

**HIDROFEROL 0,1 mg/ ml**  
**Gotas orales en solución**  
Calcifediol

**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