

DPREV (coleciferol)

ATIVUS FARMACÊUTICA LTDA

Comprimidos revestidos

1.000 UI / 2.000 UI / 5.000 UI / 7.000 UI / 10.000UI / 50.000UI

DPREV
colecalfiferol

APRESENTAÇÕES

Comprimidos revestidos 1.000 UI - embalagem com 30 ou 60 comprimidos revestidos.
Comprimidos revestidos 2.000 UI - embalagem com 30 ou 60 comprimidos revestidos.
Comprimidos revestidos 5.000 UI - embalagem com 8 ou 30 comprimidos revestidos.
Comprimidos revestidos 7.000 UI - embalagem com 4, 8 ou 30 comprimidos revestidos.
Comprimidos revestidos 10.000 UI - embalagem com 4 ou 8 comprimidos revestidos.
Comprimidos revestidos 50.000 UI - embalagem com 4 ou 8 comprimidos revestidos.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido contém:

Componente	Concentração	IDR*
Colecalfiferol (Vitamina D3)	1.000 UI	1.000 %
	2.000 UI	1.000 %
	5.000 UI	2.500 %
	7.000 UI	3.500 %
	10.000 UI	5.000 %
	50.000 UI	25.000 %

*IDR: Ingestão Diária Recomendada para adultos.

Excipientes: celulose microcristalina, croscarmelose sódica, dióxido de silício, estearato de magnésio, talco, dióxido de titânio, macrogol, copolímero de metacrilato de butila, metacrilato de dimetilaminoetila e metacrilato de metila, álcool isopropílico e água destilada.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

DPREV é um medicamento a base de colecalfiferol (vitamina D3), indicado para pacientes que apresentam insuficiência e deficiência de vitamina D.

Pode ser utilizado na prevenção e tratamento auxiliar na desmineralização óssea, do raquitismo, osteomalacia e prevenção no risco de quedas e fraturas.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

DPREV (colecalfiferol) atua na absorção intestinal do cálcio e fósforo, fundamental para a mineralização óssea. A vitamina D3, no tecido muscular, estimula a síntese proteica, crescimento dos miócitos e transporte de cálcio e com isso apresenta efeito positivo sobre a força, volume, tônus e velocidade da contração muscular.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

DPREV (colecalfiferol) não deve ser utilizado em pacientes que apresentem hipersensibilidade aos componentes da fórmula. É contraindicado também em pacientes que apresentam hipervitaminose D (absorção excessiva da vitamina), elevadas taxas de cálcio ou fosfato na corrente sanguínea e também em casos de má formação nos ossos.

Restrições a grupos de risco: não existem restrições ou cuidados especiais quanto ao uso do produto por pacientes idosos. Estudos tem relatado que idosos podem ter níveis mais baixos de vitamina D do que os adultos jovens, especialmente aqueles com pouca exposição solar.

Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Pacientes com arteriosclerose, insuficiência cardíaca, hiperfosfatemia e insuficiência renal devem procurar orientação médica para avaliar risco/benefício da administração da vitamina D. Em caso de hipervitaminose D (absorção excessiva da vitamina), recomenda-se administrar dieta com baixa quantidade de cálcio, grandes quantidades de líquido e se necessário glicocorticóides.

Informe seu médico caso você utilize antiácidos que contenham magnésio, pois o uso concomitante com vitamina D pode resultar em hipermagnesemia. Não se recomenda o uso simultâneo de vitamina D e calcifediol, devido ao efeito aditivo e aumento do potencial tóxico. Preparações que contenham cálcio em doses elevadas ou diuréticos tiazídicos quando usados concomitantemente com vitamina D, aumentam o risco de hipercalcemia e as que contêm fósforo, também em doses elevadas, aumentam o potencial de risco de hiperfosfatemia. Não há restrições específicas quanto à ingestão concomitante de alimentos. As alterações em testes laboratoriais descritas em decorrência do uso da vitamina D são:

- alguns antiepilépticos (ex.: carbamazepina, fenobarbital, fenitoína e primidona) podem aumentar a necessidade de vitamina D₃. O uso concomitante de **DPREV** com outros produtos contendo vitamina D₃ não é recomendado devido ao efeito aditivo e aumento do potencial tóxico.
- os anticonvulsivantes e os barbitúricos podem acelerar a metabolização de vitamina D₃, reduzindo a sua eficácia.
- alterações endócrinas e metabólicas: a toxicidade pela vitamina D em doses elevadas acima das recomendadas incluindo a nefrocalcinose / insuficiência renal, hipertensão e psicose, podem ocorrer com o uso prolongado de colecalciferol; A hipervitaminose D é reversível com a descontinuação do tratamento ao menos que ocorra dano renal grave.
- anormalidades das gorduras do sangue: efeitos dislipidêmicos do colecalciferol, caracterizados pela redução do HDL-colesterol e aumento do LDL-colesterol, tem sido observados quando as vitaminas são administradas isoladas em mulheres pós-menopausa.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Conservar o produto em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da umidade. Nestas condições, o medicamento se manterá próprio para o consumo, respeitando o prazo de validade indicado na embalagem.

DPREV (colecalciferol) encontra-se na forma de comprimido revestido liso, bicôncavo de coloração branca.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Comprimidos revestidos: deve ser utilizado por via oral.

A posologia sugerida é:

Dose de manutenção para manter os níveis de 25(OH)D consistentemente acima de 30ng/mL.

Comprimidos Revestidos 1.000UI: Ingerir, por via oral, 01 a 02 comprimidos ao dia, preferencialmente próximo às refeições.

Comprimidos Revestidos 2.000UI: Ingerir, por via oral, 01 comprimido ao dia, preferencialmente próximo às refeições.

Comprimidos Revestidos 5.000UI: Ingerir, por via oral, 02 comprimidos por semana, preferencialmente próximo às refeições.

Comprimidos Revestidos 7.000UI: Ingerir, por via oral, 01 comprimido por semana, preferencialmente próximo às refeições.

Comprimidos Revestidos 10.000UI: Ingerir, por via oral, 01 comprimido por semana, preferencialmente próximo às refeições.

Doses de ataque:

Concentração de 25(OH)D acima de 20ng/mL e abaixo de 30ng/mL

Comprimidos Revestidos 5.000UI: Ingerir, por via oral, 01 comprimido ao dia, preferencialmente próximo às refeições, durante seis a oito semanas ou até atingir o valor desejado.

Concentração de 25(OH)D abaixo de 20ng/mL

Comprimidos Revestidos 7.000UI: Ingerir, por via oral, 01 comprimido ao dia, preferencialmente próximo às refeições, durante seis a oito semanas ou até atingir o valor desejado

Comprimidos Revestidos 50.000UI: Ingerir, por via oral, 01 comprimido por semana, preferencialmente próximo às refeições, durante seis a oito semanas ou até atingir o valor desejado.

A resposta ao tratamento com vitamina D é muito variável. Portanto, seu médico pode prescrever diferentes posologias, dependendo da patologia, do nível de vitamina D no sangue e da resposta ao tratamento. Assim, a dosagem pode variar em uma faixa terapêutica entre 1.000 a 50.000UI, com doses diárias, semanais ou mensais.

Ingerir os comprimidos com quantidade suficiente de líquido.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso haja esquecimento da ingestão de uma dose deste medicamento, retome a posologia prescrita sem a necessidade de suplementação.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou do seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR?

A ingestão excessiva de vitamina D₃, causa o desenvolvimento de hipercalcemia (excesso de cálcio) e seus efeitos associados incluindo hipercalcúria (quantidade elevada de cálcio na urina), calcificação ectópica e dano cardiovascular e renal.

Na hipervitaminose D (absorção excessiva da vitamina), têm sido relatados casos de secura da boca, dor de cabeça, polidipsia (sensação de sede), poliúria (aumento no volume normal de urina), perda de apetite, náuseas, vômitos, fadiga, sensação de fraqueza, aumento da pressão arterial, dor muscular e prurido.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Na ocorrência de superdosagem a administração do produto deve ser imediatamente interrompida, instituindo-se tratamento sintomático e de suporte.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico leve a embalagem ou a bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

Registro M.S: 1.1861.0277

Responsável Técnico: Dr. Carlos Alexandre de Oliveira Ferrari – CRF: 39.554

Registrado por: Ativus Farmacêutica Ltda.

Rua Emilio Mallet, 317 • Sala 1005 • Tatuapé

CEP: 03.320-000 • São Paulo-SP • CNPJ: 64.088.172/0001-41

Indústria Brasileira

Fabricado por: Myralis Indústria Farmacêutica Ltda.

Valinhos-SP - Indústria Brasileira

Comercializado por: Myralis Indústria Farmacêutica Ltda.

Rua Rogélia Gallardo Alonso, 650 • Caixa postal 011 • CEP: 13.860-000 • Aguaí -SP

CNPJ: 17.440.261/0001-25

Indústria Brasileira

SAC 0800 771 2010

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.



HISTÓRICO DE ALTERAÇÃO PARA A BULA

2

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	No. Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
10/12/2013	1046150/13-7	10461 – Específico – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC60/2012	18/06/2014	N/A	10454 – Específico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	18/06/2014	Dizeres legais: Alteração da Responsável Técnica.	VP/VPS	1000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30 1000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 60 2000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30 2000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 60 5000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 8 5000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 8 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30
28/08/2015	0767228/15-4	10454 – Específico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	28/08/2015	0767228/15-4	10454 – Específico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	28/08/2015	Composição (Adequação DCB), Padronização das condições de armazenamento conforme FP e rotulagem.		
27/01/2016	1206527/16-7	10454 – Específico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	27/01/2016	1206527/16-7	10454 – Específico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	27/01/2016	Inclusão de novo local de embalagem secundária		
07/03/2016	1333353/16-4	10454 – Específico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	22/12/2014	1153167/14-3	1674 - Específico – Inclusão de nova concentração	22/02/2016	Inclusão das novas concentrações: 10.000UI e 50.000UI		VP/VPS
06/09/2016	2257484/16-1	10454 – Específico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	11/06/2014	0482648/14-5	1886 - Específico – Inclusão de Nova Apresentação Comercial	25/07/2016	Inclusão de nova apresentação comercial	VP/VPS	7000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 4
06/09/2016	2257484/16-1	10454 – Específico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	04/02/2016	1249718/16-5	10228 – Específico – Alteração de posologia	25/07/2016	Alteração de posologia	VP/VPS	5000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 8 5000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 4 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 8 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30.
12/12/2017	2279328/17-3	10454 – Específico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	- Apresentações - Composição 1. Para que este medicamento é	VP / VPS	1000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30 1000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 60

							indicado - 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento 6. Como devo usar este medicamento?		2000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30 2000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 60 5000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 8 5000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 4 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 8 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30 10.000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 04 50.000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 04
09/05/2018	0371069/18-6	10454 – Específico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	16/11/2017	2212623/17-6	1886 - Específico – Inclusão de Nova Apresentação Comercial	05/03/2018	Inclusão das novas apresentações: 1000UI: 90 comprimidos 2000UI: 90 comprimidos	VP / VPS	1000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 2000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90
30/07/2018	0605641/18-5	10454 – Específico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	16/11/2017	2212623/17-6	1886 - Específico – Inclusão de Nova Apresentação Comercial	05/03/2018	Exclusão das apresentações: 1000UI: 90 comprimidos 2000UI: 90 comprimidos Inclusão das novas apresentações: 10.000UI: 8 comprimidos 50.000UI: 8 comprimidos	VP / VPS	1000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 2000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 10.000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8 50.000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8
20/08/2018	0820281/18-8	10454 – Específico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	Alteração de Responsável Técnico Alteração CEP Empresa Myralis	VP / VPS	1000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 1000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 2000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 2000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 5000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8 5000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS

									OPC X 4 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 10.000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4 10.000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8 50.000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4 50.000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8
31/01/2019	Gerado no momento do peticionamento	10454 – Especifico Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	26/11/2018	1115090/18-4	1358 - ESPECIFICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído	Alteração de Razão social da empresa fabricante do medicamento	VP / VPS	1000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 1000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 2000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 2000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 5000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8 5000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8 7000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 10.000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4 10.000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8 50.000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4 50.000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8