

DICARBOCALM
Comprimate masticabile**Compoziție**

Un comprimat masticabil conține carbonat de calciu 489 mg, carbonat de magneziu 11 mg și trisilicat de magneziu 6 mg și excipienți: stearat de magneziu, croscarmeloză sodică 900-1600 CP, povidonă K 30, zahăr, talc, ulei de mentă.

Grupa farmacoterapeutică: combinații cu compuși de aluminiu, calciu și magneziu.

Indicații terapeutice

Tratamentul simptomatic al manifestărilor dureroase din afecțiunile eso-gastro-duodenale care evoluează cu hiperaciditate.

Contraindicații

Insuficiență renală severă (datorită sărurilor de magneziu).
Hipercalcemie.
Litiază calcică.

Precauții

În cazul administrării la diabetici se va ține cont de conținutul în zahăr.
Un comprimat masticabil conține 717,4 mg zahăr.

Interacțiuni

S-au raportat interacțiuni cu alte medicamente administrate oral. S-a constatat o scădere a absorbției digestive a medicamentelor administrate concomitent. De aceea, se preferă administrarea *Dicarbocalm* după o pauză de cel puțin 2 ore de la administrarea celorlalte medicamente.

Nu se recomandă asocierea cu chinidina, deoarece crește concentrația plasmatică a chinidinei și riscul de supradozaj, prin scăderea excreției renale a chinidinei (prin alcalinizarea urinei).

Se recomandă prudență în cazul asocierii cu indometacină, difosfonați, digitalice, săruri de fier, lincomicină, nitrofurantoină, dexametazonă (scade absorbția lor digestivă dacă se administrează simultan cu antiacidele, de aceea se vor administra la distanță unele de altele).

Atenționări speciale

Sarcina și alăptarea

Dicarbocalm se administrează în timpul sarcinii și alăptării după evaluarea atentă a raportului beneficiu terapeutic matern/risc potențial fetal.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Dicarbocalm nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Doze și mod de administrare

Doza uzuală recomandată este de 3 - 4 comprimate masticabile *Dicarbocalm* pe zi, administrate oral.

Comprimatele se sfărâmă sau se lasă să se dizolve în cavitatea bucală.

Se administrează după masă sau în faza dureroasă.

Reacții adverse

Datorate sărurilor de calciu: tratamentul prelungit poate determina hipercalcemie, cu risc de insuficiență renală și nefrocalcinoză.

Datorate sărurilor de magneziu: diaree.

Administrat în doze mari timp îndelungat poate determina fenomene de hiperaciditate prin rebound secretor.

Supradozaj

În caz de supradozaj poate să apară hiperaciditate gastrică, hipercalcemie, diaree.

Tratament: se va întrerupe administrarea și se va institui tratament simptomatic și de susținere a funcțiilor vitale.

Păstrare

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Ambalaj

Cutie cu 2 blistere PVC/Al a câte 10 comprimate masticabile

Cutie cu 3 blistere PVC/Al a câte 10 comprimate masticabile

Producător

S.C. ZENTIVA S.A., România

Deținătorul Autorizației de punere pe piață

S.C. ZENTIVA S.A.,

B-dul Theodor Pallady nr. 50

Sector 3, 032266 București, România

Data ultimei verificări a prospectului

Martie, 2011