

tabletas al día.

Instituto Nacional de Higiene
"Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos,
Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041
Teléfono: (0058-0212) 219,1622
http://www.inhrr.gob.ve
RIF: G-20000101-1

### RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DE LA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA

|                    | MBRE APROBADO PARA LA ESPECIALIDAD FA<br>600 mg TABLETAS      | ARMACÉUTICA:              |   |                     |
|--------------------|---|---------------------------|---|---------------------|
| 2. PRII            | NCIPIOS ACTIVOS:  |                           |   |                     |
| a. Cada            | tableta contiene:   |                           |   |                     |
| b                  | o. Denominación Común Internacional                           | Cantidad                  | b. Denominación Común Internaciona        | l Cantidad          |
| Fosfato<br>element | de calcio tribásico equivalente a calcio<br>tal               | 600 mg                    |   |                     |
|                    |   |                           |   |                     |
|                    |   |                           |   |                     |
|                    |   |                           |   |                     |
|                    |   |                           |   |                     |
|                    |   |                           |   |                     |
|                    |   |                           |   |                     |
|                    |   |                           |   |                     |
| 2 500              | MA FARMACÉUTICA:  |                           |   |                     |
| Tabletas           |   |                           |   |                     |
|                    |   |                           |   |                     |
| 4 DAT              | OS CLÍNICOS:  |                           |   |                     |
| 4. DAI             | OS CLINICOS:  |                           |   |                     |
| •                  | CONDICIONES DE USO  |                           |   |                     |
| 4.1                | Indicaciones Terapéuticas Aprobadas:                          |                           |   |                     |
|                    | Suplemento de calcio  |                           |   |                     |
| 4.2                | Posologías Aprobadas:   |                           |   |                     |
|                    | Adultos: 1 tableta diaria. Embarazo y lactar tabletas al día. | ncia: 1 – 2 tabletas al d | ía. Post-menopausia: 1-2 tabletas al día. | Osteoporosis: 2 – 3 |
| ā                  | a. Modo de uso o Forma y Frecuencia de adm                    | ninistración:             |   |                     |

Adultos: 1 tableta diaria. Embarazo y lactancia: 1 – 2 tabletas al día. Post-menopausia: 1-2 tabletas al día. Osteoporosis: 2 – 3



Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

| b. I | Dosis | Máxima | Aproba | da: |
|------|-------|--------|--------|-----|
|------|-------|--------|--------|-----|

No se ha descrito

### c. En caso de insuficiencia renal:

No se ha descrito

### d. En caso de insuficiencia hepática:

No se ha descrito

#### 4.3 Vía de Administración:

Oral

#### RESTRICCIONES DE USO

#### 4.4 Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al carbonato de calcio, pacientes con hipercalcemia, cálculos renales, arteriosclerosis, pacientes con dolencias granulomatosas, hiperfosfatemia, hipercalciuria grave.

#### 4.5 Advertencias:

Si está embarazada y/o en período de lactancia no use el producto sin consultar al médico. Su administración no excluye una dieta balanceada que contenga alimentos ricos en calcio como: lácteos, carne, vegetales, huevos.

### a. Precauciones de empleo:

Pacientes con hipercalciuria leve, insuficiencia renal crónica o personas propensas a formar cálculos. Pacientes digitalizados, pacientes con aclorhidria o hipoclorhidria.

### b. Información importante sobre algunos componentes del producto:

No se ha descrito

### 4.6 Interacción con otros medicamentos:

Con primidona, barbitúricos, colestiramina, colestipol, anticonvulsivos, hidantoína y aceite mineral.

### 4.7 Otras interacciones:

No se han descrito

### 4.8 Interferencias con pruebas de diagnóstico:

No se han descrito

### 4.9 Embarazo:

Si está embarazada, consulte a su médico antes de usar este producto.

### 4.10 Lactancia:

Si está en período de lactancia, consulte a su médico antes de usar este producto.



Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

#### 4.11 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria:

No se ha notificado ningún efecto en este sentido.

### 4.12 Reacciones Adversas:

Alteraciones gastrointestinales leves y estreñimiento

### 4.13 Sobredosis:

No indicada

Tratamiento: No indicada

#### a. Tratamiento Adultos:

No indicada

#### b. Tratamiento Niños:

No indicada

#### 5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:

### 5.1 Propiedades Farmacodinámicas:

Grupo Farmacoterapéutico: A12A

Código ATC: A12AA01

### 5.2 Propiedades Farmacocinéticas:

No indicada

### 5.3 Datos Preclínicos sobre seguridad:

No indicada

### 6. DATOS FARMACÉUTICOS:

### 6.1 Lista cualitativa de Excipientes:

Lactosa, povidona y estearato de magnesio.

### 6.2 Incompatibilidades:

No se han descrito

### 6.3 Periodo de Validez Aprobado:

36 meses



Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

#### 6.4 Precauciones Especiales de Conservación:

No se precisan condiciones especiales de almacenamiento.

#### 6.5 Sistema Envase Cierre:

Blister de PVC incoloro / Aluminio.

#### a. Medida Dispensadora:

N/A

#### b. Uso correcto de la Medida Dispensadora:

N/A.

### 6.6 Presentaciones Aprobadas:

Caja x 30 Tabletas.

#### a. Muestras Medicas Aprobadas:

No tiene muestras médicas aprobadas

#### 6.7 Conservación:

Consérvese a temperatura inferior a 30° C.

#### 6.8 Tipo de Dispensación:

Sin prescripción facultativa

### 7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:

GENFAR CASA DE REPRESENTACIONES S.A. Caracas - Venezuela

### 8. REPRESENTANTE:

GENFAR CASA DE REPRESENTACIONES S.A. Caracas - Venezuela

#### 9. FABRICANTE:

GENFAR S.A. Parque industrial Caucadesa, Kilómetro 43 Vía Panamericana Cali - Santander de Quilichao, Villa Rica. Cauca. Industria Colombiana.

### 10. FABRICANTE ENVASADOR:

GENFAR S.A. Parque industrial Caucadesa, Kilómetro 43 Vía Panamericana Cali - Santander de Quilichao, Villa Rica. Cauca. Industria Colombiana.

#### 11. PROPIETARIO:

GENFAR S.A. Parque industrial Caucadesa, Kilómetro 43 Vía Panamericana Cali - Santander de Quilichao, Villa Rica. Cauca. Industria Colombiana.



Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

#### 12. NÚMERO DE REGISTRO SANITARIO:

E.F.G. 36.111/07

### 13. FECHA DE AUTIZACIÓN DEL REGISTRO SANITARIO:

27 de abril de 2007

### 14. FECHA DE LA RENOVACIÓN DE REGISTRO SANITARIO:

27 de abril de 2014

### 15. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO:

Septiembre de 2010