

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Kliogest 2 mg/1 mg, comprimés pelliculés Estradiol/acétate de noréthistérone

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. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE KLIOGEST ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Kliogest est un Traitement Hormonal Substitutif (THS). Il contient deux types d'hormone féminine : un estrogène (estradiol) et un progestatif (acétate de noréthistérone). Kliogest est utilisé chez les femmes ménopausées dont les dernières règles naturelles remontent à au moins 1 an.

Kliogest est utilisé pour :

- **Soulagement des symptômes survenant après la ménopause**
Pendant la ménopause, la quantité d'estrogènes produits par le corps de la femme diminue. Ceci peut provoquer des symptômes tels qu'une sensation de chaleur qui monte au visage, au cou et à la poitrine ("bouffées de chaleur"). Kliogest soulage ces symptômes après la ménopause. Kliogest ne vous sera prescrit que si ces symptômes vous gênent beaucoup dans votre vie quotidienne.
- **Prévention de l'ostéoporose (perte de masse osseuse)**
Après la ménopause, certaines femmes peuvent présenter une fragilité osseuse (ostéoporose). Votre médecin discutera avec vous des différents traitements possibles. Si vous avez un risque accru de fracture ostéoporotique et si les autres traitements ne vous conviennent pas, vous pouvez utiliser Kliogest pour prévenir l'ostéoporose après la ménopause.

Kliogest est prescrit aux femmes dont l'utérus n'a pas été enlevé et qui n'ont plus de règles depuis plus d'un an.

Il n'y a que peu d'expérience avec Kliogest pour le traitement des femmes de plus de 65 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE KLIOGEST ?

Antécédents et examens médicaux

L'utilisation d'un THS comporte des risques qui doivent être pris en considération avant de décider de commencer à le prendre ou de continuer à le prendre.

L'expérience du traitement chez les femmes en ménopause précoce (due à une insuffisance ovarienne ou à la chirurgie) est limitée. Si vous avez une ménopause précoce, les risques liés à l'utilisation d'un THS peuvent être différents. Parlez-en à votre médecin.

Avant de commencer (ou recommencer) un THS, votre médecin vous demandera vos antécédents médicaux personnels et familiaux. Votre médecin pourra décider de procéder à des examens physiques. Ceci peut comprendre un examen de vos seins et/ou des examens internes, si nécessaire.

Une fois que vous avez commencé à prendre Kliogest, vous devrez consulter votre médecin pour des examens médicaux réguliers (au moins une fois par an). Lors de ces examens, discutez avec votre médecin des bénéfices et des risques liés à la poursuite de Kliogest.

Faites un examen régulier des seins, comme recommandé par votre médecin.

Ne prenez jamais Kliogest

si vous êtes dans une des situations suivantes. Si vous avez un doute concernant l'un des points ci-dessous, parlez-en à votre médecin avant de prendre Kliogest.

Ne prenez pas Kliogest :

- si vous avez ou avez eu un **cancer du sein** ou s'il est suspecté
- si vous avez ou avez eu un **cancer sensible aux estrogènes**, comme un cancer de la muqueuse de l'utérus (endomètre), ou s'il est suspecté
- si vous avez des **saignements vaginaux inexplicables**
- si vous avez un **épaississement excessif de la muqueuse de l'utérus** (hyperplasie de l'endomètre) non traité
- si vous avez ou avez déjà eu un **caillot sanguin dans une veine** (thrombose), comme dans les jambes (thrombose veineuse profonde) ou dans les poumons (embolie pulmonaire)
- si vous avez un **trouble de la coagulation sanguine** (tel qu'un déficit en protéine C, en protéine S ou en antithrombine)
- si vous avez ou avez eu une maladie provoquée par des caillots sanguins dans les artères, comme une **crise cardiaque**, un **accident vasculaire cérébral**, ou une **angine de poitrine**
- si vous avez ou avez eu une **maladie du foie** et vos analyses hépatiques ne sont pas revenues à la normale
- si vous avez un **problème sanguin rare appelé "porphyrie"** à transmission familiale (héréditaire)
- si vous êtes **allergique** (hypersensible) à l'estradiol, à l'acétate de noréthistérone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Si l'une des situations ci-dessus survient pour la première fois lorsque vous prenez Kliogest, arrêtez de le prendre immédiatement et consultez immédiatement votre médecin.

Avertissements et précautions

Si vous avez déjà eu l'un des problèmes suivants, **informez-en votre médecin** avant de commencer le traitement, car ceux-ci peuvent réapparaître ou s'aggraver lors du traitement avec Kliogest. Si c'est le cas, vous devrez consulter votre médecin plus souvent pour des examens médicaux :

- fibromes dans votre utérus
- croissance de la muqueuse de l'utérus en dehors de votre utérus (endométriose) ou antécédents de croissance excessive de la muqueuse de l'utérus (hyperplasie de l'endomètre)
- augmentation du risque de développer des caillots de sang (voir 'Caillots sanguins dans une veine (thrombose)')
- augmentation du risque d'avoir un cancer sensible aux estrogènes (comme avoir une mère, une sœur ou une grand-mère qui a eu un cancer du sein)
- tension sanguine élevée

- une maladie du foie, comme une tumeur bénigne du foie
- diabète
- calculs biliaires
- migraine ou maux de tête importants
- une maladie auto-immune qui affecte de nombreux organes du corps (lupus érythémateux disséminé, LED)
- épilepsie
- asthme
- une maladie affectant le tympan et l'audition (otosclérose)
- un taux très élevé de graisses dans le sang (triglycérides)
- rétention d'eau en raison de problèmes cardiaques ou rénaux.

Arrêtez de prendre Kliogest et contactez immédiatement un médecin

Si vous remarquez l'un des signes suivants lors de la prise d'un THS :

- une des affections mentionnées dans la rubrique 'Ne prenez jamais Kliogest'
- un jaunissement de votre peau ou du blanc de vos yeux (jaunisse). Ceux-ci peuvent être des signes d'une maladie du foie
- une forte augmentation de votre tension artérielle (les symptômes peuvent être des maux de tête, de la fatigue, des vertiges)
- apparition pour la première fois de maux de tête de type migraineux
- si vous tombez enceinte
- si vous remarquez des signes d'un caillot sanguin, comme :
 - un gonflement douloureux et une rougeur des jambes,
 - une douleur soudaine dans la poitrine,
 - des difficultés à respirer.

Pour plus d'informations, voir 'Caillots sanguins dans une veine (thrombose)'.

Remarque : Kliogest n'est pas une pilule contraceptive. Vous avez peut-être encore besoin d'un moyen contraceptif supplémentaire pour éviter une grossesse. Demandez conseil à votre médecin.

THS et cancer

Épaississement excessif de la muqueuse de l'utérus (hyperplasie de l'endomètre) et cancer de la muqueuse utérine (cancer de l'endomètre)

La prise d'un THS contenant uniquement des œstrogènes augmentera le risque d'épaississement excessif de la muqueuse de l'utérus (hyperplasie de l'endomètre) et de cancer de la muqueuse utérine (cancer de l'endomètre).

Le progestatif contenu dans Kliogest vous protège contre ce risque supplémentaire.

Comparez

Chez les femmes qui ont toujours leur utérus et qui ne prennent pas de THS, un cancer de l'endomètre sera diagnostiqué en moyenne chez 5 femmes sur 1 000 entre 50 et 65 ans.

Chez les femmes âgées de 50 à 65 ans qui ont toujours leur utérus et qui prennent un THS contenant uniquement des œstrogènes, un cancer de l'endomètre sera diagnostiqué chez 10 à 60 femmes sur 1 000 (c.-à-d. entre 5 et 55 cas supplémentaires) en fonction de la dose et de la durée du traitement. L'addition d'un progestatif au THS contenant uniquement des œstrogènes réduit le risque de cancer de l'endomètre.

Saignements irréguliers

Vous pouvez avoir des saignements irréguliers ou des pertes sanguines (spotting) pendant les 3 à 6 premiers mois de prise de Kliogest. Cependant, si ces saignements irréguliers :

- continuent au-delà des 6 premiers mois,
- apparaissent alors que vous prenez Kliogest depuis plus de 6 mois,
- continuent alors que vous avez arrêté de prendre Kliogest,

consultez votre médecin dès que possible.

Cancer du sein

Les données suggèrent que la prise d'un THS combiné œstrogène/progestatif, et peut-être également d'un THS contenant uniquement des œstrogènes, augmente le risque de cancer du sein. Ce risque supplémentaire dépend de la durée de la prise du THS. L'augmentation du risque devient visible après quelques années d'utilisation. Cependant, le risque revient à la normale après quelques années (au plus 5 ans) suivant l'arrêt du traitement.

Comparez

Chez les femmes âgées de 50 à 79 ans ne prenant pas de THS, un cancer du sein sera diagnostiqué en moyenne chez 9 à 14 femmes sur 1 000 sur une période de 5 ans.

Chez les femmes âgées de 50 à 79 ans prenant un THS œstrogène/progestatif pendant 5 ans, il y aura 13 à 20 cas pour 1 000 utilisatrices (c.-à-d. 4 à 6 cas supplémentaires).

Contrôlez régulièrement vos seins. Consultez votre médecin si vous notez un quelconque changement, comme :

- la formation de fossettes au niveau de la peau
- des changements au niveau du mamelon
- la formation de grosseurs que vous pourriez voir ou sentir.

Cancer de l'ovaire

Le cancer ovarien est rare. Une légère augmentation du risque de cancer de l'ovaire a été rapportée chez les femmes prenant un THS pendant au moins 5 à 10 ans.

Comparez

Chez les femmes âgées de 50 à 69 ans ne prenant pas de THS, un cancer ovarien sera diagnostiqué en moyenne chez environ 2 femmes sur 1 000 sur une période de 5 ans.

Chez les femmes ayant pris un THS pendant 5 ans, il y aura 2 à 3 cas pour 1 000 utilisatrices (c.-à-d. jusqu'à 1 cas supplémentaire).

Effet des THS sur le cœur et la circulation sanguine

Caillots sanguins dans une veine (thrombose)

Le risque de **caillots sanguins dans les veines** est environ 1,3 à 3 fois plus élevé chez les utilisatrices d'un THS par rapport aux non-utilisatrices, en particulier au cours de la première année de traitement.

Les caillots sanguins peuvent être graves et si l'un d'entre eux se déplace vers les poumons, il peut provoquer une douleur dans la poitrine, un essoufflement, un évanouissement ou même la mort.

Vous avez plus de risque de développer un caillot sanguin dans les veines si vous vieillissez et si vous vous trouvez dans l'une des situations suivantes. Informez votre médecin si l'une de ces situations s'applique à vous :

- vous ne pouvez pas marcher pendant longtemps suite à une opération chirurgicale majeure, une blessure ou une maladie (voir aussi rubrique 3. 'Si vous devez subir une intervention chirurgicale')
- vous êtes en surpoids sévère (IMC >30 kg/m²)
- vous avez des problèmes de la coagulation nécessitant un traitement continu avec un médicament destiné à empêcher la formation de caillots sanguins
- si l'un des membres de votre famille proche a déjà eu un caillot sanguin dans une jambe, un poumon ou un autre organe
- vous avez un lupus érythémateux disséminé (LED)
- vous avez un cancer.

Pour les signes d'un caillot sanguin, référez-vous à la rubrique 'Arrêtez de prendre Kliogest et contactez immédiatement un médecin'.

Comparez

Sur une période de 5 ans, on peut s'attendre à ce qu'en moyenne 4 à 7 femmes de 50 à 60 ans ne prenant pas de THS sur 1 000 aient un caillot sanguin dans une veine.

Chez les femmes de 50 à 60 ans ayant pris un THS estrogène/progestatif sur une période de plus de 5 ans, il y aura 9 à 12 cas sur 1 000 utilisatrices (c.-à-d. 5 cas supplémentaires).

Maladie du cœur (crise cardiaque)

Il n'y a pas de preuve que les THS protègent contre les crises cardiaques.

Les femmes âgées de plus de 60 ans prenant un THS estrogène/progestatif ont un risque légèrement plus élevé de développer une maladie cardiaque que les non-utilisatrices de THS.

Accident vasculaire cérébral

Le risque d'avoir un accident vasculaire cérébral est environ 1,5 fois plus élevé chez les utilisatrices d'un THS par rapport aux non-utilisatrices. Le nombre de cas supplémentaires d'accident vasculaire cérébral liés à la prise d'un THS augmentera avec l'âge.

Comparez

Sur une période de 5 ans, on peut s'attendre à ce qu'en moyenne 8 femmes âgées de 50 à 60 ans ne prenant pas de THS sur 1 000 aient un accident vasculaire cérébral.

Chez les femmes âgées de 50 à 60 ans prenant un THS, il y aura 11 cas pour 1 000 utilisatrices (c.-à-d. 3 cas supplémentaires) sur une période de 5 ans.

Autres affections

Les THS n'empêchent pas la perte de la mémoire. Il existe certaines preuves d'un risque plus élevé de perte de mémoire chez les femmes débutant un THS après 65 ans. Demandez conseil à votre médecin.

Autres médicaments et Kliogest

Certains médicaments peuvent interférer avec les effets de Kliogest. Ceci peut mener à des pertes de sang irrégulières. Cela vaut pour les médicaments suivants :

- médicaments contre l'**épilepsie** (comme le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine)
- médicaments contre la **tuberculose** (comme la rifampicine et la rifabutine)
- médicaments utilisés dans le traitement des **infections HIV** (comme la névirapine, l'éfavirenz, le ritonavir et le nelfinavir)
- préparations à base de plantes contenant du **millepertuis** (*Hypericum perforatum*).

D'autres médicaments peuvent augmenter les effets de Kliogest :

- médicaments contenant du **kétoconazole** (un antimycotique).

L'administration simultanée de **ciclosporine** peut engendrer une augmentation des taux sanguins de ciclosporine.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, même s'il s'agit de médicaments obtenus sans ordonnance, des médicaments à base de plantes ou d'autres produits naturels.

Kliogest avec des aliments et boissons

Les comprimés peuvent être pris avec ou sans aliments ou boissons.

Grossesse, allaitement et fécondité

Grossesse : Ne prenez pas Kliogest si vous êtes enceinte. Kliogest est destiné aux femmes ménopausées uniquement. Si vous tombez enceinte, arrêtez le traitement avec Kliogest et contactez votre médecin.

Allaitement : Ne prenez pas Kliogest si vous allaitez.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Kliogest n'a pas d'effet connu sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Kliogest contient du lactose

Kliogest contient du lactose monohydraté. Si vous avez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre Kliogest.

Tests de laboratoire

Si vous devez faire une prise de sang, dites à votre médecin ou au personnel du laboratoire que vous prenez Kliogest car ce médicament peut influencer les résultats de certains tests.

3. COMMENT PRENDRE KLIOGEST

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prenez un comprimé par jour, chaque jour à peu près au même moment de la journée.

Prenez le comprimé avec un verre d'eau.

Prenez un comprimé chaque jour sans interruption. Lorsque les 28 comprimés de l'étui-calendrier ont été utilisés, enchaînez directement avec un nouvel étui-calendrier.

Veillez vous référer à la rubrique '*INSTRUCTIONS POUR L'UTILISATRICE*' à la fin de la notice.

Vous pouvez **commencer votre traitement avec Kliogest** n'importe quel jour. Cependant, si vous utilisiez auparavant un autre THS qui entraînait des saignements mensuels, vous devez commencer votre traitement dès l'arrêt du saignement.

Votre médecin aura pour but de prescrire la plus faible dose pour traiter vos symptômes pour une durée aussi courte que possible. Parlez à votre médecin si vous pensez que cette dose est trop forte ou n'est pas assez forte.

Si vous ne ressentez pas d'amélioration des symptômes après 3 mois de traitement, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de Kliogest que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de Kliogest, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070/245.245). En cas de surdosage, vous pouvez vous sentir malade ou vomir.

Si vous oubliez de prendre Kliogest

Si vous avez oublié de prendre votre comprimé à l'heure habituelle, prenez-le dans les 12 heures qui suivent. Si plus de 12 heures se sont écoulées, poursuivez votre traitement normalement le lendemain. Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé que vous avez oublié de prendre. L'oubli d'un comprimé peut augmenter la probabilité d'apparition d'un saignement intermenstruel et d'un spotting si vous avez toujours votre utérus.

Si vous arrêtez de prendre Kliogest

Si vous souhaitez arrêter de prendre Kliogest, discutez-en au préalable avec votre médecin. Il vous expliquera les effets d'un arrêt du traitement et discutera avec vous des autres possibilités de traitement.

Si vous devez subir une intervention chirurgicale

Si vous allez subir une intervention chirurgicale, prévenez le chirurgien que vous prenez Kliogest. Vous devrez peut-être arrêter le traitement avec Kliogest environ 4 à 6 semaines avant l'opération afin de diminuer le risque de caillots sanguins (voir rubrique 2. 'Caillots sanguins dans une veine (thrombose)'). Demandez à votre médecin quand vous pourrez reprendre Kliogest.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les maladies suivantes ont été rapportées plus fréquemment chez les femmes prenant un THS que chez les non-utilisatrices :

- cancer du sein
- croissance anormale ou cancer de la muqueuse de l'utérus (hyperplasie de l'endomètre ou cancer)
- cancer de l'ovaire
- caillots sanguins dans les veines des jambes ou des poumons (thromboembolie veineuse)
- maladie cardiaque
- accident vasculaire cérébral
- probable perte de mémoire si le THS est initié après 65 ans.

Pour plus d'informations sur ces effets indésirables, voir rubrique 2.

Hypersensibilité/allergie (effet indésirable peu fréquent – survient chez 1 à 10 utilisatrices sur 1 000)

Bien que peu fréquente, l'hypersensibilité/allergie peut apparaître. Les signes d'hypersensibilité/allergie peuvent inclure un ou plusieurs des symptômes suivants : urticaire, démangeaisons, gonflement, difficulté à respirer, tension artérielle basse (peau pâle et froide, battements cardiaques rapides), vertiges, transpiration, qui pourraient être les signes d'une réaction/d'un choc anaphylactique. Si l'un de ces symptômes mentionnés apparaît, **arrêtez de prendre Kliogest et cherchez immédiatement une aide médicale.**

Saignements avec Kliogest

Kliogest n'entraînera pas de saignements mensuels réguliers. Cependant, au début du traitement, certaines femmes peuvent avoir de légers saignements vaginaux ou du spotting.

Si vous avez des saignements vaginaux irréguliers ou du spotting, il n'y a généralement pas lieu de s'inquiéter, en particulier lors des premiers mois de prise d'un THS (voir aussi la rubrique 2 'THS et cancer', 'Épaississement excessif de la muqueuse de l'utérus (hyperplasie de l'endomètre) et cancer de la muqueuse utérine (cancer de l'endomètre)' pour plus d'informations).

Lors des contrôles médicaux périodiques, il se peut que votre médecin vous demande si vous avez eu des saignements vaginaux avec Kliogest. Vous pourriez trouver utile de noter la survenue de tout saignement dans un agenda.

La fréquence des effets indésirables éventuels listés ci-dessous est définie selon les conventions suivantes :

Très fréquent (survient chez plus d'1 utilisatrice sur 10)

Fréquent (survient chez 1 à 10 utilisatrices sur 100)

Peu fréquent (survient chez 1 à 10 utilisatrices sur 1 000)

Rare (survient chez 1 à 10 utilisatrices sur 10 000)

Très rare (survient chez moins de 1 utilisatrice sur 10 000)

Indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Effets indésirables très fréquents

- Douleur ou tension dans les seins
- Saignement vaginal

Effets indésirables fréquents

- Maux de tête
- Prise de poids liée à une rétention d'eau
- Inflammation vaginale
- Migraine ou aggravation d'une migraine existante
- Infection vaginale due à un champignon
- Dépression ou aggravation d'une dépression existante
- Nausées
- Douleur abdominale, distension ou inconfort abdominal
- Seins gonflés ou augmentation du volume des seins (œdème mammaire)
- Douleur dans le dos
- Crampes dans les jambes
- Tumeur bénigne de l'utérus (fibromes utérins), aggravation ou réapparition de fibromes utérins
- Gonflement des bras ou des jambes (œdème périphérique)
- Prise de poids.

Effets indésirables peu fréquents

- Flatulence ou ballonnement
- Acné
- Perte de cheveux (alopécie)
- Augmentation anormale de la pilosité (de type masculin)
- Démangeaisons ou urticaire
- Inflammation d'une veine (thrombophlébite superficielle)
- Inefficacité du médicament
- Réactions allergiques
- Nervosité.

Effets indésirables rares

- Formation d'un caillot sanguin dans une veine des jambes (thrombose veineuse profonde, embolie pulmonaire).

Effets indésirables très rares

- Cancer de la muqueuse de l'utérus (cancer l'endomètre)
- Croissance excessive de la muqueuse de l'utérus (hyperplasie de l'endomètre)
- Augmentation de la tension sanguine ou aggravation de l'hypertension
- Maladie de la vésicule biliaire, calculs biliaires, aggravation ou réapparition de calculs biliaires
- Sécrétion excessive de sébum, éruption cutanée
- Poussée d'œdème ou réapparition d'une poussée d'œdème (œdème angioneurotique)
- Insomnie, vertiges, anxiété
- Modification de la libido
- Troubles de la vue
- Perte de poids
- Vomissements
- Indigestion
- Démangeaisons vaginales et génitales
- Crise cardiaque et accident vasculaire cérébral.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec d'autres THS :

- diverses affections de la peau :

- coloration de la peau, notamment sur le visage ou la nuque, appelée "masque de grossesse" (chloasma)
- nodules cutanés rouges et douloureux (érythème noueux)
- éruption avec des plaques rouges circulaires ou des vésicules (érythème polymorphe).

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

5. COMMENT CONSERVER KLIOGEST

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette et la boîte en carton après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Ne pas mettre au réfrigérateur.

Conserver l'étui-calendrier dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Kliogest

Les substances actives sont l'estradiol 2 mg (sous forme hémihydratée) et l'acétate de noréthistérone 1 mg.

Les autres composants sont le lactose monohydraté, l'amidon de maïs, l'hydroxypropylcellulose, le talc et le stéarate de magnésium.

Le pelliculage contient : hypromellose, triacétine et talc.

Aspect de Kliogest et contenu de l'emballage extérieur

Les comprimés pelliculés sont ronds, blancs, d'un diamètre de 6 mm. Les comprimés portent la mention NOVO 281 gravée d'un côté.

Présentations existantes :

- 1 x 28 comprimés pelliculés
- 3 x 28 comprimés pelliculés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché :

Novo Nordisk Pharma, Boulevard International 55, 1070 Bruxelles

Fabricant :

Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danemark

Mode de délivrance :

Sur prescription médicale.

Numéro de l'Autorisation de mise sur le marché : BE165462

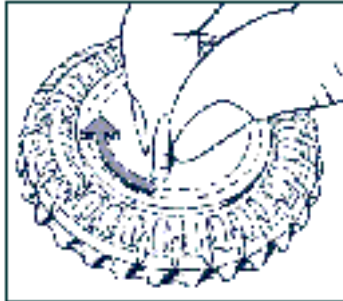
La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 12/2013

INSTRUCTIONS POUR L'UTILISATRICE

Comment utiliser l'étui-calendrier

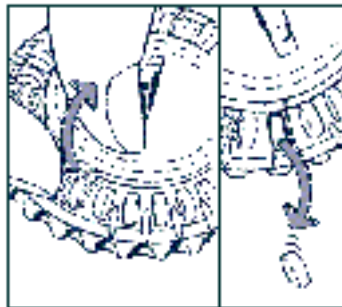
1. Réglage de l'indicateur du jour

Faites tourner le disque central jusqu'à ce que l'abréviation du jour de la semaine vienne se loger en face de la petite languette en plastique.



2. Prise du premier comprimé

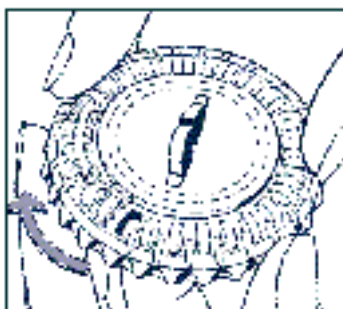
Brisez la languette en plastique et faites sortir le premier comprimé.



3. Rotation du cadran chaque jour

Le lendemain, faites simplement tourner le cadran transparent d'un cran dans le sens des aiguilles d'une montre, comme indiqué par la flèche. Faites sortir le comprimé suivant. Rappelez-vous de ne prendre qu'un seul comprimé par jour.

Il n'est possible de tourner le cadran transparent qu'après avoir retiré le comprimé se trouvant dans l'ouverture.



Abréviations des jours de la semaine

M/L/M	:	Maandag/Lundi/Montag
D/M/D	:	Dinsdag/Mardi/Dienstag
W/M/M	:	Woensdag/Mercredi/Mittwoch
D/J/D	:	Donderdag/Jeudi/Donnerstag
V/V/F:		Vrijdag/Vendredi/Freitag
Z/S/S	:	Zaterdag/Samedi/Samstag
Z/D/S	:	Zondag/Dimanche/Sonntag