

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

