

**HIDROFEROL CHOQUE 3 mg**

**HIDROFEROL 0,1 mg/ml**

**HIDROFEROL 0,266 mg**

# HIDROFEROL CHOQUE 3 mg

CALCIFEDIOL – SOLUCIÓN ORAL

## COMPOSICIÓN

*Cada ampolla contiene:*

Calcifediol ..... 3 mg  
Excipientes: Glicerol tricaprilato/caprato,  
                  alfa-tocoferol acetato, c.s.p ..... 1,5 ml

## INDICACIONES:

Raquitismos consecuentes a hepatopatías. Tetania raquitógena que no responde al tratamiento con vitamina D. Espasmofilia que no responde al tratamiento con vitamina D. Hipoparatiroidismo vitamina D resistente. Hipofosfatemia familiar. Osteomalacia vitamina D resistente. Síndrome de malabsorción de la vitamina D<sub>3</sub>. Osteodistrofia renal.

## POSOLOGÍA (salvo criterio facultativo):

**Osteomalacia:** 1 ampolla diaria o alterna, vigilando la calcemia. **Raquitismos carenciales:** 1 ampolla cada 2-3 meses. **Raquitismos resistentes:** 1 ampolla cada 20-30 días.

## NORMAS PARA SU CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Siempre por vía oral, sólo o en una cucharada de leche o zumo. No es conveniente administrarlo en el biberón, pues por su consistencia oleosa podría quedar adherido a las paredes.

## CONTRAINDICACIONES:

HIDROFEROL está contraindicado si aparecen signos de hipervitaminosis, con aumento excesivo de la calcemia.

## PRECAUCIONES:

Debe vigilarse periódicamente la calcemia y calciuria, para evitar el riesgo de sobredosificación.

## INCOMPATIBILIDADES:

No se han descrito.

## INTERACCIONES:

La terapia con metabolitos de la vitamina D<sub>3</sub> presenta interacciones con barbitúricos e hidantoínas, que obligan a ajustar la dosis.

## EFFECTOS SECUNDARIOS:

Los efectos secundarios que pueden aparecer por administración de HIDROFEROL son debidos a sobredosificación o susceptibilidad individual, éstos pueden ser hipertensión, elevación del calcio sérico y aumento del nitrógeno no proteico, calcificación metastásica; aunque estos signos más graves de hipervitaminosis sólo aparecen por sobredosificación.

## INTOXICACIÓN Y TRATAMIENTO:

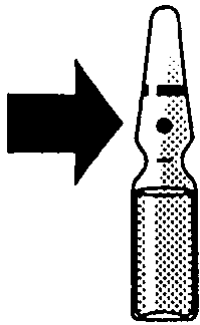
A altas dosis o por administración durante largos períodos de tiempo pueden aparecer signos de hipervitaminosis D, que ceden suspendiendo el tratamiento. Si apareciesen los signos de sobredosificación, deben administrarse cantidades superiores de líquido y electrolitos. El paciente deberá mantener una dieta pobre en calcio y evitar la exposición a la luz.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.

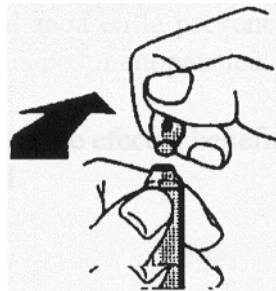
**PRESENTACIÓN:** Envase con 1 ampolla autorrompible de 1,5 ml.

**Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.**

**CON RECETA MÉDICA.**



Nueva ampolla rompible.  
Línea de ruptura por debajo  
del punto coloreado.



Colocar el pulgar por  
encima del punto  
coloreado y romper la  
ampolla presionando  
hacia atrás

---

**FAES FARMA, S.A.**  
Máximo Aguirre, 14 – 48940 Leioa

# HIDROFEROL 0,1 mg/ml

CALCIFEDIOL – GOTAS ORALES EN SOLUCIÓN

## COMPOSICIÓN (cada ml, 25 gotas, contiene):

Calcifediol .....	0,1 mg
Excipientes: Glicerol tricaprilato/caprato, alfa-tocoferol acetato, c.s.p. ....	1 ml

## INDICACIONES:

Osteopenias consecuentes a hepatopatías. Osteomalacia. Síndrome de malabsorción de la Vitamina D. Tetania raquitógena. Espasmofilia. Hipoparatiroidismo. Hipofosfatemia familiar.

## POSOLOGÍA:

**Adultos:** 5-50 gotas (1.200-12.000 UI de calcifediol) al día o más, según las indicaciones. **Niños:** Raquitismos carenciales con hipocalcemia: 1-4 gotas al día (240-960 UI de calcifediol), según los signos clínicos y biológicos. **Niños y lactantes:** Raquitismos resistentes: hasta 100 gotas al día (24.000 UI de calcifediol) en administración progresiva en función de los resultados y con vigilancia de la calcemia, calciuria y fosforemia.

## NORMAS PARA SU CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Por vía oral, sólo o en una cucharada de leche o zumo. En lactantes no es conveniente administrarlo en el biberón, pues por su consistencia oleosa podría quedar adherido a las paredes.

## CONTRAINDICACIONES Y PRECAUCIONES:

HIDROFEROL está contraindicado si apareciesen signos de hipervitaminosis, con aumento excesivo de la calcemia. Debe vigilarse periódicamente la calcemia y calciuria para evitar el riesgo de sobredosificación.

## INCOMPATIBILIDADES:

No se han descrito.

## INTERACCIONES:

La terapia con metabolitos de la vitamina D<sub>3</sub> presenta interacciones con barbitúricos e hidantoínas, que obligan a ajustar la dosis.

## EFFECTOS SECUNDARIOS:

Los efectos secundarios que pueden aparecer por administración de HIDROFEROL son debidos a sobredosificación o susceptibilidad individual, éstos pueden ser hipertensión, elevación del calcio sérico y aumento del nitrógeno no proteico, calcificación metastásica; aunque estos signos más graves de hipervitaminosis sólo aparecen por sobredosificación.

## INTOXICACIÓN Y TRATAMIENTO:

A altas dosis o por administración durante largos períodos de tiempo pueden aparecer signos de hipervitaminosis D, que ceden suspendiendo el tratamiento. Si apareciesen los signos de sobredosificación, deben administrarse cantidades superiores de líquido y electrolitos. El paciente deberá mantener una dieta pobre en calcio y evitar la exposición a la luz.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.

## PRESENTACIÓN:

Envase cuentagotas con 10 y 20 ml.

**Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.**

**CON RECETA MÉDICA**

---

**FAES FARMA, S.A.**  
Máximo Aguirre, 14 – 48940 Leioa

# HIDROFEROL 0,266 mg

CALCIFEDIOL – SOLUCIÓN ORAL

## COMPOSICIÓN

(cada ampolla contiene):

Calcifediol .....	0,266 mg
Excipientes: Glicerol tricaprilato/caprato, alfa-tocoferol acetato, c.s.p.....	1,5 ml

## INDICACIONES:

Raquitismos consecuentes a hepatopatías. Tetania raquitógena que no responde al tratamiento con vitamina D. Espasmofilia, que no responde al tratamiento con vitamina D. Hipoparatiroidismo vitamina D resistente. Hipofosfatemia familiar. Osteomalacia vitamina D resistente. Síndrome de malabsorción de la vitamina D<sub>3</sub>. Osteodistrofia renal.

## POSOLOGÍA (salvo criterio facultativo):

**Osteomalacia:** 1-2 ampollas diarias. **Raquitismos carenciales:** 1 ampolla en días alternos, hasta concluir el envase. **Raquitismos resistentes:** 1 ampolla diaria o alterna, en períodos de hasta 2 a 4 meses, vigilando la calcemia. **Osteodistrofia renal sometida a hemodiálisis:** 1 ampolla cada 4 días, hasta la terminación del envase. **Hipoparatiroidismo:** 1 ampolla en días alternos. **Osteodistrofia por anticonvulsivantes:** 1 ampolla cada 5-6 días.

## NORMAS PARA SU CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Siempre por vía oral, sólo o en una cucharada de leche o zumo. No es conveniente administrarlo en el biberón, pues por su consistencia oleosa podría quedar adherido a las paredes.

## CONTRAINDICACIONES:

HIDROFEROL está contraindicado si apareciesen signos de hipervitaminosis, con aumento excesivo de la calcemia.

## PRECAUCIONES:

Debe vigilarse periódicamente la calcemia y calciuria para evitar el riesgo de sobredosificación.

## INCOMPATIBILIDADES:

No se han descrito.

## INTERACCIONES:

La terapia con metabolitos de la vitamina D<sub>3</sub> presenta interacciones con barbitúricos e hidantoínas, que obligan a ajustar la dosis.

## EFFECTOS SECUNDARIOS:

Los efectos secundarios que pueden aparecer por administración de HIDROFEROL son debidos a sobredosificación o susceptibilidad individual, éstos pueden ser hipertensión, elevación del calcio sérico y aumento del nitrógeno no proteico, calcificación metastásica; aunque estos signos más graves de hipervitaminosis sólo aparecen por sobredosificación.

## INTOXICACIÓN Y TRATAMIENTO:

A altas dosis o por administración durante largos períodos de tiempo pueden aparecer signos de hipervitaminosis D, que ceden suspendiendo el tratamiento. Si apareciesen los signos de sobredosificación, deben administrarse cantidades superiores de líquido y electrolitos. El paciente deberá mantener una dieta pobre en calcio y evitar la exposición a la luz.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica.  
Teléfono 91 562 04 20.

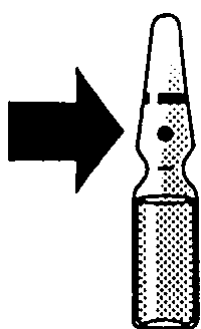
**PRESENTACIÓN:**

Envase con 10 ampollas autorrompibles de 1,5 ml.

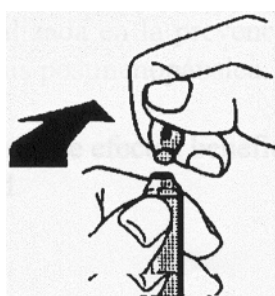
Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

**CON RECETA MÉDICA.**

**Instrucciones de uso**



Nueva ampolla rompible.  
Línea de ruptura por debajo  
del punto coloreado.



Colocar el pulgar por  
encima del punto  
coloreado y romper la  
ampolla presionando  
hacia atrás