LETO DE INFORMACION AL PACIENTE

INSTITUTO DE SALUD PUBLICA Departamento de Control Nacional F-14.353/04 Registro

CAPRIMIDA-D CAPSULAS

INSTITUTO DE SALUD PUBLICA Departamento Control Nacional Sección Registro

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto, puede necesitar fleerlo nuevamente.

Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

COMPOSICION Y PRESENTACION:

Cada càpsula contiene:

Calcio (como carbonato de concha de ostras) 320 mg

Colecalciferol (Vitamina D3)

125 UI/1,25 mg

Excipientes : Polividona, Laurilsulfato de sodio, Estearato de magnesio, Colorante FD&C Azul №1,

Colorante FD&C Amarillo N°5, Dióxido de titanio

DEPARTMENT OF LOSS AND Nº Rev: 19.895/04 SECOND A ROUGH.

INDICACIONES: Prevención y tratamiento de estados carenciales de calcio que estén asociados a un déficit de Vitamina D. Coadyuvante en la reparación de fracturas óseas. Coadyuvante en el tratamiento de la osteoporosis senil, inducida por corticoides o consecuencia de una O HUY ZOUVA inmovilización.

Calcioterapia con Vitamina D3.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Úsese sólo por indicación y bajo supervisión médica.

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE

- Informe a su médico si Ud. alguna vez ha tenido reacciones alérgicas al efectuar un tratamiento con suplementos de calcio o de vitamina D o con cualquier otra sustancia (alimentos, colorantes, etc.) u otros medicamentos.
- Informe a su médico si Ud. se encuentra embarazada o amamantando. El uso de este medicamento durante el embarazo y lactancia debe ser bajo estricta vigilancia
- El calcio puede disminuir los efectos de muchos otros medicamentos por formación de complejos, por lo tanto, no tome asociaciones de calcio y vitamina D sin antes consultar a su médico si Ud. está tomando otros medicamentos.
- No tome este suplemento antes de que hayan transcurrido 1 a 2 horas a partir de la ingestión de otro medicamento. En el caso del uso concurrente de tetraciclinas o fenitoína, se deben esperar 3 horas antes de tomar este suplemento.
- La absorción de calcio puede ser reducida si toma este medicamento junto con alimentos con un alto contenido de fibra (por ej., cereales de afrecho e productos con harina integral), grandes cantidades de alcohol, tabaco o bebidas que contiguen cafeína. Si Ud. ha consumido estos productos, espere a lo menos 2 horas antes de tomar este medicamento.
- No tome otros medicamentos que contengan vitamina D, calcio, magnesio o fosfato, incluyendo los antiácidos, a menos que sea prescrito por el médico. El exceso de calcio, magnesio, fosfato o vitamina D puede provocar efectos adversos.

Laboratorios Recalcine S.A. - Av. Vicuña Mackenna 1094, Santiago, Chile - Fono: 6345094 - Fax: 6359056 JIA

Informe a su médico si Ud. tiene antecedentes o si sufre las siguientes patologías: deshidratación o desbalance electrolítico; diarrea crónica; síndrome de malabsorción; cálculos renales; enfermedad renal crónica; arteriosclerosis; enfermedad cardíaca (especialmente problemas de ritmo cardíaco); niveles altos de calcio; fosfato y vitamina D en la sangre; niveles altos de calcio en la orina; sarcoidosis; enfermedad paratiroidea.

CONTRAINDICACIONES:

Si Ud. sufre alguna enfermedad, debe consultar al médico antes de ingerir este medicamento. No usar en los siguientes casos:

Hipercalcemia (niveles altos de calcio en la sangre); hipercalciuria (niveles altos de calcio en la orina); hipervitaminosis D (niveles altos de vitamina D en la sangre); cálculos renales; sarcoidosis; antecedentes de hipersensibilidad (reacciones alérgicas) a los suplementos de calcio y/o vitamina D.

INTERACCIONES:

Informe a su médico todos los medicamentos que está usando, incluyendo aquellos que Ud. ha adquirido sin receta.

Se han descrito interacciones con los siguientes productos:

Tetraciclinas; medicamentos para la epilepsia; barbitúricos; fenitoína; alcohol, cafeína y tabaco; verapamilo u otros bloqueadores de los canales de calcio; estrógenos orales o anticonceptivos que contienen estrógenos; diuréticos tiazídicos (ej., hidroclorotiazida); etidronato; fibras; fitatos; fluoruro de sodio; otros productos que contienen calcio y magnesio, incluyendo los antiácidos; otros suplementos de vitamina D; medicamentos que contienen fosfatos.

REACCIONES ADVERSAS:

No se alarme por esta lista de posibles reacciones adversas, ya que aquellas de carácter más grave sólo se producen en raras ocasiones.

Si Ud. presenta alguna de las siguientes reacciones adversas mientras esté en tratamiento con este medicamento, acuda a un médico inmediatamente:

Signos y síntomas de hipercalcemia (latidos cardíacos rápidos, lentos o irregulares; náuseas y vómitos; disminución del apetito; sequedad de la boca; estreñimiento severo; debilidad; dolor de cabeza; sabor metálico; somnolencia; aumento de la sed; aumento inusual del volumen de orina o de la frecuencia urinaria; irritabilidad; confusión; depresión mental; presión arterial alta; aumento de la sensibilidad de la piel y ojos a la luz, especialmente en pacientes sometidos a hemodiálisis).

El uso de este medicamento puede producir los siguientes efectos adversos que normalmente no requieren atención médica, a menos que sean demasiado molestos o no desaparezcan durante el curso del tratamiento:

Alteraciones digestivas leves (distensión abdominal; estreñimiento, flatulencia, náuseas y vómitos). Consulte a su médico si ocurre cualquier efecto adverso que no haya sido mencionado anteriormente.

DOSIS:

La dosis a administrar debe ser indicada por el médico.

FOLLETO D: FORMACION AL PACIENTE

MODO DE EMPLEO:

Este medicamento se debe administrar por vía oral con un vaso de agua, una hora a hora y media después de las comidas.

Cumpla estrictamente el tratamiento; no use más cantidad, con mayor frecuencia ni durante más tiempo que lo prescrito por su médico. Tome las dosis a intervalos regulares.

Laboratorios Recalcine S.A. - Av. Vicuña Mackenna 1094, Santiago, Chile - Fono: 6345094 - Fax: 6359056 JIA

Si Ud. olvida una dosis, tómela lo antes posible; no lo haga si falta poco tiempo para la dosis siguiente. No duplique la dosis.

SOBREDOSIS:

Cualquier medicamento tomado en exceso puede acarrear serias consecuencias. Si Ud. sospecha que ha ocurrido una posible sobredosis, solicite atención médica inmediatamente.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener en su envase original en un lugar fresco y seco, protegido de la luz y fuera del alcance de los niños.

No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACION MEDICA. NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.

Elaborado por Laboratorios Lafi S.A. Av. Carrascal 5560, Santiago y/o por Laboratorios RecalcineS.A. V.Mackenna 1094, Santiago.

Distribuido por Laboratorios Recalcene S.A.

FOLLETO DE FORMACION AL PACIENTE

Laboratorios Recalcine S.A. - Av. Vicuña Mackenna 1094, Santiago, Chile - Fono: 6345094 - Fax: 6359056 . JIA

BIBLIOGRAFIA

- "USP DI, Drug Information for the Health Care Professional", 24th Edition, Vol. I., Eds. Micromedex, Inc, Taunton, Massachusetts, U.S.A., 2004, p. 684-691; 2849-2857.
- "USP DI, Advice for the Patient", 24th Edition, Vol. II, Eds. Micromedex, Inc., Taunton, Massachusetts, U.S.A., 2004, p. 355-358; 1615-1620.
- "AHFS Drug Information", Gerald K. McEvoy, Eds. The American Society of Health-System Pharmacists, Inc., Bethesda, U.S.A., 2004, p. 2507-2513; 3510-3516.
- "Handbook of Nonprescription Drugs", Eight Edition, Eds. Amarican Pharmaceutical Association, The National Professional Society of Pharmacists, Washington, U.S.A., p. 224; 230-231.

Elaborado por Laboratorios Lafo S.A., Carrascal 5650, Santiago, y/o por Laboratorios Recalcine S.A. Vicuña Mackena 1054, Santiago. distribuido por Laboratorios Recalcine S.A.

FOLLETO DEL MEORMACION AL PACIENTE

Laboratorios Recalcine S.A. - Av. Vicuña Mackenna 1094, Santiago, Chile - Fono: 6345094 - Fax: 6359056 JIA