

RÉSUMÉ DE PRODUIT CARACTÉRISTIQUES

1. NOM DE LE MÉDICINAL PRODUIT

Calcimax Sirop

2. QUALITATIF ET QUANTITATIF COMPOSITION

Chaque 5 ml contient:-

Lévulinate de calcium	350,00 mg
de calcium Chlorure dihydraté pression artérielle	120,00 mg
Nicotinamide BP	2,00 mg
Riboflavine TA	0,125 mg
Thiamine HCl TA	0,50 mg
Pyridoxine HCl TA	0,125 mg
ascorbique Acide TA	5,00 mg
Calcium Pantothénate TA	0,125 mg

3. FORMULAIRE PHARMACEUTIQUE

Sirop Oral

4. DÉTAILS CLINIQUE

4.1 Indications thérapeutique i

Comme un diététique supplément de Calcium et Vitamines B & C dans situations de besoin alimentaire particulier. Non approprié pour correction de déficience spécifique États.

4.2 Posologie et méthode de administration

Adultes et personnes âgées : quatre cuillères à soupe de 5 ml deux fois ou plus par jour, selon les directives de un médecin. Enfants : une à deux cuillères à soupe de 5 ml trois fois par jour selon l'âge ou selon les directives d'un médecin.

4.3 Contre-indications

Hypercalcémie et grave hypercalciurie, Vitamine D surdose, tumeurs décalcifiantes, insuffisance rénale sévère, calculs rénaux.

4.4 Mises en garde spéciales et précautions particulières pour utiliser

Utiliser avec prudence dans patients avec rénal déficience. Le sirop contient saccharose et cela peut avoir un effet négatif sur l'hygiène dentaire ou le contrôle du diabète. Calcimax contient du propylène glycol comme conservateur et des réactions d'hypersensibilité peuvent survenir chez les personnes sensibles.

4.5 Interactions avec autre médicinal produits et autre formes d'interaction

Un apport élevé en vitamine D doit être évité pendant le traitement calcique, sauf indication contraire. Bien qu'il soit peu probable qu'une hypercalcémie résulte de l'administration de Calcimax, il existe un risque d'effets indésirables de la digoxine chez les patients digitalisés.

Calcium oral peut réduire l'absorption de Tétracyclines.

Pyridoxine peut contrarier effets de la L-dopa à moins que le patient reçoit un inhibiteur périphérique de la dopa-décarboxylase.

Co-administration de thiazidiques augmente le risque d'hypercalcémie.

4.6 Grossesse et lactation

Les études épidémiologiques n'ont montré aucune augmentation du risque tératogène pour le fœtus en cas d'utilisation à la dose recommandée pour la supplémentation habituelle en vitamines et en calcium. Bien que calcium et autres vitamines soient excrétés dans le lait, la concentration n'est pas suffisante à produire un effet indésirable sur le nouveau-né lorsqu'il est pris aux doses recommandées.

4.7 Effets sur capacité conduire et utiliser des machines

Aucun.

4.8 Indésirable effets

Des troubles gastro-intestinaux légers peuvent se produire. Bien que l'hypercalcémie ne soit pas attendue dans les patients sauf si la fonction rénale est très affaiblie, l'occurrence de nausées, vomissements, anorexie, constipation, douleurs abdominales, soif, polyurie et faiblesse musculaire doivent alerter sur la possibilité d'une hypercalcémie.

4.9 Surdose

La quantité de calcium absorbée après un surdosage dépendra de l'état de santé de chaque individu. Calcium statut. Il pourrait causer hypercalcémie en particulier dans les patients traités avec des doses excessives de vitamine D.

Traitement est symptomatique et vise à l'abaissement du sérum calcémique, par exemple par administration de phosphates par voie orale. Une surveillance de l'état cardiaque, rénal et hydrique est recommandée.

5. PHARMACOLOGIQUE PROPRIÉTÉS

5.1 Pharmacodynamique propriétés

Calcium Sels - Traitement de calcium carence. Vitamines C & B complexe - Vitamine supplément.

5.2 Pharmacocinétique propriétés

Tous les actifs sont dans solution et biodisponible.

5.3 Préclinique sécurité données

Non applicable.

6. PHARMACEUTIQUE DÉTAILS

6.1 Liste de excipients

Édétate disodique, saccharose, glycine, saccharine sodique, nipasept , nipabutyl , propylène Glycol, Glycérine, Soluble Orange Huile, Essence Morella Cerise, sucre brûlé, acide chlorhydrique, eau purifiée.

6.2 Incompatibilités

Voir sous interactions.

6.3 Étagère vie

36 mois.

6.4 Spécial précautions pour stockage

Magasin en dessous de 30°C.

6.5 Nature et contenu de récipient

150 ml Ambre Verre Bouteille.

6.6 Instructions pour utiliser, manutention et élimination

Garder de le vue et portée de enfants.

7 COMMERCIALISATION AUTORISATION TITULAIRE

Wallace Fabrication Chimistes Ltd. Wallace
House
51-53 Stert Rue Abingdon
Oxfordshire OX14 3JF
Royaume-Uni

8 NOMBRES AUTORISATION COMMERCIALISATION

**9 DATE DE D'ABORD
AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE
L'AUTORISATION**

10 DATE DE RÉVISION DE LE TEXTE
11/07/2024