

Se puede producir hiperfosfatemia en presencia de acidosis, acromegalia, hemólisis, hipoparatiroidismo, destrucción de tejido o toxicidad de Vitamina D. La hiperfosfatemia lleva a su vez a hipocalcemia, que puede ser severa y a calcificación ectópica.

En caso de sobredosis accidental consultar en Uruguay al Centro de Información y Asesoramiento Toxicológico (C.I.AT): Hospital de Clínicas, Av Italia s/n, Piso 7º, Tel *1722. Montevideo.

Dosis y Forma de administración: La dosis habitual en niños mayores y adultos es de 5 ml por día o según indicación médica. Se puede mezclar con leche, jugo de frutas o cereales. Mezclar bien el jarabe antes de utilizarlo.

Presentaciones: *DAYAMINERAL® NF jarabe*: Frasco por 90 ml.

Condiciones de almacenamiento: Almacenar a temperatura ambiente entre 15 y 30°C.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Fabricado y acondicionado por:
Abbott Laboratories Argentina S.A.,
Ing. E. Butty 240, 12º Piso
(C1001AFB) Ciudad Autónoma de Buenos Aires.
Planta Industrial: Av. Valentín Vergara 7989
(B1891EUE) Ingeniero Allan, Partido de Florencio Varela.

Importa y representa:
Abbott Laboratories Uruguay S.A.,
Av. Rivera 6329, Of. 201, Montevideo, Uruguay.
Insc. Nº 68 - Ley 15443 - Reg. M.S.P. Nº 17537

Venta libre en condiciones reglamentarias.

D.T. Q.F.: Gina Bonsignore.

Vía oral.

HF 1071R00 2018

Jarabe
Lista Nº 6992

DAYAMINERAL® NF Jarabe

Descripción: Asociación de vitaminas y minerales.

Composición por 5 ml:
Vitamina A 3000 UI; Vitamina D 400 UI; Vitamina C 50 mg;
Vitamina B12 3 mcg; Nicotinamida 10 mg; Clorhidrato de Tiamina 1,5 mg; Riboflavina (como 5-fosfato sódico) 1,2 mg; Clorhidrato de Piridoxina 1 mg; Pantotenoil 5 mg; Bitartrato de Colina 10,45 mg; Inositol 5 mg; Gluconato Ferroso 26 mg; Lactato de Calcio 158 mg; Hipofosfito de Calcio 82,5 mg; Gluconato de Manganeso 4,38 mg; Gluconato de Zinc 3,9 mg; Gluconato de Magnesio 55,5 mg; Yoduro de Potasio 98 mcg.

Este producto contiene Ciclamato Sódico 28 mg/5 mL; Sacarina Sódica 2,5 mg/5 mL; Metilparabeno y Propilparabeno.

Indicaciones: La línea DAYAMINERAL® está indicada como un complemento multivitamínico y mineral diario.

DAYAMINERAL® NF jarabe está indicado en niños y adultos.

Contraindicaciones: DAYAMINERAL® NF está contraindicado en individuos con hipersensibilidad conocida a cualquiera de sus componentes.

Advertencias: La sobredosis accidental de productos que contienen hierro, es la mayor causa de intoxicación fatal en niños menores de 6 años de edad.



Precauciones:

Generales: Se debe tener precaución en pacientes con insuficiencia hepática crónica y en pacientes con hiperlipidemia. La Vitamina D debe utilizarse con precaución en pacientes con hipercalcemia. Se ha observado aumento de la sensibilidad a la Vitamina D en pacientes con Insuficiencia Renal y que tienen una relación anormal en la tasa calcio/fósforo.

Se debe tener precaución en pacientes con insuficiencia tiroidea pre-existente.

Las sales de calcio se deben administrar con precaución en pacientes con la función renal disminuida, insuficiencia cardíaca o sarcoidosis.

Se debe tener precaución al administrar fosfato a pacientes con una severa disminución de la función renal.

Interacciones Tests Laboratorio: Son posibles resultados falsos en test de sangre oculta.

Interacciones Medicamentosas: El uso concomitante de tetraciclina e hierro resulta en disturbio de la absorción debido a la formación de un complejo. Por lo tanto, estas drogas se deben administrar 2 a 3 horas separadas una de la otra. El efecto de la Vitamina D puede verse reducido en pacientes tomando concomitantemente barbitúricos y anticonvulsivantes debido al metabolismo acelerado de la Vitamina D.

El calcio aumenta el efecto de los glicósidos digitales del corazón y puede precipitar una intoxicación digital.

Las sales de calcio reducen la absorción de las tetraciclinas y los diuréticos derivados de tiazida pueden aumentar la reabsorción renal del calcio pudiendo producir hipercalcemia. La administración concomitante de calcio, magnesio o sales de aluminio puede atrapar al fosfato y disminuir su absorción del tracto gastrointestinal.

Reacciones adversas: Con el uso de preparaciones de vitaminas se han reportado reacción alérgicas incluyendo erupción cutánea, prurito y anafilaxis.

Algunos componentes de estos productos se han asociado con efectos gastrointestinales tales como: acidez, eructos, dolor abdominal y calambres, diarrea, constipación, vómitos, náuseas y anorexia.

Con varios componentes se ha visto empeoramiento del acné vulgaris o erupción de exantema acneiforme.

Con el uso de riboflavina se ha reportado coloración amarillo brillante de la orina.

La administración prolongada de >10.000 UI de Vitamina A en forma diaria puede producir hipervitaminosis A crónica.

Los síntomas de intoxicación crónica son los siguientes: Dolor de cabeza, vértigo, hiperqueratosis, cambios en la piel y membranas mucosas, sensibilidad y dolor en los huesos y articulaciones, fiebre, aumento de la concentración sérica de colesterol y triglicéridos, hipertensión intracraneal, fatiga, hipercalcemia,

hiperglucemia, fosfatasa alcalina aumentada, hipoproteinemia, ácido ascórbico sérico bajo, contenido de proteína del fluido cerebro espinal disminuido, hidroxiprolina urinaria elevada e hipercalcemia, poliuria, frecuencia de micción aumentada, incontinencia urinaria, enuresis e insuficiencia renal aguda debido a necrosis tubular, papiledema, sequedad, hemorragia y fisuras en los labios, coloración amarilla, amarilla-naranja de la piel, tolerancia a la luz del sol disminuida, cambios en la pigmentación, pérdida de cabello y uñas quebradizas, angiomas en forma de araña y edema.

La administración moderada por periodos de tiempo prolongado de Vitamina A (20.000 UI por día) puede causar insuficiencia hepática significativa incluyendo cirrosis. La dosis acumulativa total puede ser un factor crítico.

La intoxicación con Vitamina D incluye las siguientes características: Hipercalcemia y deposición de sales de calcio en varios tejidos. Ocasionalmente se ha reportado: alteración mental, ataxia cerebelosa, paresis facial periférica, apatía y falta de interés.

Con el uso de hierro se ha reportado coloración negra de materia fecal.

El uso continuo de las preparaciones líquidas con hierro puede colorear el esmalte de los dientes.

Sobredosis: Altas dosis de cada uno de los componentes individuales de este producto han sido asociadas con eczema y lesiones de piel exantematosas, fatiga e insomnio. Con altas dosis de niacinamida se ha notado daño hepático, gota y úlcera. Altas dosis de Vitamina A puede llevar a producir hemólisis, anemia, neutropenia, leucocitosis, trombocitopenia, anemia aplásica, aumento VES y aceleración de la reabsorción trabecular y cortical de hueso. Las dosis iniciales de sobredosis de Vitamina D usualmente constituyen debilidad, cefalea, náusea, vómitos y diarrea. La función renal puede, en una etapa temprana, estar dañada con poliuria, polidipsia, nocturia, descenso de la habilidad de concentración de la orina y proteinuria. La sobredosis aguda de hierro puede causar náuseas y vómitos y en casos severos colapso cardiovascular y muerte.

La dosis letal de hierro elemental ingerido en forma oral está estimada en 180 a 300 mg/kg de peso corporal. Sin embargo, una dosis de hierro elemental tan baja como 30 mg/kg puede ser tóxica para algunos individuos y la ingestión de dosis tan bajas como 60 mg/kg han resultado en muerte.

La sobredosis con manganeso puede provocar confusión mental y empeoramiento de la encefalopatía hepática en paciente con cirrosis.

Los síntomas de la hipercalcemia incluyen: constipación, disturbios mentales, poliuria, polidipsia, dolor óseo, nefrocalcinosis, cálculos renales y en varios casos, arritmias cardíacas y coma.