

Dénomination du médicament

CALTRATE VITAMINE D3 600 mg / 400 UI, comprimé pelliculé

Calcium et cholécalciférol

Encadré

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Caltrate Vitamine D3 et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Caltrate Vitamine D3 ?
3. Comment prendre Caltrate Vitamine D3 ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Caltrate Vitamine D3 ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QUEST-CE QUE CALTRATE VITAMINE D3 ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A12AX.

Ce médicament contient deux substances actives : du calcium et la vitamine D3.

Le calcium est un constituant important de l'os et la vitamine D3 facilite l'absorption du calcium par l'intestin et sa fixation sur les os.

Il est utilisé :

dans le traitement des carences en calcium et en vitamine D chez la personne âgée, en association aux traitements de l'ostéoporose lorsque les taux de calcium et de vitamine D sont trop bas ou lorsque le risque qu'ils le soient est élevé.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CALTRATE VITAMINE D3 ?

Ne prenez jamais Caltrate Vitamine D3 :

- si vous êtes allergique au calcium, à la vitamine D ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6, en particulier l'huile de soja ou l'arachide.
- Si vous êtes atteint d'insuffisance rénale.
- Si vous avez une quantité anormalement élevée de calcium dans le sang (hypercalcémie) et / ou une élimination exagérée de calcium dans l'urine (hypercalciurie).
- Si vous êtes atteint d'un trouble susceptible d'être à l'origine d'une hypercalcémie et / ou d'une hypercalciurie (par exemple : glandes parathyroïdes hyperactives, maladie de la moelle osseuse (myélome), tumeur maligne des os (métastases osseuses)).
- Si vous êtes atteint de calculs rénaux (lithiase calcique), ou si vous avez des dépôts de calcium dans les reins (néphrocalcinose).

· Si vous êtes atteint d'un apport excessif de vitamine D (hypervitaminose D).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Caltrate Vitamine D3 :

· Si vous avez eu des calculs rénaux.

· Si vous êtes atteints d'un trouble immunitaire (sarcoïdose) : la quantité de calcium dans votre sang et vos urines doit être contrôlée.

· Si vous êtes immobilisé et que votre masse osseuse est diminuée (ostéoporose) : cela risque d'augmenter votre taux sanguin de calcium de façon importante, et d'entraîner des effets indésirables.

· Si vous prenez d'autres médicaments contenant de la vitamine D3 ou du calcium : cela risque de trop augmenter votre taux sanguin de calcium et d'entraîner des effets indésirables.

· En cas de traitement prolongé par Caltrate Vitamine D3, il est nécessaire de faire contrôler régulièrement la quantité de calcium présente dans le sang (calcémie). Ce contrôle est particulièrement important chez les personnes âgées et lors de traitements associés à base de digitaliques (par exemple la Digoxine) ou de diurétiques. En fonction du résultat, votre médecin pourra être amené à réduire, voire à interrompre votre traitement.

· Le comprimé est à avaler avec un grand verre d'eau (200 ml). Si vous avez plus de 65 ans, ou si vous avez des difficultés à avaler, vous devez casser le comprimé en deux et l'avalé avec un grand verre d'eau (200 ml).

Enfants et adolescents

Caltrate Vitamine D3 n'est pas destiné aux enfants, ni aux adolescents.

Autres médicaments et Caltrate Vitamine D3

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants :

· Les diurétiques thiazidiques (médicaments utilisés pour traiter l'hypertension), parce qu'ils peuvent augmenter la quantité de calcium dans le sang.

· Les corticoïdes par voie orale, parce qu'ils peuvent diminuer la quantité de calcium dans le sang.

· Lorlistat (médicament utilisé dans le traitement de l'obésité), cholestyramine, laxatifs tels que l'huile de paraffine, parce qu'ils peuvent diminuer la quantité de vitamine D3 absorbée par l'organisme.

· La phénytoïne (médicament utilisé dans le traitement de l'épilepsie) et les barbituriques (médicament facilitant le sommeil), parce qu'ils peuvent diminuer l'efficacité de la vitamine D3.

· Les digitaliques (médicament utilisés pour traiter les problèmes cardiaques), parce qu'ils peuvent provoquer davantage d'effets secondaires, si vous prenez trop de calcium.

· Les tétracyclines (qui sont des antibiotiques), parce que la quantité absorbée risque d'être réduite. Il est recommandé de décaler la prise de tétracyclines d'au moins 2 heures avant la prise de Caltrate Vitamine D3, ou de 4 à 6 heures après.

· Lestramustine (médicament utilisé en chimiothérapie), les hormones thyroïdiennes ou les médicaments contenant du fer, du zinc ou du strontium, parce que la quantité absorbée risque d'être réduite. Il est recommandé de décaler la prise de ces médicaments d'au moins 2 heures, avant ou après la prise de Caltrate Vitamine D3.

· Les biphosphonates (traitement des problèmes osseux), le fluorure de sodium ou les fluoroquinolones (un type d'antibiotique), parce que la quantité absorbée risque d'être réduite. Les prises devront être décalées d'au moins 3 heures avant ou après la prise de Caltrate Vitamine D3.

· D'autres médicaments contenant du calcium ou de la vitamine D pendant votre traitement par Caltrate Vitamine D3 : cela risquerait d'augmenter la quantité de calcium dans le sang.

Caltrate Vitamine D3 avec les aliments et les boissons

Dans les deux heures qui précèdent la prise de Caltrate Vitamine D3, vous devez éviter d'ingérer des aliments contenant de l'acide oxalique (présent dans les épinards et la rhubarbe) ou de l'acide phytique (présent dans les céréales complètes) qui peuvent inhiber l'absorption du calcium.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Cependant pendant la grossesse, la dose journalière ne doit pas dépasser 1500 mg de calcium et 600 UI de vitamine D. Par conséquent, la dose journalière de Caltrate Vitamine D3 ne doit pas dépasser un comprimé par jour. Des doses plus importantes risquent d'avoir un effet délétère pour l'enfant à naître.

Allaitement

Vous pouvez prendre Caltrate Vitamine D3 pendant l'allaitement. Le calcium et la vitamine D3 passent dans le lait maternel : il est indispensable de consulter préalablement votre médecin pour vérifier que votre enfant ne reçoit pas d'autres produits contenant de la vitamine D3.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il n'est attendu aucun effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Caltrate Vitamine D3 contient de l'huile de soja partiellement hydrogénée :

Ne prenez pas ce médicament si vous êtes allergique à l'arachide ou au soja.

Caltrate Vitamine D3 contient du saccharose :

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CALTRATE VITAMINE D3 ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie : voie orale.

Adultes et personnes âgées : La dose recommandée est de 1 comprimé 2 fois par jour (par exemple 1 le matin et 1 le soir).

Femme enceinte : 1 seul comprimé par jour.

Avaler le comprimé avec un grand verre d'eau (200 ml).

Si vous avez plus de 65 ans ou si vous avez des difficultés à avaler les comprimés entiers, vous devez casser les comprimés en deux et les avaler avec un grand verre d'eau (200 ml). (La barre de cassure vous permet de couper les comprimés en deux.)

Si vous avez pris plus de Caltrate Vitamine D3 que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus de Caltrate Vitamine D3 que vous n'auriez dû et si vous présentez l'un des symptômes de surdosage, arrêter de prendre Caltrate Vitamine D3 et contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes possibles d'un surdosage sont les suivants : anorexie, soif excessive, nausées, vomissements, constipation, douleur abdominale, faiblesse musculaire, fatigue, troubles mentaux, augmentation du volume des urines, douleur osseuse, calculs rénaux.

En cas de surdosage prolongé, des calcifications peuvent apparaître dans les vaisseaux sanguins ou les tissus.

Dans les cas de surdosages importants, un arrêt cardiaque peut survenir.

Si vous oubliez de prendre Caltrate Vitamine D3

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables peu fréquents (concerne 1 à 10 utilisateurs sur 1000) : taux de calcium excessif dans le sang ou les urines.

Effets indésirables rares (concerne 1 à 10 utilisateurs sur 10 000) : constipation, ballonnements, nausées, douleur abdominale, diarrhée, démangeaisons, éruption cutanée et urticaire.

Autres effets indésirables (de fréquence inconnue) : calculs rénaux, vomissements (généralement un symptôme de surdosage), réaction d'hypersensibilité dont angioedème (gonflement soudain de la face et du cou avec des difficultés à respirer) et dème du larynx (gonflement et rétrécissement de la gorge).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: www.signalement-sante.gouv.fr

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER Caltrate Vitamine D3 ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption, indiquée sur l'emballage et le flacon après la brève « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour du mois indiqué.

Ce médicament doit être conservé à une température ne dépassant pas 25°C. Conserver le flacon soigneusement fermé, à l'abri de l'humidité.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-légout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Caltrate Vitamine D3

Les substances actives sont (pour un comprimé) :

Calcium (sous forme de carbonate).....	600 mg
Cholécalciférol (vitamine D3).....	400 UI.

Les autres composants sont :

Noyau du comprimé : Cellulose microcristalline, povidone, crospovidone de type A, laurylsulfate de sodium, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, DL-alpha-tocophérol, huile de soja partiellement hydrogénée, gélatine bovine hydrolysée, saccharose, amidon de maïs, dioxyde de silicium.

Pelliculage du comprimé : paraffine liquide légère, talc, OPADRY OY-S-27203 (methylhydroxypropylcellulose, dioxyde de titane (E171), paraffine liquide légère, laurylsulfate de sodium, oxyde de fer rouge (E172), oxyde de fer noir (E172), oxyde de fer jaune (E172)).

Quest-ce que Caltrate Vitamine D3 et contenu de l'emballage extérieur

Comprimé pelliculé oblong de couleur gris/beige. Lune des faces porte une barre de cassure avec « D » gravé sur la gauche de la barre, et « 600 » sur le côté droit. « Caltrate » est imprimé sur l'autre face.

Flacons de 20, 30, 60, 90 et 180 comprimés. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

PFIZER SANTE FAMILIALE

23-25 AVENUE DU DOCTEUR LANNELONGUE

75014 PARIS

FRANCE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

PFIZER SANTE FAMILIALE

23-25 AVENUE DU DOCTEUR LANNELONGUE

75014 PARIS

FRANCE

Fabricant

PFIZER CONSUMER MANUFACTURING ITALY

VIA NETTUNENSE 90

04011 APRILIA (LT)

ITALIE

ou

WYETH MEDICA IRELAND

NEWBRIDGE

CO. KILDARE

IRELANDE

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

[dans le cas des MRP et DCP]

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants : Conformément à la réglementation en vigueur.

[À compléter ultérieurement par le titulaire]

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de IANSM (France).

[Retour en haut de la page](#)

