

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS



Déclaration de Maladie

N° P19- 068750

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 50049 Société : 46754

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ABOU OBIDA Khaddaj Beube'

Date de naissance : 04.11.1962

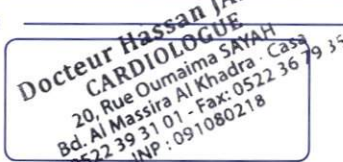
Adresse : DB WIDAD Bloc 501 n° 376 Hay HASSANI

CASA

Tél : 06 3159821 Total des frais engagés : 1299,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 04 NOV 2020

Nom et prénom du malade : ABOU OBIDA Khaddaj Beube' Age: 57

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA - AFA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le :

Signature de l'adhérent(e) :



Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com
Prise en charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
04 NOV. 2020	C2 K16 (ECG)		300 DH.	

Dr. Jocteur Hassan
CARDIOLOGUE
 20, Rue Oudina SAHAB
 Bd. Al Makhira Al Khadra - Casa
 Tél.: 0522 39 51 01 - Fax: 0522 36 79 33
 NP: 091080218

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL BOUSTAN 580, Bd Ibn Sina Hay Hassani CASABLANCA Tél. : 05 22 90 33 97	11/11/2020	999,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

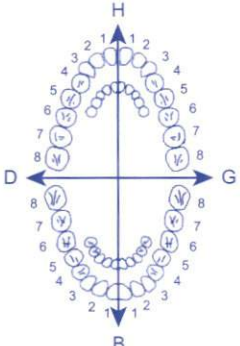
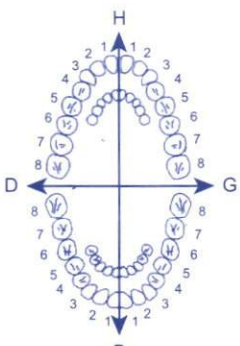
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

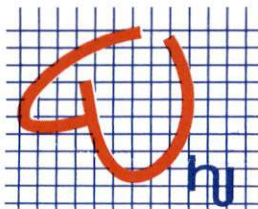
Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX													
				MONTANTS DES SOINS													
				DEBUT D'EXECUTION													
				FIN D'EXECUTION													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Résidence Star Youness , Rue Oumaïma Sayeh, N°20, 2ème étage, Appt. N°6
Boulevard Al Massira Al Khadra , Quartier Racine - Casablanca 20000

الطبيب حسن جمعي
أمراض القلب و الشرايين

Dr. Hassan JAMMI
CARDIOLOGUE

Diplômé de l'Université
de Nice - Sophia Antipolis
Ex. Assistant spécialiste
des Hôpitaux de France

04 NOV. 2020

PHARMACIE AL BOUSTANE
300, Bd Ibn Sina
CASA BLANCA
Tél: 05 22 90 33 97

Agouzi Khobry

87.50
x 3
262.50

* Nebiler 5  1/2

* Nedzar 50 1/2

* Si Tron  1/2 a 60

10000

* Stilnox  1/2

56,60

* Loavance  1/2 / 2ema

580.80 - 3 x 193.60

GSM : 06 61 14 94 29
Tél : 05 22 39 31 01
Fax : 05 22 36 79 35

03 mois

Dr. Al Massira Al Khadra
Tél: 0522 39 31 01 - Fax: 0522 36 79 35
INP: 091080248

NEBILET® 5 mg

entièrement l'intégralité de
nt d'utiliser ce médicament.
e notice, vous pourriez avoir
aire.

• Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

La substance active est :

Néбиволол 5,00 mg

Sous forme de chlorhydrate de néбиволол 5,45 mg
pour un comprimé quadrisécable

Les autres composants sont :

Polysorbate 80, hypromellose, lactose monohydraté, amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé quadrisécable en boîte de 28 comprimés.

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (d'origine inconnue).

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable légère à modérée, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque, chez les patients âgés de 70 ans ou plus.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

Ne prenez jamais NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable dans les cas suivants :

- Allergie au néбиволол ou à l'un des constituants de ce médicament.
- Insuffisance hépatique (*du foie*) ou altération de la fonction hépatique.
- Grossesse ou allaitement (cf. rubriques Grossesse et Allaitement).
- Insuffisance cardiaque aiguë, choc cardiogénique ou décompensation de l'insuffisance cardiaque.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires des 2ème et 3ème degrés sans pace-maker, bloc sino-auriculaire).
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères (actuels ou passés).
- Phéochromocytome non traité (*atteinte de la glande surrénale provoquant une hypertension artérielle sévère*).
- Acidose métabolique.
- Bradycardie (rythme cardiaque inférieur à 60 battements par minute) ou rythme cardiaque irrégulier (mala die du sinus).
- Hypotension (pression artérielle systolique inférieure à 90 mmHg).

(un médicament protecteur utilisé dans le traitement du cancer);

Médicaments pour traiter un excès d'acidité dans l'estomac ou les ulcères (médicament antiacide), par exemple la cimétidine ; NEBILET 5 mg doit être pris pendant les repas.

L'utilisation déconseillée
avis contraire

3. COMMENT PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

Hypertension

La dose est

Chez les

la posologie

L'activité

après 1 à

ne pouvant

Votre médecin

peut décider

d'associer d'autres

médicaments

antihypertenseurs,

en cas de réponse

insuffisante.

Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie

est adaptée

à chaque patient,

par

augmentation

progressive

des doses

toutes les

1 à 2

semaines

en fonction

de la

tolérance.

Le traitement

est instauré

à 1,25 mg

(soit 1/4 de

comprimé)

par jour

pendant

1 à 2

semaines,

selon la

prescription

de votre

médecin.

Si le médicament

est bien toléré,

la posologie

sera

augmentée

à 2,5 mg

(soit 1/2 comprimé)

une

fois

par jour

pendant

1 à 2

semaines

selon la

prescription

de votre

médecin,

et enfin

à 10 mg

(2 comprimés

en une

prise)

par

jour.

La posologie

maximale

recommandée

est de 10

mg

une

fois

par

jour.

Si vous

avez

l'impression

que

l'effet

de

NEBILET

5 mg,

comprimé

quadrisécable

est

trop

fort

ou

trop

faible,

consultez

votre

médecin

ou

votre

pharmacien.

Voie

orale.

Les

comprimés

peuvent

être

pris

pendant

les

repas.

L'initiation

du

traitement

et

les

augmentations

successives

de

la

dose

doivent

être

réalisées

par

un

médecin

ayant

l'expérience

de

la

prise

en

charge

des

patients

atteints

d'insuffisance

cardiaque

chronique.

Si

votre

médecin

vous

a

prescrit

1/4

de

comprimé

ou

1/2

comprimé

une

fois

par

jour,

NEBILET

5 mg,

comprimé

quadrisécable

doit

être

cassé

comme

indiqué

ci-après :

Pour

obtenir

1/2

comprimé,

tenir

le

comprimé

-

face

présentant

les

barres

de

sécabilité

vers

le

haut

-

entre

le

pouce

et

l'index

de

chacune

des

maines,

puis

appliquer

une

pression

vers

le

bas

avec

les

pouces,

le

long

d'une

des

barres

de

sécabilité

(voir

le

dessin).

Pour

obtenir

1/4

de

comprimé,

recommencer

la

même

opération

à

partir

d'1/2

comprimé.

* VIGNETTE

NEBILET® 5mg
28 comprimés

Pharmaceutical Institute
R.S. 203 OUM AZZA Région Rabat

PPV : 87 DH 50



NEBILET® 5 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

La substance active est :

Nébivolol 5,00 mg

Sous forme de chlorhydrate de nébivolol 5,45 mg pour un comprimé quadrisécable

Les autres composants sont :

Polysorbate 80, hypromellose, lactose monohydraté, amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé quadrisécable en boîte de 28 comprimés.

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (d'origine inconnue).

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable légère à modérée, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque, chez les patients âgés de 70 ans ou plus.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

Ne prenez jamais NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable dans les cas suivants :

- Allergie au nébivolol ou à l'un des constituants de ce médicament.
- Insuffisance hépatique (du foie) ou altération de la fonction hépatique.
- Grossesse ou allaitement (cf. rubriques Grossesse

(un médicament protecteur utilisé dans le traitement du cancer);

Médicaments pour traiter un excès d'acidité dans l'estomac ou les ulcères (médicament antiacide), par exemple la cimétidine ; NEBILET 5 mg doit être pris pendant les repas et l'antiacide entre les repas.

L'utilisation de ces médicaments est déconseillée.
avis contraire

3. COMME

Hypertens.

La dose est

Chez les suj

la posologie

L'activité anti

après 1 à 2

ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.

Votre médecin peut décider d'associer d'autres médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse insuffisante.

Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par augmentation progressive des doses toutes les 1 à 2 semaines en fonction de la tolérance.

Le traitement est instauré à 1,25 mg (soit 1/4 de comprimé) par jour pendant 1 à 2 semaines, selon la prescription de votre médecin.

Si le médicament est bien toléré, la posologie sera augmentée à 2,5 mg (soit 1/2 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines, puis 5 mg (soit 1 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines selon la prescription de votre médecin, et enfin à 10 mg (2 comprimés en une prise) par jour.

La posologie maximale recommandée est de 10 mg une fois par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

Les comprimés peuvent être pris pendant les repas.

L'initiation du traitement et les augmentations successives de la dose doivent être réalisées par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge des patients.

* VIGNETTE

NEBILET® 5mg
28 comprimés

Pharmaceutical Institute
R.S. 203 OUM AZZA Region Rabat

PPV : 87 DH 50

NEBILET® 5 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

La substance active est :

Nébivolol 5,00 mg

Sous forme de chlorhydrate de nébivolol 5,45 mg pour un comprimé quadrisécable

Les autres composants sont :

Polysorbate 80, hypromellose, lactose monohydraté, amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé quadrisécable en boîte de 28 comprimés.

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (d'origine inconnue).

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable légère à modérée, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque, chez les patients âgés de 70 ans ou plus.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

Ne prenez jamais NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable dans les cas suivants :

- Allergie au nébivolol ou à l'un des constituants de ce médicament.
- Insuffisance hépatique (du foie) ou altération de la fonction hépatique.
- Grossesse ou allaitement (cf. rubriques Grossesse

(un médicament protecteur utilisé dans le traitement du cancer);

Médicaments pour traiter un excès d'acidité dans l'estomac ou les ulcères (médicament antiacide), par exemple la cimétidine ; NEBILET 5 mg doit être pris pendant les repas et l'antiacide entre les repas.

L'utilisation de ces médicaments est déconseillée.
avis contraire

3. COMME

Hypertens.

La dose est

Chez les suj

la posologie

L'activité anti

après 1 à 2

ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.

Votre médecin peut décider d'associer d'autres médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse insuffisante.

Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par augmentation progressive des doses toutes les 1 à 2 semaines en fonction de la tolérance.

Le traitement est instauré à 1,25 mg (soit 1/4 de comprimé) par jour pendant 1 à 2 semaines, selon la prescription de votre médecin.

Si le médicament est bien toléré, la posologie sera augmentée à 2,5 mg (soit 1/2 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines, puis 5 mg (soit 1 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines selon la prescription de votre médecin, et enfin à 10 mg (2 comprimés en une prise) par jour.

La posologie maximale recommandée est de 10 mg une fois par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

Les comprimés peuvent être pris pendant les repas.

L'initiation du traitement et les augmentations successives de la dose doivent être réalisées par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge des patients.

* VIGNETTE

NEBILET® 5mg
28 comprimés

Pharmaceutical Institute
R.S. 203 OUM AZZA Region Rabat

PPV : 87 DH 50

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

- Gardez votre médicament à l'intégrité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- L'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité : Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).
- Indications thérapeutiques : Le médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK accélèrent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillots dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillots dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

Il est important de connaître les informations nécessaires avant la prise du médicament : Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

N'prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - l'aspirine à fortes doses,
 - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas perdre de vue l'objectif du traitement. Ne faites pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale.
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazoles)
 - le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès. Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous souhaitez un traitement particulier, votre médecin vous avisera.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médecin, il est important de surveiller son état de santé, car il peut être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

- Gardez votre médicament à l'intégrité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament ne doit pas être personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- L'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
- Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK accélèrent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillots dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillots dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

Il est important de connaître les informations nécessaires avant la prise du médicament : Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

N ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - l'aspirine à fortes doses,
 - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.
- En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas perdre de la prise du médicament. Ne faites pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale.
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazoles)
 - le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès. Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous souhaitez un traitement particulier, votre médecin vous avisera.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

L'allaitement est autorisé.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

En cas de bébé anticoagulé par votre médicament, il est important de surveiller son état de santé, car il est susceptible d'être affecté par le médicament.

Acénocoumarol

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Acénocoumarol

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

- Gardez votre médicament à l'intégrité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament ne doit pas être personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- L'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

- Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK accélèrent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillots dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillots dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèses des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

Les informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

N'prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - l'aspirine à fortes doses,
 - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas perdre de vue son contrôle. Ne laissez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazoles),
 - le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin de la prise de ce médicament pendant la grossesse.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

En cas de bébé anticoagulé par son père, si vous souhaitez particulièrement votre allaitement est déconseillé.

FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 6.



Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

Qu'est-ce que l'alendronate ?

L'alendronate appartient à une classe de médicaments non hormonaux appelés bisphosphonates. L'alendronate prévient la perte osseuse qui survient chez les femmes ménopausées, et aide la reconstruction de l'os. Il réduit le risque de fractures vertébrales et de la hanche.

Qu'est-ce que la vitamine D ?

La vitamine D est un nutriment indispensable, nécessaire à l'absorption du calcium et au bon état des os. L'absorption du calcium provenant des aliments ne peut se faire correctement par l'organisme qu'en présence d'une quantité suffisante de vitamine D. Très peu d'aliments contiennent de la vitamine D. La source principale est l'exposition au soleil estival, permettant la production de vitamine D dans la peau. En vieillissant, la peau fabrique moins de vitamine D. Une quantité insuffisante de vitamine D peut entraîner une perte osseuse et une ostéoporose. Un déficit sévère en vitamine D peut provoquer une faiblesse musculaire qui peut entraîner des chutes et un plus grand risque de fractures.

Pourquoi FOSAVANCE est-il utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit FOSAVANCE pour traiter votre ostéoporose et parce que vous présentez un risque d'insuffisance en vitamine D. Il réduit le risque de fractures de la colonne vertébrale et de la hanche chez la femme après la ménopause.

Qu'est-ce que l'ostéoporose ?

L'ostéoporose est caractérisée par une diminution de la densité et une fragilisation des os. Elle se produit fréquemment chez les femmes après la ménopause. À la ménopause, les ovaires arrêtent leur production d'hormones féminines, les œstrogènes qui aident les femmes à conserver leur squelette sain. Il en résulte une perte osseuse et les os deviennent fragiles. Plus une femme est ménopausée tôt, plus le risque d'ostéoporose est grand.

Au début, l'ostéoporose n'entraîne généralement aucun symptôme. Cependant, si l'ostéoporose n'est pas traitée, des fractures peuvent survenir. Bien que celles-ci fassent mal la plupart du temps, les fractures osseuses vertébrales peuvent passer inaperçues jusqu'à ce qu'elles entraînent une diminution de la taille. Les fractures peuvent survenir lors des activités normales, quotidiennes telles que porter quelque chose, ou à la suite d'un traumatisme léger qui normalement ne provoqueraient pas de fracture de l'os. Les fractures surviennent généralement au niveau de la hanche, des vertèbres ou du poignet, et peuvent non seulement provoquer des douleurs mais peuvent aussi entraîner des problèmes considérables tels qu'une posture bloquée (« bosse de la douairière »), et une perte de mobilité.

FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 6.



Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

Qu'est-ce que l'alendronate ?

L'alendronate appartient à une classe de médicaments non hormonaux appelés bisphosphonates. L'alendronate prévient la perte osseuse qui survient chez les femmes ménopausées, et aide la reconstruction de l'os. Il réduit le risque de fractures vertébrales et de la hanche.

Qu'est-ce que la vitamine D ?

La vitamine D est un nutriment indispensable, nécessaire à l'absorption du calcium et au bon état des os. L'absorption du calcium provenant des aliments ne peut se faire correctement par l'organisme qu'en présence d'une quantité suffisante de vitamine D. Très peu d'aliments contiennent de la vitamine D. La source principale est l'exposition au soleil estival, permettant la production de vitamine D dans la peau. En vieillissant, la peau fabrique moins de vitamine D. Une quantité insuffisante de vitamine D peut entraîner une perte osseuse et une ostéoporose. Un déficit sévère en vitamine D peut provoquer une faiblesse musculaire qui peut entraîner des chutes et un plus grand risque de fractures.

Pourquoi FOSAVANCE est-il utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit FOSAVANCE pour traiter votre ostéoporose et parce que vous présentez un risque d'insuffisance en vitamine D. Il réduit le risque de fractures de la colonne vertébrale et de la hanche chez la femme après la ménopause.

Qu'est-ce que l'ostéoporose ?

L'ostéoporose est caractérisée par une diminution de la densité et une fragilisation des os. Elle se produit fréquemment chez les femmes après la ménopause. À la ménopause, les ovaires arrêtent leur production d'hormones féminines, les œstrogènes qui aident les femmes à conserver leur squelette sain. Il en résulte une perte osseuse et les os deviennent fragiles. Plus une femme est ménopausée tôt, plus le risque d'ostéoporose est grand.

Au début, l'ostéoporose n'entraîne généralement aucun symptôme. Cependant, si l'ostéoporose n'est pas traitée, des fractures peuvent survenir. Bien que celles-ci fassent mal la plupart du temps, les fractures osseuses vertébrales peuvent passer inaperçues jusqu'à ce qu'elles entraînent une diminution de la taille. Les fractures peuvent survenir lors des activités normales, quotidiennes telles que porter quelque chose, ou à la suite d'un traumatisme léger qui normalement ne provoqueraient pas de fracture de l'os. Les fractures surviennent généralement au niveau de la hanche, des vertèbres ou du poignet, et peuvent non seulement provoquer des douleurs mais peuvent aussi entraîner des problèmes considérables tels qu'une posture bloquée (« bosse de la douairière »), et une perte de mobilité.

FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 6.



Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

Qu'est-ce que l'alendronate ?

L'alendronate appartient à une classe de médicaments non hormonaux appelés bisphosphonates. L'alendronate prévient la perte osseuse qui survient chez les femmes ménopausées, et aide la reconstruction de l'os. Il réduit le risque de fractures vertébrales et de la hanche.

Qu'est-ce que la vitamine D ?

La vitamine D est un nutriment indispensable, nécessaire à l'absorption du calcium et au bon état des os. L'absorption du calcium provenant des aliments ne peut se faire correctement par l'organisme qu'en présence d'une quantité suffisante de vitamine D. Très peu d'aliments contiennent de la vitamine D. La source principale est l'exposition au soleil estival, permettant la production de vitamine D dans la peau. En vieillissant, la peau fabrique moins de vitamine D. Une quantité insuffisante de vitamine D peut entraîner une perte osseuse et une ostéoporose. Un déficit sévère en vitamine D peut provoquer une faiblesse musculaire qui peut entraîner des chutes et un plus grand risque de fractures.

Pourquoi FOSAVANCE est-il utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit FOSAVANCE pour traiter votre ostéoporose et parce que vous présentez un risque d'insuffisance en vitamine D. Il réduit le risque de fractures de la colonne vertébrale et de la hanche chez la femme après la ménopause.

Qu'est-ce que l'ostéoporose ?

L'ostéoporose est caractérisée par une diminution de la densité et une fragilisation des os. Elle se produit fréquemment chez les femmes après la ménopause. À la ménopause, les ovaires arrêtent leur production d'hormones féminines, les œstrogènes qui aident les femmes à conserver leur squelette sain. Il en résulte une perte osseuse et les os deviennent fragiles. Plus une femme est ménopausée tôt, plus le risque d'ostéoporose est grand.

Au début, l'ostéoporose n'entraîne généralement aucun symptôme. Cependant, si l'ostéoporose n'est pas traitée, des fractures peuvent survenir. Bien que celles-ci fassent mal la plupart du temps, les fractures osseuses vertébrales peuvent passer inaperçues jusqu'à ce qu'elles entraînent une diminution de la taille. Les fractures peuvent survenir lors des activités normales, quotidiennes telles que porter quelque chose, ou à la suite d'un traumatisme léger qui normalement ne provoqueraient pas de fracture de l'os. Les fractures surviennent généralement au niveau de la hanche, des vertèbres ou du poignet, et peuvent non seulement provoquer des douleurs mais peuvent aussi entraîner des problèmes considérables tels qu'une posture bloquée (« bosse de la douairière »), et une perte de mobilité.