

Prospect: Informații pentru utilizator**Clorocalcin 133,6 mg/ml picături orale soluție**
Clorură de calciu dihidrat**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Clorocalcin 133,6 mg/ml și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Clorocalcin 133,6 mg/ml
3. Cum să utilizați Clorocalcin 133,6 mg/ml
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Clorocalcin 133,6 mg/ml
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Clorocalcin 133,6 mg/ml și pentru ce se utilizează

Clorocalcin 133,6 mg/ml conține substanța activă clorură de calciu dihidrat. Face parte din grupa de medicamente: preparate din calciu și este indicat în:

- stări ce necesită un aport sporit de calciu: sarcină, alăptare, perioada de creștere rapidă, copilărie, hipocalcemie (scăderea anormală a calciului din sânge) datorată procesului de îmbătrânire; precum și în pre sau postmenopauză;
- rahitism (deformații ale oaselor copiilor, cauzate de lipsa de calciu)- în asociere cu vitamina D;
- boli ale sistemului osos-osteoporoză (rarefiera densității minerale osoase), osteomalacie (decalcifiere osoasă); tratament adjuvant al fracturilor osoase (ruperea oaselor);
- preeclamsie (creșterea tensiunii arteriale în timpul sarcinii);
- sindrom premenstrual (tulburări de natură fizică sau psihică ce apar înaintea menstruației);
- boală periodontală (afectări ale dentiției);
- tratament adjuvant în cancerul de colon.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Clorocalcin 133,6 mg/ml**Nu luați Clorocalcin 133,6 mg/ml :**

- dacă sunteți alergic la clorură de calciu dihidrat sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (vezi pct. 6);
- dacă aveți probleme severe ale rinichilor (insuficiență renală gravă);
- dacă aveți pietre la rinichi (nefrolitiază);
- dacă aveți o hiperactivitate a glandelor paratiroide (hiperparatiroidism);
- dacă aveți cantități foarte mari de calciu în sânge (hipercalcemie);
- în cazul prezenței unor cantități mari de calciu în urină (hipercalciurie);

- dacă aveți depuneri de calciu la nivel tisular (calcifieri tisulare);
- dacă aveți un exces de vitamina D (hipervitaminoză D);
- dacă aveți cancer care vă poate afecta oasele (metastaze osase).

Nu folosiți săruri de calciu în tratarea hipocalcemiei cauzată de probleme severe ale rinichilor sau dacă aveți dereglări ale echilibrului acido-bazic în momentul în care prin respirație nu se elimină eficient dioxidul de carbon (acidoză respiratorie).

Atenționări și precauții

Înainte să luați Clorocalcin 133,6 mg/ml, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- dacă aveți probleme ale rinichilor (insuficiență renală) și dacă administrați concomitent doze mari de vitamina D. Trebuie să vă monitorizați atent concentrațiile de calciu din sânge.
- în caz de antecedente de constipație.

Clorocalcin 133,6 mg/ml împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Pot apărea cazuri de hipercalcemie (cantități foarte mari de calciu în sânge la administrarea concomitentă de Clorocalcin 133,6 mg/ml cu:

- alte medicamente care conțin săruri de calciu sau vitamina D (crește absorbția gastro-intestinală a calciului),
- diuretice tiazide (medicamente care determină creșterea fluxului urinar și astfel scad tensiunea arterială) (scade eliminarea urinară a calciului).

Clorocalcin 133,6 mg/ml poate scădea absorbția unor medicamente ca:

- fluoruri(utilizate pentru întărirea smalțului dentar sau pentru tratarea osteoporozei);
- unele fluorochinolone(grup de antibiotice, utilizate pentru tratamentul infecțiilor);
- tetraciline(grup de antibiotice, utilizate pentru tratamentul infecțiilor);
- fenitoina(utilizată pentru tratamentul epilepsiei);
- estramustina(utilizată pentru tratamentul cancerului);
- săruri de fer(utilizate pentru tratamentul anemiei feriprive).

Acestea se administrează la cel puțin trei ore diferență de clorură de calciu.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu sunt necesare precauții dacă medicamentul este corect administrat.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Clorocalcin 133,6 mg/ml nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Clorocalcin 133,6 mg/ml conține alcool etilic.

Medicamentul conține o cantitate mică de alcool etilic (etanol), sub 100 mg per doză.

3. Cum să utilizați Clorocalcin 133,6 mg/ml

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul sau asistenta medicală. Discutați cu medicul sau cu farmacistul sau cu asistenta medicală dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este:

La copii sub 10 ani: 1 picătură pe an de vârstă și zi;

La adulți: 10 picături de 2 ori pe zi;

Un g soluție conține 16 picături, iar o picătură conține aproximativ 2 mg calciu ionic.

Dacă luați mai mult Clorocalcin 133,6 mg/ml decât trebuie

În cazul în care luați mai mult Clorocalcin 133,6 mg/ml decât trebuie, întrerupeți administrarea și adresați-vă imediat medicului. Puteți avea simptome de hipercalcemie precum: anorexie (pierderea poftei de mâncare), greață, vomă, constipație, dureri abdominale, slăbiciune musculară, polidipsie (sete excesivă), poliurie (eliminarea crescută de urină), calculi renali (pietre la rinichi) și în cazuri severe, aritmii cardiace (deregări ale ritmului cardiac) și comă.

Supradozarea este favorizată de administrarea concomitentă de vitamina D.

Hipercalcemia ușoară, asimptomatică, se tratează prin oprirea administrării sării de calciu, eventual a vitaminei D și ingerarea unor cantități mari de fluide.

Dacă uitați să luați Clorocalcin 133,6 mg/ml

Dacă uitați să luați Clorocalcin 133,6 mg/ml, luați imediat ce vă aduceți aminte.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Clorocalcin 133,6 mg/ml

Luați Clorocalcin 133,6 mg/ml atât timp cât v-a recomandat medicul dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Rare (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

-constipație

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Clorocalcin 133,6 mg/ml

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A se utiliza în maxim 30 zile, de la prima deschidere a flaconului.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

-substanța activă este clorura de calciu dihidrat. Un mililtru soluție conține clorură de calciu dihidrat 133,6 mg.

-celelalte componente sunt: glicerină, aldehydă cinamică, alcool etilic, apă purificată.

Cum arată Clorocalcin 133,6 mg/ml și conținutul ambalajului

Se prezintă sub formă de soluție limpede, incoloră până la slab gălbuie, cu gust sărat-amar, cu miros de scorțișoară.

Cutie cu un flacon din sticlă brună, prevăzut cu picurător a 50 ml picături orale, soluție.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

BIOFARM SA

Str. Logofătul Tăutu nr. 99, București, sector 3, România

Telefon: 021 301 06 00

Fax: 021 301 06 05

E-mail: office@biofarm.ro

Acest prospect a fost revizuit în Februarie 2024.

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>