

NILFLUX "BIOL"
VACUNA ANTICATARRAL
Grageas recubiertas

Venta bajo receta

Industria Argentina

FÓRMULA

Cada gragea recubierta contiene:

(*) Staphylococcus aureus	1.500 millones
Streptococcus alfa hemolítico	1.500 millones
Streptococcus pyogenes, beta hemolítico	500 millones
Streptococcus anhemolítico	500 millones
Streptococcus faecalis	500 millones
Streptococcus pneumoniae tipo I	1.000 millones
Streptococcus pneumoniae tipo II	1.000 millones
Streptococcus pneumoniae tipo III	1.000 millones
Klebsiella pneumoniae	500 millones
Micrococcus roseus	500 millones
Branhamella catarrhalis	1.000 millones
Haemophilus influenzae	500 millones
Hialuronidasa	10 unid
Extracto de bilis de buey	5 mg.
Acido ascórbico	10 mg.

Excipientes: Lactosa, Almidón de maíz, Estearato de Magnesio, Povidona, Azúcar, Gelatina, Dióxido de Titanio, Polietilenglicol, Eudragit L. 100, Amarillo de tartrazina, Laca lumínica csp 200 mg.

(*) Clasificación según manual Bergey Ed. 1975.

ACCIÓN TERAPÉUTICA: Inmunización activa contra microorganismos responsables de infecciones de vías respiratorias.

INDICACIONES: Coadyuvante inmunológico en procesos infecciosos del árbol respiratorio. Prevención de las recidivas y de la evolución a la cronicidad. Tratamiento preventivo de infecciones de vías aéreas superiores. Rinofaringitis, Rinitis, Laringitis, Sinusitis y Broncopatías crónicas.

ACCIÓN FARMACOLÓGICA: NILFLUX® BIOL es una vacuna inactivada que contiene antígenos de Staphylococcus aureus, Streptococcus pyogenes alfa, beta y anhemolítico, Streptococcus faecalis, Streptococcus pneumoniae tipo I, II y III, Klebsiella pneumoniae, Micrococcus roseus, Branhamella catarrhalis, Haemophilus influenzae. En el organismo, el estímulo de dichos antígenos, provoca un aumento de la tasa de linfocitos T circulantes y de la inmunoglobulina A en mucosas.

FARMACOCINÉTICA: Las grageas poseen una capa acidorresistente que le permite a los antígenos llegar intactos al intestino, donde son fagocitados por los macrófagos de la pared intestinal, activando el sistema reticuloendotelial local y desencadenando finalmente una reacción inmunitaria local y sistémica.

POSOLÓGIA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN: Un comprimido recubierto en ayunas sin masticar día por medio hasta completar los 10 comprimidos. Repetir la dosis si es necesario. Se aconseja repetir el tratamiento cada 6 meses.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a cualquier componente de la vacuna. No administrar en niños o adultos con enfermedades agudas, infecciones o estados febriles.

ADVERTENCIAS: Pacientes que tienen disminuída la respuesta inmunitaria tales como los sometidos a terapias inmunosupresivas (incluyendo irradiación, corticoesteroides, antimetabolitos, agentes alquilantes y citotóxicos), con defectos genéticos, infección por HIV u otras causas, pueden tener una reducida respuesta a la inmunización. NILFLUX® contiene Tartrazina como colorante.

PRECAUCIONES:

Generales:

- 1) Previo a la administración de NILFLUX[®], se debe consultar al paciente de la historia personal, familiar y el estado de salud reciente del paciente a ser inmunizado, con motivo de determinar la existencia de alguna contraindicación para la inmunización con NILFLUX[®].
- 2) No suspender la medicación si aparecen reacciones leves (rinorrea) que son originadas precisamente por la activación del proceso inmunitario. Estos signos locales desaparecen luego de 2 a 3 días.

Embarazo: No se encuentra disponible información específica acerca del uso de NILFLUX durante el embarazo, por lo tanto, se recomienda evaluar en cada caso particular, la necesidad de uso de NILFLUX[®] durante el embarazo.

Lactancia: No se encuentra disponible información específica.

Uso Pediátrico: El uso de NILFLUX[®] en Pediatría, está restringido a la capacidad de los niños de ingerir el comprimido recubierto dado que existe una presentación en microgránulos recubiertos (NILFLUX[®] Infantil) destinada especialmente a pediatría. De cualquier manera no se recomienda su uso en infantes y menores de 6 meses en razón de la inmadurez de su sistema inmunitario.

INTERACCIONES CON OTRAS DROGAS: No existen datos

Otras vacunas: Se desconocen datos acerca de la administración conjunta con otras vacunas.

REACCIONES ADVERSAS: Muy ocasionalmente se han observado problemas gastrointestinales (náuseas o diarreas), reacciones cutáneas o irritaciones faríngeas. En caso de que dichas reacciones adversas perduren, se recomienda interrumpir el tratamiento y consultar a su médico.

SOBREDOSIFICACIÓN: Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777

MANTENGA ESTE MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

PRESENTACIÓN: Caja conteniendo 10 grageas recubiertas.

Conserve este medicamento a temperatura ambiente entre +15° y +35°C.

Utilizar este medicamento antes de la fecha de vencimiento que figura en el envase.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud – Certificado N° 28.723.

Directora Técnica: Dra. Anabela Marisa Martinez – Farmacéutica.

Fecha última revisión: Octubre 1998

INSTITUTO BIOLÓGICO ARGENTINO S.A.I.C.

Dirección y Administración: Pte. José Evaristo Uriburu 153 Capital Federal

Telefono:4953-7215 lineas rotativas

Laboratorios Calle 606 Dr. Dessy 351 Florencio Varela, Pcia. de Bs. As.