

Состав

действующие вещества: 1 таблетка содержит антитела к гамма-интерферону человека аффинно очищенные: смесь гомеопатических разведений C12, C30 и C50 - 6 мг антитела к гистамину аффинно очищенные: смесь гомеопатических разведений C12, C30 и C50 - 6 мг антитела к CD4 аффинно очищенные: смесь гомеопатических разведений C12, C30 и C50 - 6 мг

вспомогательные вещества: лактоза, целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат.

Лекарственная форма

Таблетки.

Основные физико-химические свойства: таблетки плоскоцилиндрической формы, с чертой и фаской, от белого до почти белого цвета.

На одной плоской стороне нанесена черта, на другой плоской стороне нанесена надпись ERGOFERON.

Фармакотерапевтическая группа

Гомеопатический препарат.

Фармакодинамика

Противовирусное средство, антигистаминное средство.

Спектр фармакологической активности препарата включает в себя противовирусное, иммуномодулирующее, антигистаминное, противовоспалительное действие.

Экспериментально и клинически доказана эффективность применения компонентов препарата при лечении таких вирусных инфекционных заболеваний: грипп А и грипп В, острые респираторные вирусные инфекции (вызванные вирусами парагриппа, аденовирусами, респираторно-синцитиальный вирус, коронавирусами), герпесвирусные инфекции (лабиальный герпес, офтальмогерпес, генитальный герпес, опоясывающий герпес, ветряная оспа, инфекционный мононуклеоз), острые кишечные инфекции вирусной этиологии (вызванные калицивирусами, коронавирусами, ротавирусами, энтеровирусами), энтеровирусные и менингококковый менингит, геморрагическая лихорадка с почечным синдромом, клещевой энцефалит.

Препарат применяется в составе комплексной терапии бактериальных инфекций [псевдотуберкулез, коклюш, иерсиниоз, пневмония различной этиологии, включая атипичных возбудителей (*M. pneumoniae*, *C. pneumoniae*, *Legionella* spp.)], Для профилактики бактериальных осложнений вирусных инфекций, суперинфекции. Применение препарата в пре- и поствакцинальный период повышает эффективность вакцинации, обеспечивает неспецифическую профилактику ОРВИ и гриппа в момент становления поствакцинального иммунитета.

Препарат имеет профилактическую эффективность в отношении ОРВИ негриппозной этиологии, предупреждает развитие интеркуррентных заболеваний в поствакцинальный период.

Компоненты, входящие в состав препарата, имеют единый механизм действия в виде повышения функциональной активности CD4-рецептора, рецепторов гамма интерферона (ИФН- γ) и гистамина соответственно, что сопровождается выраженным иммуотропным действием.

Экспериментально доказано, что: антитела к интерферону гамма повышают экспрессию ИФН- γ , ИФН- α / β и связанных с ними интерлейкинов (ИЛ-2, ИЛ-4, ИЛ-10 и др.), Улучшают лиганд-рецепторное взаимодействие ИФН , восстанавливают цитокиновый статус; нормализуют концентрацию и функциональную активность естественных антител к ИФН- γ , что является важным фактором естественной противовирусной толерантности организма; стимулируют интерферон-зависимые биологические процессы: индукцию экспрессии антигенов главного комплекса гистосовместимости I, II типов и Fc-рецепторов, активацию моноцитов, стимуляцию функциональной активности NK-клеток, регуляцию синтеза иммуноглобулинов, активируя смешанную Th1 и Th2 иммунный ответ.

Антитела к CD4, вероятно будучи аллостерическими модуляторами этого рецептора, регулируют функциональную активность CD4-рецептора, что приводит к повышению функциональной активности CD4-лимфоцитов, нормализации иммунорегуляторного индекса CD4 / CD8, а также субпопуляционного состава иммунокомпетентных клеток (CD3, CD4, CD8, CD16, CD20).

Антитела к гистамину модифицируют гистамин-зависимую активацию периферических и центральных H1-рецепторов и таким образом снижают тонус гладкой мускулатуры бронхов, уменьшают проницаемость капилляров, что приводит к сокращению продолжительности и выраженности ринорея, отека слизистой оболочки носа, кашля и чихания, а также уменьшению выразительности сопутствующих инфекционному процессу аллергических

реакций за счет подавления высвобождения гистамина из тучных клеток и базофилов, продукции лейкотриенов, синтеза молекул адгезии, снижения хемотаксиса эозинофилов и агрегации тромбоцитов в реакциях на контакт с аллергеном.

Совместное применение компонентов, входящих в состав комплексного препарата, сопровождается усилением их противовирусной активности.

Показания

Профилактика и лечение:

- гриппа А и В;
- острых респираторных вирусных инфекций, вызванных вирусом парагриппа, аденовирусы, респираторно-синцитиальный вирусом, коронавируса;
- герпесвирусных инфекций (лабиальный герпес, офтальмогерпес, генитальный герпес, ветряная оспа, опоясывающий герпес, инфекционный мононуклеоз);
- острых кишечных инфекций вирусной этиологии (вызванных калицивирусом, аденовирусом, коронавируса, ротавирусом, энтеровирусами)
- энтеровирусного и менингококкового менингита, геморрагической лихорадки с почечным синдромом, клещевого энцефалита.

Применение в составе комплексной терапии бактериальных инфекций [псевдотуберкулез, коклюш, иерсиниоз, пневмония различной этиологии, в том числе вызванная атипичными возбудителями (*M. pneumoniae*, *C. pneumoniae*, *Legionella* spp.)]; профилактика бактериальных осложнений вирусных инфекций, суперинфекции.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Случаев взаимодействия с другими лекарственными средствами не выявлено.

Особенности применения

В состав препарата входит лактоза, в связи с чем его не рекомендуется назначать пациентам с врожденной галактоземией, синдромом мальабсорбции глюкозы или галактозы, с врожденной лактазной недостаточностью.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Препарат не влияет на способность управлять транспортными средствами и другими потенциально опасными механизмами.

Применение в период беременности или кормления грудью

Нет данных об эффективности и безопасности применения препарата беременным или кормящим грудью, поэтому его не следует назначать таким пациенткам.

Способ применения и дозы

Применяют взрослым и детям старше 6 месяцев. Препарат принимают внутрь по 1 таблетке на прием (не применять препарат вместе с пищей). Таблетку держат во рту (желательно не разжевывая и не проглатывая) до полного растворения.

Детям с 6 месяцев.

В случае назначения препарата детям младшего возраста (от 6 месяцев до 3 лет) рекомендуется растворять таблетку в небольшом количестве (1 столовая ложка) кипяченой воды комнатной температуры.

Лечение нужно начинать как можно раньше при появлении первых признаков острой вирусной инфекции по следующей схеме: первые 2 часа препарат принимают каждые 30 мин, затем в течение первых суток - еще 3 таблетки через равные промежутки времени. Начиная со 2-го дня и в дальнейшем препарат принимают по 1 таблетке 3 раза в день до полного выздоровления.

Для профилактики вирусных инфекционных заболеваний - по 1-2 таблетки в сутки. Рекомендательный срок профилактического курса определяется индивидуально и может составлять 1-6 месяцев.

При необходимости препарат можно сочетать с другими противовирусными и симптоматическими средствами.

Дети

Препарат применяют детям в возрасте от 6 месяцев.

Передозировка

При случайной передозировке возможны диспепсические проявления, обусловленные наполнителями, входящих в состав препарата.

Побочные реакции

Возможны реакции повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

Срок годности

3 года.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 ° С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 20 таблеток в блистере, по 2 блистера в картонной коробке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

ЗАО Сантоника.

ООО «Материя Медика-Украина».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Ул. Вейвер 134Б, г. Каунас, LT-46353, Литва.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).