

Prospect: Informații pentru pacient**Dicarbocalm comprimate masticabile**
carbonat de calciu/carbonat de magneziu/trisilicat de magneziu

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

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 Dicarbocalm și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Dicarbocalm
3. Cum să luați Dicarbocalm
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Dicarbocalm
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Dicarbocalm și pentru ce se utilizează

Acest medicament face parte dintr-o grupă farmacoterapeutică numită: antiacide, combinații cu compuși de aluminiu, calciu și magneziu.

Dicarbocalm este indicat pentru tratamentul simptomatic al manifestărilor dureroase din afecțiunile esogastro-duodenale care evoluează cu hiperaciditate.

Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Dicarbocalm**Nu luați Dicarbocalm:**

- dacă sunteți alergic la carbonat de calciu, carbonat de magneziu sau trisilicat de magneziu sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6)
- dacă aveți insuficiență renală severă (din cauza sărurilor de magneziu conținute în Dicarbocalm)
- dacă aveți o creștere a nivelului de calciu în sânge
- dacă aveți o creștere a cantității de calciu eliminată în urină
- dacă aveți calculi la nivelul rinichilor
- dacă luați concomitent medicamente digitale (utilizate pentru afecțiuni ale inimii)
- dacă aveți sarcoidoză (o boală inflamatorie a plămânilor).

Atenționări și precauții

- Înainte să luați Dicarbocalm, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului: dacă aveți insuficiență renală cronică
- dacă aveți antecedente de calculi la nivelul rinichilor
- dacă aveți insuficiență cardiacă (o afecțiune a inimii)

Copii

Se recomandă supravegherea medicală pentru utilizarea Dicarbocalm la copii.

Dicarbocalm împreună cu alte medicamente

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

S-au raportat interacțiuni cu alte medicamente administrate oral. S-a constatat o scădere a absorbției digestive a medicamentelor administrate concomitent. De aceea, se preferă administrarea Dicarbocalm după o pauză de cel puțin 2 ore de la administrarea celorlalte medicamente.

În special, informați-l pe medicul dumneavoastră sau pe farmacist dacă luați:

- medicamente digitale (utilizate pentru afecțiuni ale inimii): Acest medicament nu trebuie administrat împreună cu medicamente digitale din cauza riscului crescut de aritmie cardiacă.
- medicamente care conțin fier Administrarea acestui medicament împreună cu medicamente care conțin fier trebuie evitată din cauza scăderii absorbției acestor medicamente. Medicamentele care conțin fier trebuie luate după 2 până la 3 ore de la administrarea Dicarbocalm.
- medicamente care conțin etidronat (utilizate pentru probleme ale oaselor): administrarea acestui medicament împreună cu medicamente care conțin etidronat trebuie evitată din cauza scăderii absorbției acestor medicamente. Medicamentele care conțin etidronat trebuie luate după 2 până la 3 ore de la administrarea de calciu.
- fenitoină: administrarea acestui medicament împreună cu fenitoină trebuie evitată din cauza scăderii concentrației plasmatice a acestora.
- tetraciclone: administrarea acestui medicament împreună cu tetraciclone trebuie evitată din cauza scăderii absorbției acestor medicamente. Tetraciclonele trebuie luate după 2 până la 3 ore de la administrarea Dicarbocalm.
- vitamina D: absorbția calciului este crescută de vitamina D.
- blocante ale canalelor de calciu: administrarea de doze mari de calciu poate reduce efectul blocantelor canalelor de calciu.
- alcool: consumul excesiv de alcool poate reduce absorbția calciului.
- nicotină și produse care conțin tutun: consumul de nicotină poate reduce absorbția calciului
- fibre: fibrele pot modifica absorbția intestinală a calciului.
- cafeină: consumul excesiv de cafeină poate reduce absorbția calciului.

Nu se recomandă asocierea cu chinidina, deoarece crește concentrația plasmatică a chinidinei și riscul de supradozaj, prin scăderea excreției renale a chinidinei (prin alcalinizarea urinei).

Se recomandă prudență în cazul asocierii cu indometacină, bifosfonați, digitale, săruri de fier, lincomicină, nitrofurantoină, dexametazonă (scade absorbția lor digestivă dacă se administrează simultan cu antiacidele, de aceea se vor administra la distanță unele de altele).

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.

Dicarbocalm se administrează în timpul sarcinii și alăptării după evaluarea atentă a raportului beneficiu terapeutic matern/risc potențial fetal.

Dicarbocalm trebuie administrat în timpul sarcinii sau alăptării numai la recomandarea medicului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Dicarbocalm nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Dicarbocalm conține zahăr

Acest medicament conține zahăr 717,4 mg.

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament. Poate dăuna dinților.

În cazul administrării la diabetici se va ține cont de conținutul în zahăr.

3. Cum să luați Dicarbocalm

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza uzuală recomandată este de 3 - 4 comprimate masticabile Dicarbocalm pe zi, administrate oral.

Comprimatele se sfărâmă sau se lasă să se dizolve în cavitatea bucală.

Se administrează după masă sau în faza dureroasă.

Dacă luați mai mult Dicarbocalm decât trebuie

În caz de supradozaj poate să apară creștere a acidității gastrice, creștere a concentrației calciului în sânge, diaree, greață, vărsături, constipație, scăderea poftei de mâncare, senzație exagerată de sete, somnolență, tulburări de ritm ale inimii și slăbiciune musculară.

Se întrerupe administrarea Dicarbocalm și se instituie tratament simptomatic și de susținere a funcțiilor vitale.

Dacă uitați să luați Dicarbocalm

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

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.

Au fost observate următoarele reacții adverse:

Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)

- hipercalcemie (creștere a concentrației calciului din sânge) cu risc de insuficiență renală și nefrocalcinoză (calculi la nivelul rinichilor)
- tulburări gastro-intestinale, dureri la nivelul abdomenului
- diaree

Administrat în doze mari timp îndelungat poate determina dureri la nivelul abdomenului superior și fenomene de hiperaciditate prin rebound secretor.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate 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 Dicarbocalm

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

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

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

Ce conține Dicarbocalm

- Substanțele active sunt: carbonat de calciu 489 mg, carbonat de magneziu 11 mg și trisilicat de magneziu 6 mg
- Celelalte componente sunt: stearat de magneziu, croscarmeloză sodică 900-1600 CP, povidonă K 30, zahăr, talc, ulei de mentă.

Cum arată Dicarbocalm și conținutul ambalajului

Cutie cu 2 blistere PVC/Al a câte 10 comprimate masticabile

Cutie cu 3 blistere PVC/Al a câte 10 comprimate masticabile

Deținătorul autorizației de punere pe piață

OPELLA HEALTHCARE ROMANIA SRL
Str. Gara Herăstrău, nr. 4, Clădirea B, etajul 9
Sector 2, București, România

Fabricantul

S.C. ZENTIVA S.A.
B-dul Theodor Pallady nr. 50
Sector 3, București, România
sau
OPELLA HEALTHCARE POLAND Sp. Z o.o.
ul. Lubelska 52, 35-233 Rzeszów, Polonia

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați deținătorul autorizației de punere pe piață:

Sanofi Romania SRL

Tel: + 40 21 317 31 36

Acest prospect a fost revizuit în Aprilie, 2024.

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