

**HIDROFEROL 0,266 mg Solución oral  
Calcifediol****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. Espasmo-filia, 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.

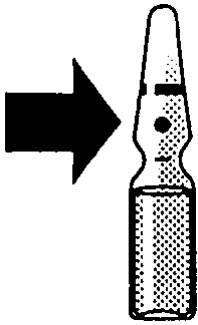
**PRESENTACIÓN:**

Envase con 10 ampollas autorrompibles de 1,5 ml.

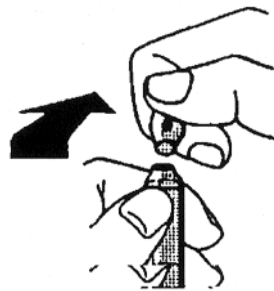
Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

**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