

## Prospecto: información para el usuario

### Paricalcitol Aurovitas Spain 1 microgramo cápsulas blandas EFG

Paricalcitol

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.**

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

### Contenido del prospecto

1. Qué es Paricalcitol Aurovitas Spain y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Paricalcitol Aurovitas Spain
3. Cómo tomar Paricalcitol Aurovitas Spain
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Paricalcitol Aurovitas Spain
6. Contenido del envase e información adicional

#### 1. Qué es Paricalcitol Aurovitas Spain y para qué se utiliza

Paricalcitol Aurovitas Spain contiene la sustancia activa paricalcitol, la cual es una forma sintética de la vitamina D activa.

La vitamina D activa es necesaria para el funcionamiento normal de muchos tejidos del cuerpo, incluyendo la glándula paratiroidea y los huesos. En las personas que tienen la función renal normal, esta forma activa de la vitamina D se produce de forma natural por los riñones, pero en caso de fallo del riñón, la producción de vitamina D activa está marcadamente reducida. Por tanto, Paricalcitol Aurovitas Spain proporciona una fuente de vitamina D activa cuando el organismo no puede producir suficiente y ayuda a prevenir las consecuencias de niveles bajos de vitamina D activa, concretamente con niveles altos de hormona paratiroidea que pueden causar problemas óseos. Paricalcitol Aurovitas Spain se utiliza en pacientes adultos con enfermedad renal estadios 3, 4 y 5 y en niños de 10 a 16 años con enfermedad renal estadios 3 y 4.

#### 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Paricalcitol Aurovitas Spain

##### No tome Paricalcitol Aurovitas Spain

- si es alérgico al paricalcitol o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si tiene niveles muy altos de calcio o vitamina D en su sangre.

Su médico le dirá si le afectan estas condiciones.

## **Advertencias y precauciones**

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Paricalcitol Aurovitas Spain.

- Antes de iniciar el tratamiento, es importante que limite la cantidad de fósforo en su dieta.
- Puede que sea necesario utilizar agentes quelantes de fósforo para controlar los niveles de fósforo. Si usted está tomando agentes quelantes de fósforo con contenido en calcio, su médico puede modificarle la dosis.
- Su médico le realizará análisis de sangre para el seguimiento de su tratamiento.
- En algunos pacientes con enfermedad renal crónica en estadios 3 y 4 se ha observado un aumento de los niveles de creatinina. No obstante, este incremento no se refleja en una disminución de la función renal.

## **Otros medicamentos y Paricalcitol Aurovitas Spain**

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento.

Algunos medicamentos pueden afectar a la acción de este medicamento o puede aumentar la probabilidad de efectos adversos.

Es particularmente importante informar a su médico si está tomando:

- medicamentos para tratar las infecciones por hongos tales como candida y aftas bucales (por ejemplo: ketoconazol)
- medicamentos para el corazón o la tensión arterial (e.j. digoxina y diuréticos o medicamentos que eliminan líquidos)
- medicamentos que se unen al fósforo (por ejemplo, medicamentos para reducir los niveles de calcio en la sangre)
- medicamentos que contienen calcio o vitamina D, incluidos en suplementos y multivitaminas que se pueden comprar sin receta
- medicamentos que contienen magnesio o aluminio, por ejemplo, algunos medicamentos para la indigestión (antiácidos)
- colestiramina (medicamentos utilizados para disminuir los niveles de colesterol (por ejemplo: colestiramina).

## **Toma de Paricalcitol Aurovitas Spain con alimentos y bebidas**

Paricalcitol Aurovitas Spain puede tomarse con o sin alimentos.

## **Embarazo, lactancia y fertilidad**

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

No existen datos suficientes sobre la utilización de paricalcitol en mujeres embarazadas. Se desconoce el riesgo en seres humanos, por tanto, no debería utilizarse durante el embarazo excepto, si fuese claramente necesario.

Se desconoce si paricalcitol pasa a la leche materna. Si está tomando Paricalcitol Aurovitas Spain informe a su médico antes de darle el pecho a su hijo.

## **Conducción y uso de máquinas**

Paricalcitol Aurovitas Spain no debería afectar a su capacidad para conducir o manejar máquinas.

### **Paricalcitol Aurovitas Spain contiene etanol**

Este medicamento contiene una pequeña cantidad de etanol (un alcohol), menos de 100 mg por cápsula, que puede modificar o aumentar el efecto de otros medicamentos. Esto podría ser perjudicial para las personas que sufren de enfermedad hepática, alcoholismo, epilepsia, lesión cerebral o enfermedad, así como en las mujeres embarazadas o en periodo de lactancia y niños.

### **3. Cómo tomar Paricalcitol Aurovitas Spain**

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

#### **Enfermedad renal crónica, estadios 3 y 4**

En pacientes adultos la dosis inicial habitual es de una cápsula diaria, o una cápsula en días alternos hasta un máximo de tres veces a la semana. Su médico utilizará los resultados de algunas pruebas de laboratorio para decidir la dosis correcta para usted.

Una vez iniciado el tratamiento con Paricalcitol Aurovitas Spain, es probable que necesite un ajuste de la dosis en función de su respuesta al tratamiento.

Su médico le ayudará a determinar la dosis correcta de Paricalcitol Aurovitas Spain.

#### **Enfermedad renal crónica, estadio 5**

En pacientes adultos la dosis inicial habitual es de una cápsula en días alternos, hasta un máximo de tres veces a la semana. Su médico utilizará los resultados de algunas pruebas de laboratorio para determinar la dosis correcta para usted. Una vez iniciado el tratamiento con Paricalcitol Aurovitas Spain, es probable que necesite un ajuste de la dosis en función de su respuesta al tratamiento. Su médico le ayudará a determinar la dosis correcta de Paricalcitol Aurovitas Spain.

#### **Enfermedad hepática**

Si usted padece de enfermedad hepática de leve a moderada, no necesitará ajustar la dosis. Sin embargo, no hay experiencia en pacientes con enfermedad hepática grave.

#### **Trasplante renal**

La dosis habitual es de una cápsula diaria, o una cápsula en días alternos hasta un máximo de tres veces a la semana. Su médico utilizará los resultados de algunas pruebas de laboratorio para decidir la dosis correcta para usted. Una vez iniciado el tratamiento con Paricalcitol Aurovitas Spain, es probable que necesite un ajuste de la dosis en función de su respuesta al tratamiento. Su médico le ayudará a determinar la dosis correcta de Paricalcitol Aurovitas Spain.

#### **Uso en niños y adolescentes**

En niños de 10 a 16 años de edad con enfermedad renal crónica estadios 3 o 4, la dosis inicial habitual es una cápsula en días alternos, hasta tres veces por semana. Su médico usará los resultados de sus pruebas de laboratorio para decidir la dosis correcta. Una vez que se inicia Paricalcitol Aurovitas Spain, es probable que la dosis necesite ser ajustada, dependiendo de cómo responda al tratamiento. Su médico le ayudará a determinar la dosis correcta de Paricalcitol Aurovitas Spain.

No se ha establecido la eficacia de Paricalcitol Aurovitas Spain en niños con ERC en estadio 5.

No hay información sobre el uso de Paricalcitol Aurovitas Spain cápsulas en niños menores de 10 años de edad.

#### **Pacientes de edad avanzada**

Hay una experiencia limitada en el uso de paricalcitol en pacientes de 65 años o más. En general, no se han observado diferencias globales de efectividad o seguridad entre pacientes mayores de 65 años y pacientes jóvenes.

### **Si toma más Paricalcitol Aurovitas Spain del que debe**

Una dosis excesiva de Paricalcitol Aurovitas Spain puede producir niveles de calcio en sangre anormalmente altos, lo cual puede ser perjudicial. Los síntomas que pueden aparecer después de tomar una dosis excesiva de Paricalcitol Aurovitas Spain pueden incluir: sensación de debilidad y/o somnolencia, dolor de cabeza, náuseas (sentirse mal) o vómitos (estar mal), sequedad de boca, estreñimiento, dolor en los músculos o en los huesos y sabor metálico.

Los síntomas que pueden producirse a largo plazo tras una ingesta excesiva de Paricalcitol Aurovitas Spain pueden incluir: pérdida de apetito, sensación de debilidad, pérdida de peso, sequedad de ojos, goteo de la nariz, picores en la piel, sensación de calor y fiebre, pérdida del apetito sexual, dolor abdominal fuerte (debido a una inflamación del páncreas), y piedras en el riñón. Puede verse afectada su presión arterial y pueden producirse latidos irregulares del corazón (palpitaciones). Los resultados de los análisis de sangre y orina pueden mostrar colesterol alto, urea, nitrógeno y niveles elevados de enzimas hepáticas.

Raras veces Paricalcitol Aurovitas Spain puede causar cambios mentales como confusión, somnolencia, insomnio o nerviosismo.

Si toma demasiado Paricalcitol Aurovitas Spain o experimenta alguno de los síntomas descritos arriba, consulte inmediatamente a su médico. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91.562.04.20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

### **Si olvidó tomar Paricalcitol Aurovitas Spain**

Si olvidó tomar una dosis, tómela tan pronto como se acuerde. Sin embargo, si está cerca el momento de la toma de la siguiente cápsula no ingiera la cápsula que ha olvidado y continúe normalmente con el tratamiento tal y como su médico le había indicado.

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

### **Si interrumpe el tratamiento con Paricalcitol Aurovitas Spain**

A menos que su médico le diga que pare el tratamiento, es importante seguir tomando Paricalcitol Aurovitas Spain como su médico le ha indicado.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico, o farmacéutico.

## **4. Posibles efectos adversos**

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

### **Importante: Avise inmediatamente a su médico si nota cualquiera de los siguientes efectos adversos:**

- Reacciones alérgicas (tales como falta de aliento, sibilancia, erupción, picazón o hinchazón de la cara y los labios).

Informe a su médico o enfermero si experimenta alguno de los efectos adversos siguientes:

### **Frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):

- aumento de los niveles en sangre de una sustancia llamada calcio, además del aumento del tiempo de

calcio, puede ocurrir el aumento de otra sustancia llamada fosfato (en pacientes con enfermedad renal crónica significativa)

- los niveles de fosfato en sangre también pueden aumentar.

**Poco frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):

- neumonía (infección pulmonar)
- disminución de los niveles de hormona paratiroidea
- disminución del apetito
- disminución de los niveles de calcio
- mareo
- sabor raro en la boca
- dolor de cabeza
- latido del corazón irregular
- molestias o dolor en el estómago
- estreñimiento
- diarrea
- sequedad de boca
- ardor de estómago (reflujo o indigestión)
- náuseas
- vómitos
- acné
- picores en la piel
- erupción
- habones
- calambres musculares
- dolor muscular
- dolor de mama a la palpación
- debilidad
- sensación de cansancio, malestar
- hinchazón en las piernas
- dolor
- aumento de los niveles de creatinina
- alteraciones en los análisis de la función hepática.

Si experimenta una reacción alérgica, por favor, contacte con su médico inmediatamente.

### **Comunicación de efectos adversos**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: [www.notificaRAM.es](http://www.notificaRAM.es).


Mediante la comunicación de efectos adversos puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

## **5. Conservación de Paricalcitol Aurovitas Spain**

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

## 6. Contenido del envase e información adicional

### Composición de Paricalcitol Aurovitas Spain

- El principio activo es paricalcitol. Cada cápsula blanda contiene 1 microgramo de paricalcitol.
- Los demás componentes (excipientes) son: triglicéridos de cadena media, etanol anhidro, butilhidroxitolueno.  
La cubierta de la cápsula contiene: gelatina, glicerol anhidro, dióxido de titanio (E171) y óxido de hierro negro (E172).

### Aspecto del producto y contenido del envase

Paricalcitol Aurovitas Spain 1 microgramo son cápsulas blandas ovaladas de color gris.

Se presenta en envases de cartón que contienen 7, 28 ó 30 cápsulas.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

### Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

#### Titular de la autorización de comercialización:

Aurovitas Spain, S.A.U.  
Avda. de Burgos, 16-D  
28036 Madrid  
España  
Telf.: 91 630 86 45  
Fax: 91 630 26 64

#### Responsable de la fabricación:

G.A.P. SA  
46, Agissilaou str.  
Agios Dimitrios  
Attiki,  
Grecia

o

Rafarm S.A.  
Thesi Poussi Hantzi, AgiouLouka, Paiania,  
19002 Attiki  
Grecia

o

Viminco A/S  
Lodshusvej 11, Skælskør  
DK-4230,  
Dinamarca

**Fecha de la última revisión de este prospecto: Febrero 2022**

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>.