

Dénomination du médicament

**LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable**  
**Folinate de calcium**

Encadré

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## **1. QU'EST-CE QUE LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : MEDICAMENT DETOXIFIANT DANS UN TRAITEMENT CYTOSTATIQUE - code ATC : V03AF03

Ce médicament est un dérivé d'une vitamine du groupe des vitamines B. Il s'utilise avec les médicaments suivants : triméthoprim, salazopyrine, pyriméthamine, trimétrexate et

méthotrexate.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable ?**

### **Ne prenez jamais LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable**

- si vous êtes allergique au folinate de calcium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous souffrez ou avez souffert d'une anémie (désordre caractérisé par la diminution du taux d'hémoglobine ou du nombre de globules rouges) pernicieuse ou d'anémies mégaloblastiques dues à un déficit en vitamine B12.

### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable.

Prévenir votre médecin en cas d'insuffisance rénale.

En cas de vomissements, il faut impérativement prévenir votre médecin afin qu'il vous prescrive ce médicament sous sa forme injectable.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**

### **Enfants et adolescents**

Sans objet.

### **Autres médicaments et LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

### **LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable avec des aliments, boissons et de l'alcool**

Sans objet.

### **Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

#### **Grossesse**

Le LEDERFOLINE (folinate de calcium) peut être utilisé pendant la grossesse après prescription par un médecin.

Veuillez également vous référer aux notices pour les médicaments contenant des antagonistes des folates (tels que le triméthoprime, la salazopyrine, la pyriméthamine, le triméthrexate et le méthotrexate).

#### **Allaitement**

Le passage du folinate de calcium dans le lait maternel n'a pas été évalué. Le folinate de calcium peut être utilisé pendant l'allaitement si nécessaire en fonction des indications thérapeutiques.

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Sans objet.

### **LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable contient du lactose et du sodium**

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

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé sécable, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

### **3. COMMENT PRENDRE LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable ?**

#### **Posologie**

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.

La posologie varie en fonction de l'indication.

Elle est strictement individuelle. Respectez les recommandations de votre médecin.

#### **Mode et voie d'administration**

Voie orale.

##### **Utilisation chez les enfants et les adolescents**

Sans objet.

**Si vous avez pris plus de LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû**

Sans objet.

**Si vous oubliez de prendre LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable**

Sans objet.

**Si vous arrêtez de prendre LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable**

Sans objet.

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

### **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.

De très rares réactions de type allergique (urticaire, œdème de Quincke et choc anaphylactique) ont été rapportées.

#### **Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à l'abri de la lumière.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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 LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable

- La substance active est : Folate de calcium\*

Quantité correspondant à acide folinique..... 15,0  
mg

Pour un comprimé sécable

\*La quantité de foliate de calcium doit être ajustée en fonction du titre en acide folinique de la matière première.

Les autres composants sont : lactose, cellulose microcristalline, glycolate d'amidon sodé (Explotab) \*\*, amidon de maïs pré-gélatinisé (STARX 1500), stéarate de magnésium.

\*\*Glycolate d'amidon sodé (Explotab) : sel de sodium de carboxy-méthyléther d'amidon.

Voir la rubrique 2 « LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable contient du lactose et du sodium ».

### Qu'est-ce que LEDERFOLINE 15 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme d'un comprimé sécable.

Boîte de 5, 10, 20, 30, 28 ou 50 comprimés.

### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

**PFIZER HOLDING FRANCE**

23-25 AVENUE DU DOCTEUR LANNELONGUE

75014 PARIS

### Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

**PFIZER**

23-25 AVENUE DU DOCTEUR LANNELONGUE

75014 PARIS

**Fabricant****WYETH MEDICA IRELAND**

LITTLE CONNELL

NEWBRIDGE ? COUNTY KILDARE

IRLANDE

ou

**FARMASIERRA MANUFACTURING S.L.**

CTRA. IRUN, KM. 26,200

SAN SEBASTIAN DE LOS REYES

28700 MADRID

ESPAGNE

**Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen**

Sans objet.

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :**

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

&lt; {MM/AAAA}&gt;&lt; {mois AAAA}.&gt;

**Autres**

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).