

**FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL
NUCTIS D SOLUCIÓN PARA GOTAS ORALES 5600 UI/mL**

FOLLETO DE INFORMACION AL PROFESIONAL

**NUCTIS D
Vitamina D3 -Gotas Orales**

COMPOSICIÓN

Cada mL contiene 5600 UI de Vitamina D3 (cada mL contiene 28 gotas)

Cada 5 gotas contienen: 1000 UI de Vitamina D3,

1 Gota contiene: 200 UI de Vitamina D3

Excipientes: aceite de limón, aceite de maní

CLASE TERAPÉUTICA O FARMACOLÓGICA

Vitaminas

INDICACIONES

Como tratamiento adyuvante, junto a una terapia con calcio, para la reducción de la pérdida ósea posmenopáusica y prevención de fracturas en pacientes, cuya ingesta de vitamina D y calcio son insuficientes.

DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN

Adultos: 800 UI/día.

Debe asegurarse una adecuada ingesta de al menos 1200 mg de calcio/día.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes del producto.

Hipercalcemia e hipercalciuria.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Debe suspenderse la administración de otros compuestos de vitamina D3 y sus derivados, incluyendo los alimentos que puedan estar reforzados con vitamina D3.

La vitamina D3 puede incrementar el grado de hipercalcemia y/o hipercalciuria cuando se administra a pacientes con enfermedades relacionadas con la sobreproducción descontrolada de calcitriol (p. ej., leucemia, linfoma, sarcoidosis) o en casos de hipercalcemia, osteodistrofia renal con hiperfosfatemia.

Debe valorarse el riesgo-beneficio en casos de insuficiencia renal crónica, aterosclerosis, hiperfosfatemia, deterioro de la función renal o deterioro de la función cardiaca. En éstos pacientes, se deben vigilar los niveles séricos y urinarios de calcio. Los pacientes con malabsorción pueden no absorber apropiadamente la vitamina D3.

INTERACCIONES

La colestiramina, los corticosteroides y los aceites minerales interfieren reduciendo la absorción de vitamina D3, mientras que la fenitoína y los barbitúricos favorecen su inactivación.

Ref.: RF556391/14

Reg. I.S.P. N° F-21859/15

**FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL
NUCTIS D SOLUCIÓN PARA GOTAS ORALES 5600 UI/mL**

EFFECTOS ADVERSOS

Son ocasionales y generalmente leves y transitorios: debilidad, cefalea, náuseas y vómito; sequedad en la boca; constipación; sabor metálico en su boca; dolores musculares o en los huesos; aumento de la sed y/o la micción, nicturia, o pérdida del apetito. Raramente reacción alérgica severa (disnea, disfagia, edema de los labios, la lengua o la cara y/o urticaria); arritmias o dolor abdominal.

SOBREDOSIS

Los síntomas de sobredosis corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Almacenar a no más de 30°C

Mayor información disponible a solicitud en el Departamento Medico de sanofi-aventis, teléfono:

2 366 7014