

MAXIVIT D3 100.000 QUIMFA

Vitamina D3 100.000 UI

La vitamina D aumenta la absorción intestinal de calcio y fosfato.

- Caja x 1 cápsula de gelatina blanda.
- Caja x 2 cápsulas de gelatina blanda.

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

La vitamina D aumenta la absorción intestinal de calcio y fosfato.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

Tratamiento de la deficiencia de vitamina D en adultos y adolescentes (niños de ≥ 12 años). La deficiencia de vitamina D se define como unos niveles séricos de 25-hidroxicolecalciferol (25(OH)D) < 25 nmol/l.

POSOLOGÍA Y MODO DE USO:

Posología

Tratamiento del déficit de vitamina D: Se debe ajustar la dosis en función de los niveles plasmáticos deseables de 25-hidroxicolecalciferol (25(OH)D), la gravedad de la enfermedad y la respuesta del paciente al tratamiento.

Tratamiento del déficit de vitamina D sintomático: Dosis de carga de 100.000 UI una a dos cápsulas por mes.

Dosificación en la insuficiencia hepática

No es necesario ajustar la dosis. Dosificación en la insuficiencia renal

Este medicamento no se debe utilizar en pacientes con insuficiencia renal grave.

Población pediátrica

Este medicamento no está recomendado en niños menores de 12 años.

Forma de administración

Las cápsulas se deben tragar enteras con agua.

Se debe advertir a los pacientes para que tomen el medicamento preferentemente con las comidas.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Se debe advertir a los pacientes bajo tratamiento con dosis mensuales de MAXIVIT D3 100.000 que no tomen simultáneamente otros productos que contengan vitamina D.

Este medicamento se debe prescribir con precaución en pacientes con sarcoidosis debido al riesgo de un incremento del metabolismo de la vitamina D a su forma activa. En estos pacientes se debe vigilar el contenido de

calcio en suero y orina.

Durante el tratamiento prolongado, se deben controlar los niveles de calcio en suero y vigilar la función renal a través de mediciones de la creatinina sérica. La monitorización es especialmente importante en pacientes de edad avanzada bajo tratamiento simultáneo con glucósidos cardiotónicos o diuréticos (ver Interacciones con medicamentos) y en pacientes con tendencia elevada a la formación de cálculos. En caso de hipercalcemia (superior a 300 mg (7,5 mmol)/24 horas) o signos de función renal alterada, se deberá reducir la dosis o interrumpir el tratamiento.

Este medicamento se debe usar con precaución en pacientes con alteraciones de la función renal, y se deberá vigilar su efecto sobre los niveles de calcio y fosfato. Se deberá tomar en consideración el riesgo de calcificación de tejidos blandos. En pacientes con insuficiencia renal grave, la vitamina D en forma de colecalciferol no se metaboliza de manera normal y se deberán utilizar otras formas de vitamina D. Cuando se prescriban otros medicamentos que contienen vitamina D se deberá considerar el contenido de vitamina D en MAXIVIT D3 100.000.

La toma de dosis adicionales de vitamina D deberá realizarse bajo estrecha supervisión médica. En estos casos, es necesario vigilar frecuentemente los niveles de calcio en suero y la excreción urinaria de calcio.

No se recomienda el uso de este medicamento en niños menores de 12 años.

Advertencias sobre excipientes:

Este medicamento puede producir reacciones alérgicas porque contiene Colorante Rojo N°40. Puede provocar asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

SOBREDOSIFICACIÓN

La sobredosis puede dar lugar a hipervitaminosis D. Un exceso de vitamina D3 produce niveles anormalmente elevados de calcio en la sangre, lo que podría provocar en última instancia un daño grave en los tejidos blandos y los riñones. El nivel superior de dosis tolerable de vitamina D3 (colecalciferol) se establece en 4.000 UI (100 μ g) al día. La vitamina D3 no debe confundirse con sus metabolitos activos.

Los síntomas de hipercalcemia pueden ser: anorexia, sed, náuseas, vómitos, estrefimientto, dolor abdominal, debilidad muscular, fatiga, alteraciones

mentales, polidipsia, poliuria, dolor óseo, calcinosis renal, cálculos renales y, en casos graves, arritmias cardíacas. La hipercalcemia extrema puede conducir al coma y la muerte. Unos niveles de calcio altos de forma prolongada pueden conducir a un daño irreversible en los riñones y a la calcificación de los tejidos blandos.

Tratamiento de la hipercalcemia: Debe suspenderse el tratamiento con vitamina D3. Asimismo, debe interrumpirse el tratamiento con diuréticos tiazídicos, litio, vitamina A y glucósidos cardíacos. Se debe considerar la rehidratación y, dependiendo de la gravedad, el tratamiento en monoterapia o combinado con diuréticos del asa, bisfosfonatos, calcitonina y corticosteroides. Se deben controlar los electrolitos séricos, la función renal y la diuresis. En los casos graves, debe realizarse un seguimiento del Electrocardiograma (ECG) y de la Presión Venosa Central (PVC).

En caso de sobredosis o ingesta accidental, consultar al Servicio de Toxicología del Hospital de EMERGENCIAS MEDICAS Tel.: 220-418 o el 204-800 (int. 011).

CONSERVACIÓN:

Almacenar a temperatura entre 15°C y 30°C. Proteger de la luz. No refrigerar o congelar. No utilice este medicamento si observa cualquier indicio visible de deterioro.

PRESENTACIONES:

Caja conteniendo 1 cápsula de gelatina blanda.
Caja conteniendo 2 cápsulas de gelatina blanda.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

MAXIVIT E 1000 QUIMFA

Vitamina E 1000 mg

Carencia de vitamina E

- Caja conteniendo 30 cápsulas blandas de gelatina.

FÓRMULA:

Cada cápsula de gelatina blanda contiene:
Alfa tocoferol acetato1000 mg
(Equivalen A 1000 UI de Vitamina E)

USOS Y APLICACIONES:

Está indicado para la carencia de vitamina E, que puede resultar de una nutrición inadecuada o mala absorción intestinal pero que no ocurre en individuos sanos que reciben una dieta balanceada.

POSOLÓGIA:

Consumir una cápsula diaria con alguna de las comidas.

Las recomendaciones diarias alimentarias son en adolescentes y adultos varones 10 mg, mujeres 8 mg, mujeres embarazadas 10 mg de dl-a-tocoferolacetato y lactantes 10 a 12 mg. La dosis para reposición de avitaminosis debe ser de 4 a 5 veces la recomendación diaria.

CONTRAINDICACIONES:

Absolutas: Hipersensibilidad a la Vitamina E y/o a cualquiera de los componentes de su formulación. Hipoprotrombinemia debida a un déficit de Vitamina K, pudiendo agravarse con la administración de dosis de Vitamina E superiores a 400 UI/día. Anemia por deficiencia de hierro. Niños y lactantes.

Relativas: La administración durante el embarazo y la lactancia deberá estar expresamente indicada por el médico tratante.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

No se debe exceder la posología recomendada. Se debe informar si además de este producto se consume otro medicamento, especialmente si contiene Vitamina E.

El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por el médico.

Si se consumen altas dosis por períodos prolongados tener en cuenta los efectos adversos, en especial si se trabaja con maquinaria o se conducen vehículos.

No usar las vitaminas como sustitutos de una dieta equilibrada ni

ingerir dosis mayores a las recomendadas.

Las dosis elevadas de Vitamina E pueden reforzar los efectos de los anticoagulantes. En los pacientes tratados con anticoagulantes, será conveniente controlar los factores de coagulación con el mayor cuidado.

No está indicado su uso en pacientes pediátricos.

“ESTE PRODUCTO NO SIRVE PARA EL DIAGNOSTICO, TRATAMIENTO, O CURA DE ALGUNA ENFERMEDAD Y NO SUPLE UNA ALIMENTACIÓN EQUILIBRADA”

“PUEDE CAUSAR HIPERSENSIBILIDAD”

“EN CASO DE EMBARAZO, LACTANCIA O NIÑOS, CONSULTAR A SU MÉDICO ANTES DE CONSUMIR ESTE PRODUCTO”

REACCIONES ADVERSAS

Se necesitan dosis muy elevadas para producirlas. Con dosis mayores de 400UI/día a 800 UI/día durante períodos prolongados: visión borrosa, diarrea, mareos, cefaleas, náuseas, cansancio o debilidad severos, molestias gastrointestinales, creatinuria y reducción de la función gonadal.

Las dosis más elevadas (más de 800 UI/día) se han asociado con mayor incidencia de hemorragia en paciente con deficiencia de Vitamina K.

Alta incidencia de enterocolitis necrótica en infantes prematuros pesando menos de 1,5 Kg tratados con Vitamina E.

Una terapia de larga duración con altas dosis de Vitamina E pueden dar lugar en casos raros a un aumento de los triglicéridos

en la sangre y el hígado, así como el aumento de la tasa de colesterol sérico.

En raras ocasiones se han observado inflamaciones venosas y reacciones alérgicas.

Notificación de sospechas de reacciones adversas:

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema de Farmacovigilancia: farmacovigilancia@quimfa.com.py

SOBREDOSIFICACIÓN:

En caso de sobredosis o ingesta accidental, consultar al Servicio de Toxicología del Hospital de EMERGENCIAS MEDICAS Tel.: 220-418 o el 204-800 (int. 011).

CONSERVACIÓN:

Almacenar a temperatura entre 15° y 30°C. Proteger de la luz.

PRESENTACIONES:

-Caja conteniendo 30 cápsulas blandas de gelatina.

-Caja conteniendo 60 cápsulas blandas de gelatina.

-Caja conteniendo 90 cápsulas blandas de gelatina.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS