

# eurofarma **AltaD<sup>®</sup> Caps** **COLECALCIFEROL**

**PARA PARAGUAY Y BOLIVIA Y ECUADOR**

**PRESENTACIONES:**

Cápsulas blandas 1.000 UI: envases de 10 o 30 cápsulas.

Cápsulas blandas 7.000 UI: envase de 4 cápsulas.

Cápsulas blandas 15.000 UI: envase de 4 cápsulas.

Cápsulas blandas 50.000 UI: envase de 4 cápsulas.

**ECUADOR:**

Cápsulas blandas de 7.000 UI: Caja x blister x 10 capsulas blandas+inserto; Caja x blister x 4 capsulas blandas+inserto; Caja x blister x 2 capsulas blandas+inserto.

Cápsulas blandas de 15.000 UI: Envase con 4 cápsulas.

Cápsulas blandas de 50.000 UI: Caja x blister x 10 capsulas blandas + inserto; Caja x blister x 4 capsulas blandas+ inserto; Caja x blister x 2 capsulas blandas+inserto.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSICIÓN:

Cada cápsula blanda de 1.000 UI contiene: colecalciferol ..... 1.000 UI excipientes \* c.s.p. .... 1 cápsula blanda \* dextroalfatocoferol, triglicérido de cadena media, gelatina, sorbitol, glicerol, dióxido de titanio y agua purificada.

Cada cápsula blanda de 7.000 UI contiene: colecalciferol ..... 7.000 UI excipientes \*\* c.s.p. .... 1 cápsula blanda \*\* dextroalfatocoferol, triglicérido de cadena media, gelatina, sorbitol, glicerol, dióxido de titanio, amarillo crepuscular y agua purificada.

Cada cápsula blanda de 15.000 UI contiene: colecalciferol ..... 15.000 UI excipientes \*\*\* c.s.p. .... 1 cápsula blanda \*\*\* dextroalfatocoferol, triglicérido de cadena media, gelatina, sorbitol, glicerol, dióxido de titanio, rojo allura 129 y agua purificada.

Cada cápsula blanda de 50.000 UI contiene: colecalciferol ..... 50.000 UI excipientes \*\*\*\* c.s.p. .... 1 cápsula blanda \*\*\*\* dextroalfatocoferol, triglicérido de cadena media, gelatina, sorbitol, glicerol, dióxido de titanio, rojo 33 y agua purificada.

**INFORMACIÓN DEL PACIENTE**

**1. ¿PARA QUÉ ES INDICADO ESTE MEDICAMENTO?**

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (colecalciferol) es un medicamento a base de vitamina D3 (colecalciferol) indicado para la prevención y el tratamiento auxiliar en la desmineralización ósea pre y posmenopáusicas, en la prevención de la formación inadecuada de hueso (raquitismo), en casos de osteomalacia y osteoporosis y en prevención del riesgo de caídas y fracturas.

**2. ¿CÓMO FUNCIONA ESTE MEDICAMENTO?**

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (colecalciferol) actúa para regular positivamente el procesamiento y la fijación de calcio en el cuerpo. Es esencial para promover la absorción y el uso de calcio y fosfato, y para la calcificación normal de los huesos. La vitamina D3, en el tejido muscular, estimula la síntesis de proteínas, el crecimiento de mioцитos y el transporte de calcio y, por lo tanto, tiene un efecto positivo sobre la fuerza, el volumen, el tono y la velocidad de la contracción muscular.

PARA ECUADOR: Este medicamento está contraindicado para su uso en niños. Este medicamento no debe ser utilizado por mujeres embarazadas sin el consejo de un médico.

**3. ¿CUÁNDO NO DEBO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (colecalciferol) está contraindicado en caso de hipersensibilidad a cualquier componente de la formulación, en casos de hipervitaminosis D (exceso de vitamina D en la sangre), hipercalcemia (exceso de calcio en la

sangre) u osteodistrofia renal con hipérfosfatemia (exceso de fósforo en la sangre debido a mal funcionamiento del riñón) y también en casos de malformación ósea.

**4. ¿QUÉ DEBO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Los pacientes con arteriosclerosis, insuficiencia cardíaca, hiperfosfatemia e insuficiencia renal deben buscar consejo médico para evaluar el riesgo / beneficio de administrar vitamina D. Informe a su médico si usa antiácidos que contienen magnesio, ya que el uso concomitante con vitamina D puede provocar hipermagnesemia. No se recomienda el uso simultáneo de vitamina D y calcifediol, debido al efecto aditivo y al aumento del potencial tóxico. Las preparaciones que contienen calcio en dosis altas o diuréticos tiazídicos (hidroclorotiazida, metoclopramida) cuando se usan concomitantemente con vitamina D, aumentan el riesgo de hipercalcemia y las que contienen fósforo, también en dosis altas, aumentan el riesgo potencial de hiperfosfatemia. No existen restricciones específicas sobre el consumo concomitante de alimentos.

Los cambios en las pruebas de laboratorio descritos como resultado del uso de vitamina D son:

Algunos antiépilépticos (p. Ej., Carbamazepina, fenobarbital, fenitoína y primidona) pueden aumentar la necesidad de vitamina D3. No se recomienda el uso concomitante de ALTAD<sup>®</sup> CAPS (colecalciferol) con otros productos que contienen vitamina D3 debido al efecto aditivo y al aumento del potencial tóxico.

-Los anticonvulsivos y los barbitúricos pueden acelerar el metabolismo de la vitamina D3, reduciendo su efectividad.

-Cambios endocrinos y metabólicos: la toxicidad de la vitamina D en dosis altas por encima de las recomendadas, incluida la insuficiencia renal nefrocalcinosis, hipertensión y psicosis, puede ocurrir con el uso prolongado de colecalciferol, la hipervitaminosis D es reversible con la interrupción del tratamiento a menos que ocurra daño renal severo.

-Anormalidades de las grasas en la sangre: se han observado efectos dislipidémicos del colecalciferol, caracterizado por una reducción del colesterol HDL y un aumento del colesterol LDL, cuando las vitaminas se administran solas en mujeres posmenopáusicas.

ESTE MEDICAMENTO POR CONTENER GLICEROL COMO EXCIPIENTE PUEDE SER PEJUDICIAL A DOSIS ELEVADAS, PUEDE PROVOCAR DOLOR DE CABEZA, MOLESTIAS DE ESTÓMAGO Y DIARREA.

Este medicamento no debe ser usado por mujeres embarazadas sin consejo médico.

Informe a su médico si está tomando algún otro medicamento.

No use medicamentos sin el conocimiento de su médico, puede ser peligroso para su salud.

**5. ¿DÓNDE, CÓMO Y CUÁNTO TIEMPO PUEDO ALMACENAR ESTE MEDICAMENTO?**

Almacenar a temperatura ambiente (entre 15 ° C y 30 ° C). Proteger de la luz y la humedad.

Número de lote y fechas de fabricación y vencimiento: ver embalaje.

No use medicamentos con la fecha de vencimiento caducada. Guárdelo en su embalaje original.

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (colecalciferol) 1.000 UI se presenta como una cápsula de gelatina blanda, molde ovalado, blanco, que contiene una solución transparente, libre de materiales extraños.

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (colecalciferol) 7.000 UI se presenta como una cápsula de gelatina blanda, molde ovalado, color naranja, que contiene una solución transparente, libre de materiales extraños.

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (colecalciferol) 15.000 UI se presenta como una cápsula de gelatina blanda, molde ovalado, de color rojo, que contiene una solución transparente, libre de materiales extraños.

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (colecalciferol) 50.000 UI se presenta como una cápsula de gelatina blanda, molde ovalado, color guindo, que contiene una solución transparente, libre de materiales extraños.

Antes de usar, observe la apariencia del medicamento. Si no caduca y nota algún cambio en la apariencia, consulte a su farmacéutico para saber si puede usarlo.

Todos los medicamentos se deben mantener fuera del alcance de los niños.

EN ECUADOR: Conservar a temperatura no mayor a 30°C

**6. ¿CÓMO DEBO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (colecalciferol) solo debe administrarse por vía oral.

Para determinar la razón de la dosificación, es necesario controlar los niveles séricos de 25 (OH) D.

Adultos

La dosis sugerida es:

Dosis de mantenimiento para mantener niveles de 25 (OH) D consistentemente por encima de 30 ng / mL

Cápsulas blandas 1.000 UI: tomar 1 a 2 cápsulas al día, preferiblemente alrededor de las comidas.

Cápsulas blandas 7.000 UI: tomar por vía oral 1 cápsula por semana, preferiblemente alrededor de las comidas.

Dosis de ataque:

Concentración de 25 (OH) D por debajo de 20 ng / mL

Cápsulas blandas 7.000 UI: tomar, por vía oral, 1 cápsula al día, preferiblemente alrededor de las comidas, durante seis a ocho semanas o hasta alcanzar el valor deseado.

Cápsulas blandas 15.000 UI: tomar, por vía oral, 1 cápsula por semana, preferiblemente alrededor de las comidas, durante seis a ocho semanas o hasta alcanzar el valor deseado.

Cápsulas blandas 50.000 UI: tomar, por vía oral, 1 cápsula por semana, preferiblemente alrededor de las comidas, durante seis a ocho semanas o hasta alcanzar el valor deseado.

La dosis varía en un rango terapéutico, entre 1.000 a 50.000UI, dependiendo de la patología y el nivel sérico de vitamina D.

Largos períodos de uso de este medicamento, solo con consejo médico.

RECURRIR AL MÉDICO SI LOS SÍNTOMAS PERSISTEN O EMPEORAN.

Siga los consejos de su médico, siempre respetando los tiempos, las dosis y la duración del tratamiento.

No interrumpa el tratamiento sin el conocimiento de su médico.

Este medicamento no debe romperse, abrirse ni masticarse.

**7. ¿QUÉ DEBO HACER CUANDO OLVIDO EL USO DE ESTE MEDICAMENTO?**

Si olvida usar el medicamento, reinicie el tratamiento propuesto a la hora habitual, respetando los intervalos entre dosis sin necesidad de suplementes. En caso de duda, busque el consejo del farmacéutico o su médico.

**8. ¿CUÁLES SON LOS DAÑOS QUE ESTE MEDICAMENTO ME PUEDE CAUSAR?**

La ingesta excesiva de vitamina D3 provoca el desarrollo de hipercalcemia (exceso de calcio) y sus efectos asociados, incluida la hipercalciauria (alta cantidad de calcio en la orina), calcificación ectópica y daño cardiovascular y renal.

Aunque no hay una descripción en la literatura de la frecuencia con la que ocurren, se han informado las siguientes reacciones adversas en la hipervitaminosis D: boca seca, dolor de cabeza, polidipsia (mucha sed), poliuria (micción excesiva), pérdida de apetito, náuseas, vómitos, fatiga, sensación de debilidad, aumento de la presión arterial, dolor muscular, picazón, pérdida de peso, confusión mental, ataxia, trastornos mentales, coma, insuficiencia renal y arritmias cardíacas.

Informe a su médico o farmacéutico sobre la aparición de reacciones indeseables debido al uso del medicamento. También informar a la empresa a través de su servicio al cliente.

**9. ¿QUÉ HACER SI ALGUIEN USA UNA CANTIDAD MÁS GRANDE QUE LA INDICADA DE ESTE MEDICAMENTO?**

En caso de sobredosis, la administración del producto debe interrumpirse inmediatamente, con un tratamiento sintomático y de apoyo instituido. Si se usa una gran cantidad de este medicamento, busque ayuda médica rápidamente y tome el paquete del medicamento o el prospecto, si es posible.

Fabricado por: COLBRÁS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA. Estrada dos Estudantes N°349, Cotia, São Paulo, Brasil.

**EN BOLIVIA:**

**Registrado por:** LABORATORIOS EUROFARMA BOLIVIA S.A. Santa Cruz - Bolivia

**EN PARAGUAY:**

**Para: Eurofarma Laboratorios S.A. Importado por: EUROFARMA PARAGUAY S.A.**

Av. Aviadores del Chaco N°:2050. Edificio WTC. Torre 4. Piso 15. Asunción - Paraguay.

DISTRIBUYE: La Policlínica. Rojas Silva 1043 esq. Manuel O. Guerrero. Telf.: 021 - 2480000

**SOBREDOSIS:** En caso de sobredosis recurrir al: Hospital de Trauma. Manuel Giagni Avda. Gral. Santos y Teodoro S. Mongelós. Telf.: 021-204.800 - Asunción-Paraguay.

**VENTA BAJO RECETA MÉDICA.**

**EN ECUADOR:**

**Importado y Distribuido por Eurofarma S.A.**

Quito- Ecuador

## PARA URUGUAY

Colecalciferol (Vitamina D.)

Uso oral

Uso adulto

**Presentaciones**

Cápsulas blandas 1000 UI: Estuches de 30 cápsulas.

Cápsulas blandas 7000UI: Estuches de 4 cápsulas

Cápsulas blandas 15000 UI: Estuches de 4 cápsulas.

Cápsulas blandas 50000 UI: Estuches de 4 cápsulas.

**COMPOSICIÓN**

Cada cápsula blanda de 1000 UI contiene: Vitamina D3 (colecalciferol) .....1000 UI.

Excipientes\* .....c.s. \*Dextroalfatocoferol, triglicérido de los ácidos cáprico y caprílico, gelatina, sorbitol, glicerol, dióxido de titanio y agua purificada.

Cada cápsula blanda de 7.000 UI contiene: colecalciferol ..... 7.000 UI

excipientes \* c.s.p. .... 1 cápsula blanda \*\* dextroalfatocoferol, triglicéridos de los ácidos cáprico y caprílico, gelatina, sorbitol, glicerol, dióxido de titanio, amarillo crepuscular y agua purificada.

Cada cápsula blanda de 15000 UI contiene: Vitamina D3 (colecalciferol) .....15000 UI.

Excipientes\* .....c.s.

de osteomalacia y osteoporosis y en prevención del riesgo de caídas y fracturas.

**2. ¿CÓMO FUNCIONA ESTE MEDICAMENTO?**

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (Colecalciferol) actúa para regular positivamente el procesamiento y la fijación de calcio en el cuerpo. Es esencial para promover la absorción y el uso de Calcio y Fosfato, y para la calcificación normal de los huesos. La Vitamina D3, en el tejido muscular, estimula la síntesis de proteínas, el crecimiento de mioцитos y el transporte de Calcio y, por lo tanto, tiene un efecto positivo sobre la fuerza, el volumen, el tono y la velocidad de la contracción muscular.

**3. ¿CUÁNDO NO DEBO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (Colecalciferol) está contraindicado en caso de hipersensibilidad a cualquier componente de la formulación, en casos de hipervitaminosis D (exceso de Vitamina D en la sangre), hipercalcemia (exceso de calcio en la sangre) u osteodistrofia renal con hiperfosfatemia (exceso de fósforo en la sangre debido a mal funcionamiento del riñón).

**4. ¿QUÉ DEBO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Los pacientes con arteriosclerosis, insuficiencia cardíaca, hiperfosfatemia e insuficiencia renal deben buscar consejo médico para evaluar el riesgo / beneficio de administrar Vitamina D. Informe a su médico si usa antiácidos que contienen Magnesio, ya que el uso concomitante con Vitamina D puede provocar hipermagnesemia. No se recomienda el uso simultáneo de Vitamina D y Calcifediol, debido al efecto aditivo y al aumento del potencial tóxico. Las preparaciones que contienen Calcio en dosis altas o diuréticos tiazídicos (Hidroclorotiazida, Metoclopramida) cuando se usan concomitantemente con Vitamina D, aumentan el riesgo de hipercalcemia y las que contienen Fósforo, también en dosis altas, aumentan el riesgo potencial de hiperfosfatemia. No existen restricciones específicas sobre el consumo concomitante de alimentos.

Los cambios en las pruebas de laboratorio descritos como resultado del uso de Vitamina D son:

Algunos antiépilépticos (p. Ej., Carbamazepina, Fenobarbital, Fenitoína y Primidona) pueden aumentar la necesidad de Vitamina D3. No se recomienda el uso concomitante de ALTAD<sup>®</sup> CAPS (Colecalciferol) con otros productos que contienen Vitamina D3 debido al efecto aditivo y al aumento del potencial tóxico.

-Los anticonvulsivos y los barbitúricos pueden acelerar el metabolismo de la Vitamina D3, reduciendo su efectividad.

-Cambios endocrinos y metabólicos: la toxicidad de la Vitamina D en dosis altas por encima de las recomendadas, incluida la insuficiencia renal nefrocalcinosis, hipertensión y psicosis, puede ocurrir con el uso prolongado de Colecalciferol, la hipervitaminosis D es reversible con la interrupción del tratamiento a menos que ocurra daño renal severo.

-Anormalidades de las grasas en la sangre: se han observado efectos dislipidémicos del Colecalciferol, caracterizado por una reducción del colesterol HDL y un aumento del colesterol LDL, cuando las vitaminas se administran solas en mujeres posmenopáusicas.

ESTE MEDICAMENTO POR CONTENER GLICEROL COMO EXCIPIENTE PUEDE SER PEJUDICIAL A DOSIS ELEVADAS, PUEDE PROVOCAR DOLOR DE CABEZA, MOLESTIAS DE ESTÓMAGO Y DIARREA.

Este medicamento no debe ser usado por mujeres embarazadas sin consejo médico o del dentista.

Informe a su médico o dentista si está tomando algún otro medicamento.

No use medicamento sin el conocimiento de su médico, puede ser peligroso para su salud.

**5. ¿DÓNDE, CÓMO Y CUÁNTO TIEMPO PUEDO ALMACENAR ESTE MEDICAMENTO?**

Almacenar a no más de 30°C. Proteger de la luz y la humedad.

Número de lote y fechas de fabricación y vencimiento: ver embalaje.

No use medicamentos con la fecha de vencimiento caducada. Guárdelo en su embalaje original.

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (Colecalciferol) 1.000 UI se presenta como una cápsula de gelatina blanda, ovalada, color blanco.

Contiene una solución transparente, libre de partículas extrañas.

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (Colecalciferol) 7.000 UI se presenta como una cápsula de gelatina blanda, ovalada, color naranja.

Contiene una solución transparente, libre de partículas extrañas.

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (Colecalciferol) 15.000 UI se presenta como una cápsula de gelatina blanda, ovalada, color rojo.

Contiene una solución transparente, libre de partículas extrañas.

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (Colecalciferol) 50.000 UI se presenta como una cápsula de gelatina blanda, ovalada, color burdeo.

Contiene una solución transparente, libre de partículas extrañas.

Antes de usar, observe la apariencia del medicamento. Si no caduca y nota algún cambio en la apariencia, consulte a su farmacéutico para saber si puede usarlo.

Todos los medicamentos se deben mantener fuera del alcance de los niños.

**6. ¿CÓMO DEBO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

ALTAD<sup>®</sup> CAPS (Colecalciferol) solo debe administrarse por Vía Oral.

Para determinar la razón de la dosificación, es necesario controlar los niveles séricos de 25-hidroxitamina D.

Siempre use este medicamento exactamente como su médico le ha enseñado. Usted debe consultar con su médico si no está seguro de cómo usar este medicamento. El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado a su caso particular, no obstante, la dosis usual recomendada es:

• Con fines de prevención para las personas con un riesgo conocido de deficiencia de Vitamina D:

Tomar 1 cápsula de 1.000 UI por Vía Oral al día, preferiblemente cerca de las comidas; o como alternativa,

Tomar 1 cápsula de 7.000 UI por Vía Oral por semana, preferiblemente cerca de las comidas.

• Para prevención del raquitismo: durante el tratamiento a largo plazo, se debe controlar regularmente los niveles de

\*Dextroalfatocoferol, triglicérido de los ácidos cáprico y caprílico, gelatina, sorbitol, glicerol, dióxido de titanio, agua purificada y colorante rojo allura 129.

Cada cápsula blanda de 50000 UI contiene: Vitamina D3 (colecalciferol) .....50000 UI.

Excipientes\* .....c.s.

\*Dextroalfatocoferol, triglicérido de los ácidos cáprico y caprílico, gelatina, sorbitol, glicerol, dióxido de titanio, agua purificada y colorante rojo 33.

**1. INDICACIONES**

Este medicamento contiene vitamina D3 que regula la captación y el metabolismo del calcio, así como la incorporación de calcio al tejido óseo. Está recomendado en los siguientes casos:

• Ciertas alteraciones óseas, tales como pérdida de hueso (osteoporosis), cuando es administrado a la vez que otros medicamentos.

• Prevenir o tratar el déficit de vitamina D. El déficit de vitamina D puede ocurrir cuando su dieta o estilo de vida no le proporcionan la suficiente cantidad de vitamina D, o cuando su cuerpo requiere más vitamina D (por ejemplo, cuando está embarazada).

**2. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS**

AltaD (colecalciferol) actúa regulando positivamente el procesamiento y la fijación del calcio al organismo. Es esencial para promover la absorción de calcio y fosfato, y para la calcificación normal de los huesos. La vitamina D3, en el tejido muscular, estimula la síntesis proteica, el crecimiento de los mioцитos y el transporte de calcio, con esto presenta un efecto positivo sobre la fuerza, volumen, tono y velocidad de la contracción muscular.

**3. CONTRAINDICACIONES**

AltaD (colecalciferol) es contraindicado los siguientes casos:

- Hipersensibilidad a colecalciferol o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.

- si padece hipercalcemia (niveles aumentados de calcio en sangre) o hipercalciauria (niveles aumentados de calcio en orina).

- Enfermedades y/o trastornos que den lugar a hipercalcemia o hipercalciauria.

- Si sufre hipervitaminosis D (niveles aumentados de vitamina D en sangre).

- Nefrolitiasis cálcica, nefrocalcinosis.

- Insuficiencia renal grave

Si padece algo de lo anteriormente indicado, consulte con su médico antes de tomar este medicamento.

**Este medicamento no debe ser utilizado por mujeres embarazadas sin orientación médica.**

**Informe inmediatamente a su médico si sospecha de embarazo.**

**4. ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES**

En el caso de aplicar un tratamiento, la dosis debe establecerse de forma individual para los pacientes mediante controles regulares (en el inicio semanalmente y, a continuación, una vez cada 2-4 semanas) de los niveles de calcio en plasma. En pacientes de edad avanzada (>70 años), en el caso de tratamiento con vitamina D con un protocolo de dosis de carga, también es necesario el control regular de los niveles séricos de 25(OH)D. El tratamiento debe suspenderse con niveles séricos ≥50 ng /ml.

Durante un tratamiento prolongado, los niveles séricos de calcio, la excreción urinaria de calcio y la función renal deben ser monitorizadas mediante mediciones de los niveles de creatinina sérica. La monitorización es especialmente importante en pacientes de edad avanzada con tratamiento simultáneo con glucósidos cardíacos o diuréticos, en el caso de hiperfosfatemia y en pacientes con alto riesgo de litiasis.

En caso de hipercalciauria (superior a 300 mg (7,5 mmol)24 horas) o signos de función renal alterada, se deberá reducir la dosis o interrumpir el tratamiento.

La vitamina D se debe usar con precaución en pacientes con alteraciones de la función renal. En este caso, es necesario controlar los niveles de calcio y fosfato y se deberá tomar en consideración el riesgo de calcificación de tejidos blandos. En pacientes con insuficiencia renal grave, la vitamina D en forma de colecalciferol no se metaboliza de manera normal y se deberán utilizar otras formas de vitamina D.

Un control similar es necesario en niños cuyas madres reciben tratamiento con vitamina D en cantidades farmacológicas. Algunos niños pueden reaccionar con una mayor sensibilidad al efecto de la vitamina D.

No debe tomarse colecalciferol si se presenta pseudo-hipoparatiroidismo (la necesidad de vitamina D puede verse reducida por la sensibilidad a veces normal a la vitamina D, con un riesgo de sobredosis prolongada). En estos casos, hay otros derivados de vitamina D disponibles. Colecalciferol debe administrarse cuidadosamente a pacientes con sarcoidosis, debido al riesgo de incremento de la transformación de la vitamina D en su forma activa. En estos pacientes, los niveles de calcio en sangre y orina deben controlarse de forma regular.

En el caso de uso concomitante con otros medicamentos que contengan vitamina D se debe tener en cuenta su contenido en vitamina D. Se debe evitar el uso concomitante de productos multivitamínicos y suplementos dietéticos que contengan vitamina D.

Los medicamentos que tienen efecto a través de la inhibición de la resorción ósea, disminuyen las cantidades de calcio derivadas del hueso. Para evitar esto, así como de forma concomitante al tratamiento con medicamentos que favorecen el

