

CLOROCALCIN 133,6 mg/ml picături orale, soluție
clorură de calciu dihidrat**Compoziție:**

Un ml picături orale, soluție conțin 133,600 mg clorură de calciu dihidrat 12,2 g și excipienți: glicerol, aldehidă cinamică, etanol 96%, apă purificată

Grupa farmacoterapeutică: Preparate din calciu.

Indicații terapeutice

Clorocalcin picături orale, soluție este indicat în:

- stări ce necesită un aport sporit de calciu: sarcina, alăptare, perioada de creștere rapidă, copilărie, hipocalcemie datorată procesului de îmbătrânire;
- rahitism – în asociere cu vitamina D;
- spasmofilie, tetanie calciprivă;
- boli ale sistemului osos – osteoporoza, osteomalacie;
- hemoragii, hemoptizii, hemoragii postoperatorii, hemoragii cerebrale, epistaxis;
- albuminurii;
- stări alergice: urticarie, edem Quincke, boala serului.

Contraindicații

Este contraindicată administrarea produsului în: insuficiența renală gravă, nefrolitiaza calcică, hiperparatiroidism, hipercalcemie, hipercalciurie, calcificări tisulare, hipervitaminaza D, metastaze osoase sau în ulcer gastro-duodenal.

Nu se folosesc săruri de calciu în tratarea hipocalcemiei cauzată de insuficiența renală și la bolnavi cu acidoză respiratorie.

Precauții

Nu sunt necesare în cazul administrării corecte a produsului.

Interacțiuni

S-au semnalat cazuri de hipercalcemie la administrarea concomitentă de săruri de calciu și vitamina D (crește absorbția gastro-intestinală a calciului) sau diuretice tiazide (scade eliminarea urinară a calciului).

Sărurile de calciu scad absorbția unor medicamente ca: fluoruri, unele fluorochinolone, tetraciclone, fenitoina, estramustina, săruri de fer. Acestea se administrează la cel puțin trei ore diferență de clorura de calciu.

Atenționări speciale

Concentrația de calciu în plasma trebuie atent monitorizată în cazul pacienților cu insuficiență renală și în cazul administrării concomitente a unor doze mari de vitamina D.

Produsul se utilizează cu precauție în caz de antecedente de ulcer gastro-duodenal.

Imobilizarea prelungită poate fi însoțită de hipercalcemie, hipercalciurie; în acest caz tratamentul cu calciu poate fi administrat doar după restabilirea mobilității.

Pentru informații suplimentare adresați-vă medicului.

Sarcina și alăptarea:

Nu sunt necesare precauții dacă medicamentul este corect administrat.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

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

Doze și mod de administrare

Doza recomandată este:

La copii sub 10 ani:

- Recalcifiant: 1 picătură pe an de vârstă și zi;
- Hemostatic: 5 picături pe an de vârstă și zi;
- Antialbuminuric: 20 de picături pe zi;
- Antialergic: 15 - 45 picături pe zi;
- Spasmofilie: 20 picături de 3-6 ori pe zi.

La adulți:

- Recalcifiant: 10 picături de 2 ori pe zi;
- Hemostatic: 20 picături de 4 ori pe zi;
- Antialbuminuric: 15 -35 picături pe zi;
- Antialergic: 20 picături de 4 ori pe zi.

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

Pentru informații suplimentare în privința dozelor a modului de administrare și a duratei tratamentului adresați-vă medicului.

Reacții adverse

În cursul tratamentului cu *Clorocalcin* pot apărea următoarele reacții adverse: constipație, greață, dureri epigastrice, diaree.

Supradozaj

Administrarea unor cantități excesive de *Clorocalcin* poate determina apariția simptomelor de hipercalcemie: anorexie, greață, vomă, constipație, dureri abdominale, slăbiciune musculară, polidipsie, poliurie, calculi renali, și, în cazuri severe aritmii cardiace și comă.

Supradozajul este favorizat 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. Simptomele severe de hipercalcemie necesită rehidratare prin perfuzare i.v. de soluție 0,9% de clorură de sodiu pentru a crește diureza calciului. În același scop se pot administra furosemid sau alte diuretice de ansă.

Păstrare

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Ambalaj

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

Fabricant

S.C. Biofarm S.A., România

Deținătorul Autorizației de punere de piață

S.C. Biofarm S.A.,

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

Data ultimei verificări a prospectului

Iunie 2019