

## Pakkaus seloste: Tie toa käyttäjälle

### Kalcipos-D 500 mg/10 mikrog kalvopäälysteinen tabletti

kalsium/kolekalsiferoli (D<sub>3</sub>-vitamiini)

**Lue tämä pakkaus seloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määritellyt tai apteekkien henkilökunta on neuvonut.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvonetta.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkien henkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Kalcipos-D on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Kalcipos-D-valmistetta
3. Miten Kalcipos-D-valmisteesta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Kalcipos-D-valmisten säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### 1. Mitä Kalcipos-D on ja mihin sitä käytetään

Kalcipos-D sisältää kalsiumia ja D<sub>3</sub>-vitamiinia, joita molempia tarvitaan luoston kehityksessä. D<sub>3</sub>-vitamiini säätelee kalsiumin imetyymistä ja aineenvaihduntaa sekä toimii luoston kalsiumtasapainon säätelijänä.

Kalcipos-D-tabletteja käytetään iäkkäiden henkilöiden kalsiumin ja D<sub>3</sub>-vitamiinin puutosten ehkäisyyn ja hoitoon sekä tukihoitona osteoporosissa, kun potilaalla on kalsiumin ja D<sub>3</sub>-vitamiinin puutteen riski.

#### 2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Kalcipos-D-valmistetta

**Älä käytä Kalcipos-D-valmistetta**

- jos olet allerginen kalsiumille, kolekalsiferolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on liikaa kalsiumia veressä (hyperkalsemia) tai virtsassa (hyperkalsiuria) tai sinulla on sairaus, joka voi lisätä kalsiumin määriä veressä tai virtsassa (esim. yliaktiivinen lisäkilpirauhanen, luuytimen sairaus (myelooma), pahanlaatuinen luusyöpä (luumetastaasi))
- jos sinulla on liikaa D-vitamiinia veressä (D-vitamiinimyrkytys)
- jos sinulla on munuaiskiviä (nefrolitiasi) tai kalkkikertymiä munuaississa (nefrokalsinoosi)
- jos sinulla on vaikea munuaisten toiminnan heikkeneminen tai munuaisten vajaatoiminta.

**Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkien henkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Kalcipos-D-valmistetta

- jos sairastat sarkoidoosia (sidekudossa iraus, joka vaikuttaa mm. keuhkoihin, ilhoon ja niveliin). Neuvottele lääkärin kanssa ennen Kalcipos-D-hoidon aloittamista.
- jos käytät samanaikaisesti muita D-vitamiini- tai kalsiumvalmisteita
- jos sinulla on munuaisten vajaatoimintaa. Neuvottele lääkärin kanssa ennen Kalcipos-D-hoidon aloittamista.
- jos joudut äkillisesti vuodelepooon tai istuma-asentoon (esim. pyörätuoliin) pidemmäksi aikaa.

**Lapset ja nuoret**

Kalcipos-D-valmiste ei ole tarkoitettu lapsille.

## **Muut lääke valmisteet ja Kalcipos-D**

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Hoidon vaikutus voi muuttua, jos valmistetta käytetään samanaikaisesti seuraavien sairauksien hoitoon tarkoitettujen lääkkeiden kanssa:

- korkea verenpaine (tiatsididiureetit)
- sydänsairaudet (sydänglykosidit kuten digoksiini)
- korkea kolesteroli (kolestyramiini)
- ummetus (laksatiivit kuten nestemäinen parafiini)
- epilepsia (fenytoiini tai barbituraatit)
- tulehdustilat/heikentynyt vastustuskyky (kortikosteroidit).

Varmista, että lääkärisi tietää, jos käytät jotakin yllä mainituista lääkkeistä. Lääkkeesi annostusta voidaan joutua muuttamaan.

Jos käytät samanaikaisesti tiettyjä lääkkeitä

- infektiointi (tetraesykliinit tai kinoloniantibiootit), ota ne vähintään 2 tuntia ennen tai 6 tuntia Kalcipos-D-valmisteen jälkeen
- kilpirauhasen vajaatoimintaan (levotyrosiini), pidä vähintään 4 tunnin tauko näiden kahden lääkkeen ottamisen välillä
- osteoporoosiin (bisfosfonaatit), ota ne vähintään 3 tuntia ennen Kalcipos-D-valmistetta
- karieksen (natriumfluoridi), ota ne vähintään 3 tuntia ennen Kalcipos-D-valmistetta.

Kalsium-suolat voivat vähentää raudan, sinkin ja strontiumranelaatin (osteoporoosilääke) imeytymistä. Ota nämä lääkeaineet vähintään 2 tuntia ennen tai jälkeen Kalcipos-D-valmisteen ottamisen.

Orlistatti (lääke liikalihavuuden hoitoon) voi vähentää rasvaliukoisten vitamiinien (kuten D<sub>3</sub>-vitamiini) imeytymistä.

## **Kalcipos-D ruuan ja juoman kanssa**

Oksaalihappo (pinaatissa ja raparperissa) ja fytihappo (kokojyvävilkassa) voivat vaikuttaa valmisteen tehoon. Jos olet syönyt runsaasti oksaali- tai fytihappoa sisältävää ruokaa, odota vähintään 2 tuntia ennen kuin otat Kalcipos-D-valmistetta.

## **Raskaus ja imetyks**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai aptekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Päivittäinen kalsiumin saanti raskauden aikana ei saa ylittää 1500 mg:aa eikä D<sub>3</sub>-vitamiinin saanti 15 mikrogrammaa (600 IU). Kalcipos-D-valmistetta voi käyttää kalsium- ja D-vitamiinipuutteen hoitoon raskauden aikana.

Kalcipos-D-valmistetta voi käyttää imetyksen aikana. Kalsium ja D<sub>3</sub>-vitamiini erittyvät äidinmaitoon, mikä tulee ottaa huomioon annettaessa lapselle D-vitamiinilisää.

## **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Kalcipos-D-valmisteen ei ole todettu vaikuttavan ajokykyyn eikä kykyyn käyttää koneita.

## **Kalcipos-D sisältää sakkaroosia**

Yksi tabletti sisältää 0,9 mg sakkaroosia. Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

## **Natriumsisältö**

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

### **3. Miten Kalcipos-D-valmistetta käytetään**

Käytä tätä läkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määränyt tai apteekkichenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos D-vitamiinin ja kalsiumin puutteen ehkäisyyn ja hoitoon iäkkäille on 1 tabletti vuorokaudessa. Osteoporoosihoidon tukena läkettä otetaan lääkärin antaman ohjeen mukaan. Tabletti voidaan niellä kokonaisenä, jaettuna tai murskattuna.

### **Jos käytät enemmän Kalcipos-D-valmisteita kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Yliannostuksen oireita ovat ruokahaluttomuus, jano, lisääntynyt virtsaneritys, pahoinvoindi, oksentelu ja ummetus.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännny lääkärin tai apteekkichenkilökunnan puoleen.

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Lopeta heti Kalcipos-D-valmisten käyttö ja ota yhteyttä lääkäriin, jos sinulle tulee angioedeeman oireita, kuten

- turvonneet kasvot, kieli tai huulet
- nielemisvaikeuksia
- nokkosihottuma tai hengitysvaikeuksia.

*Yleisyyss tuntematon (saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyyden arviointiin).*

*Melko harvinaiset (voi esiintyä alle 1 käyttäjällä 100:sta): veren ja/tai virtsan kohonnut kalsiumpitoisuus.*

*Harvinaiset (voi esiintyä alle 1 käyttäjällä 1000:sta): ummetus, ilmavaivot, pahoinvoindi, vatsakivut, ripuli, kutina, ihottuma ja nokkosihottuma.*

*Hyvin harvinaiset (voi esiintyä alle 1 käyttäjällä 10 000:sta):*

Maito-emäsoireyhtymä (kutsutaan myös Burnettin oireyhtymäksi ja ilmenee yleensä vain jos potilas on ottanut suuria määriä kalsiumia), jonka oireita ovat tihentynyt virtsaamistarve, päänsärky, ruokahaluttomuus, pahoinvoindi tai oksentelu, epätavallinen väsymys tai heikkous yhdessä veren kohonneen kalsiumpitoisuuden ja munuaisten vajaatoiminnan kanssa.

*Yleisyyss tuntematon (saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyyden arviointiin): Yliherkkyyssreaktiot kuten kurkun turpoaminen (kurkunpään turvotus).*

Munuaisten vajaatoimintaa sairastaville potilaille saattaa kehittyä munuaiskiviä ja kalsiumsaostumia munuaisiin sekä veren fosfaattipitoisuus voi suurentua.

### Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkichenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

## **5. Kalcipos-D-valmisten säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle. Pidä purkki tiiviisti suljettuna. Herkkä kosteudelle.

Älä käytä tästä lääkettä pakkaussessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

Tyhjä pakaus voidaan kierrättää. Purkki ja kansi lajittelaan koviiin muovipakkauksiin.

## 6. Pakkausen sisältö ja muuta tie toa

### Mitä Kalcipos-D sisältää

- Vaikuttavat aineet ovat kalsiumkarbonaatti 1300 mg vastaten 500 mg:aa kalsiumia ja kolekalsiferoli (D<sub>3</sub>-vitamiini) 10 mikrog (400 IU).
- Muut aineet ovat maltodekstriini, natriumaskorbaatti, piidioksidi, sakkaroosi, natriumoktenyylisukkinaattitärkkelys (E 1450), keskipitkäketjuiset triglyseridit, all-rac-alfa-tokoferoli, kroskarmelloosinatrium, vedetön kolloidinen piidioksidi, magnesiumstearaatti, hypromelloosi, makrogoli, parafuumi. Ks. myös kohta 2 ”Kalcipos-D sisältää sakkaroosia” sekä ”Natriumsisältö”.

### Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Valkoinen, soikea kalvpääällysteenen tabletti, jossa merkintä R104.

Pakauskoot: 60, 90 ja 120 tablettia muovipurkissa (ilman lääkemääräystä). Pakkaussessa oleva helposti avattava kansi soveltuu erityisesti henkilöille, joilla käsienv toimintakyky on heikentynyt.

Kaikkia pakauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

### Myyntiluvan haltija

Viatris Oy  
Vaisalantie 2-8  
02130 Espoo

**Valmistaja**  
Rottapharm Ltd  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart  
Dublin 15  
Irlanti

### Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa

Viatris Oy  
Vaisalantie 2-8  
02130 Espoo  
Puh. 020 720 9555  
S-posti: [infofi@viatris.com](mailto:infofi@viatris.com)

**Tämä pakkauseloste on tarkistettu viimeksi 13.6.2022.**

## Bipacksedel: Information till användaren

### Kalcipos-D 500 mg/10 mikrog filmdrage rad tablett

kalcium/kolekalciferol (vitamin D<sub>3</sub>)

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

**I den här bipackse del finns information om följande:**

1. Vad Kalcipos-D är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Kalcipos-D
3. Hur du använder Kalcipos-D
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Kalcipos-D ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### **1. Vad Kalcipos-D är och vad det används för**

Kalcipos-D innehåller kalcium och vitamin D<sub>3</sub> som båda är viktiga ämnen för nybildning av ben. Vitamin D<sub>3</sub> reglerar upptag och omsättning av kalcium samt inlagring av kalcium i skelettet.

Kalcipos-D används för att förebygga och behandla brist på kalcium och vitamin D<sub>3</sub> hos äldre, samt som tilläggsbehandling vid benskörhet (osteoporos) till patienter med risk för kalcium- och vitamin D<sub>3</sub>-brist.

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Kalcipos-D**

##### **Använd inte Kalcipos-D**

- om du är allergisk mot kalcium, kolekalciferol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har ökad mängd kalcium i blodet (hyperkalciemi) eller i urinen (hyperkalciuri) eller om du har ett tillstånd som kan leda till ökade nivåer av kalcium i blod eller urin (t.ex. överaktivitativa biskoldkörtlar, en sjukdom i benmärgen (myelom), maligna bentumörer (benmetastaser))
- om du har ett överskott av vitamin D i blodet (hypervitaminosis D)
- om du har njursten eller förkalkning i njurarna (nefrokalcinos)
- om du har kraftigt nedsatt njurfunktion eller njursvikt.

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Kalcipos-D

- om du lider av sarkoidos (en speciell typ av bindvävssjukdom som bl.a. drabbar lungor, hud och leder). Då bör du rådgöra med läkare innan behandling med Kalcipos-D börjar.
- om du samtidigt använder andra produkter som innehåller kalcium eller vitamin D
- om du har nedsatt njurfunktion. Då bör du rådgöra med läkare innan behandling med Kalcipos-D börjar.
- om du av någon anledning blir sängliggande eller stillasittande under en längre tid.

##### **Barn och ungdomar**

Kalcipos-D är inte avsett för behandling av barn.

## **Andra läkemedel och Kalcipos-D**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Behandlingseffekten av Kalcipos-D kan påverkas om det tas samtidigt med vissa andra läkemedel mot;

- högt blodtryck (tiaziddiureтика)
- hjärtproblem (hjärtglykosider såsom digoxin)
- hög halt av kolesterol (kolestyramin)
- förstopning (laxermedel såsom flytande paraffin)
- epilepsi (fenytoin eller barbiturater)
- inflammatoriska tillstånd/nedsatt immunitet (kortikosteroider).

Se till att din läkare vet om du använder något av de ovanstående läkemedel. Doseringen av din medicin kanske måste justeras.

Om du samtidigt använder vissa läkemedel mot

- infektion (tetracyklin eller kinolonantibiotika), ta dessa 2 timmar före eller 6 timmar efter intaget av Kalcipos-D
- brist på sköldkörtelhormon (levotyroxin), ska intag ske med minst 4 timmar mellanrum
- benskörhet (bisfosfonater), ta dessa minst 3 timmar före Kalcipos-D
- karies (natriumfluorid), ta dessa minst 3 timmar före Kalcipos-D.

Kalciumsalter kan minska upptaget av järn, zink och strontiumranelat (för behandling av benskörhet). Ta dessa läkemedel minst 2 timmar före eller efter Kalcipos-D.

Om du behandlas med orlistat (använts för att behandla fetma) kan upptaget av fettlösliga vitaminer påverkas (t.ex. vitamin D<sub>3</sub>).

## **Kalcipos-D med mat och dryck**

Oxalsyra (i spenat och rabarber) och fytinsyra (i fullkorn) kan påverka produktens effekt. Du bör vänta minst 2 timmar efter att du ätit mat med högt innehåll av oxalsyra eller fytinsyra innan du tar Kalcipos-D.

## **Graviditet och amning**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Under graviditet bör det dagliga intaget inte överstiga 1500 mg kalcium och 15 mikrogram (600 IU) vitamin D<sub>3</sub>. Kalcipos-D kan ges under graviditet vid kalcium- och vitamin D-brist.

Kalcipos-D kan användas under amning. Kalcium och vitamin D<sub>3</sub> går över i modersmjölk. Detta bör beaktas då man ger D-vitamintillägg till barnet.

## **Körförmåga och användning av maskiner**

Kalcipos-D har inga kända effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

## **Kalcipos-D innehåller sackaros**

En tablett innehåller 0,9 mg sackaros. Om du inte tål vissa sockerarter bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

## **Natriuminnehåll**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

## **3. Hur du använder Kalcipos-D**

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos vid förebyggande och behandling av D-vitamin- och kalciumbrist hos äldre är 1 tablett dagligen. Som tilläggsbehandling vid osteoporos enligt läkarens ordination.

Tabletten sväljs hel, delas eller krossas.

## **Om du har tagit för stor mängd av Kalcipos-D**

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Symtom på överdosering är aptitlöshet, törst, ökad urinmängd, illamående, kräkningar och förstopning.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

## **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Sluta att ta Kalcipos-D och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symptom (angioödem):

- svullnad av ansikte, tunga eller läppar
- svårigheter att svälja
- nässelutslag och andningssvårigheter.

*Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)*

*Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):* ökad mängd kalcium i blodet och/eller i urinen.

*Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):* förstopning, uppkördhet, illamående, buksmärkor, diarré, klåda, utslag och nässelutslag (urtikaria).

*Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):* Mjölk-alkalisyndrom (kallas också Burnett's syndrom och förekommer vanligen endast hos patienter som har intagit stora mängder av kalcium), vars symptom är tätt urineringsbehov, huvudvärk, aptitlöshet, illamående eller kräkningar, ovanlig trötthet eller svaghet tillsammans med ökad kalciumhalt i blodet och njursvikt.

*Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):* Överkänslighetsreaktioner som svullnad av svalg (strupödem).

Patienter med nedsatt njurfunktion löper risk för höga värden fosfat i blodet, bildande av njursten och förkalkning av njurarna.

## **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## **5. Hur Kalcipos-D ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Tillslut burken väl. Fuktkänsligt.

Använts före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Tom förpackning kan återvinnas. Burk och lock sorteras som hård plastförpackning.

## **6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

### **Innehållsdeklaration**

- De aktiva substanserna är kalciumkarbonat 1300 mg motsvarande kalcium 500 mg och kolekalciferol (vitamin D<sub>3</sub>) 10 mikrog (400 IU).
- Övriga innehållsämnen är maltodextrin, natriumaskorbat, kiseldioxid, sackaros, natriumoktetylsuccinatstärkelse (E1450), medellångkedjiga triglycerider, all-rac-alpha-tokoferol, kroskarmellosnatrium, vattenfri kolloidal kiseldioxid, magnesiumstearat, hypromellos, makrogol, paraffin. Se även avsnitt 2 ”Kalcipos-D innehåller sackaros” samt ”Natriuminnehåll”.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Vit, oval filmdragerad tablett, graverad med R104.

Förpackningsstorlekar: 60, 90 och 120 tablettter i plastburk (receptfritt). Förpackningar med tillgänglighetslock speciellt anpassade för personer med nedsatt funktion i händerna.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **Innehavare av godkännande för försäljning**

Viatris Oy  
Vaisalavägen 2-8  
02130 Esbo

### **Tillverkare**

Rottapharm Ltd  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart  
Dublin 15  
Irland

### **Information lämnas av**

Viatris Oy  
Vaisalavägen 2-8  
02130 Esbo  
Tel. 020 720 9555  
E-post: [infofi@viatris.com](mailto:infofi@viatris.com)

**Denna bipacks edel ändrades senast 13.6.2022.**