

## MENTIONS LÉGALES

### FIXICAL VITAMINE D3 1000 mg/800 UI, comprimé à sucer

#### COMPOSITION :

Calcium : 1000 mg, sous forme de carbonate de calcium,  
Cholécalciférol (Vitamine D<sub>3</sub>) : 800 UI, sous forme de concentrat de cholécalciférol, forme pulvérulente,  
Pour un comprimé à sucer.

Excipients :

Xylitol, povidone excipient K30, aspartam (E951), lévomenthol, arôme menthe (contient notamment du sorbitol), talc, stéarate de magnésium, lactose monohydraté.

Excipients à effet notoire : aspartam, lactose, sorbitol.

#### FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé à sucer.

Comprimé blanc, légèrement bombé, à odeur de menthe.

#### DONNÉES CLINIQUES :

##### Indications thérapeutiques :

- Correction des carences vitamino-calciques chez les sujets âgés.
- Apport vitamino-calcique associé aux traitements spécifiques de l'ostéoporose, chez les patients carencés ou à haut risque de carence vitamino D-calcique.

Ce médicament est indiqué chez les adultes.

##### Posologie et mode d'administration :

###### Posologie :

1 comprimé par jour.

CTJ : 0,18 € hors honoraire de dispensation (bte de 30).

###### Mode d'administration :

Voie orale.

Comprimé à sucer puis prendre un verre d'eau.

##### Contre-indications :

- Hypercalcémie, hypercalciurie, lithiase calcique.
- Immobilisations prolongées s'accompagnant d'hypercalciurie et/ou d'hypercalcémie : le traitement vitamino-calcique ne doit être utilisé qu'à la reprise de la mobilisation.
- Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique « Composition ».
- En raison de la présence d'aspartam, ce médicament est contre-indiqué en cas de phénylcétonurie.
- Enfant de moins de 15 ans.

## Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

En cas de traitement de longue durée, il est justifié de contrôler la calciurie et de réduire ou d'interrompre momentanément le traitement si celle-ci dépasse 7,5 mmol/24 h (300 mg/24 h).

Tenir compte de la dose de vitamine D par unité de prise (800 UI) et d'une éventuelle autre prescription de vitamine D. Ce médicament contenant déjà de la vitamine D, l'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium doit être faite sous stricte surveillance médicale, avec contrôle hebdomadaire de la calcémie et de la calciurie.

Ce médicament doit être prescrit avec précaution chez les patients atteints de sarcoïdose en raison d'une augmentation possible du métabolisme de la vitamine D en sa forme active. Chez ces patients, il faut surveiller la calcémie et la calciurie.

Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les insuffisants rénaux avec surveillance du bilan phosphocalcique.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'adulte ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient du sorbitol. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

## Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions :

### Associations faisant l'objet de précautions d'emploi :

#### **+ Digitaliques :**

L'administration orale de calcium associé à la vitamine D augmente la toxicité des digitaliques (risque de troubles du rythme). Une stricte surveillance clinique, et, s'il y a lieu, un contrôle de l'ECG et de la calcémie sont nécessaires.

#### **+ Bisphosphonates :**

Il est conseillé de respecter un délai minimum de deux heures, avant de prendre du calcium (risque de diminution de l'absorption digestive des bisphosphonates).

#### **+ Cyclines par voie orale :**

Il est recommandé de décaler d'au moins deux heures la prise de calcium (diminution possible de l'absorption des cyclines).

#### **+ Sels de fer par voie orale :**

Il est recommandé de prendre le fer à distance des repas et en l'absence de calcium (diminution de l'absorption digestive des sels de fer).

#### **+ Estramustine :**

Prendre les sels de calcium à distance de l'estramustine (plus de 2 heures, si possible) (diminution de l'absorption digestive de l'estramustine).

#### **+ Hormones thyroïdiennes :**

Prendre les sels de calcium à distance des hormones thyroïdiennes (plus de 2 heures, si possible) (diminution de l'absorption des hormones thyroïdiennes).

#### **+ Strontium :**

Prendre le strontium à distance des sels de calcium (plus de 2 heures, si possible) (diminution de l'absorption digestive du strontium).

#### **+ Zinc :**

Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible) (diminution de l'absorption digestive du zinc par le calcium).

#### **+ Anticonvulsivants inducteurs enzymatiques :**

Diminution des concentrations de vitamine D plus marquée qu'en l'absence d'inducteur. Dosage des concentrations de vitamine D et supplémentation si nécessaire.

#### **+ Rifampicine :**

Diminution des concentrations de vitamine D plus marquée qu'en l'absence de traitement par la rifampicine.

Dosage des concentrations de vitamine D et supplémentation si nécessaire.

#### **Associations à prendre en compte :**

##### **+ Diurétiques thiazidiques et apparentés :**

Risque d'hypercalcémie par diminution de l'élimination urinaire du calcium.

##### **+ Orlistat :**

Diminution de l'absorption de la vitamine D.

##### **+ Aliments :**

Possibilité d'interactions avec des aliments (par exemple contenant de l'acide oxalique, des phosphates ou de l'acide phytique).

### **Fertilité, grossesse et allaitement :**

#### **Grossesse :**

Du fait du dosage élevé en vitamine D<sub>3</sub>, ce produit n'est pas indiqué pendant la grossesse.

Pendant la grossesse, le surdosage en cholécalciférol doit être évité :

- des surdosages en vitamine D pendant la gestation ont eu des effets tératogéniques chez l'animal.
- chez la femme enceinte, les surdosages en vitamine D doivent être évités car l'hypercalcémie permanente peut entraîner chez l'enfant un retard physique et mental, une sténose aortique supra-valvulaire ou une rétinopathie. Cependant, plusieurs enfants sont nés sans malformation après administration de très fortes doses de vitamine D<sub>3</sub> pour une hypoparathyroïdie chez la mère.

#### **Allaitement :**

Du fait du dosage élevé en vitamine D<sub>3</sub>, ce produit n'est pas indiqué pendant l'allaitement.

La vitamine D et ses métabolites passent dans le lait maternel.

#### **Fertilité :**

Sans objet.

### **Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines :**

Aucun effet connu, ni attendu.

### **Effets indésirables :**

Les effets indésirables sont listés ci-dessous, par Classes de Systèmes d'Organes et par fréquence. Les fréquences sont définies comme suit : peu fréquents ( $\geq 1/1\ 000$  ;  $< 1/100$ ), rares ( $\geq 1/10\ 000$  ;  $< 1/1\ 000$ ), fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

#### **Affections de la peau et du tissu sous-cutané :**

Rares : Prurit, rash cutané, urticaire.

#### **Affections du système immunitaire :**

Fréquence indéterminée : Angio-œdème ou œdème laryngé.

#### **Affections gastro-intestinales :**

Rares : Constipation, flatulence, nausées, douleurs épigastriques, diarrhée.

#### **Troubles du métabolisme et de la nutrition :**

Peu fréquents : Hypercalciurie et exceptionnellement hypercalcémie en cas de traitement prolongé à forte dose.

### **Populations particulières :**

Chez les patients ayant des antécédents médicaux d'insuffisance rénale : risque de survenue d'effets indésirables de type hyperphosphatémie, néphrolithiase, néphrocalcinose.

### **Déclaration des effets indésirables suspectés :**

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté 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](http://www.signalement-sante.gouv.fr).

### **Surdosage :**

Le surdosage se traduit par une hypercalciurie et une hypercalcémie dont les symptômes sont les suivants : nausées, vomissements, polydipsie, polyurie, constipation.

Un surdosage chronique en vitamine D<sub>3</sub> peut provoquer des calcifications vasculaires et tissulaires en raison de l'hypercalcémie.

### **Traitement :**

Arrêt de tout apport calcique et vitaminique D, réhydratation.

## **PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES :**

### **Propriétés pharmacodynamiques :**

Classe pharmacothérapeutique : CALCIUM EN ASSOCIATION AVEC D'AUTRES SUBSTANCES, Code ATC : A12AX.

La vitamine D corrige l'insuffisance d'apport en vitamine D.

Elle augmente l'absorption intestinale du calcium et sa fixation sur le tissu ostéoïde.

L'apport de calcium corrige la carence calcique alimentaire.

Les besoins chez les personnes âgées sont estimés à 1500 mg/jour de calcium et 500-1000 UI/jour de vitamine D.

La vitamine D et le calcium corrigent l'hyperparathyroïdie sénile secondaire.

Dans une étude contrôlée en double aveugle contre placebo de 18 mois, 3270 femmes âgées de 84 ± 6 ans, ayant une alimentation pauvre en calcium et vivant dans des centres de soins ont reçu un apport supplémentaire de vitamine D (800 UI/jour) et de calcium (1,2 g/jour). Une diminution significative de la sécrétion de PTH a été observée. Après 18 mois, les résultats de l'analyse en intention de traitement ont révélé 80 fractures de hanche (5,7%) dans le groupe calcium-vitamine D et 110 fractures de hanche (7,9%) dans le groupe placebo (p = 0,004). Ainsi, dans les conditions de cette étude, le traitement de 1387 femmes a empêché 30 fractures de hanche. Après 36 mois de suivi, 137 femmes présentaient au moins une fracture de hanche (11,6%) dans le groupe calcium-vitamine D (n = 1176) et 178 (15,8%) dans le groupe placebo (n = 1127) (p ≤ 0,02).

### **Propriétés pharmacocinétiques :**

#### **Carbonate de calcium :**

##### **Absorption :**

Au cours de la dissolution, le sel de calcium contenu dans FIXICAL VITAMINE D3 1000 mg/800 UI se transforme en citrate de calcium.

Le citrate de calcium est bien absorbé, de l'ordre de 30% à 40% de la dose ingérée.

##### **Élimination :**

Le calcium est éliminé par les urines, les fèces et les sécrétions sudorales.

## **Vitamine D<sub>3</sub> :**

### **Absorption :**

La vitamine D<sub>3</sub> est absorbée dans l'intestin.

### **Distribution – Biotransformation :**

La vitamine D<sub>3</sub> est transportée par liaisons protéiques dans le sang jusqu'au foie (première hydroxylation) puis au rein (deuxième hydroxylation).

La vitamine D<sub>3</sub> non hydroxylée est stockée dans les compartiments de réserve tels que les tissus adipeux et musculaires.

### **Élimination :**

La demi-vie plasmatique de la vitamine D<sub>3</sub> est de l'ordre de quelques jours. Elle est éliminée dans les fèces et les urines.

### **Données de sécurité préclinique :**

Sans objet.

### **DONNÉES PHARMACEUTIQUES :**

Durée de conservation : 2 ans.

Pas de précautions particulières de conservation.

Pas d'exigences particulières pour l'élimination.

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

### **TITULAIRE DE L'AMM :**

#### **Laboratoires Expanscience**

1 place des Saisons

92048 Paris La Défense Cedex

Tél : 01.43.34.60.00

### **PRÉSENTATIONS :**

AMM n° 34009 364 247 2 2 : 30 comprimés en pilulier (PE) muni d'un bouchon (PE), Prix : 5,28 € hors honoraire de dispensation - Remb. Séc. Soc. à 65% - Agréé Coll.

AMM n° 34009 376 287 4 7 : 90 comprimés en piluliers (PE) munis d'un bouchon (PE), Prix : 15,00 € hors honoraire de dispensation - Remb. Séc. Soc. à 65%.

Médicament non soumis à prescription médicale.

**DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION :** Mai 2004.

**DATE DE MISE À JOUR DE L'AMM :** Décembre 2018.