

Prospecto: información para el usuario

Benferol 800 UI cápsulas blandas

colecalciferol (vitamina D₃)

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

1. Qué es Benferol y para qué se utiliza

Este medicamento contiene vitamina D_3 que regula la captación y el metabolismo del calcio, así como la incorporación de calcio al tejido óseo.

Benferol se utiliza para prevenir y tratar el déficit de vitamina D₃ en adultos y adolescentes.

Su médico le puede prescribir este medicamento como complemento a la medicación específica de la pérdida ósea.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Benferol

No tome Benferol:

- si es alérgico al colecalciferol o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si padece hipercalcemia (niveles aumentados de calcio en sangre) o hipercalciuria (niveles aumentados de calcio en orina)).
- si sufre hipervitaminosis D (niveles aumentados de vitamina D en sangre).
- si tiene piedras en el riñón.

Si padece algo de lo anteriormente indicado, consulte con su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

Advertencias y precauciones

Consulte con su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento:



- si sufre sarcoidosis (un tipo especial de enfermedad del tejido conectivo que afecta a los pulmones, piel y articulaciones).
- cuando utilice simultáneamente otros medicamentos que contienen vitamina D.
- si tiene problemas de riñón o ha tenido piedras en el riñón.

Niños

Este medicamento no se recomienda para el uso en niños menores de 12 años.

Toma de Benferol con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico siestá tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, en particular:

- Colestiramina (utilizado para tratar el colesterol alto).
- Fenitoína o barbitúricos (utilizados para tratar la epilepsia).
- Laxantes que contienen aceite de parafina.
- Diuréticos tiazídicos (para tratar la tensión arterial alta).
- Glucocorticoides (para tratar la inflamación).
- Glucósidos cardiotónicos (para tratar afecciones del corazón), p.ej. digoxina.
- Actinomicina (quimioterapia)
- Imidazol (antifúngico)
- Orlistat (pérdida de peso)

Toma de Benferol con alimentos y bebidas

Ver sección 3 "Cómo tomar Benferol".

Embarazo, lactancia y fertilidad

Durante el embarazo, la toma diaria de vitamina D no debe superar 600 UI.

Este medicamento sólo se usará durante el embarazo, si el déficit de vitamina D se ha diagnosticado clínicamente.

Este medicamento se puede usar durante la lactancia. La vitamina D_3 pasa a la leche materna. Esto se deberá tener en consideración cuando se administre vitamina D adicional al lactante.

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.

Conducción y uso de máquinas

Este medicamento carece de efectos conocidos sobre la capacidad para conducir o usar máquinas.

Benferol contiene rojo Allura AC (E129), puede provocar reacciones de tipo alérgico Si es alérgico al colorante anterior, consulte a su médico o farmacéutico.

3. Cómo tomar Benferol

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

Las cápsulas deben tragarse enteras con agua.

Este medicamento puede tomarse con o sin alimentos.

Dosis recomendada: 1 cápsula diaria.

La toma diaria no debe exceder de 5 cápsulas.



Uso en niños

Este medicamento no está destinado al uso en niños menores de 12 años. Existen otras presentaciones de este medicamento que pueden ser más adecuadas para niños; pregunte a su médico o farmacéutico.

Si toma más Benferol del que debe

Si ha tomado mayor cantidad de este medicamento que la recetada, o si accidentalmente un niño ha tomado este medicamento, póngase en contacto con su médico o con urgencias para evaluar el riesgo existente o llame al servicio de información toxicológica, teléfono 91 562 04 20 indicando el medicamento y la cantidad utilizada.. Se recomienda llevar el envase y el prospecto del medicamento al profesional sanitario.

Los síntomas más frecuentes de sobredosis son: náuseas, vómitos, sed excesiva, la producción de grandes cantidades de orina durante 24 horas, estreñimiento y deshidratación, cantidades elevadas de calcio en la sangre (hipercalcemia e hipercalciúria) que se detectan en análisis de laboratorio.

Si olvidó tomar Benferol

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Benferol

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 sufran.

Deberá interrumpir de inmediato la toma del medicamentoy consultar con su médico si experimenta síntomas de reacciones alérgicas graves, tales como:

- Hinchazón de la cara, labios, lengua o garganta
- Dificultad para tragar
- Urticaria y dificultad para respirar

Efectos adversos poco frecuentes (aparecen en menos de 1 de cada 100 personas): Hipercalcemia (niveles aumentados de calcio en sangre) e hipercalciuria (niveles aumentados de calcio en orina).

Raros (aparecen en menos de 1 de cada 1.000 personas): Picor, erupción cutánea (prurito/urticaria).

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

5. Conservación de Benferol

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

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



No conservar a una temperatura superior a 25°C. Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz.

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 Benferol

- El principio activo es colecalciferol (vitamina D_3). Cada cápsula blanda contiene 0,02 mg de colecalciferol que corresponde a 800 UI de vitamina D_3 .
- Los demás componentes son: todo-rac-α-tocoferol (E307), triglicéridos de cadena media, glicerol, gelatina, agua purificada, tinta de impresión de color blanco Opacode (goma laca (E904), dióxido de titanio (E171), hidróxido de amonio (E527), propilenglicol (E1520), alcohol N-butílico, alcohol isopropílico y simeticona), rojo Allura AC (E129).

Aspecto de Benferol y contenido del envase

Cápsulas blandas, ovaladas, de color rosa, con "0,8" impreso en tinta blanca que contienen un líquido oleoso, ligeramente amarillo.

Cada caja contiene 28 o 90 cápsulas en tiras blíster. Puede que sólo estén comercializados algunos tamaños de envase.

Titular de la Autorización de Comercialización

Consilient Health Limited. Floor 3, Block 3, Miesian Plaza, Dublin 2, D02 Y754, Irlanda

Responsable de la fabricación

Consilient Health Limited, Block 2A Richview Office Park, Clonskeagh, Dublin 14, D14 Y0A5, Irlanda

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

ANGELINI PHARMA ESPAÑA, S.L. c/ Antonio Machado, 78-80 3ª planta, módulo A-Edificio Australia 08840 Viladecans, Barcelona (España)



Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

Países Bajos: Benferol 800 IE zachte capsules Reino Unido: InVita D3 800 IU soft capsules Irlanda: altavitaD3 800 IU soft capsules España: Benferol 800 UI cápsulas blandas Dinamarca: Benferol 800 IE bløde kapsler Finlandia: Benferol 800 IU kapselit, pehmeät Noruega: Benferol 800 IU myke kapsler Suecia: Benferol 800 IU mjuka kapslar

Fecha de la última revisión de este prospecto: Enero 2024