Familia D'vida

















	200 I	JI
por	cada	gota

2 a 10 gotas

diarias (400 UI a

2000 UI)*

Gotas acuosas sabor naranja, Frasco 10 ml

35 cápsulas

800 UI

por cápsula

blandas

1 a 2 cápsulas diarias*

50.000 UI x 1 frasco

50.000 UI x 4 frascos 100.000 UI

Polvo para solución oral, se disuelve en agua

1 frasco semanal por 8 semanas o 1 mensual, según receta médica

1 frasco cada 3 meses o según indicación médica





Recomendación de suplementación*

	Requerimiento Diario (UI)	Ingesta Máxima (UI)	
	Lactantes		
0 a 12 meses	400 - 1.000	2.000	
Niños y adolescentes			
1 a 18 años	600 - 1.000	4.000	
Adultos, Embarazo y Lactancia			
14 a 18 años	600 - 1.000	4.000	
19 a 70 años	1.500 - 2.000	10.000	
Mayor de 70 años	1.500 - 2.000	10.000	

*Adaptado de: M. F. Holick, N. C. Binkley, H. A. Bischoff-Ferrari, C. M. Gordon, D. A. Hanley, R. P. Heaney, M. H. Murad, and C. M. Weaver. Evaluation, Treatment, and Prevention of Vitamin D Deficiency: an Endocrine Society (linical Practice Guideline, J (lin Endocrinol Metab, July 2011, 96(7)).

DVIDA* GOTAS, COMPOSICIÓN: Contiene: Agua Desmineralizada, Glicerina, Vitamina D3, Esteres de Poliglicerol Interesterificados con Ácido Ricinoleico, Saborizante Artificial Idéntico al Natural, Sucralosa*, Metilparabeno, Acido Sórbico, Butilhidroxitolueno, Propilparabeno. *I.D.A. (Según FAO/OMS) 0 - 15 mg / Kg peso corporal. Ingesta: mg/ 100 g de producto listo para el consumo; sucralosa, 400. Ingesta: mg/ porción de producto listo para el consumo; sucralosa, 40. 8. DVIDA® CÁPSULAS BLANDAS.COMPOSICIÓN: Ácidos grasos, aqua purificada, gelatina, glicerina, vitamina D3, tocoferoles alfa, rojo Allura AC, USO: Prevención y coadyuvante en personas en tratamiento de estados de deficiencia de vitamina D. Coadyuvante en la reparación de fracturas óseas. Coadyuvante en personas en tratamiento de la osteoporosis senil. inducida por corticosteroides, postmenopáusica o como consecuencia de inmovilización. La vitamina D ayuda a reducir el riesgo de fracturas. Porción sugerida: Porción: 4 gotas (0.12 ml) /1 cápsula blanda. Consumir 1 porción al día o lo que su médico le recomiende. PRECAUCIONES: Suplemento alimentario: Su uso no es recomendable para consumo por menores de 8 años, embarazadas y nodrizas, salvo indicación profesional competente y no reemplaza a una alimentación balanceada. D'VIDAMAX® POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL 50.000 UI y 100.000 UI. COMPOSICIÓN: Cada frasco de 50.000 UI contiene: Colecal ciferol 50,000 UI Excipientes: sucralosa, esencia de naranja, colorante FD&C amarillo nº6 amarillo nº6 amarillo neo amarillo (propuísculo, manitol granulado c.s./Cada frasco de 100,000 UI contiene: Colecalciferol 100,000 UI Excipientes: sucralosa, esencia de naranja, colorante FD&C amarillo nº6 indicado en: Tratamiento de déficit de vitamina D en adultos. Dvidamax 100.000 UI está indicado en: Profilaxis y tratamiento del déficit de vitamina D, como resultado de nutrición inadecuada, mala absorción intestinal, o por falta de exposición solar. Retardo de la dentición y formación anormal de dentina. Osteomalacia del adulto. Osteoporosis senil y posmenopáusica. Hipocalcemia asociada con hipoparatiroidismo. CONTRAINDICACIONES: D'vidamax no debe ser utilizado en los siguientes casos: Hipersensibilidad al principio activo o cualquiera de los componentes de la formula. Hipercalcemia. Hipercalcemi todo cuando se asocia con altas dosis de calcio. A dosis inferiores a las cantidades diarias recomendadas no suelen producirse reacciones adversas, salvo en situaciones especiales, como en pacientes con hiperparatiroidismo o con sarcoidosis. Las reacciones adversas más características se deben a la hipercalcemia que se puede generar, y pueden aparecer de forma precoz tardía. Digestivas: náuseas, vómitos, sequedad de boca, estreñimiento, trastornos del qusto, sabor metálico. Si la hipercalcemia progresa, puede aparecer anorexia. Neurológicas/psicológicas: ocasionalmente cefalea, somnolencia, irritabilidad. En hipercalcemia severa coma. Cardiovasculares: en hipercalcemia tardía aparece calcificación vascular diseminada, hipertensión arterial, arritmia cardiaca, hipercolesterolemia. Hepáticas: incremento de los valores de transaminasas. Oftálmicas: en raras ocasiones fotofobia y conjuntivitis con calcificaciones corneales. Osteomusculares: al inicio del tratamiento puede aparecer dolor óseo y mialgia, Hidroelectrolíticas; hipercalcemia, sobre todo tras tratamientos prolongados. Generales: astenia, polidipsia, Genitourinarias: en hipercalcemia severa, aparece poliuria, nicturia, cólico nefrítico, nefrocalcinosis, albuminuria, incremento de los valores de nitrógeno ureico. Ante el conocimiento de un Evento Adverso, o cualquier Información de Seguridad relacionada a un producto de la compañía, favor reportarlo a drugsafety.cl@ grunenthal, com o llamando al call center 800 210129. Ante el conocimiento de un Evento Adverso, o cualquier Información de Seguridad relacionada a un producto de la compañía, favor reportarlo a drugsafety, claegrunenthal, com o llamando al call center 800210129. La vigilancia continua del perfil riesgo-beneficio de nuestros medicamentos es un compromiso de Grünenthal. Aprobado por Resol. Exenta RW N° 7448/15 del 11 de mayo de 2015 y Resol. Exenta RW N° 9101/12 del 16 de Mayo 2012