

**INMUNOFERON® sobres**  
**AM3 estabilizado en una matriz inorgánica**

**COMPOSICION**

Cada sobre contiene:

AM3 estabilizado en una matriz inorgánica..... 500 mg  
(equivalente a 10 mg de AM3 y 490 mg de fosfato/sulfato cálcico)

Excipientes:

Sílice coloidal, Anetol, Esencia de frambuesa 1066-S, Esencia de vainilla Luctadry, Glicocola , Manitol, Sacarina sódica y Talco, c.s.

**FORMA FARMACEUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

INMUNOFERON® se presenta en envases de 45 y 90 sobres.

**ACTIVIDAD**

El principio activo (AM3) de INMUNOFERON® es un glicopéptido adsorbido en fosfato cálcico, dotado de acción estimulante de las defensas orgánicas.

***Titular:***

CANTABRIA PHARMA, S.L..  
C/ Ribera del Loira, 46 edificio 2  
(Madrid) - 28042 - España

***Representante local:***

INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.  
Carretera Cazoña-Adarzo, s/n.  
39011 Santander (Cantabria)

***Responsable de la fabricación:***

TOLL MANUFACTURING SERVICES, S.L.  
Aragoneses 2. 4103, Alcobendas, Madrid

INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.

Carretera Cazoña-Adarzo s/n  
Santander 39011 - España

**INDICACIONES**

Por su acción como estimulante de las defensas orgánicas está indicado en inmunodeficiencias secundarias a enfermedades o fármacos, y en general, como tratamiento coadyuvante de terapias específicas, en aquellos procesos neoplásicos o infecciosos, en los que exista un déficit de la inmunidad celular.

**CONTRAINDICACIONES**

Embarazo.

**PRECAUCIONES**

Debe utilizarse con prudencia en aquellas personas que cursen con hipercalcemia.

## **INTERACCIONES E INCOMPATIBILIDADES**

La administración conjunta con tetraciclinas, reduce la absorción de éstas, restando eficacia al antibiótico. Hay que tener en cuenta que niveles altos de calcemia pueden potenciar la acción de los digitálicos.

## **POSOLOGIA**

En adultos la dosis terapéutica usual recomendada es de 6 sobres al día, dividida en tres tomas (2 sobres cada 8 horas). La dosis terapéutica mínima es de tres sobres diarios, uno cada ocho horas.

En niños la mitad de la dosis usual adulta - 1 sobre cada ocho horas.

## **INSTRUCCIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACION DEL PREPARADO**

Verter el contenido del sobre en un vaso de agua, agitar y beber.

## **SOBREDOSIS**

Por las características del principio activo, es muy remota la posibilidad de una intoxicación. A pesar de ello, en el improbable caso de que se presente, se recomienda proceder de acuerdo con las normas terapéuticas generales de las intoxicaciones.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91.562.04.20.

## **REACCIONES ADVERSAS**

En el curso de los ensayos realizados, no se ha observado ningún tipo de efecto indeseable. Si se observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

## **CADUCIDAD**

Este medicamento no debe utilizarse después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

## **OTRAS PRESENTACIONES**

INMUNOFERON®: 45 cápsulas.

INMUNOFERON®: 90 cápsulas.

## **CON RECETA MEDICA**

*Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance y de la vista de los niños*

**Texto Revisado:** Octubre 2004

