy must be continued.

In a clinical study with Jubilant HollisterStier venom products, injections (using the Suggested Dose Schedule under DOSAGE AND ADMINISTRATION) were given once per week at one study center, and twice or more per week at another center.⁴ (For further discussion, see below.) It must be considered important to achieve the 100 µg per venom maintenance dose (the maintenance dose for Mixed Vespid venom protein is 300 µg), since there are no data on effectiveness of maintenance levels below 100 µg per venom. In the clinical trial, 97% of patients at the maintenance dosage (100 µg per venom) showed no systemic reaction following an insect sting challenge.⁴ The remaining 3% had a milder reaction than noted prior to treatment. The patients in this study reached maintenance (100 µg per venom) usually within 2^{1/2}-3^{1/2} months after beginning therapy.⁴ Whether efficacy of therapy is influenced by the time required to reach maintenance has not yet been determined.

Large local reactions occurred in approximately 60% of the patients given immunotherapy. Some form of systemic response occurred, often repeatedly, in one-third of the patients treated in the clinical trial.⁴ Only one systemic response occurred on the first dose given. The rest occurred at various times in the course of immunotherapy. Some systemic manifestations may have occurred because of the patient's apprehension, and did not require treatment. Approximately one-fourth of the patients experiencing systemic responses were given some form of specific therapy (epinephrine, theophylline, or metaprotanol), some on several occasions.⁴

In deciding the criteria for proceeding from dose to dose of the Suggested Dose Schedule (see DOSAGE AND ADMINISTRATION), the results of the clinical study⁴ should be considered. A study center "A" reporting the least number of systemic reactions during pre-maintenance treatment held the dose constant in most of the cases where significant local reactions occurred. With the systemic reactions reported, this center held the dose the same in approximately 60% of the incidences. The treatment regimens were given at this center usually once per week, and if a patient missed an appointment, the next dose was often the same as the preceding dose (depending on the previous reactivity of the patient). Patients treated at this center reached maintenance in an average of 17-19 visits.

Another study center "B", reporting a higher incidence of systemic reactions, was more regimented in following the Suggested Dose Schedule. This center reduced or held the dose the same in less than 10% of the cases reporting significant local reactions. With the systemic reactions reported, this center held the dose the same or reduced the dosage in approximately 20% of the cases. At this center, more than one injection per week was given at the outset as circumstances and sensitivity allowed. Patients treated at this center reached maintenance in an average of 14 visits.

Following the achievement of maintenance level (100 µg per venom), approximately 80% or more patients were given a second maintenance injection at a 1-week interval. The third maintenance injection was usually (in approximately 60% of the patients) at a 2-week interval. The next injection was usually within 3 weeks, and thereafter, the patients were injected for ongoing maintenance at approximately monthly intervals.⁴

INDICATIONS AND USAGE

Insect stings may induce a wide range of allergic symptoms in sensitive patients. A normal sting response is initial burning or stinging pain that may be intense and last several minutes to an hour or more. There is usually some local swelling coming on immediately and persisting for several days. The location of the sting has considerable influence on the intensity of the pain and extent of swelling. Stings on the fingers or feet produce much pain, but less swelling; whereas a sting on the head or face produces extensive swelling with variable pain.

Local reactions coming on rapidly and larger than the usual local reaction, particularly if the swelling spans both adjacent joints on the extremities, can indicate hypersensitivity. Systemic symptoms come on shortly after the sting, often within seconds to minutes. Symptoms may range from generalized flushing, itching, redness, diffuse swelling of the skin or urticarial wheals, abdominal cramps, nausea, vomiting, or incontinence of urine or stool, to faintness, blurring or loss of vision, unconsciousness, seizures, respiratory or cardiac arrest, or death. Late reactions may consist of fever, achiness, malaise, joint swelling, urticaria or other signs of vascular damage typical of serum sickness, a type III reaction. Typical delayed Type IV reactions may also occur.⁴

Rarely, other types of severe reactions to insect stings have been reported.⁴ These include serum sickness, hematologic abnormalities, and neurological disorders commencing some time after a sting, and not associated with anaphylactoid reactions. These patients are not candidates for immunotherapy using insect venoms.

(1) Diagnosis

Skin testing with insect venoms is useful to demonstrate the presence of IgE antibodies which account for the patient's symptoms.⁴ Patients are seldom able to identify the insect which stung them, so skin testing is used to determine the insect culprit. Dilutions of these venom products will help judge the sensitivity of the patient and whether the patient should be treated.⁴

It is not absolutely known what levels (micrograms) of venom, that elicit positive skin tests, are diagnostic of clinical sensitivity. However, patients with a history of reactions (any of three types: generalized urticaria or angioedema; respiratory difficulty due either to laryngeal edema or to bronchospasm; or vascular collapse, with or without loss of consciousness) to previous stings and a positive skin test to a venom intradermal injection of approximately 1 µg/mL, had about a 60% chance of reacting again when stung by the same insect. These patients should receive venom immunotherapy.²

Patients with a history of reaction (any of the three reaction types described above) to previous stings, but did not demonstrate a positive skin test reaction to venom, were considered in a previous study to be clinically sensitive, and were not treated.⁴ We cannot recommend treatment for such patients.

Another study demonstrated false positive reactions when skin testing with venom concentrations of 10 µg/mL and 100 µg/mL was carried out.⁴ Thus there can be a nonspecific skin test reaction potentially due to the pharmacological action of the venom at higher concentrations.

The best statement that can be made, at present, is that patients with significant positive history (reactions of the three types described above) following an insect sting, and who do react with a positive skin test to a venom concentration of 1 µg/mL or less, are recommended for treatment. Patients who have the history described above, but do not react to a 1 µg/mL intradermal venom skin test, cannot be recommended for treatment. At present, the data does not exist to determine whether a patient who might react to a higher concentration, e.g., 2-10 µg/mL, is at risk from a subsequent sting or not. Since it is not known if sting-sensitive patients who subsequently lose their IgE anti-venom antibody can be re-sensitized by further stings, it is advisable to re-test these patients after any subsequent stings.⁴ However, since the level of venom-specific IgE may fall to low levels briefly after a sting, patients should not be re-tested until 2 to 4 weeks after any sting.

(2) Treatment

Immunotherapy is indicated for those patients diagnosed as sensitive (see Diagnosis above) and is accomplished by using graduated dilutions of the appropriate insect venom or venoms to control the severity of the patient's symptoms from subsequent stings.

Increasing doses of venom are given at intervals, dependent on the patient's ability to tolerate the venom, until a maintenance dosage (100 µg per venom) is recommended or 300 µg in the case of Mixed Vespid venom protein) is reached and maintained.

Venom sensitivity differs for individual patients, thus it is not possible to provide a dosage schedule that is universally suited to all patients. The dosage schedule shown under DOSAGE AND ADMINISTRATION is a summary of the schedule used in clinical trials of our product and found suitable for the majority of patients.

In highly sensitive patients, the physician may be required to use a modified dose schedule, based on the patient's sensitivity to and tolerance of the injections. Lower initial doses and smaller dosage increments than shown under DOSAGE AND ADMINISTRATION may be necessary.

CONTRAINDICATIONS

There are no known absolute contraindications to immunotherapy using Hymenoptera Venom Products. See also PRECAUTIONS AND WARNINGS.

Patients showing negative intradermal skin tests to specific venoms at 1 µg/mL are not recommended for venom treatment.

Any injections, including immunotherapy, should be avoided in patients with a bleeding tendency.

Patients with cardiovascular diseases and/or pulmonary diseases such as symptomatic unstable, steroid-dependent asthma, and/or those who are receiving cardiovascular drugs such as beta blockers, may be at higher risk for severe adverse reactions. These patients may also be more refractory to the normal allergy treatment regimen. Patients should be treated only if the benefit of treatment outweighs the risks.²

Patients on beta blockers may be more reactive to allergens given for testing or treatment and may be unresponsive to the usual doses of epinephrine used to treat systemic reactions.² Since there are differences of opinion concerning the possibility of routine immunizations exacerbating autoimmune diseases, immunotherapy should be given cautiously to patients with other immunologic diseases and only if the risk from insect stings is greater than the risk of exacerbating the underlying disorder.

WARNINGS

See WARNINGS box at the beginning of this Instruction Sheet. See also PRECAUTIONS.

Venom extract must be temporarily withheld from patients or the dose adjusted downward if any of the following conditions exist: (1) severe symptoms of rhinitis and/or asthma; (2) infection or flu accompanied by fever; (3) any evidence of an excessively large local or any generalized reaction during the initial stages of immunotherapy, or during maintenance therapy; and/or (4) insect sting prior to scheduled injection. Do not administer venom injections during a period of symptoms following an insect sting or on the day the patient received an insect sting, since this could result in an allergen load that exceeds the patient's tolerance.

THE CONCENTRATE MUST NOT BE INJECTED AT ANY TIME UNLESS TOLERANCE HAS BEEN ESTABLISHED. DILUTE CONCENTRATED EXTRACTS WITH STERILE ALBUMIN SALINE WITH PHENOL (0.4%) FOR SKIN TESTING AND IMMUNOTHERAPY.

INJECTIONS MUST NEVER BE GIVEN INTRAVENOUSLY. Subcutaneous injection is recommended. Intracutaneous or intramuscular injections may produce large local reactions or be excessively painful. AFTER INSERTING NEEDLE SUBCUTANEOUSLY, BUT BEFORE INJECTING, ALWAYS WITHDRAW THE PLUNGER SLIGHTLY. IF BLOOD APPEARS IN THE SYRINGE, CHANGE NEEDLE AND GIVE THE INJECTION IN ANOTHER SITE.

Patients with hypersensitivity to insect venoms who undergo desensitization treatment while under concomitant therapy with ACE (angiotensin-converting enzyme) inhibitors, may have an increased risk of life-threatening anaphylactic reactions.² Patients without insect venom hypersensitivity, who take ACE inhibitors, and are stung by insects such as bee or wasp, can show such reactions as well.² Two patients undergoing desensitization treatment with Hymenoptera Venom while receiving ACE inhibitors sustained life-threatening anaphylactoid reactions. In the same patients, these reactions were avoided when ACE inhibitors were temporarily withheld, but they reappeared upon inadvertent rechallenge.²¹

IF CHANGING TO A DIFFERENT LOT OR A FRESHLY RECONSTITUTED VIAL OF VENOM EXTRACT: All extracts lose potency over time, and a fresh extract could have an effective potency that is substantially greater than that of the old extract. The first dose from the new vial should not exceed 50% of the previous dose.

IF THE VENOM EXTRACT PREVIOUSLY USED WAS FROM ANOTHER MANUFACTURER: Since manufacturing processes and sources of raw materials differ among manufacturers, the interchangeability of extracts from different manufacturers cannot be assured. The staining dose of the venom extract therefore should be greatly decreased even though the extract is the same formula and dilution. In general, a dose reduction to 50% of the previous product dose should be adequate, but each situation must be evaluated separately considering the patient's history of sensitivity, tolerance of previous injections, and other factors. If the patient tolerates a 50% decrease, the next dose could be raised to the previous dose amount. If the decrease is greater than 50%, the next dose would need to be determined by the allergist, depending on the situation. Dose intervals should not exceed one week when rebuilding doses. See DOSAGE AND ADMINISTRATION.

IF A PROLONGED PERIOD OF TIME HAS ELAPSED SINCE THE LAST INJECTION: Patients may lose tolerance for allergen injections during prolonged periods between doses. The duration of tolerance is an individual characteristic and varies from patient to patient. In general, the longer the lapse in the injection schedule, the greater dose reduction required. If the interval since last dose is over four weeks, perform skin tests to determine starting dose. See DOSAGE AND ADMINISTRATION.

IF THE PREVIOUS EXTRACT WAS OUTDATED: The dating period for allergenic extracts indicates the time that they can be expected to remain potent under refrigerated storage conditions (2° - 8°C). During the storage of extracts, even under ideal conditions, some loss of potency occurs. For this reason, extracts should not be used beyond their expiration date. If a patient has been receiving injections of an outdated extract, s/he may experience excessive local or systemic reactions when changed to a new, and possibly more potent extract. In general, the longer the material has been outdated, the greater the dose reduction necessary when starting the fresh extract.

Proper selection of the dose and careful injection should prevent most systemic reactions. It must be remembered, however, that allergenic extracts are highly potent in sensitive individuals and that systemic reactions of varying degrees of severity may occur, ranging from mild to life-threatening anaphylaxis, or even death, as described under INDICATIONS AND USAGE and ADVERSE REACTIONS. Patients should be informed of this, and the warnings and precautions should be discussed prior to immunotherapy. See PRECAUTIONS below. Systemic reactions should be treated as indicated in ADVERSE REACTIONS.

PRECAUTIONS

(1) General

The presence of asthmatic signs and symptoms appear to be an indicator for severe reactions following allergy injections. An assessment of airway obstruction either by measurement of peak flow or an alternate procedure may provide a useful indicator as to the advisability of administering an allergy injection.^{1, 12-16}

Concentrated extracts must not be injected unless tolerance has been established.

Diluting fluid should be forcibly drawn into the sealed vial when the syringe needle penetrates the seal during reconstitution. Failure of this to occur for a particular vial indicates possible loss of vacuum. Vials without vacuum should be returned to the manufacturer.

Record date of reconstitution and expiration date of reconstituted product in the space provided on the product label. Date of expiration after reconstitution must not exceed the Final Expiration Date indicated on the container label. (See table for expiration dates, including dilutions.)

Maintain stock solutions and dilutions constantly at 2° - 8°C.

Venom Concentration	Diluent	Recommended Expiration Date*
100 µg/mL	Albumin Saline with Phenol (0.4%)	6 months
10 µg/mL	Albumin Saline with Phenol (0.4%)	1 month
1 µg/mL	Albumin Saline with Phenol (0.4%)	1 month
0.1 µg/mL	Albumin Saline with Phenol (0.4%)	14 days
Less than 0.1 µg/mL	Albumin Saline with Phenol (0.4%)	Prepare fresh daily

*But not to exceed Final Expiration Date indicated on the container label.

Sterile solutions, vials, syringes, etc., should be used and aseptic precautions observed in making dilutions.

To avoid cross-contamination, do not use the same needle to withdraw materials from vials of more than one extract, or extract followed by diluent.

A sterile tuberculin syringe, with a needle at least 5/8" long and graduated in 0.01 mL units, should be used to carefully measure each dose from the appropriate dilution. Aseptic techniques should always be employed when injections are being administered.

A separate sterile syringe should be used for each patient to prevent transmission of hepatitis and other infectious agents from one person to another.

Patient reactions to previous injections should be reviewed before each new injection so that dose can be adjusted accordingly. See ADVERSE REACTIONS and WARNINGS.

Rarely, a patient is encountered who develops systemic reactions to minute doses of allergen and does not demonstrate increasing tolerance to injections after several months of treatment. It is suggested that if systemic reactions or excessive local responses occur persistently at very small doses, efforts at immunotherapy should be stopped.

PATIENTS SHOULD BE OBSERVED IN THE OFFICE FOR AT LEAST 30 MINUTES AFTER SKIN TESTING AND AFTER EACH TREATMENT INJECTION. Most severe reactions will occur within this time period, and rapid treatment measures should be instituted. See ADVERSE REACTIONS for such treatment measures.

(2) Information for patients

Patients should be instructed in the recognition of adverse reactions to immunotherapy, and in particular, to the symptoms of shock. (See WARNINGS box at the beginning of this Instruction Sheet.) Patients should be made to understand the importance of a 30 minute observation period following skin testing or therapeutic injections, and be cautioned to return to the office promptly if symptoms occur after leaving. Patients should be instructed in the use of, and have available, an Emergency Anaphylaxis Kit for self-administration of epinephrine.

Patients must be instructed to report any insect stings that have occurred, since a venom injection should not be given on the same day as the sting, nor during a time when the patient is still experiencing symptoms from the sting.

(3) Drug Interactions

Patients with cardiovascular diseases and/or pulmonary diseases such as symptomatic, unstable, steroid-dependent asthma, and/or those who are receiving cardiovascular drugs such as beta blockers, may be at higher risk for severe adverse reactions. These patients may also be more refractory to the normal allergy treatment regimen. Patients should be treated only if the benefit of treatment outweighs the risks.¹

Patients on beta blockers may be more reactive to allergens given for testing or treatment and may be unresponsive to the usual doses of epinephrine used to treat allergic reactions.²

See WARNINGS section regarding concurrent treatment with ACE inhibitors.

Certain medications may lessen the skin test wheal and erythema responses elicited by allergens and histamine for varying time periods. Conventional antihistamines should be discontinued at least 5 days before skin testing. Long acting antihistamines should be discontinued for at least 3 weeks prior to skin testing.¹⁷ Topical steroids should be discontinued at the skin test site for at least 2-3 weeks before skin testing.^{17, 18}

Tricyclic antidepressants, such as doxepin, should be withheld for at least 7 days before skin testing.¹⁹ Topical local anesthetics may suppress the flare responses and should be avoided on skin test sites.²⁰

When using other drugs in patients receiving allergenic extracts, always consult the product labeling of the other drugs to determine any possible interaction with use of allergenic extracts, and specifically with stinging insect (Hymenoptera) venom extracts.

(4) Carcinogenesis, Mutagenesis, Impairment of Fertility

Long-term studies in animals have not been conducted with allergenic extracts to determine their potential for carcinogenicity, mutagenicity, or impairment of fertility.

(5) Pregnancy 12, 21

Animal reproduction studies have not been conducted with Hymenoptera Venom Products. It is also not known whether Hymenoptera Venom Products can cause fetal harm when administered to a pregnant woman or can affect reproduction capacity. Hymenoptera Venom Products should be given to a pregnant woman only if clearly needed.

On the basis of histamine's known ability to contract uterine muscle, theoretically, a systemic reaction, whether occurring from insect sting or from venom skin testing or treatment dose, should be avoided. Therefore, the physician must carefully consider the benefit-to-risk ratio, to both patient and fetus, of continuing venom immunotherapy during pregnancy, or performing venom skin testing, and especially of initiating a venom immunotherapy program where there is a possibility that the patient may not be able to reach the recommended maintenance dose without significant risk of a systemic reaction.

(6) Nursing Mothers

There are no current studies on secretion of the allergenic extract components in human milk or effect on the nursing infant. Because many drugs are excreted in human milk, caution should be exercised when allergenic extracts are administered to a nursing woman.

(7) Pediatric Use

Since dosage for the pediatric population is the same as for adults, the larger volumes of solution may produce excessive discomfort. Therefore, in order to achieve the total dose required, the volume of the dose may need to be divided into more than one injection per visit. A study done in children ages 4 to 17 showed no special problems with venom immunotherapy in this population.²²

(8) Geriatric Use

The reactions from immunotherapy can be expected to be the same in elderly patients as in younger ones. Elderly patients may be more likely to be on medication that could block the effect of epinephrine which could be used to treat serious reactions, or they could be more sensitive to the cardiovascular side effect of epinephrine because of pre-existing cardiovascular disease.²³

ADVERSE REACTIONS

Physicians administering Hymenoptera Venom testing or treatment materials should be experienced in the treatment of severe systemic reactions (see WARNINGS box at the beginning of this Instruction Sheet).

(1) Local Reactions

Some erythema, swelling or pruritis at the site of injection are common, the extent varying with the patient. Excessively large, painful or persistent local reactions can occur from skin tests or immunotherapy. Frequent application of cold, wet dressings to the area and/or the use of oral antihistamines will ameliorate the discomfort. Reactions usually subside in 24-36 hours. Large local reactions occurred in approximately 60% of the patients given immunotherapy in a clinical study. None of the local reactions required specific treatment; however, subsequent injections in many instances were held to the previous dose or a reduced dose. Some patients had repeated large local reactions that slowed the increase in the immunotherapy dose.¹⁶ See CLINICAL PHARMACOLOGY and DOSAGE AND ADMINISTRATION section.

A mild burning immediately after the injection is to be expected. This usually leaves in 10 to 20 seconds. See also WARNINGS and PRECAUTIONS regarding proper method and route of injection.

(2) Systemic Reactions

Most severe systemic reactions usually will begin within a 30-minute time period, but systemic reactions may occur at any time after skin tests or immunotherapy. Symptoms may range from mild to life-threatening from anaphylaxis as described under INDICATIONS AND USAGE.

With careful attention to dosage and administration, severe systemic reactions occur infrequently, but it cannot be overemphasized that in sensitive individuals, any injection could result in anaphylactic shock. Therefore, it is imperative that physicians administering allergenic extracts understand and be prepared for the treatment of severe reactions. See CLINICAL PHARMACOLOGY for clinical incidence of systemic reactions and course of action following these reactions.

If a systemic or anaphylactic reaction does occur, apply a tourniquet above the site of injection and inject 1:1000 epinephrine-hydrochloride intramuscularly or subcutaneously into the opposite arm. Loosen tourniquet at least every 10 minutes. Do not obstruct arterial blood flow with the tourniquet.

EPINEPHRINE DOSAGE

ADULT: 0.3 to 0.5 mL should be injected. Repeat in 5 to 10 minutes if necessary.

PEDIATRIC: The usual initial dose is 0.01 mg (mL) per kg body weight or 0.3 mg (mL) per square meter of body surface area. Suggested dosage for infants to 2 years of age is 0.05 mL to 0.1 mL; for children 2 to 6 years, 0.15 mL; and children 6 to 12 years, 0.2 mL. Single pediatric doses should not exceed 0.3 mg (mL). Doses may be repeated as frequently as every 20 minutes, depending on the severity of the condition and the response of the patient.

After administration of epinephrine, profound shock or vasomotor collapse should be treated with intravenous fluids, and possibly vasoactive drugs. Airway patency should be insured. Oxygen should be given by mask. Intravenous antihistamines, inhaled bronchodilators, theophylline and/or corticosteroids may be used if necessary after adequate epinephrine and circulatory support have been given.

Emergency resuscitation measures and personnel trained in their use should be available immediately in the event of a serious systemic or anaphylactic reaction not responsive to the above measures [Ref. *J. Allergy and Clinical Immunology*, 77(2): p.271-273, 1986].

Rarely are all of the above measures necessary; the tourniquet and epinephrine usually produce prompt responses. However, the physician should be prepared in advance for all contingencies. Promptness in beginning emergency treatment measures is of utmost importance.

For recommendations regarding how to proceed with venom extract dose following systemic reactions, see WARNINGS, PRECAUTIONS and DOSAGE AND ADMINISTRATION sections.

(3) Adverse Event Reporting

To report SUSPECTED ADVERSE REACTIONS, contact Jubilant HollisterStier LLC at 1-800-495-7437 or Adverse.Reactions@jubil.com; or the FDA at 1-800-FDA-1088 or www.fda.gov.medwatch-fda-safety-information-and-adverse-event-reporting-program.

OVERDOSAGE

See ADVERSE REACTIONS.

DOSAGE AND ADMINISTRATION

(1) General

Parenteral drug products should be inspected visually for particulate matter and discoloration prior to administration, whenever solution and container permit.

Reconstitute and dilute the freeze-dried venom as directed below. Sterile Albumin Saline with Phenol (0.4%) must be used to reconstitute and dilute the venoms for skin testing and treatment.

Reconstitute the freeze-dried venoms by adding 5.5 mL Sterile Albumin Saline with Phenol (0.4%) to the vial using a sterile syringe. Swirl or rock the container to dissolve the venom completely. DO NOT SHAKE, since shaking can cause foaming.

Dilutions (see table below) must be made in Sterile Albumin Saline with Phenol (0.4%). They must be made accurately and aseptically, using sterile solution, vials, syringes, etc., and thoroughly mixed by rocking or swirling. DO NOT SHAKE. Maintain stock solutions and dilutions constantly at 2° - 8°C.

Extract Volume	Extract Concentration	Diluent Volume	Dilution Concentration
1 part of	100 µg/mL	+	9 parts = 10 µg/mL
1 part of	10 µg/mL	+	9 parts = 1 µg/mL
1 part of	1 µg/mL	+	9 parts = 0.1 µg/mL
1 part of	0.1 µg/mL	+	9 parts = 0.01 µg/mL
1 part of	0.01 µg/mL	+	9 parts = 0.001 µg/mL
1 part of	0.001 µg/mL	+	9 parts = 0.0001 µg/mL

As an example of the above dilution table:

Extract Volume	Extract Concentration	Diluent Volume	Dilution Concentration
0.2mL of	100 µg/mL	+	1.8mL = 10 µg/mL
0.2mL of	10 µg/mL	+	1.8mL = 1 µg/mL
0.2mL of	1 µg/mL	+	1.8mL = 0.1 µg/mL
0.2mL of	0.1 µg/mL	+	1.8mL = 0.01 µg/mL
0.2mL of	0.01 µg/mL	+	1.8mL = 0.001 µg/mL
0.2mL of	0.001 µg/mL	+	1.8mL = 0.0001 µg/mL

NOTE: Mixed Vespid Venom Protein concentrations will be three times that shown above.

**SUGGESTED DOSAGE CHART
FOR HYMENOPTERA VENOM PRODUCTS**

Schedule for Immunotherapy

Dr.	Patient	Venom Product	Lot No.			
Dose No.	*Volume of 1 µg/mL	Dose No.	Volume of 10 µg/mL	Dose No.	Volume of 100 µg/mL	CAUTION
1	0.05 mL	5	0.05 mL	9	0.05 mL	See INDICATIONS AND USAGE, Treatment, and DOSAGE AND ADMINISTRATION in this INSTRUCTIONS Sheet.
2	0.10 mL	6	0.10 mL	10	0.10 mL	
3	0.20 mL	7	0.20 mL	11	0.20 mL	
4	0.40 mL	8	0.40 mL	12	0.40 mL	
Mixed Vespid will contain three times the venom protein per mL shown in this table.						
*See CAUTION Section in DOSAGE AND ADMINISTRATION, Immunotherapy.						
13				13	0.60 mL	
14				14	0.80 mL	
15				15	1.00 mL	

DOSE NO.	DILUTION	mL	DATE	REMARKS
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
9				
10				
11				
12				
13				
14				
15				
16				
17				
18				
19				
20				
21				
22				
23				
24				
25				
26				
27				
28				
29				

PLEASE NOTE: Minor leakage of vial contents may occur after stopper is punctured several times if excessive amounts of air are injected into the vial. To prevent leakage, avoid buildup of air pressure, or store vial in upright position.

To reorder Venom Product, cut on dotted line and send to Spokane address listed.

- 5 Dose
- 12 Dose
- Venomil®

Dr. Name _____

Honey Bee _____
Yellow Jacket _____

Address _____

Yellow Hornet _____
White-Faced Hornet _____

Phone _____

Wasp _____
Mixed Vespid Diluent _____

(Dr. Signature)



August 2022

INSTRUCCIONES Y PROGRAMA DE DOSIFICACIÓN PARA EXTRACTOS ALERGÉNICOS DE PRODUCTOS CON VENENO DE HIMENÓPTEROS (abeja, avispa, avisón amarillo, avisón cariblanco, avispa y vespido mixto)



HollisterStier
Allergy

Jubilant HollisterStier LLC
Spokane, WA 99207 U.S.A.
www.hsallergy.com

355125-H04

N.º de Licencia en los EE. UU.: 1272

Impreso en EE. UU.

ADVERTENCIAS

Este producto está diseñado para ser utilizado únicamente por personal médico acreditado con experiencia en la administración de extractos alergénicos y capacitado para proporcionar tratamiento inmediato de emergencia en caso de una reacción potencialmente mortal. Los productos con veneno de himenópteros son recetados por un médico o dermatólogo que los prescribe y establece para su uso las pautas a seguir y supervisa el tratamiento.

Los extractos alergénicos pueden causar una reacción sistémica grave, por lo tanto, rara vez resulta en la muerte.¹ Por lo tanto, las medidas de emergencia y el personal capacitado en su uso deben estar disponibles de inmediato en caso de tal reacción. Se debe indicar a los pacientes cómo reconocer los síntomas y las reacciones adversas, observados en el consultorio durante al menos 30 minutos después de la prueba o el tratamiento cutáneos, y se les debe advertir que se comuniquen al consultorio del médico si presentan síntomas. Consulte REACCIONES ADVERSAS, Sección 3, de las instrucciones para obtener información sobre la notificación de eventos adversos.

Todos los pacientes deben tener disponible un kit de anafilaxia de emergencia que contenga epinefrina y recibir instrucciones sobre su uso para el tratamiento de emergencia por posibles reacciones sistémicas que en ocasiones se producen después de que el paciente ha salido de las instalaciones de prueba o tratamiento.

Los pacientes tratados con enfermedades cardiovasculares y/o pulmonares, como asma sintomática inestable, dependiente de esteroides, y/o aquellos que reciben medicamentos cardiovasculares, como betabloqueadores, pueden tener un mayor riesgo de reacciones adversas graves. Estos pacientes también pueden ser más refractarios al régimen normal de tratamiento de alergias. Los pacientes deben ser tratados únicamente si el beneficio del tratamiento supera los riesgos.¹

Los pacientes con betabloqueadores pueden ser más reactivos a los alérgenos administrados para pruebas o tratamiento, y pueden no responder a las dosis habituales de epinefrina utilizadas para tratar las reacciones alérgicas.¹

La inmunoterapia para la alergia a las picaduras de insectos debe administrarse a aquellos pacientes que han expuesto a sus resultados clínicos significativos y que muestran hipersensibilidad mediante pruebas cutáneas con estos productos. Para una descripción detallada de los síntomas, véase INDICACIONES Y USO Y REACCIONES ADVERSAS. El único método aprobado para diagnosticar la inmunización de pacientes alérgicos a picaduras de insectos, es mediante pruebas cutáneas.

Este producto nunca debe inyectarse por vía intravenosa.

Consulte también CONTRAINDICACIONES, ADVERTENCIAS, PRECAUCIONES, REACCIONES ADVERSAS Y SOBREDOSIS, para una mayor discusión.

DESCRIPCIÓN

Los productos con veneno de himenópteros disponibles son: veneno licofilitizado estéril de abeja (*Apis mellifera*) y proteína de veneno de avispa (*Vespa sp.*), avisón amarillo (*Dolichovespula arenaria*), avisón cariblanco (*Dolichovespula maculata*) y avispa común (*Polistes sp.*). También hay disponible una mezcla de proteínas de veneno de vespido (avispa, avisón amarillo y avisón cariblanco).

Los productos con veneno único reconstituidos están destinados a la inyección subcutánea para inmunoterapia y para uso percutáneo con fines diagnósticos. La proteína mixta de veneno de vespido es únicamente para inmunoterapia, no para diagnóstico. El diagnóstico debe basarse en venenos individuales.

Debido a la dificultad para recolectar todas las especies de avispa y avispa común, la composición de las especies en la materia prima del veneno de estos dos insectos puede variar según el lote. Puede obtenerse un listado del contenido exacto de cada especie para cualquier lote concreto de proteína de veneno de avispa o avispa común llamando al Servicio Técnico de Jubilant HollisterStier, 1-800-495-7437.

Los envases finales de productos de veneno licofilitizado estéril se sellan al vacío. Esto permite que el diluyente líquido se introduzca a la fuerza en el vial sellado cuando la aguja de la jeringa penetra en el sellado durante la reconstitución. Véase PRECAUCIONES.

Cuando el veneno de abeja licofilitizado estéril se reconstruye con 5,5 ml. de líquido estéril, la solución resultante contendrá 100 microgramos de veneno por ml (100 µg/ml). más 7,7 miligramos de manitol por ml. Cuando las proteínas licofilitizadas de veneno de avispa, avisón amarillo, avisón cariblanco y avispa común se reconstruyen con 5,5 ml. de líquido, la solución resultante contendrá 100 microgramos de proteína de veneno por ml. (100 µg / ml.) más 7,7 miligramos de manitol por ml. y trazas de cloruro de sodio, cloruro de potasio, ácido acético y beta-alanina. Cuando la proteína mixta de veneno de vespido licofilitizada se reconstruye con 5,5 ml. de líquido, la solución resultante contiene 300 microgramos de proteína de veneno por ml. (300 µg / ml.) más 23,1 miligramos de manitol por ml. y trazas de cloruro de sodio, potasio cloruro, ácido acético y beta-alanina. El manitol se utiliza como excipiente.

Estos productos licofilitizados se pueden reconstruir en solución salina estéril de albúmina con feno (que contiene NaCl al 0,9 %, feno al 0,4 % y albúmina sérica humana normal al 0,03 %) en una concentración de 100 µg/ml. (300 µg/ml. para proteína mixta de veneno de vespido). Las diluciones de esta concentración deben realizarse solo con solución salina estéril de albúmina con feno (0,4 %). Véase DOSIS Y ADMINISTRACIÓN para conocer los detalles sobre las diluciones para diagnóstico y tratamiento.

En la etiqueta del envase, hay espacio para registrar la fecha (mes, día, año) en la que se reconstruye el producto reconstituido (mes, día, año) en el espacio provisto en la etiqueta del vial. En el momento de la reconstitución, escriba la fecha de vencimiento calculada del producto reconstituido (mes, día, año) en el espacio provisto en la etiqueta del vial.

FARMACOLOGÍA CLÍNICA

Diagnóstico

Las soluciones diluidas de venenos de insectos punzantes injectados por vía intradérmica, producirán reacciones de roncha y eritema en pacientes con IgE mediada significativa con hipersensibilidad inmediata Tipo I a las picaduras de estos insectos.

Tratamiento

Se ha demostrado que las inyecciones repetidas de dosis crecientes de extractos de veneno de insecto reducen la intensidad de los síntomas alérgicos tras sufrir posteriores picaduras de insecto.^{3,4}

El mecanismo por el cual se logra la hipersensibilización no se conoce completamente. Los anticuerpos IgE (anticuerpos bloquedores) aparecen en el suero de pacientes tratados con veneno inyectable. No se ha identificado ninguna relación directa entre el nivel de anticuerpo bloqueador (o la relación entre el anticuerpo bloqueador y el anticuerpo IgE dirigido a los mismos antígenos del veneno). Sin embargo, se ha encontrado que los pacientes que muestran protección contra los síntomas después de las picaduras tienen niveles significativos de anticuerpos bloquedores específicos.^{1,4}

Inicialmente, después de un período de inmunoterapia con anticuerpos de veneno específicos, los niveles de anticuerpos IgE pueden aumentar.⁴ No obstante, a partir de estudios realizados con otras pruebas de veneno, se ha visto que estos niveles disminuyen después de un tiempo.⁴ Se ha demostrado que una vez que se alcanza y se conserva el nivel de mantenimiento, los síntomas experimentados después de las picaduras disminuyen considerablemente.^{1,4}

Se desconoce si los anticuerpos que sensibilizan la piel pueden erradicarse o si se puede curar al paciente por completo, también se desconoce por cuánto tiempo debe continuarse la inmunoterapia.

En un estudio clínico con productos de veneno Jubilant HollisterStier, las inyecciones se administraron utilizando la dosología sugerida en el apartado DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN una vez por semana en un centro de estudio, y dos veces o más por semana en otro centro.⁴ (Para más información, véase más adelante). Es importante alcanzar la dosis de mantenimiento de 100 µg por veneno (la dosis de mantenimiento para la proteína mixta de veneno de vespido es de 300 µg), debido a que no hay datos sobre la efectividad de los niveles de mantenimiento por debajo de 100 µg por veneno.

En el ensayo clínico, el 97 % de los pacientes con la dosis de mantenimiento (100 µg por veneno) no mostraron reacción sistémica después de una prueba de picadura de insecto.⁴ El 3 % restante tuvo una reacción más leve que la observada antes del tratamiento. Los pacientes en este estudio alcanzaron el mantenimiento (100 µg por veneno) generalmente en un plazo de 2 meses y medio a 3 meses y medio después de comenzar la terapia.⁴ Aun se ha determinado si la eficacia de la terapia está influenciada por el tiempo requerido para alcanzar el mantenimiento.

Se produjeron grandes reacciones locales en aproximadamente el 60 % de los pacientes que recibieron inmunoterapia. Se produjo alguna forma de respuesta sistémica, a menudo repetidamente, en un tercio de los pacientes tratados en el ensayo clínico.⁴ Solo se produjo una respuesta sistémica en la primera dosis administrada. El resto ocurrió en varios momentos durante el curso de la inmunoterapia. Algunas manifestaciones sistémicas pueden haber ocurrido debido a la aprensión del paciente y no requirieron tratamiento. Aproximadamente un cuarto de los pacientes que experimentaron respuestas sistémicas recibió alguna forma de terapia específica (epinefrina, teofilina o metaproteroleno), algunos en varias ocasiones.⁴

Al decir los criterios de la posología sugerida para pasar de una ola (Véase DOSIS Y ADMINISTRACIÓN) se deben considerar los resultados del estudio clínico.⁴ Un centro de estudio "A" que informó el menor número de reacciones sistémicas durante el tratamiento previo al mantenimiento, mantuvo las mismas dosis constantes en la mayoría de los casos en que ocurrieron reacciones locales significativas. Con las reacciones sistémicas informadas, este centro mantuvo la misma dosis en aproximadamente el 80 % de los casos. Las inyecciones de tratamiento se administraron en este centro, generalmente una vez por semana, y si un paciente no acudía a una cita, la siguiente dosis sola será la misma que la dosis anterior (dependiendo de la reactividad previa del paciente). Los pacientes tratados en este centro alcanzaron el mantenimiento en un promedio de 17 a 19 visitas.

Otro centro de estudios "B", que informó una mayor incidencia de reacciones sistémicas, siguió con mayor rigurosidad la posología sugerida. Este centro redujo o mantuvo la dosis igual en menos del 10 % de los casos que informaron reacciones locales significativas. Con las reacciones sistémicas informadas, este centro mantuvo la dosis igual o la redujo en aproximadamente el 20 % de los casos. En este centro, se administró más de una inyección por semana al comienzo, según lo permitieran las circunstancias y la sensibilidad. Los pacientes tratados en este centro alcanzaron mantenimiento en un promedio de 14 visitas.

Después de alcanzar el nivel de mantenimiento (100 µg por veneno), aproximadamente el 80 % o más de los pacientes, recibieron una segunda inyección de mantenimiento en un intervalo de 1 semana. La tercera inyección de mantenimiento se administró sobre todo (en aproximadamente el 60 % de los pacientes) en un intervalo de 2 semanas. La siguiente inyección, por lo general, se aplicó en un plazo de 3 semanas, posteriormente, los pacientes fueron inyectados para un mantenimiento continuo a intervalos aproximadamente mensuales.⁴

INDICACIONES Y USO

Las picaduras de insectos pueden inducir una amplia gama de síntomas alérgicos en pacientes sensibles. Una respuesta de picadura normal es un ardor inicial o dolor punzante que puede ser intenso y durar desde unos minutos hasta una hora o más. Por lo general, hay una hinchazón local que aparece de inmediato y persiste durante varias días. La ubicación de la picadura tiene una influencia considerable en la intensidad del dolor y el grado de inflamación. Las picaduras en los dedos o los pies producen mucho dolor, pero menos hinchazón; mientras que una picadura en la cabeza o la cara, produce una hinchazón extensa con dolor variable.

Las reacciones locales que aparecen rápidamente y son más grandes que la reacción local habitual, particularmente si la hinchazón abarca ambas articulaciones adyacentes en las extremidades, puede indicar hipersensibilidad. Los síntomas sistémicos aparecen poco después de la picadura, a menudo en cuestión de segundos a minutos. Los síntomas pueden variar desde enrojecimiento generalizado, picazón, eritema, inflamación difusa de la piel o roñas de urticaria, cílicos, náuseas, vómitos o incontinencia de orina o heces, hasta desmayos, visión borrosa o pérdida de percepción, pérdida del conocimiento, convulsiones, problemas respiratorios, paro cardíaco o la muerte. Las reacciones posteriores pueden consistir en fiebre, dolor, malestar general, hinchazón de las articulaciones, urticaria u otros signos de daño vascular típicos de la enfermedad del suero, una reacción de Tipo III. También pueden ocurrir reacciones típicas tardías de Tipo IV.⁴

En raras ocasiones, se han informado otros tipos de reacciones graves a las picaduras de insectos,⁵ que incluyen enfermedad del suero, anafilaxis hematológicas y trastornos neurológicos que comienzan algún tiempo después de una picadura y no están asociadas con reacciones anafilácticas. Estos pacientes no son candidatos para inmunoterapia con venenos de insectos.

(1) Diagnóstico

Las pruebas cutáneas con venenos de insectos son útiles para demostrar la presencia de anticuerpos IgE que explican los síntomas del paciente.⁴ Los pacientes rara vez son capaces de identificar el insecto que los picó, por lo que las pruebas cutáneas se utilizan para determinar el insecto responsable. Las diluciones de estos productos de veneno ayudarán a juzgar la sensibilidad del paciente y si el paciente debe ser tratado.⁴

No se sabe completamente qué niveles (microgramos) de veneno, que proporcionan resultados positivos en las pruebas cutáneas, son diagnósticos de sensibilidad clínica. Sin embargo, los pacientes con antecedentes de reacciones (cuálquier uno de los tres tipos: urticaria generalizada o angioedema; dificultad respiratoria debido a edema laringeo o broncospasmo; o colapso vascular, con o sin pérdida del conocimiento) a picaduras previas y una prueba cutánea positiva ante una inyección intradérmica de veneno de aproximadamente 1 µg/ml., tenían aproximadamente un 60 % de probabilidad de reaccionar nuevamente cuando les picara el mismo insecto. Estos pacientes deben recibir inmunoterapia con veneno.⁴

Los pacientes con antecedentes de reacción (cuálquier uno de los tres tipos de reacción descritos anteriormente) a picaduras anteriores, pero que no demostraron una reacción positiva en la prueba cutánea al veneno, se consideraron en un estudio anterior como sin sensibilidad clínica y no fueron tratados.⁴ No podemos recomendar tratamiento para tales pacientes. Otro estudio demostró reacciones positivas falsas cuando se realizaron pruebas cutáneas con concentraciones de veneno de 10 µg/ml. y 100 µg/ml..⁴ Por lo tanto, puede haber una reacción inespecífica en la prueba cutánea que podría deberse a la acción farmacológica del veneno en concentraciones más altas.

La mejor declaración que se puede hacer en relación a los pacientes con antecedentes positivos significativos (reacciones de los tres tipos descritos anteriormente) después de una picadura de insecto, y que reaccionan con una prueba cutánea positiva a una concentración de veneno de 1 µg/ml. o menos, son candidatos para el tratamiento. A los pacientes que tienen el historial descrito anteriormente, pero no reaccionan a una prueba cutánea de veneno intradérmico de 1 µg/ml., no se les recomienda el tratamiento. Actualmente, no existen datos para determinar si un paciente que podría reaccionar a una concentración más alta, p. ej., 2-10 µg/ml., estaría en riesgo o, con una picadura posterior. Dado que no se sabe si los pacientes sensibles a las picaduras que posteriormente pierden su anticuerpo antiveneno IgE pueden ser resensibilizados por nuevas venenos, es aconsejable volver a analizarlos después de cualquier picadura posterior.⁴ Sin embargo, dado que el nivel de IgE específica del veneno puede alcanzar niveles bajas de manera breve después de una picadura, los pacientes no deben volver a someterse a una prueba hasta pasadas de 2 a 4 semanas de cualquier picadura.

(2) Tratamiento

La inmunoterapia está indicada para aquellos pacientes diagnosticados como sensibles (véase Diagnóstico) y se logra mediante el uso de diluciones graduadas del veneno o los venenos de insectos apropiados para controlar la gravedad de los síntomas debido a picaduras posteriores.

Se administran dosis crecientes de veneno a intervalos, dependiendo de la capacidad del paciente para tolerar el veneno, hasta que se alcanza y se conserva una dosis de mantenimiento (se recomienda 100 µg por veneno a 300 µg en el caso de la proteína mixta del veneno de vespido). La sensibilidad al veneno difiere en cada paciente, por lo tanto, no es posible proporcionar un programa de dosificación que sea universalmente adecuado para todos los pacientes. El programa de dosificación que se muestra en DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN es un resumen del programa utilizado en ensayos clínicos de nuestro producto y que se considera adecuado para la mayoría de los pacientes.

En pacientes altamente sensibles, se puede solicitar al médico que use un programa de dosis modificado, basado en la sensibilidad y tolerancia del paciente a las inyecciones. Podrían ser necesarias dosis iniciales más bajas e incrementos más reducidos en la dosificación que aquellos mostrados en DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN.

CONTRAINDICACIONES

No se conocen contraindicaciones absolutas para la inmunoterapia con productos de veneno de himenópteros. Véase también PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Los pacientes que muestran pruebas cutáneas intradérmicas negativas a venenos específicos a 1 µg/ml., no son candidatos para el tratamiento con veneno.

Se debe evitar cualquier inyección, incluida la inmunoterapia, en pacientes con tendencia a la hemorragia.

Los pacientes con enfermedades cardiovasculares o pulmonares, como asma sintomática inestable, dependientes de esteroides, y/o aquellos que reciben medicamentos cardiovasculares, como betabloqueadores, pueden tener un mayor riesgo de reacciones adversas graves. Estos pacientes también pueden ser más resistentes al régimen normal de tratamiento de alergias. Los pacientes tratados con betabloqueadores pueden ser más reactivos a los alérgenos que se administran para las pruebas o el tratamiento, y pueden no responder a las dosis habituales de epinefrina utilizadas para tratar las reacciones sistémicas.⁴

Dado que existen diferencias de opinión sobre la posibilidad de que las inmunizaciones de rutina exacerben las enfermedades autoinmunes, la inmunoterapia se debe administrar con precaución a los pacientes con otras enfermedades autoinmunes y únicamente si el riesgo de picaduras de insectos es mayor que el riesgo de exacerbar el trastorno subyacente.

ADVERTENCIAS

Véase el recuadro ADVERTENCIAS al comienzo de esta hoja de instrucciones. Véase también PRECAUCIONES.

El extracto de veneno debe suspenderse temporalmente en los pacientes, o debe reducirse la dosis si existe alguna de las siguientes condiciones: (1) síntomas graves de rinitis y/o asma; (2) infección o gripe acompañada de fiebre; (3) cualquier evidencia de una reacción local excesivamente grande o generalizada durante las etapas iniciales de la inmunoterapia, o durante la terapia de mantenimiento; (4) picadura de insecto antes de la inyección programada. No administrar inyecciones de veneno mientras duren los síntomas de una picadura de insecto y el día en que el paciente haya recibido una picadura de insecto, ya que esto podría provocar una carga de alérgenos que excede la tolerancia del paciente.

EL CONCENTRADO NO DEBE INYECTARSE EN NINGÚN MOMENTO QUE MENOS QUE SE HAYA ESTABLECIDO TOLERANCIA. DILUYA LOS EXTRACTOS CONCENTRADOS CON SOLUCIÓN SALINA DE ALBUMINA ESTÉRIL CON FENOL (0,4 %) PARA PRUEBAS CUTÁNEAS E INMUNOTERAPIA.

LAS INYECCIONES NUNCA DEBEN ADMINISTRARSE POR VÍA INTRAVENOSA. Se recomienda la inyección subcutánea. Las inyecciones intracutáneas o intramusculares pueden producir reacciones locales extensas o ser excepcionalmente dolorosas. DESPUÉS DE INSERTAR LA AGUA SUBCUTÁNEA, PERO ANTES DE INYECTARSE, SIEMPRE RETRAIGA EL EMBOLIO LIBERAMENTE. SI APARECE SANGRE EN LA JERINGA, CAMBIE LA AGUJA Y ADMINISTRE LA INYECCIÓN EN OTRO SITIO.

Los pacientes con hipersensibilidad al veneno de insectos que se someten a un tratamiento de desensibilización mientras reciben tratamiento concomitante con inhibidores de la ECA (enzima convertidora de angiotensina) pueden tener un mayor riesgo de reacciones anafilácticas potencialmente mortales.¹ Pacientes sin hipersensibilidad al veneno de insectos, que toman inhibidores de la ECA, y son picados por insectos como abejas o avispas, también pueden mostrar tales reacciones.¹⁹ Los pacientes sometidos a tratamiento de desensibilización con veneno de himenópteros mientras reciben inhibidores de la ECA sufrieron reacciones anafilácticas potencialmente mortales. En los mismos pacientes, estas reacciones se evitaron cuando los inhibidores de la ECA fueron suspendidos temporalmente, pero reaparecieron luego de una reexposición inadvertida.¹⁹

SI CAMBIA A UN TIPO DIFERENTE O A UN VIAL DE EXTRACTO DE VENENO RECENTEMENTE RECONSTITUIDO: Todos los extractos pierden potencia con el tiempo, y un extracto fresco podría tener una potencia efectiva sustancialmente mayor que la del extracto anterior. La primera dosis del nuevo vial no debe exceder el 50 % de la dosis anterior.

SI EL EXTRACTO DE VENENO QUE UTILIZÓ PREVIAMENTE ERA DE OTRO FABRICANTE: Dado que los procesos de fabricación y las fuentes de materias primas difieren entre los fabricantes, no se puede asegurar la intercambiosidad de extractos de diferentes fabricantes; por lo tanto, la dosis inicial del extracto de veneno, debe reducirse considerablemente aunque tenga la misma fórmula y dilución. En general, una reducción al 50 % de la dosis del producto anterior debería ser adecuada, pero cada situación debe evaluarse por separado teniendo en cuenta el historial de sensibilidad del paciente, la tolerancia a las inyecciones anteriores y otros factores.

Si el paciente tolera una disminución del 50 %, la siguiente dosis podría elevarse a la cantidad de dosis previa. Si la disminución es superior al 50 %, el alergólogo deberá determinar la siguiente dosis, según la situación. Los intervalos de dosis no deben exceder una semana al reconsiderar la dosis. Véase DOSIS Y ADMINISTRACIÓN.

SI HA PASADO UN PERÍODO PROLONGADO DESDE LA ÚLTIMA INYECCIÓN: Los pacientes pueden perder tolerancia a las inyecciones de alérgenos durante períodos prolongados entre las dosis. La duración de la tolerancia es una característica individual y varía de paciente a paciente. En general, cuanto más largo sea el lapso en el programa de inyección, se requiere una mayor reducción de la dosis. Si el intervalo desde la última dosis es de más de cuatro semanas, realice pruebas cutáneas para determinar la dosis inicial. Véase DOSIS Y ADMINISTRACIÓN.

SI EL EXTRACTO ANTERIOR ESTABA VENCIDO: El periodo de validez para los extractos alérgicos indica el tiempo que se espera que mantengan su efectividad en condiciones de almacenamiento apropiadas. Poco después de la almacenamiento indican condiciones ideales, se produce una pérdida de potencia. Por esta razón, los extractos no deben usarse transcurrida la fecha de vencimiento. Si un paciente ha estado recibiendo inyecciones de un extracto caducado, puede experimentar reacciones locales o sistémicas excesivas al cambiar a un extracto nuevo y posiblemente más potente. En general, cuanto más tiempo haya transcurrido desde el momento de vencimiento, mayor será la reducción de dosis necesaria al comenzar el extracto nuevo.

La selección adecuada de la dosis y la medida aplicación deberían prevenir la mayoría de las reacciones sistémicas. Sin embargo, debe recordarse que los extractos alérgicos son muy potentes en individuos sensibles y que pueden producir reacciones sistémicas de diversos grados de gravedad, que van desde anafilaxia leve a potencialmente mortal, o incluso el deceso como se describe en INDICACIONES Y USO Y REACCIONES ADVERSAS. Los pacientes deben ser informados al respecto, y las advertencias y precauciones deben discutirse antes de la inmunoterapia. Véase PRECAUCIONES a continuación. Las reacciones sistémicas deben tratarse como se indica en REACCIONES ADVERSAS.

PRECAUCIONES

(1) Generales

La presencia de signos y síntomas asmáticos parece ser un indicador de reacciones graves posteriores a las inyecciones por alergia. Una evaluación de la obstrucción de las vías respiratorias, ya sea mediante la medición del flujo máximo o un procedimiento alternativo, puede proporcionar un indicador útil para la conveniencia de administrar estas inyecciones.^{1,12-14}

Los extractos concentrados no deben inyectarse a menos que se haya establecido la tolerancia.

Se debe forzar la introducción del diluyente en el vial sellado cuando la aguja de la jeringa penetra el sello durante la reconstitución. Si esto no ocurre en un vial en particular, indica una posible pérdida de vacío. Los vials sin vacío deben devolverse al fabricante. Registre la fecha de reconstitución y la fecha de vencimiento del producto reconstituido en el espacio provisto en la etiqueta. La fecha de vencimiento después de la reconstitución no debe exceder la indicada en la etiqueta del envase. (Consulte la tabla a continuación para conocer las fechas de vencimiento, incluyendo las diluciones).

Mantenga las soluciones de reserva y las diluciones constantemente a 2 ° - 8 °C.

Concentración del veneno	Diluyente	Fecha de vencimiento recomendada*
100 µg/mL	Solución salina de albúmina con fenol (0,4 %)	6 meses
10 µg/mL	Solución salina de albúmina con fenol (0,4 %)	1 mes
1 µg/mL	Solución salina de albúmina con fenol (0,4 %)	1 mes
0,1 µg/mL	Solución salina de albúmina con fenol (0,4 %)	14 días
Menos de 0,1 µg/mL	Solución salina de albúmina con fenol (0,4 %)	Prepara una mezcla nueva cada día

*No debe superar la fecha de vencimiento indicada en la etiqueta del envase.

Al hacer las diluciones deben usarse soluciones, viales, jeringas, etc., estériles y deben observarse precauciones asepticas.

Para evitar la contaminación cruzada, no use la misma aguja para extraer materiales de viales de más de un extracto, ni de un extracto seguido de diluyente.

Se debe usar una jeringa de tuberculina estéril, con una aguja de al menos 5/8 " de largo y graduada en unidades de 0,01 mL, para medir cuidadosamente cada dosis de la dilución apropiada. Siempre se deben emplear técnicas asepticas cuando se administran inyecciones.

Se debe utilizar una jeringa estéril para cada paciente para prevenir la transmisión de hepatitis y otros agentes infecciosos de una persona a otra.

Las reacciones de los pacientes a las inyecciones anteriores deben revisarse antes de cada nueva inyección para que la dosis se pueda ajustar en consecuencia. Véanse REACCIONES ADVERSAS y ADVERTENCIAS.

En raras ocasiones, se encuentra un paciente que desarrolla reacciones sistémicas a dosis mínimas de alérgenos y no demuestra un aumento en la tolerancia a las inyecciones después de varios meses de tratamiento. Se sugiere que si las reacciones sistémicas o las respuestas locales excesivas ocurren de manera persistente a dosis muy bajas, se detenga la inmunoterapia.

LOS PACIENTES DEBEN OBSERVARSE EN EL CONSULTORIO POR LO MENOS 30 MINUTOS DESPUES DE LA PRUEBA CUTÁNEA Y DESPUES DE CADA INYECCIÓN DE TRATAMIENTO. Las reacciones más graves ocurrirán dentro de este período, y se deben indicar medidas de tratamiento rápido. Véase REACCIONES ADVERSAS para tales medidas de tratamiento.

(2) Información para los pacientes

Se debe instruir a los pacientes para que reconozcan las reacciones adversas a la inmunoterapia y, en particular, a los síntomas de shock. (Consulte el recuadro de ADVERTENCIAS al comienzo de esta hoja de instrucciones). Los pacientes deben comprender la importancia de un período de observación de 30 minutos después de las pruebas cutáneas o de las inyecciones terapéuticas, y se les debe advertir que regresen al consultorio de inmediato si presentan síntomas después de 15 min. Se debe indicar a los pacientes que lleven un kit de anafaxia de emergencia para la autoadministración de epinefrina.

Se debe indicar a los pacientes que notifiquen cualquier picadura de insecto que haya ocurrido, ya que no se debe administrar una inyección de veneno el mismo día de la picadura, ni durante el tiempo en el que el paciente experimente síntomas de la picadura.

(3) Interacciones farmacológicas

Los pacientes con enfermedades cardiovasculares y/o pulmonares, como asma sintomática, inestable, dependientes de esteroides, y/o aquellos que toman medicamentos cardiovasculares como betabloqueadores, pueden tener un mayor riesgo de reacciones adversas graves. Estos pacientes también pueden ser más resistentes al régimen normal de tratamiento de alergias. Los pacientes deben ser tratados solo si el beneficio del tratamiento supera los riesgos.¹

Los pacientes que toman betabloqueadores pueden ser más reactivos a los alérgenos administrados para las pruebas o para el tratamiento y pueden no responder a las dosis habituales de epinefrina utilizadas para tratar las reacciones alérgicas.²

Consulte la sección de ADVERTENCIAS sobre el tratamiento concomitante con inhibidores de la ECA.

Ciertos medicamentos pueden disminuir la aparición de rojeces y eritemas como respuesta a las pruebas cutáneas provocada por alérgenos e histamina durante períodos variables. Los antihistamínicos convencionales deben suspenderse al menos 5 días antes de la prueba cutánea. Los antihistamínicos de acción prolongada deben suspenderse durante al menos 3 semanas antes de la prueba cutánea.¹⁷ Los esteroides tópicos deben suspenderse en el sitio de la prueba cutánea durante al menos 2-3 con una anterioridad de.^{17,18}

Los antidepresivos tricíclicos, como la doxepina, deben suspenderse durante al menos 7 días antes de la prueba cutánea.¹⁹ Los anestésicos locales tópicos pueden suprimir las respuestas de brotes y deben evitarse en los sitios de prueba cutánea.²⁰

Cuando utilice otros medicamentos en pacientes que reciben extractos alérgicos, siempre consulte la etiqueta del producto para determinar cualquier posible interacción con el uso de extractos alérgicos, y específicamente con extractos de veneno de insectos que pican (himenópteros).

(4) Carcinogénesis, mutagenésis, deterioro de la fertilidad

No se han realizado estudios a largo plazo en animales con extractos alérgicos para determinar su potencial de carcinogenicidad, mutagenicidad o deterioro de la fertilidad.

(5) Embarazo^{21,22}

No se han realizado estudios de reproducción animal con productos de veneno de himenópteros. Tampoco se sabe si los productos de veneno de himenópteros pueden causar daño fetal cuando se administran a una mujer embarazada o si pueden afectar la capacidad de reproducción. Los productos de veneno de himenópteros deben administrarse a una mujer embarazada solo si es claramente necesario.

(6) Madres en periodo de lactancia

No hay estudios actuales sobre la secreción de los componentes del extracto alérgico en la leche humana, se debe tener precaución cuando se administran extractos alérgicos a una mujer en periodo de lactancia.

(7) Uso pediátrico

Dado que la dosis para la población pediátrica es la misma que para los adultos, volúmenes mayores de solución pueden producir molestias excesivas. Por lo tanto, para lograr la dosis total requerida, posiblemente se deba dividir el volumen de la dosis en más de una inyección por visita. Un estudio realizado en niños de 4 a 17 años no mostró problemas especiales con la inmunoterapia con veneno en esta población.²²

(8) Uso geriátrico

Se puede esperar que las reacciones de la inmunoterapia sean las mismas en pacientes de edad avanzada que en pacientes más jóvenes. Los pacientes de edad avanzada pueden ser más propensos a tomar medicamentos que podrían bloquear el efecto de la epinefrina que podría usarse para tratar reacciones graves, o podrían ser más sensibles al efecto secundario cardiovascular de la epinefrina debido a una enfermedad cardiovascular preexistente.²³

REACCIONES ADVERSAS

Los médicos que administran materiales de prueba o tratamiento con veneno de himenópteros deben tener experiencia en el tratamiento de reacciones sistémicas graves (consulte el recuadro de ADVERTENCIAS al comienzo de esta hoja de instrucciones)

(1) Reacciones locales

El eritema, la hinchazón o el prurito son comunes en el sitio de inyección, el grado varía de paciente a paciente. Las reacciones locales excesivamente grandes, dolorosas o persistentes pueden ocurrir por pruebas cutáneas o por inmunoterapia. La aplicación frecuente de apósitos fríos y húmedos en el área o el uso de antihistamínicos orales mejoran las molestias. Las reacciones generalmente disminuyen en 24-36 horas. Reacciones locales grandes ocurrieron en aproximadamente 60 % de los pacientes que recibieron inmunoterapia en un estudio clínico. Ninguna de las reacciones locales requirió tratamiento específico; sin embargo, las inyecciones posteriores en muchos casos se mantuvieron a la dosis previa o a una dosis reducida. Algunos pacientes tuvieron reacciones locales repetidas de gran magnitud que ralentizaron el aumento de la dosis de inmunoterapia. Véase FARMACOLOGÍA CLÍNICA Y DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN.

Se espera un ardor leve inmediatamente después de la inyección. Esto generalmente desaparece en 10 a 20 segundos. Consulte también ADVERTENCIAS y PRECAUCIONES con respecto al método y la vía de inyección adecuadas.

(2) Reacciones sistémicas

Las reacciones sistémicas más graves, generalmente comenzarán en un período de 30 minutos, pero las reacciones sistémicas pueden ocurrir en cualquier momento después de las pruebas cutáneas o de la inmunoterapia. Los síntomas pueden variar de leves a potencialmente mortales por anafilaxia como se describe en INDICACIONES Y USO.

Si se presta especial atención a la dosis y la administración, las reacciones sistémicas graves ocurren con poca frecuencia, pero nunca se insiste lo suficiente en que, en individuos sensibles, cualquier inyección podría provocar un shock anafiláctico. Por lo tanto, es imperativo que los médicos que administran extractos alérgicos comprendan y estén preparados para el tratamiento de reacciones graves. Véase FARMACOLOGÍA CLÍNICA para conocer la incidencia clínica de reacciones sistémicas y el curso de acción posterior.

En caso de que se produzca una reacción sistémica o anafiláctica, aplique un torniquete sobre el sitio de inyección e inyecte 1:1000 de clorhidrato de epinefrina vía intramuscular o subcutánea en el brazo opuesto. Afloje el torniquete al menos cada 10 minutos. No obstruya el flujo sanguíneo arterial con el torniquete.

DOSIFICACIÓN DE EPINEFRINA

ADULTO: Se debe inyectar de 0,3 a 0,5 mL. Repita en 5 a 10 minutos si es necesario.

PEDÁTRICO: La dosis inicial habitual es de 0,01 mg (mL) por kg de peso corporal o 0,3 mg (mL) por metro cuadrado de superficie corporal. La dosis sugerida para bebés de hasta 2 años es de 0,05 mL a 0,1 mL; para niños de 2 a 6 años, 0,15 mL; niños de 6 a 12 años, 0,2 mL. Las dosis pediátricas únicas no deben exceder los 0,3 mg (mL). Las dosis pueden repetirse cada 20 minutos, según la gravedad de la afección y la respuesta del paciente.

Después de la administración de epinefrina, el shock profundo o el colapso vasomotor deben tratarse con líquidos intravenosos y posiblemente con fármacos vasoactivos. Se debe asegurar la permeabilidad de la vía aérea. El oxígeno debe administrarse por máscara. De ser necesario, se pueden usar antihistamínicos intravenosos, broncodilatadores inhalados, teofilina o corticosteroides después de haber administrado epinefrina y soporte circulatorio adecuados.

Las medidas de reanimación de emergencia y el personal capacitado en su uso deben estar disponibles de inmediato en caso de una reacción sistémica o anafiláctica grave que no responda a las medidas anteriores [Ref. J. Allergy and Clinical Immunology, <Anfígena e Inmunología Clínica> 77 (2): p. 271-273, 1986].

En raras ocasiones son necesarias todas las medidas anteriores; el torniquete y la epinefrina generalmente producen respuestas rápidas. Sin embargo, el médico debe estar preparado de antemano para todas las contingencias. La rapidez en el inicio de las medidas de tratamiento de emergencia es de suma importancia.

Para obtener recomendaciones sobre cómo proceder con la dosis de extracto de veneno después de reacciones sistémicas, consulte las secciones ADVERTENCIAS, PRECAUCIONES Y DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN.

(3) Notificación de eventos adversos

Informe de eventos adversos en los EE.UU.

Para informar POSIBLES REACCIONES ADVERSAS, comuníquese con Jubilant HollisterStier LLC, al 1-800-495-7437 o en Adverse.Reactions@jubil.com; o la FDA al 1-800-FDA-1088 o fda.gov/safety/medwatch-fda-safety-information-and-adverse-event-reporting-program.

Informe de eventos adversos en México:

Teléfono de Proalsa: (55) 16119900 o email de Proalsa: ventas@proalsa.mx*ventas@proalsa.mx.

Para reportar SUSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS en México comuníquese con: Suspicha de reacciones adversas al correo: farmacovigilancia@cofepris.gob.mx.

SOBREDOSIS

Véase REACCIONES ADVERSAS.

DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN

(1) General

Los productos farmacológicos parenterales deben inspeccionarse visualmente para detectar partículas y decoloración antes de la administración, siempre que la solución y el envase lo permitan.

Reconstituya y diluya el veneno liofilizado como se indica a continuación. Se debe usar solución salina estéril de albúmina con fenol (0,4 %) para reconstituir y diluir los venenos para las pruebas cutáneas y para el tratamiento.

Reconstituya los venenos liofilizados agregando 5,5 mL de solución salina de albúmina estéril con fenol (0,4 %) al vial, con una jeringa estéril. Mueva el recipiente para disolver el veneno por completo. NO LO AGITE, ya que puede producir espuma.

Las diluciones (consulte la tabla a continuación) deben realizarse en solución salina estéril de albúmina con fenol (0,4 %). Deben prepararse de manera precisa y aseptica, utilizando soluciones estériles, viales, jeringas, etc., y mezclar bien con movimientos circulares. NO AGITAR. Mantenga las soluciones de reserva y las diluciones constantemente a 2° - 8°C.

Volumen del extracto	Concentración del extracto	Volumen del diluyente	Concentración de la dilución
1 parte de	100 µg/mL	+	9 partes = 10 µg/mL
1 parte de	10 µg/mL	+	9 partes = 1 µg/mL
1 parte de	1 µg/mL	+	9 partes = 0,1 µg/mL
1 parte de	0,1 µg/mL	+	9 partes = 0,01 µg/mL
1 parte de	0,01 µg/mL	+	9 partes = 0,001 µg/mL
1 parte de	0,001 µg/mL	+	9 partes = 0,0001 µg/mL

Como ejemplo de la tabla de dilución anterior:

Volumen del extracto	Concentración del extracto	Volumen del diluyente	Concentración de la dilución
0,2 mL de	100 µg/mL	+	1,8 mL = 10 µg/mL
0,2 mL de	10 µg/mL	+	1,8 mL = 1 µg/mL
0,2 mL de	1 µg/mL	+	1,8 mL = 0,1 µg/mL
0,2 mL de	0,1 µg/mL	+	1,8 mL = 0,01 µg/mL
0,2 mL de	0,01 µg/mL	+	1,8 mL = 0,001 µg/mL
0,2 mL de	0,001 µg/mL	+	1,8 mL = 0,0001 µg/mL

NOTA: Las concentraciones de proteína mixta de veneno de vísceras serán tres veces mayores que las que se muestran arriba.

(2) Diagnóstico

Dado que el nivel de IgE específica del veneno de insecto puede bajar brevemente después de una reacción a una picadura, los pacientes no deben hacerse la prueba hasta 2 a 4 semanas después de cualquier picadura.

Las pruebas cutáneas deben realizarse con los cinco venenos individuales, ya que muchos pacientes tienen sensibilidades múltiples.⁴ La proteína mixta de veneno de vísceras debe usarse solo para terapia, no para diagnóstico.

La prueba de punción debe realizarse antes de la prueba intradérmica para determinar la concentración adecuada. Véase Pruebas intradérmicas a continuación. Las pruebas cutáneas (punción e intradérmica) brindan información para ayudar a identificar aquellos pacientes que deben clasificarse como extremadamente sensibles y que pueden no tolerar la posología sugerida. Véase DOSIS Y ADMINISTRACIÓN, o PRECAUCIONES de inmunoterapia.

Tanto en la punción como en las pruebas intradérmicas, se debe realizar una prueba de control negativo con diluyente solo. Se recomienda una prueba de control positivo de histamina.

La superficie flexora del antebrazo es la ubicación habitual para las pruebas cutáneas. Es importante utilizar una jeringa y una aguja estériles para cada extracto y cada paciente.

Pruebas de punción: Las pruebas de punción se llevan a cabo con una solución de 1 µg/mL de proteína de veneno, aplicando una gota de la solución de 1 µg/mL de proteína de veneno en el antebrazo y pinchando la piel por la superficie de la gota con una aguja estéril calibre 27. El pinchazo es superficial y no debe salir sangre.

La respuesta cutánea debe evaluarse después de aproximadamente 15-20 minutos.

Para las pruebas de punción, una reacción positiva (reacción mayor que el control del diluyente) a la concentración de 1 µg/mL indica un alto nivel de sensibilidad al veneno.

Pruebas intradérmicas: Los pacientes que muestran una reacción positiva a la prueba de punción a una concentración de 1 µg/mL, deben comenzar las pruebas intradérmicas a concentraciones de no más de 0,0001 a 0,001 µg/mL. Los pacientes con pruebas de punción negativas pueden comenzar las pruebas intradérmicas a una concentración de 0,001 µg/mL. Se debe usar una jeringa de tuberculina de 1 mL con una aguja corta calibre 27 para administrar un volumen de 0,05 mL para las pruebas intradérmicas. Introduzca la aguja en las capas superficiales de la piel, incline bien hacia abajo, hasta que esté completamente hundida, luego inyecte lentamente una cantidad de 0,05 mL de la dilución de veneno, formando una pequeña ampolla.

Comience las pruebas intradérmicas con la solución más diluida. Si después de 20 minutos no se obtiene reacción cutánea, continúe la prueba intradérmica utilizando incrementos de diez en la concentración, hasta que aparezca una reacción de rojiza de 5-10 mm y de eritema de 11-20 mm; o hasta que se haya probado una concentración de 1 µg/mL, lo que ocurre primero.

Un paciente debe considerarse sensible al veneno de prueba cuando se produce una respuesta cutánea con rojizadas de 5 a 10 mm y eritemas de 11 a 20 mm (o mayor) a una concentración de 1 µg/mL o menos,⁴ siempre que esta reacción sea mayor que la del control diluyente.

(3) Immunoterapia

Para conocer el método y la vía de inyección adecuados, consulte ADVERTENCIAS, PRECAUCIONES y REACCIONES ADVERSAS.

El sitio más común de inyección es la cara lateral de la parte superior del brazo.

Los pacientes que tienen sensibilidades a varios venenos deben recibir cada inyección de veneno específico en un sitio separado. (Excepto en el caso de que el paciente tenga sensibilidad al veneno de avispa, avispon amarillo y avispon cariblanco al mismo tiempo, en cuyo caso se le puede inyectar proteína mixta de veneno de vísceras, una mezcla igual de los venenos de estos tres vísceras). Tome en cuenta qué preparación de veneno se inyecta en un sitio específico, de modo que la dosis de esa preparación se pueda ajustar si se produce una reacción local excesiva. En teoría, en pacientes que reciben más de un veneno, existe un mayor riesgo de reacciones sistémicas.

PRECAUCIÓN: La sensibilidad al veneno difiere de paciente a otro. Por lo tanto, no es posible proporcionar un programa de dosificación adecuado para todos los pacientes. La posología sugerida que se muestra a continuación, se utilizó en ensayos clínicos⁴ y debería ser adecuada para la mayoría de los pacientes.

Sin embargo, EN PACIENTES EXTREMADAMENTE SENSIBLES, debe emplearse un programa de dosis individualizado que dependerá de la sensibilidad del paciente. Este programa individualizado probablemente incluirá dosis más suaves e incrementos más pequeños entre las dosis para alcanzar el nivel de mantenimiento (100 µg por veneno).

Al identificar a aquellos pacientes que se clasificaron como extremadamente sensibles, las personas que reaccionen con una prueba cutánea significativa (rojizadas mayores de 5 mm y eritema mayor de 20 mm) a concentraciones intradérmicas de 0,01 µg/mL o menos, o aquellos pacientes que experimenten una reacción sistémica a cualquier concentración de veneno, deben considerarse altamente sensibles.

Posología para un solo veneno:

Dosis No.	*Volumen de 1 µg/mL	Dosis No.	*Volumen de 10 µg/mL	Dosis No.	*Volumen de 100 µg/mL
1.....	0,05 mL	5.....	0,05 mL	9.....	0,05 mL
2.....	0,10 mL	6.....	0,10 mL	10.....	0,10 mL
3.....	0,20 mL	7.....	0,20 mL	11.....	0,20 mL
4.....	0,40 mL	8.....	0,40 mL	12.....	0,40 mL
El veneno mixto de vísceras contendrá tres veces la proteína de veneno por mL que se muestra en esta tabla.		13.....	0,60 mL		
*Véase la sección anterior PRECAUCIÓN.		14.....	0,80 mL		
		15.....	1,00 mL		

Al proceder con la posología sugerida, o programas modificados (para pacientes altamente sensibles), se recomienda que las inyecciones se administren al menos una vez por semana, como en los estudios clínicos. (Véase FARMACOLOGÍA CLÍNICA e INDICACIONES Y USO). Al preparar la dosis, es importante que los intervalos de dosis no excedan de una semana, ya que si son más largos pueden disminuir la tolerancia del paciente al extracto.

Según los estudios clínicos⁴, se sugiere que, si se produce una reacción local sistémica, extremadamente extensa (10 cm o más mientras dura la reacción u otros síntomas locales graves), o una reacción local retardada persistente y grave durante la fase de desarrollo de la dosis, la dosis en la próxima visita debe mantenerse constante (o reducirse, según el criterio de la gravedad de la reacción) como se hizo en el centro de estudios "A", que informó el menor número de reacciones sistémicas durante el curso de la terapia.

Es importante alcanzar la dosis de mantenimiento de 100 µg por veneno (la dosis de mantenimiento para la proteína mixta de veneno de vísceras es de 300 µg), ya que no hay datos sobre la efectividad de los niveles de mantenimiento por debajo de 100 µg por veneno. Despues de alcanzar el nivel de mantenimiento (100 µg por veneno), se recomienda administrar una segunda inyección de mantenimiento en un intervalo de 1 semana y una tercera en un intervalo de 2 semanas. Para continuar con el mantenimiento, administrar la siguiente inyección en un intervalo de 3 semanas, y luego mensualmente.

Consulte FARMACOLOGÍA CLÍNICA e INDICACIONES Y USO para obtener más información sobre los estudios clínicos en los que se basan las recomendaciones anteriores.

Se desconoce la duración óptima de la inmunoterapia, por lo que las recomendaciones vigentes sugieren mantener las inyecciones de mantenimiento indefinidamente durante todo el año, particularmente en pacientes que experimentan anafilaxia potencialmente mortal posterior a las picaduras de insectos.

Usos pediátrico

La dosis para la población pediátrica es la misma que para los adultos. (Véase PRECAUCIONES).

Usos geriátrico

La dosis para pacientes de edad avanzada es la misma que para pacientes adultos menores de 65 años.²³ (Véase PRECAUCIONES).

PRESENTACIÓN

Los productos con veneno de himenópteros de Jubilant Hollister-Stier están sellados en viales de 20 mL sellados al vacío que contienen 1300 microgramos (1300 µg) de proteína de veneno por vial para los venenos individuales y 3900 microgramos (3900 µg) por vial de 20 mL para la proteína mixta de veneno de vísceras. El líquido reconstituyente (solución salina estéril de albúmina con fenol (0,4 %)) está disponible por separado.

Almacenamiento: Almacene el producto de veneno liofilizado y reconstituido, y las diluciones a 2° - 8°C, y manténgalo a esta temperatura durante su uso en el consultorio.

GARANTÍA LIMITADA

Varios factores fuera de nuestro control podrían reducir la eficacia de este producto, incluso, provocar un efecto negativo después de su uso. Estos incluyen el almacenamiento y manejo del producto después de haber sido entregado, diagnóstico, dosis, método de administración y diferencias biológicas en pacientes individuales. Debido a estos factores, es importante que este producto se almacene correctamente y que se sigan las instrucciones cuidadosamente durante su uso.

No se otorga ninguna garantía, expresa o implícita, incluyendo cualquier garantía de comerciabilidad o idoneidad. Los representantes de la Compañía no están autorizados a modificar los términos o el contenido de ninguna etiqueta impresa del producto, excepto mediante un aviso impreso de la sede de la Compañía. El médico prescriptor y el usuario de este producto deben aceptar los términos del presente.

REFERENCIAS

- Lockey, Richard F., Linda M. Benedict, Paul C. Turkeltaub, Samuel C. Bukanetz. Fatalities from immunotherapy (IT) and skin testing (ST). <Muertes por inmunoterapia (IT) y pruebas cutáneas> J Allergy Clin Immunol. 79 (4): 660-677, 1987.
- Jacobs, Robert L., Geoffrey W. Rake, Jr., et al. Potentiated anaphylaxis in patients with drug-induced beta-adrenergic blockade. <Anafilaxia potenciada en pacientes con bloqueo beta-adrenérgico inducido por fármacos> J Allergy Clin Immunol. 68 (2): 125-127, August 1981.
- Hunt, K. J., M. D. Valentine, A. K. Sobotta, A. W. Benton, F. J. Amodio, L. M. Lichtenstein. A controlled trial of immunotherapy in insect hypersensitivity. <Un ensayo controlado de inmunoterapia en hipersensibilidad a insectos> New Eng. J. Med. 299: 157-161, July 1978.
- Summary of data from BB-IND 1292 clinical studies, 1978-79, on Hollister-Stier products. <Resumen de datos de estudios clínicos BB-IND 1292, 1978-79, sobre productos Hollister-Stier>
- Amodio, F., E. Markey, M. D. Valentine, A. K. Sobotta, L. M. Lichtenstein. Maintenance immunotherapy for Hymenoptera sensitivity. <Inmunoterapia de mantenimiento para la sensibilidad a himenópteros> J Allergy Clin Immunol. 61 (3): 134, 1978.
- Reisman, R. E. Allergy Principles and Practice. <Principios sobre la alergia y práctica> E. Middleton, C. E. Reed, E. F. Ellis, ed. C. V. Mosby Co., 1978.
- Sobotta, A. K., N. F. Adkinson, Jr., M. D. Valentine, L. M. Lichtenstein. Allergy to insect stings. IV. Diagnosis by R.A.S.T. <Alergia a picaduras de insectos. IV. Diagnóstico por R.A.S.T.> J. Immunol. 121 (6): 2477-2484, 1978.
- Hunt, K. J., M. D. Valentine, A. K. Sobotta, L. M. Lichtenstein. Diagnosis of allergy to stinging insects by skin testing with Hymenoptera venoms. <Diagnóstico de alergia a insectos que pican, mediante prueba cutánea con veneno de himenópteros> Annals Int. Med. 85: 56-59, 1976.
- Pharm, Ind. (Germany). Anaphylactic reactions in patients treated with ACE inhibitor treatment in combination with desensitization treatment or after insect bites. <Reacciones anafilactoides en pacientes tratados con el tratamiento con inhibidores de la ECA en combinación con el tratamiento de desensibilización o después de picaduras de insectos> 56 (9): X226-227, 1999.
- Tunon-Lara, J.M., et al. ACE inhibitors and anaphylactic reactions during venom immunotherapy. <Inhibidores de la ECA y reacciones anafilactoides durante la inmunoterapia con veneno> The Lancet (United Kingdom), 340 (8824): 908, Oct. 10, 1992:12.
- Weinstein, A.M., B.D. Rubin, W.K. Podleski, S.L. Specter. R.S. Farf. Asthma and pregnancy. <Asma y embarazo> JAMA 264 (12): 1161-1165, 1979.
- Reid, M., J., R. F. Lockey, P. C. Turkeltaub, T.A.E. Platts-Mills. Survey of fatalities from skin testing and immunotherapy. <Encuesta de muertes por pruebas cutáneas e inmunoterapia. I> J Allergy Clin. Immunol. 92 (1): 6-15, July 1993.
- Reid, M., J., G. Gurka. Deaths associated with skin testing and immunotherapy. <Muertes asociadas a pruebas cutáneas e inmunoterapia> J. Allergy Clin. Immunol. 97 (1) Part 3:231, Abstract 195, January 1996.
- Thompson, R. A., et al. Report of a WHO/IUIS working group. The current status of allergen immunotherapy (hypersensitization). <Informe de un grupo de trabajo OMS / IUIS. El estado actual de la inmunoterapia con alérgenos (hipersensibilización)> Allergy. 44: 369-379, 1999.17. Pipkorn, Ulf. Pharmacological influence of anti-allergic medication on In Vivo allergen testing. <Influencia farmacológica de la medicación antialérgica en las pruebas de alérgenos in vivo> Allergy 43: 81-86, 1998.
- Malling, H.J., B. Weeke, et al. The European Academy of Allergy and Clinical Immunology. Position Papers. <La Academia Europea de Alergología e Inmunología Clínica. Papeleras de posición> Allergy, 48 (Supplement 14): 9-82, 1993.
- Pipkorn, Ulf. Pharmacological influence of anti-allergic medication on In Vivo allergen testing. <Influencia farmacológica de la medicación antialérgica en las pruebas de alérgenos in vivo> Allergy 43: 81-86, 1998.
- Andresson, M., U. Pipkorn. Inhibition of the dermal immediate allergic reaction through prolonged treatment with topical glucocorticosteroids. <Inhibición de la reacción alérgica inmediata dérmica a través del tratamiento prolongado con glucocorticosteroides tópicos> J. Allergy Clin. Immunol. 79 (2): 345-349, February 1987.
- Rak, Kaminski, S., et al. Duration of suppressive effect of tricyclic anti-depressants on histamine induced wheal and flare reactions on human skin. <Duración del efecto supresor de los antidepresivos tricíclicos sobre las reacciones de ronchas y erupciones inducidas por histamina en la piel humana> J. Allergy Clin. Immunol. 82: 752-757, November 1988.
- Pipkorn, Ulf. Topical dermal anesthesia inhibits the flare but not the wheal response to allergen and histamine in the skin prick test. <La anestesia cutánea tópica inhibe el brote, pero no la respuesta de la roncha al alérgeno y la histamina en la prueba de punción cutánea> Clinical Allergy. 17: 307-311, 1987.
- Dubuske, L.M., C.J. Ling, A.L. Sheffer. Special problems regarding allergy immunotherapy. <Problemas especiales con respecto a la inmunoterapia con alergia> Immunol. Allergy Clin. North Am. (USA), 12 (1): 145-175, 1992.
- Graft, D., K. Schubert, A. Kagey-Sobotka, K. Kwtlerovich, Y. Niv, L. Lichtenstein, M. Valentine. Assessment of prolonged venom immunotherapy in children. <Valoración de la inmunoterapia prolongada con veneno en niños> J. Allergy Clin. Immunol. 80 (2): 162-169, August 1987.
- Peebles, Ray Stokes, Jr., B. Bochner, Howard J. Zeitz, ed. <Anafilaxia en adultos mayores> Immunol. Allergy Clin. of North Am. 13 (3): 627-646, August 1993.

**TABLA DE DOSIFICACIÓN SUGERIDA
PARA PRODUCTOS CON VENENO DE HIMENÓPTEROS**

Posología para inmunoterapia

Dr.	Paciente	Producto con veneno		N.º lote:		
Dosis N.º	*Volumen de 1 µg/mL	Dosis N.º	Volumen de 10 µg/mL	Dosis N.º	Volumen de 100 µg/mL	PRECAUCIÓN
1	0,05 mL	5	0,05 mL	9	0,05 mL	Véanse INDICACIONES Y USO, Tratamiento, y DOSIFICACIÓN y ADMINISTRACIÓN en esta Hoja de INSTRUCCIONES.
2	0,10 mL	6	0,10 mL	10	0,10 mL	
3	0,20 mL	7	0,20 mL	11	0,20 mL	
4	0,40 mL	8	0,40 mL	12	0,40 mL	
El veneno mixto de vóspidos contiene tres veces la proteína de veneno por mL que se muestra en esta tabla.						
*Véase la sección anterior, PRECAUCIÓN.						
DOSIS N.º	DILUCIÓN	mL	FECHA	OBSERVACIONES		
1						
2						
3						
4						
5						
6						
7						
8						
9						
10						
11						
12						
13						
14						
15						
16						
17						
18						
19						
20						
21						
22						
23						
24						
25						
26						
27						
28						
29						

TOME EN CUENTA: Pueden producirse fugas menores del contenido del vial después de perforar el tapón varias veces si se inyectan cantidades excesivas de aire en el vial. Para prevenir fugas, evite la acumulación de presión de aire o almacene el vial en posición vertical.

Para volver a solicitar el producto con veneno, corte por la linea punteada y envíe
a la dirección de Spokane indicada

Dr. _____
Domicilio _____
Tel. _____
Firma _____

Abeja
Avispa
Avispa amarillo
Avispón cariblanco
Avispón común
Mezcla de vóspidos
Diluyente _____

- 5 Dosis
 12 Dosis
 Venomil®



Agosto 2022