

Terapias de sustitución enzimática

Fármaco biológico	Nombre comercial	Indicaciones autorizadas	Posología habitual
Agalsidasa alfa	Replagal®	Enfermedad de Fabry (deficiencia de α -galactosidasa A).	Infusión intravenosa cada 2 semanas
Agalsidasa beta	Fabrazyme®	Enfermedad de Fabry (deficiencia de α -galactosidasa A).	Infusión intravenosa cada 2 semanas
Alglucosidasa alfa	Myozime®	Enfermedad de Pompe (déficit de alfa -glucosidasa ácida).	Infusión intravenosa cada 2 semanas
Idursulfasa	Elaprase®	Síndrome de Hunter (Mucopolisacaridosis II).	Infusión intravenosa cada semana
Imiglucerasa	Cerezyme®	Enfermedad de Gaucher no neuropática (Tipo 1) o neuropática crónica (Tipo 3)	Infusión intravenosa cada 2 semanas, aunque se tiene que individualizar para cada paciente
Laronidasa	Aldurazyme®	Mucopolisacaridosis I (MPS I; deficiencia de α -L-iduronidasa	Infusión intravenosa cada semana
Velaglucerasa Alfa	Vpriv®	Enfermedad de Gaucher de tipo 1.	Infusión intravenosa cada semana