

Pakkausseloste: tietoa käyttäjälle

EVRA 203 mikrogrammaa/24 tuntia + 33,9 mikrogrammaa/24 tuntia laastari transdermaaliseen käyttöön norelgestromiini/etinyyliestradioli

Tärkeitä asioita, jotka sinun tulee tietää yhdistelmäehkäisyvalmisteista (CHC):

- Nämä valmisteet kuuluvat oikein käytettynä luotettavimpiin palautuviin ehkäisymenetelmiin.
- Valmisteet lisäävät hieman veritulpan riskiä laskimoissa ja valtimoissa, erityisesti ensimmäisenä vuonna, kun käytät CHC:tä tai jos aloitat käytön uudelleen 4 viikon tai pidemmän tauon jälkeen.
- Ole tarkkana ja ota yhteyttä lääkäriisi, jos epäilet, että sinulla saattaa olla veritulpan oireita (katso kohta 2 'Veritulpat').

Lue koko pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytön, sillä se sisältää sinulle tärkeää tietoa.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä myöhemmin.
- Onko sinulla kysyttävää? Ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan.
- Älä anna tätä lääkettä muille, sillä se on määrätty vain sinulle. Se voi olla haitallista muille, vaikka heillä olisi samat oireet kuin sinulla.
- Jos saat jonkin haittavaikutuksen, joka on mainittu kohdassa 4, tai haittavaikutuksen, jota ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan.

Sisältö alkaen tämän pakkausselosteen

1. Mikä EVRA on ja mihin sitä käytetään?
2. Milloin et saa käyttää tätä lääkettä tai milloin sinun tulee olla erityisen varovainen?
3. Miten käytät tätä lääkettä?
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Kuinka säilytät tätä lääkettä Pakkauksen sisältö ja muut
6. tiedot 1.

1. EVRA sisältää kahta sukupuolihormonia, progestiinia nimeltä norelgestromiini ja estrogeenia nimeltä etinyyliestradioli.

Koska EVRA sisältää kaksi hormonia, sitä kutsutaan 'yhdistelmäehkäisyvalmisteeksi'.

Sitä käytetään raskauden ehkäisyyn.

Sitä käytetään raskauden ehkäisyyn.

2. Yleiset huomautukset

Yleiset huomautukset

Milloin et saa käyttää tätä lääkettä?

Milloin et saa käyttää tätä lääkettä?

Ette saa käyttää tätä lääkettä, jos teillä on jokin alla mainituista sairauksista. Jos teillä on yksi tai useampi alla mainituista sairauksista, kertokaa siitä lääkäriellenne. Lääkärienne keskustelee kanssanne, mikä muu ehkäisymenetelmä sopii teille paremmin.

Teillä on veritulppa verisuonessa jaloissanne (syvä laskimotromboosi, DVT), keuhkoissanne (keuhkoembolia, PE) tai jossain muussa elimessä, tai teillä on ollut tämä aiemmin.

Tiedätte, että teillä on häiriö, joka vaikuttaa veren hyytymiseen – esimerkiksi proteiini C -puutos, proteiini S -puutos, antitrombiini III -puutos, tekijä V Leiden tai fosfolipidivasta-aineet.

Teidät täytyy leikata tai ette voi kävellä pitkään aikaan (katso kohta 'Veritulpat').

Teillä on ollut sydänkohtaus tai aivohalvaus.

Teillä on angina pectoris (tila, joka aiheuttaa voimakasta rintakipua ja voi olla sydänkohtauksen ensimmäinen merkki) tai ohimenevä iskeeminen kohtaus (TIA – ohimeneviä aivohalvauksen oireita), tai teillä on ollut tämä.

Teillä on jokin seuraavista sairauksista, jotka voivat lisätä riskiä saada veritulppa valtimoissanne:

- vakava diabetes, joka on vaurioittanut verisuonia
- vakava kohonnut verenpaine
- vakavasti kohonnut veren rasvapitoisuus (kolesteroli tai triglyseridit)
- tila, jota kutsutaan hyperhomokysteinemiksi.

Teillä on migreenityyppi, jota kutsutaan 'aurallinen migreeni', tai teillä on ollut tämä.

Olette allerginen jollekin tämän lääkkeen aineosalle. Nämä aineet löytyvät kohdasta 6.

Teille on joskus kerrottu, että teillä voisi olla rintasyöpä tai syöpä kohdussa, kohdunkaulassa tai emättimessä.

Teillä on ollut maksakasvaimia tai maksasairaus, joka on heikentänyt maksan toimintaa. Sinulla on selittämätöntä emättimen verenvuotoa.

Jos sinulla on hepatiitti C ja käytät lääkkeitä, jotka sisältävät ombitasviiria/paritapreviiria/ritonaviiria, dasabuviiria, glekapreviiria/pibrentasviiria tai sofosbuviiria/velpatasviiria/voxilapreviiria (katso myös kohta 'Käytätkö muita lääkkeitä?').

Jos jokin yllä mainituista tilanteista koskee sinua, älä käytä tätä lääkettä. Jos et ole varma, ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Milloin sinun tulee olla erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa?

Milloin sinun tulee ottaa yhteyttä lääkäriisi?

Kutsu kiireellistä lääketieteellistä apua jos huomaat mahdollisia veritulpan oireita, jotka voivat tarkoittaa, että sinulla on veritulppa jalassa (eli syvä laskimotromboosi), veritulppa keuhkossa (eli keuhkoembolia), sydänkohtaus tai aivohalvaus (katso alla kohta 'Veritulpat (tromboosi)').

Katso kuvaus näiden vakavien haittavaikutusten oireista kohdasta 'Miten tunnistan veritulpan?'.

Varoitukset ja varotoimet

Ennen kuin alat käyttää tätä lääkettä, sinun tulee ensin käydä lääkärissäsi lääkärintarkastuksessa.

Kerro lääkärillesi, jos jokin seuraavista tilanteista koskee sinua.

Jos tila kehittyy tai pahenee, kun käytät EVRAa, sinun tulee myös kertoa siitä lääkärillesi.

Sinulla on Crohnin tauti tai haavainen paksusuolentulehdus (krooninen tulehduksellinen suolistosairaus).

Sinulla on systeeminen lupus erythematosus (SLE – sairaus, joka vaikuttaa kehon luonnolliseen puolustusjärjestelmään).

Sinulla on hemolytyttis-ureeminen oireyhtymä (HUS – veren hyytymishäiriö, joka aiheuttaa munuaisten vajaatoimintaa).

Sinulla on sirppisoluanemia (perinnöllinen punasolujen sairaus).

Sinulla on sirppisoluanemia (perinnöllinen punasolujen sairaus).

Sinulla on kohonneet veren rasva-arvot (hypertriglyseridemia), tai tämä tila esiintyy tai on esiintynyt perheessäsi. Hypertriglyseridemia on yhdistetty lisääntyneeseen haimatulehduksen (haiman tulehdus) riskiin.

Sinut täytyy leikata tai et voi kävellä pitkään aikaan (katso 'Veritulpat' kohdasta 2).

Jos olet äskettäin synnyttänyt, sinulla on suurempi riski saada veritulppia. Kysy lääkäriltäsi, kuinka pian synnytyksen jälkeen voit aloittaa EVRA:n käytön.

Sinulla on laskimotulehdus ihon alla (pinnallinen tromboflebiitti).

Sinä olet suonikohjut.

Ota välittömästi yhteys lääkäriin, jos saat angioedeeman oireita, kuten kasvojen, kielen ja/tai kurkun turvotusta ja/tai nielemisvaikeuksia tai nokkosihottumaa mahdollisesti yhdessä hengitysvaikeuksien kanssa. Estrogeeneja sisältävät lääkkeet voivat aiheuttaa perinnöllisen tai hankitun angioedeeman oireita tai pahentaa niitä.

VERITULPAT

Jos käytät yhdistelmäehkäisyvalmistetta kuten EVRA, sinulla on suurempi riski saada veritulppia kuin jos et käytä yhdistelmäehkäisyvalmistetta. Harvinaisissa tapauksissa veritulppa voi tukkia verisuonen ja aiheuttaa vakavia ongelmia.

Veritulpat voivat muodostua

laskimoissa (tätä kutsutaan 'laskimotromboosiksi', 'laskimotromboemboliaksi' tai VTE:ksi) valtimoissa (tätä kutsutaan 'valtimotromboosiksi', 'valtimotromboemboliaksi' tai ATE:ksi).

Veritulppien jälkeen ei aina toivuta täysin. Harvinaisissa tapauksissa voi olla pitkäaikaisia vakavia vaikutuksia, tai erittäin harvinaisissa tapauksissa veritulpat voivat olla hengenvaarallisia.

On tärkeää tietää, että kokonaisriski saada EVRA:n käytöstä veritulppa, joka aiheuttaa vahinkoa, on pieni.

MITEN TUNNISTAN VERITULPAN?

MITEN TUNNISTAN VERIHYYTYMÄN?

Hakeudu välittömästi ensiapuun, jos huomaat jonkin seuraavista oireista tai vaivoista.

Onko sinulla jokin näistä vaivoista?

jalan turvotuspitkin laskimoa

Syvä laskimotromboosi

jalka tai jalkaterä, erityisesti jos siihen liittyy:

- jalan kipu tai arkuus, jonka saatat tuntea vain seistessäsi tai kävellessäsi;
- kohonnut lämpötila vaurioituneessa jalassa;
- ihon värimuutos jalassa, esimerkiksi kalpeus, punoitus tai sinertävyys.

Mistä voit kärsiä?

äkillinen selittämätön hengitysvaikeus tai nopea hengitys;

Keuhkoembolia

äkillinen yskä ilman selvää syytä, jolloin voit yskiä verta;
terävä rintakipu, joka voi pahentua syvään
hengittäessäsi;
voimakas huimauksen tunne päässä tai huimausta;
nopeale tai epäsäännöllinen sydämenlyönti;
voimakas kipu vatsassa.

Jos olet epävarma, ota yhteyttä lääkäriin, sillä jotkut näistä oireista, kuten yskä tai hengenahdistus, voidaan virheellisesti luulla lievemmäksi vaivaksi, kuten hengitystieinfektioiksi (esim. flunssa).

Oireet, jotka ilmenevät yleensä yhdessä silmässä: Laskimotromboosi
välitön näön menetys tai verkkokalvossa (verihyytymä
kivuton sumea näkö, joka voi kehittyä silmässä)
näön menetys näkökyky.

kipu, epämukavuus, paine tai raskas tunne rinnassa; Sydänkohtaus
puristava tai täysi tunne rinnassa, käsivarressa tai
rintalastan;
täysi tunne, ruoansulatushäiriön tai tukehtumisen tunne;
epämukavuus ylävartalossa, joka säteilee selkään,
leukaan, kurkkuun, käsivarteen ja vatsaan;
hikoilu, pahoinvointi, oksentelu tai huimaus;
äärimmäinen heikkous, ahdistus tai hengästyneisyys;
nopea tai epäsäännöllinen sydämenlyönti.

äkillinenheikkous tai tunnottomuus Aivohalvaus
kasvot, käsivarsi tai jalka, erityisesti toisella puolella
kehoa keho;
äkillinen sekavuus, vaikeus puhua tai ymmärtää;
äkillinen näkövaikeus yhdessä tai molemmissa silmissä;
äkillinen kävelyvaikeus, huimaus, heikentynyt tasapaino
tai koordinaatio;
äkillinen, voimakas tai pitkäkestoinen päänsärky ilman
tunnettua syytä;
tajunnanmenetys tai pyörtyminen, mahdollisesti ilman
epileptistä kohtausta.

Aivohalvauksen oireet voivat joskus kestää vain lyhyen aikaa ja palautua lähes välittömästi ja täysin. Siitä huolimatta sinun tulee hakeutua kiireelliseen lääkäriin hoitoon, koska sinulla saattaa olla riski saada uusi aivohalvaus.

turvotus ja lievä sinertävävärjäytyminen käsivarressa tai Veritulpat, jotka
voivat
jalka;
voimakas kipu vatsassa (akuutti vatsa). verisuonia tukkia

VERITULPAT LASKIMOSSA

Mitä voi tapahtua, jos laskimoon muodostuu veritulppa?

Yhdistelmäehkäisyvalmisteiden käyttö on yhdistetty lisääntyneeseen riskiin saada veritulppa laskimossa (laskimotromboosi). Nämä haittavaikutukset ovat kuitenkin harvinaisia. Ne ilmenevät yleensä ensimmäisenä käyttövuotena.

Jos veritulppa muodostuu jalan tai jalkaterän laskimoon, se voi aiheuttaa syvän laskimotromboosin (DVT).

Jos veritulppa kulkeutuu jalasta keuhkoihin, se voi aiheuttaa keuhkoembolian.

On hyvin harvinaista, että veritulppa muodostuu laskimoon toisessa elimessä, kuten silmässä (verkkokalvon laskimotromboosi).

Milloin on suurin riski, että veritulppa muodostuu laskimoon?

Riski saada veritulppa laskimoon on suurin ensimmäisenä vuonna, kun nainen käyttää ensimmäistä kertaa yhdistelmäehkäisyvalmistetta (CHC). Riski voi myös olla kohonnut, jos aloitat CHC:n käytön uudelleen 4 viikon tai pidemmän tauon jälkeen (sama tuote tai eri tuote kuin aiemmin).

Ensimmäisen vuoden jälkeen riski pienenee, mutta se pysyy hieman korkeampana kuin jos et käytä CHC:tä.

Kun lopetat EVRA:n käytön, veritulppariski palautuu normaalille tasolle muutamassa viikossa. Kuinka suuri on riski saada veritulppa?

Riski riippuu luonnollisesta VTE-riskistäsi ja käyttämäsi CHC-tyypistä. Riski saada veritulppa jalkaan tai keuhkoon (DVT tai PE) EVRA:n käytön yhteydessä on yleensä pieni.

- Jokaisesta 10 000 naisesta, jotka eivät käytä mitään CHC:tä eivätkä ole raskaana, noin 2 saa veritulpan vuoden aikana.
- Jokaisesta 10 000 naisesta, jotka käyttävät CHC:tä, joka sisältää levonorgestreelia, noretisteronia tai norgestimaattia, 5-7 saa veritulpan vuodessa.
- Jokaisesta 10 000 naisesta, jotka käyttävät CHC:tä, joka sisältää etonogestreelia tai norelgestromiinia, kuten EVRA, 6-12 saa veritulpan vuodessa.
- Riski saada veritulppa riippuu henkilökohtaisesta sairaushistoriastasi (katso alla 'Tekijät, jotka lisäävät veritulppariskiäsi').

Riski saada veritulppa vuoden aikana
veritulppa

Naiset, jotka eivät käytä yhdistelmäehkäisyvalmistetta Noin 2 jokaista 10 000 naista
kohden

pilleriä/laastaria/rengasta eivätkä ole raskaana Noin 5-7 jokaista 10 000 naista kohden
Naiset, jotka käyttävät yhdistelmäpilleriä, joka sisältää levonorgestreelia, noretisteronia tai norgestimaattia
sisältää

Naiset, jotka käyttävät EVRAa Noin 6-12 jokaista 10 000 naista kohden

Tekijät, jotka lisäävät laskimoveritulpan riskiä

EVRA:n käyttöön liittyvä veritulppariski on pieni, mutta tietyt olosuhteet voivat lisätä sitä. Sinä olet suuremmassa vaarassa ::

jos sinulla on vakava ylipaino (BMI [painoindeksi] yli 30 kg/m²); jos jollakin lähisukulaisellasi on ollut veritulppa nuorella iällä (esimerkiksi ennen 50. ikävuotta) jalassa, keuhkossa tai muussa elimessä.

jos joku lähisukulaisistasi on nuorella iällä (esimerkiksi ennen 50. ikävuotta) saanut veritulpan jalassa, keuhkossa tai muussa elimessä. tapauksessa voit olla suuremmassa vaarassa veritulppaan perinnöllinen hyytymishäiriö on;
jos sinun on mentävä leikkaukseen tai et voi liikkua pitkään aikaan vamman tai sairauden vuoksi, tai jos jalkasi on kipsissä. Saattaa olla tarpeen lopettaa EVRA:n käyttö ennen leikkausta tai kun olet vähemmän liikkuva, muutamaksi viikoksi. EVRA:n käyttö. Jos sinun on lopetettava EVRA:n käyttö, kysy lääkäriltäsi, milloin voit aloittaa käytön uudelleen;
kun ikäännyt (erityisesti noin yli 35-vuotiaana);
jos olet synnyttänyt viime viikkoina.

Riski saada veritulppa kasvaa, kun useampi näistä olosuhteista koskee sinua.

Pitkä lentomatka (yli 4 tuntia) voi tilapäisesti lisätä veritulpan riskiä, erityisesti jos jokin mainituista olosuhteista koskee sinua.

On tärkeää, että kerrot lääkärillesi, jos jokin näistä olosuhteista koskee sinua, vaikka olisit epävarma. Lääkärisi voi päättää, että sinun on lopetettava EVRA:n käyttö.

Jos jokin yllä mainituista olosuhteista muuttuu, kun käytät EVRA:a, esimerkiksi jos lähisukulaisellasi on tromboosi ilman tunnettua syytä tai jos painosi nousee paljon, kerro siitä lääkärillesi.

VALTIMON VERITULPAT

Mitä voi tapahtua, jos valtimoissa muodostuu veritulppa?
Kuten laskimoveritulppa, valtimon veritulppa voi aiheuttaa vakavia ongelmia. Se voi esimerkiksi aiheuttaa sydänkohtauksen tai aivohalvauksen.

Tekijät, jotka lisäävät valtimon veritulpan riskiä

On tärkeää tietää, että EVRA:n käyttöön liittyvä sydänkohtauksen tai aivohalvauksen riski on hyvin pieni, mutta se voi kasvaa:

- ikäsi myötä (yli noin 35-vuotiaana);
- jos tupakoit. Jos käytät CHC:tä kuten EVRA:a, on suositeltavaa lopettaa tupakointi. Jos et voi lopettaa tupakointia ja olet yli 35-vuotias, lääkärisi voi suositella toisenlaista ehkäisymenetelmää;
- jos u ylipaino on;
- jos sinulla on korkea verenpaine;
- jos lähisukulaisellasi on ollut sydänkohtaus tai aivohalvaus nuorella iällä (ennen 50. ikävuotta). Tässä tapauksessa sinulla voi myös olla lisääntynyt riski saada sydänkohtaus tai aivohalvaus;
- jos sinulla tai lähisukulaisellasi on kohonnut veren rasvapitoisuus (kolesteroli tai triglyseridit);
- jos sinulla on migreeniä, erityisesti migreeniä auralla;
- jos sinulla on sydänsairaus (sydänlappäsairaus tai sydämen rytmihäiriö, jota kutsutaan eteisvärinäksi);
- jos sinulla on diabetes.

Jos useampi kuin yksi näistä olosuhteista koskee sinua tai jos jokin näistä sairauksista on erityisen vakava, veritulpan riski voi olla vielä suurempi.

Jos jokin yllä mainituista olosuhteista muuttuu, kun käytät EVRAa, esimerkiksi jos alat tupakoida tai jos lähisukulaisellasi on tromboosi ilman tunnettua syytä, tai jos painosi nousee paljon, kerro siitä lääkärillesi.

Psyykkiset häiriöt

Jotkut naiset, jotka käyttävät hormonaalisia ehkäisyvälineitä, mukaan lukien EVRA, ovat raportoineet masennuksesta tai alakuloisuudesta. Masennus voi olla vakavaa ja voi joskus johtaa itsemurha-ajatuksiin. Jos koet mielialan vaihteluita ja masennuksen oireita, ota mahdollisimman pian yhteyttä lääkäriisi saadaksesi lisäohjeita.

Ota lisäksi yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan ennen tämän lääkkeen käyttöä, jos sinulla on jokin seuraavista sairauksista tai jos ne ilmenevät tai pahenevat EVRAa käytettäessä:

Luulet olevasi raskaana;

Sinulla on päänsärkyä, joka pahenee tai esiintyy useammin;

Painat 90 kg tai enemmän;

Sinulla on korkea verenpaine tai verenpaineesi nousee;

Sinulla on sappirakon sairaus, mukaan lukien sappikivet tai sappirakon tulehdus;

Sinulla on verisairaus, nimeltään porfyria;

Sinulla on hermostosairaus, jossa esiintyy äkillisiä kehonliikkeitä, nimeltään 'Sydenhamin korea';

Sinulla oli rakkulainen ihottuma raskauden aikana (nimeltään 'raskausherpes');

Sinulla on kuulon heikkeneminen kuulonalenemaSinulla on diabetes ; Sinulla on masennus

; Sinulla on epilepsia tai muu sairaus, joka aiheuttaa kohtauksia tai kouristuksia (kouristuksia); yksi masennus;

Sinulla on epilepsia tai jokin muu sairaus, joka aiheuttaa kohtauksia tai kouristuksia (kouristuksia);

Sinulla on maksavaivoja, joissa iho ja silmänvalkuaiset muuttuvat keltaisiksi (keltaisuus);

Sinulla on (ollut) 'raskausläiskä'. Nämä ovat keltaruskeita läiskä, erityisesti kasvoillasi (kutsutaan 'kloasmaksi'). Nämä läiskät eivät välttämättä katoa kokonaan, vaikka lopettaisit EVRA:n käytön. Suojaa ihosi auringonvalolta tai ultraviolettisäteilyltä. Tämä voi auttaa estämään näiden läiskien muodostumista tai pahenemista.

U hebt munuaisongelmia.

Jos et ole varma, koskeeko edellä mainittu sinua, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi ennen EVRA:n käyttöä.

Seksuaalisesti tarttuvat taudit

Tämä lääke ei suojaa hiv-tartunnalta (aids) tai muilta seksuaalisesti tarttuville taudeilta. Näitä ovat muun muassa klamydia, genitaalierpes, genitaalisyyliät, tippuri, hepatiitti B, kuppa. Käytä aina kondomeja suojautuaksesi näiltä taudeilta.

Lääketieteellinen tutkimus

Jos veresi tai virtsasi on tutkittava, kerro lääkärillesi tai henkilölle, joka ottaa verinäytteen tai vastaanottaa virtsanäytteen, että käytät EVRA:a. Tämä johtuu siitä, että hormonaaliset ehkäisyvalmisteet voivat vaikuttaa tiettyjen testien tuloksiin.

Lapset ja nuoret alle 18-vuotiaat

EVRA:a ei ole testattu alle 18-vuotiailla lapsilla ja nuorilla. EVRA:a ei saa käyttää lapset ja nuoret, jotka eivät ole vielä saaneet ensimmäisiä kuukautisiaan.

Käytätkö muita lääkkeitä?

Käytätkö EVRA:n lisäksi muita lääkkeitä, oletko tehnyt niin äskettäin tai onko mahdollista, että aiot käyttää muita lääkkeitä lähitulevaisuudessa? Kerro se dan sinun lääkäri tai apteekkari.

Älä käytä EVRAa, jos sinulla on hepatiitti C ja käytät lääkkeitä, jotka sisältävät ombitasviiria/paritapreviiria/ritonaviiria, dasabuviiria, glekapreviiria/pibrentasviiria tai sofosbuviiria/velpatasviiria/voxilapreviiria, koska nämä lääkkeet voivat aiheuttaa maksan toimintakokeiden tulosten nousua (maksan entsyymien alaniiniaminotransferaasin (ALAT) nousu). Lääkärisi määrää toisen tyyppisen ehkäisymenetelmän ennen näiden lääkkeiden käytön aloittamista. EVRA voidaan aloittaa uudelleen noin 2 viikkoa näiden lääkkeiden käytön lopettamisen jälkeen. Katso kohta 'Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää?'.

Jotkut lääkkeet ja yrthihoidot voivat estää EVRAn oikean toiminnan. Jos näin tapahtuu, saatat tulla raskaaksi tai kokea odottamatonta verenvuotoa. Näihin kuuluvat lääkkeet, joita käytetään hoitamaan:

jotkut antiretroviraaliset lääkkeet, joita käytetään hiv/aidsin ja hepatiitti C -viruksen infektioiden hoitoon (ns. proteaasin estäjät ja ei-nukleosidiset käänteiskopioijaentsyymien estäjät kuten ritonaviiri, nevirapiini, efavirensi) infektiolääkkeet (kuten rifampisiini ja griseofulviini) kohtauslääkkeet (kuten barbituraatit, topiramaatti, fenytoiini, karbamatsepiini, primidoni, okskarbatsepiini ja felbamaatti) bosentaani (lääke keuhkoverenpainetaudin hoitoon) mäkikuisma, yrthihoito masennukseen.

Jos käytät jotain näistä lääkkeistä, saatat joutua käyttämään toista luotettavaa ehkäisymenetelmää (kuten kondomi, pessaari tai siittiöitä tappava voide). Joidenkin näiden lääkkeiden häiritsevä vaikutus voi jatkua jopa 28 päivää niiden käytön lopettamisen jälkeen. Keskustele lääkärisi tai apteekkarisi kanssa toisen ehkäisymenetelmän käytöstä, jos käytät samanaikaisesti EVRAa ja jotain yllä mainituista lääkkeistä.

EVRA voi tehdä joistakin muista lääkkeistä vähemmän tehokkaita, kuten:

lääkkeet jotka siklosporiini sisältävät lamotrigiini, jota käytetään epilepsian hoidossa. [Tämä voi lisätä kohtausten (kouristusten) riskiä]. kohtaukset (kouristukset) lisääntyvät].

Lääkärisi saattaa joutua säätämään toisen lääkkeen annostusta. Kysy neuvoa lääkäriltäsi tai apteekista ennen kuin käytät lääkettä.

Raskaus ja imetys

Älä käytä tätä lääkettä, jos olet raskaana tai epäilet olevasi raskaana.

Lopeta tämän lääkkeen käyttö heti, jos tulet raskaaksi.

Älä käytä tätä lääkettä, jos imetät tai aiot imettää.

Oletko raskaana, epäiletkö olevasi raskaana, haluatko tulla raskaaksi tai imetätkö? Ota siinä tapauksessa yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Voit ajaa ajoneuvoa tai käyttää koneita tämän lääkkeen käytön aikana.

Yhdistetyn hormonaalisen ehkäisyvalmisteen käytön riskit

Alla oleva tieto perustuu yhdistelmäehkäisytabletteja koskeviin tietoihin (yhdistelmätabletit). Koska EVRA-iholaastarit sisältävät samoja hormoneja kuin yhdistelmätabletit, on todennäköistä, että EVRA aiheuttaa samat riskit. Kaikki yhdistetyt ehkäisyvalmisteet aiheuttavat riskejä, jotka voivat johtaa vammautumiseen tai kuolemaan. Ei ole osoitettu, että EVRA-iholaastari olisi turvallisempi kuin suun kautta otettava yhdistelmäehkäisytabletti.

Yhdistetyt hormonaaliset ehkäisyvalmisteet ja syöpä

Kohdunkaulan syöpä

Kohdunkaulan syöpää esiintyy useammin naisilla, jotka käyttävät yhdistettyjä hormonaalisia ehkäisyvalmisteita. Tämä voi kuitenkin johtua muista syistä, kuten sukupuoliteitse tarttuvista taudeista.

Rintasyöpä

Rintasyöpää esiintyy useammin naisilla, jotka käyttävät yhdistettyjä hormonaalisia ehkäisyvalmisteita. On kuitenkin mahdollista, että yhdistetty hormonaalinen ehkäisyvalmiste ei ole syynä rintasyövän yleisempään esiintymiseen. Naiset, jotka käyttävät yhdistettyjä hormonaalisia ehkäisyvalmisteita, saattavat käydä useammin tutkimuksissa. Tämä voi tarkoittaa, että rintasyöpä havaitaan todennäköisemmin. Lisääntynyt riski vähenee vähitellen yhdistettyjen hormonaalisten ehkäisyvalmisteiden käytön lopettamisen jälkeen. Kymmenen vuoden kuluttua riski on sama kuin niillä, jotka eivät ole koskaan käyttäneet yhdistettyjä hormonaalisia ehkäisyvalmisteita.

Maksasyöpä

Harvinaisissa tapauksissa naisilla, jotka käyttävät yhdistelmäehkäisyvalmisteita, on havaittu maksakasvaimia, jotka eivät olleet syöpää. Vielä harvinaisempaa oli syöpäkasvainten löytyminen maksasta. Nämä voivat aiheuttaa sisäisiä verenvuotoja, jotka johtavat vakavaan kipuun vatsan ympärillä. Jos tämä tapahtuu sinulle, ota välittömästi yhteyttä lääkäriisi.

3. Miten käytät tätä lääkettä?

Käytä tätä lääkettä aina tarkalleen lääkärisi tai apteekkarisi ohjeiden mukaisesti.

Jos et tee niin, voit lisätä raskauden riskiä.

Epäiletkö oikeaa käyttöä? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi tai apteekkariisi.

Varmista, että sinulla on aina ei-hormonaalisia ehkäisyvälineitä (kuten kondomeja tai siittiöitä tuhoavaa vaahtoa tai voidetta) varalla, jos olet käyttänyt laastaria väärin.

Kuinka monta laastaria täytyy sinun käyttää

Viikko 1, 2 & 3: Kiinnitä yksi laastari ja anna sen olla paikallaan tarkalleen seitsemän päivää.

Viikko 4: Älä kiinnitä laastaria tällä viikolla.

Jos et ole käyttänyt hormonaalista ehkäisyä edellisen kiertosi aikana

Voit aloittaa tämän lääkkeen käytön seuraavan kuukautisesi ensimmäisenä päivänä.

Jos kuukautistesä alusta on kulunut yksi tai useampi päivä, keskustele lääkärisi kanssa ei-hormonaalisen ehkäisyn väliaikaisesta käytöstä.

Kun siirryt suun kautta otettavasta ehkäisytablettien EVRA:an Kun siirryt suun kautta otettavasta ehkäisytablettien tähän valmisteeseen:

Odot, kunnes vuotosi ('menstruaatio') on alkanut.

Kiinnitä ensimmäinen laastari ensimmäisen 24 tunnin aikana kuukautistesä alusta.

Jos laastari on kiinnitetty kuukautisten ensimmäisen päivän jälkeen, sinun tulee:

käyttää ei-hormonaalista ehkäisymenetelmää päivään 8 asti, jolloin vaihdat laastarin.

Jos et ole saanut vuotoa 5 päivän kuluessa viimeisen ehkäisytablettien ottamisesta, ota yhteyttä lääkäriisi ennen tämän valmisteen aloittamista.

Kun siirryt pelkkää progestiinia sisältävästä ehkäisytablettien, implantaatista tai injektoidavasta ehkäisymenetelmästä EVRA:an

Voit aloittaa tämän valmisteen käytön minä tahansa päivänä, kun olet lopettanut pelkkää progestiinia sisältävän ehkäisytablettien käytön tai implantaatin poistopäivänä tai kun seuraava injektio olisi annettu.

Kiinnitä laastari ensimmäisenä päivänä, kun olet lopettanut pelkkää progestiinia sisältävän ehkäisytablettien käytön tai implantaatin poistamisen jälkeen tai kun seuraava injektio olisi annettu.

Käytä ei-hormonaalista ehkäisymenetelmää päivään 8 asti, jolloin vaihdat laastarin.

Keskenmenon tai abortin jälkeen ennen 20. raskausviikkoa

Keskustele tästä lääkärisi kanssa.

Voit aloittaa tämän valmisteen käytön heti.

Jos yksi tai useampi päivä on kulunut keskenmenosta tai abortista, kun aloitat tämän valmisteen käytön, keskustele lääkärisi kanssa ei-hormonaalisen ehkäisy menetelmän tilapäisestä käytöstä.

Keskenmenon tai abortin jälkeen 20. raskausviikon jälkeen Keskustele tästä lääkärisi kanssa.
Keskustele tästä lääkärisi kanssa.

Keskenmenon tai abortin jälkeen

Natrium yksi synnytys

Keskustele tästä lääkärisi kanssa.

Jos olet synnyttänyt etkä imetä, voit aloittaa tämän lääkkeen käytön aikaisintaan 4 viikkoa synnytyksen jälkeen.

Jos aloitat yli 4 viikkoa synnytyksen jälkeen, käytä muuta ei-hormonaalista ehkäisy menetelmää tämän lääkkeen lisäksi ensimmäisten 7 päivän ajan.

Jos olet harrastanut seksiä vauvan syntymän jälkeen, odota ensimmäisiä kuukautisia tai ota yhteyttä lääkäriisi varmistaaksesi, ettet ole raskaana ennen tämän lääkkeen aloittamista.

Jos imetät annat

Keskustele tästä lääkärisi kanssa.

Älä käytä tätä lääkettä, jos imetät tai haluat imettää (katso myös kohta 2, Raskaus ja imetys).

Tärkeää tietoa, jota sinun tulee noudattaa käyttäessäsi laastareita

Vaihda EVRA joka viikko samana päivänä. Tämä johtuu siitä, että laastari on suunniteltu toimimaan 7 päivän ajan.

Laastarittomia päiviä ei saa olla peräkkäin enempää kuin 7.

Saat käyttää vain yhtä laastaria kerrallaan.

Älä leikkaa tai muuntele laastaria.

Älä kiinnitä laastaria iholle, joka on punainen tai ärtynyt tai jossa on haava.

Jotta se toimisi kunnolla, laastarin on kiinnityttävä tiukasti ihoosi.

Laastari on painettava tiukasti, kunnes reunat kiinnittyvät hyvin.

Älä laita voidetta, öljyä, voidetta, puuteria tai meikkiä iholle, jolle aiot kiinnittää laastarin tai laastarin lähelle, jota käytät. De laastari voisi siksi irtautua . Aseta uudet laastarit aina eri kohtaan ihollasi. Jos et tee niin, ärsytyksen riski on suurempi..

Jatka laastareiden käyttöä, vaikka et harrastaisi usein seksiä.

Kuinka käyttää laastaria:

Kun käytät EVRA:ta ensimmäistä kertaa, odota kuukautistesi alkamispäivään.

Aseta ensimmäinen laastari 24 tunnin kuluessa kuukautistesi alkamisesta.

Jos laastari kiinnitetään kuukautisten ensimmäisen päivän jälkeen, käytä ei-hormonaalista ehkäisy menetelmää päivään 8 asti, jolloin vaihdat laastarin.

Päivä, jolloin asetat ensimmäisen laastarin, on päivä 1. 'Laastarinvaihtopäiväsi' on joka viikko samana viikonpäivänä.

Valitse paikka kehostasi, johon laastari asetetaan.

Aseta laastari aina puhtaalle, kuivalle, karvattomalle iholle.

Kiinnitä se pakaraan, vatsaan, olkavarren ulkopuolelle tai selän yläosaan; nämä ovat paikkoja, joista se ei voi irrota tiukkojen vaatteiden vuoksi.

Älä koskaan kiinnitä laastaria rintoihisi.

Kiinnitä se pakaraan, vatsaan, olkavarren ulkopuolelle tai selän yläosaan; nämä ovat paikkoja, joista se ei voi hankautua pois tiukasti istuvien vaatteiden vuoksi.

Älä koskaan kiinnitä laastaria rintoihisi.

Avaa foliolla päällystetty pussi sormillasi.

Avaa se repimällä auki reunan pitkin (älä käytä saksia).

Tartu laastarin kulmaan tukevasti ja poista se varovasti foliolla päällystetystä pussista.

Laastarissa on läpinäkyvä suojakerros.

Joskus laastari voi jäädä kiinni pussin sisäpuolelle – varo, ettet vahingossa poista läpinäkyvää kerrosta, kun otat laastarin pussista.

Vedä sitten puolet läpinäkyvästä suojakerroksesta laastarista (katso piirros). Älä koske tahmeaan pintaan älä koske.

Kiinnitä laastari ihollesi.

Poista sitten toinen puoli suojakerroksesta.

Paina kämmenelläsi laastaria tiukasti 10 sekunnin ajan.

Varmista, että reunat ovat hyvin kiinni.

Pidä laastaria 7 päivää (yksi viikko).

Poista käytetty laastari ensimmäisenä 'laastarinvaihtopäivänä', päivänä 8.

Kiinnitä välittömästi uusi laastari.

Päivänä 15 (viikko 3) sinun tulee poistaa käytetty laastari.

Kiinnitä uusi laastari.

Tämän viikon lopussa olet käyttänyt laastaria yhteensä 3 viikkoa.

Ärsytyksen välttämiseksi älä kiinnitä uutta laastaria täsmälleen samaan kohtaan ihollasi, jossa edellinen laastari oli.

Älä käytä laastaria viikolla 4 (päivästä 22 päivään 28).

Tänä aikana pitäisi esiintyä verenvuotoa.

Tällä viikolla olet suojattu raskaudelta vain, jos kiinnität seuraavan laastarin ajoissa.

Seuraavaa neljän viikon jaksoa varten.

Kiinnitä uusi laastari tavanomaisena 'laastarinvaihtopäivänä', päivänä 29.

Tämä on tehtävä riippumatta siitä, milloin verenvuoto alkaa tai päättyy.

Jos haluat siirtää 'laastarinvaihtopäivää' toiseen viikonpäivään, keskustele asiasta lääkärisi kanssa.

Sinun on suoritettava nykyinen jakso loppuun ja poistettava kolmas laastari oikeana päivänä. Viikolla 4 voit valita uuden 'laastarinvaihtopäivän' ja kiinnittää ensimmäisen laastarin sinä päivänä. Varmista, ettet ole ilman laastaria yli 7 päivää.

Jos haluat siirtää kuukautisia, kiinnitä laastari viikolla 4 (päivä 22) sen sijaan, että olisit ilman laastaria viikolla 4. Saatat kokea lievää verenvuotoa tai läpäisyvuotoa. Älä käytä enempää kuin 6 laastaria (eli 6 peräkkäistä viikkoa) peräkkäin. Jos olet käyttänyt 6 laastaria peräkkäin (eli 6 peräkkäistä viikkoa), älä kiinnitä laastaria viikolla 7. Kiinnitä uusi laastari 7 päivän tauon jälkeen ja aloita jakso uudelleen tästä päivästä alkaen päivänä 1. Ota yhteyttä lääkäriisi ennen kuin päätät siirtää kuukautisia.

Päivittäiset toimet laastaria käyttäessäsi

Normaalit toimet, kuten kylpeminen, suihkussa käynti, saunan käyttö ja urheilu, eivät saisi vaikuttaa laastarin toimintaan.

Laastari on suunniteltu pysymään paikoillaan tällaisissa toiminnoissa.

Sinun tulee kuitenkin tarkistaa, ettei laastari ole irronnut tällaisten toimien jälkeen.

Jos sinun täytyy kiinnittää laastari uuteen kohtaan kehoasi eri päivänä kuin 'laastarinvaihtopäivä'

Jos laastari aiheuttaa ärsytystä tai epämukavuutta:

voit poistaa sen ja korvata uudella laastarilla toiseen paikkaan seuraavaan laastarinvaihtopäivään asti.

Mutta saat käyttää vain yhtä laastaria kerrallaan.

Jos sinun on vaikea muistaa, milloin laastari pitää vaihtaa

Ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan. Hän voi helpottaa laastarin vaihtamista sinulle. Hän voi myös keskustella kanssasi, olisiko sinun parempi käyttää toista ehkäisymenetelmää.

Jos laastari irtoaa, reunat nousevat tai se putoaa pois

Yhden päivän sisällä (enintään 24 tuntia):

Yritä kiinnittää se uudelleen tai aseta välittömästi uusi laastari.

Et tarvitse lisäehkäisyä.

Laastarinvaihtopäiväsi tulee pysyä samana.

Älä yritä kiinnittää laastaria uudelleen, jos:

- se ei enää tartu
- se on kiinnittynyt itseensä tai toiseen pintaan
- siihen on kiinnittynyt muuta materiaalia
- se on toinen kerta, kun se on irronnut tai pudonnut.

Älä käytä teippiä tai sidettä laastarin paikallaan pitämiseen.

Jos et voi kiinnittää laastaria uudelleen, aseta välittömästi uusi laastari.

Yhden päivän (24 tuntia tai enemmän) jälkeen tai jos et ole varma, kuinka kauan:

Aloita heti uusi neljän viikon jakso kiinnittämällä uusi laastari.

Sinulla on nyt uusi päivä 1 ja uusi 'laastarinvaihtopäivä'.

Sinun on varmuuden vuoksi käytettävä ensimmäisen viikon ajan uutta jaksoa lisäehkäisyä, joka ei ole hormonaalinen.

Jos et noudata näitä ohjeita, voit tulla raskaaksi.

Jos olet unohtanut vaihtaa laastarin

Laastarijakson alussa (viikko 1 (päivä 1)):

Jos unohdat kiinnittää laastarin, on erittäin suuri riski tulla raskaaksi.

Sinun on käytettävä viikon ajan lisäehkäisyä, joka ei ole hormonaalinen.

Kiinnitä uuden jakson ensimmäinen laastari heti kun muistat.

Sinulla on nyt uusi 'laastarinvaihtopäivä' ja uusi päivä 1.

Laastarijakson keskellä (viikko 2 tai viikko 3):

Jos olet unohtanut vaihtaa laastarin yhden tai kahden päivän ajan (enintään 48 tuntia):

Sinun on kiinnitettävä uusi laastari heti kun muistat.

Kiinnitä seuraava laastari normaalina 'laastarinvaihtopäivänäsi'.

Transtoyou

Lisäehkäisyä ei tarvita.

Yli 2 päivää (48 tuntia tai enemmän):

Jos unohdat vaihtaa laastarin yli 2 päivää, voit tulla raskaaksi.

Aloita uusi neljän viikon jakso heti kun muistat kiinnittämällä uusi laastari.

Sinulla on nyt toinen 'laastarinvaihtopäivä' ja uusi päivä 1.

Sinun on käytettävä ensimmäisen viikon ajan uutta jaksoa lisäehkäisyä.

Pleisterjakson lopussa (viikko 4):

Jos olet unohtanut poistaa laastarin:

Poista se heti kun muistat.

Aloita seuraava jakso tavanomaisena 'laastarinvaihtopäivänä', päivänä, joka seuraa päivää 28. Silloin ei ole ei ylimääräistä ehkäisyä tarvitaan.

Jos verenvuotosi jää pois tai on epäsäännöllistä EVRA:n käytön aikana

Tämä lääke voi aiheuttaa odottamatonta verenvuotoa tai tiputtelua emättimestä viikkoina, jolloin käytät laastareita.

Tämä loppuu yleensä ensimmäisten parin jakson jälkeen.

Laastareiden väärä käyttö voi myös aiheuttaa tiputtelua ja lievää verenvuotoa.

Jatka tämän lääkkeen käyttöä ja jos verenvuodot jatkuvat kolmen ensimmäisen jakson jälkeen, ota yhteyttä lääkäriin tai apteekkiin.

Jos et saa verenvuotoa EVRA-vapaan viikon (viikko 4) aikana, sinun tulee silti kiinnittää uusi laastari tavanomaisena 'laastarinvaihtopäivänä'.

Jos olet käyttänyt tätä lääkettä oikein etkä saa verenvuotoa, se ei välttämättä tarkoita, että olet raskaana.

Jos kuitenkin et saa verenvuotoa kahdesti peräkkäin, ota yhteyttä lääkäriin tai apteekkiin, koska saatat olla raskaana.

Oletko käyttänyt liikaa tätä lääkettä (enemmän kuin yksi EVRA-laastari kerrallaan)? Poista laastarit ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin.

Liian monen laastarin käyttö voi aiheuttaa seuraavan seurauksen ja on:

pahoinvointi ja oksentelu

vaginaalinen verenvuoto.

Jos lopetat tämän lääkkeen käytön

Voit saada epäsäännöllisiä tai hyvin kevyitä tai ei lainkaan kuukautisia. Tämä tapahtuu yleensä ensimmäisten 3 kuukauden aikana ja erityisesti, jos kuukautiskiertosi ei ollut säännöllinen ennen tämän lääkkeen käytön aloittamista.

Onko sinulla muita kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikilla lääkkeillä, myös tällä lääkkeellä voi olla haittavaikutuksia, vaikka kaikki eivät niitä saakaan. Jos saat haittavaikutuksen, erityisesti jos se on vakava ja pitkäkestoinen, tai jos terveydentilassasi tapahtuu muutos, jonka uskot johtuvan EVRA:sta, ota yhteyttä lääkäriisi. Ota välittömästi yhteyttä lääkäriin, jos saat jonkin seuraavista angioedeeman oireista: kasvojen, kielen ja/tai kurkun turvotus ja/tai nielemisvaikeudet tai nokkosihottuma mahdollisesti yhdessä hengitysvaikeuksien kanssa (katso myös kohta 'Varoitukset ja varotoimet').
Kaikilla naisilla, jotka käyttävät yhdistelmäehkäisyvalmisteita, on lisääntynyt riski veritulppien muodostumiseen laskimoissa [laskimotromboembolia (VTE)] tai valtimoissa [valtimotromboembolia (ATE)]. Lisätietoja yhdistelmäehkäisyvalmisteiden käytön eri riskeistä on kohdassa 2 'Milloin et saa käyttää tätä lääkettä tai milloin sinun on oltava erityisen varovainen?'.

Hyvin yleiset haittavaikutukset (voi esiintyä yli 1:llä 10:stä naisesta):

- Päänsärky
- Pahoinvointi
- Arat rinnat.

Yleiset haittavaikutukset (voivat esiintyä enintään 1 naisella 10:stä):

- Emättimen hiivatulehdus, joskus candida kutsuttu
- Mielialahäiriöt kuten masentuneisuus, mielialan muutos tai mielialan vaihtelut, ahdistus, itkuisuus
- Huimaus
- Migreeni
- Vatsakipu tai turvonnut tunne
- Oksentelu tai ripuli
- Finnejä (akne), ihottuma, kutiseva iho tai ärtynyt iho
- Lihasnäykäykset
- Rintojen ongelmat kuten kipu, suurentuminen tai kyhmyt rinnassa
- Muutokset kuukautiskierron aikana, kohdun kouristukset, kivuliaat kuukautiset, emättimen vuoto
- Ongelmia, joissa laastari on ollut iholla, kuten punoitus, ärsytys, kutina tai ihottuma
- Väsymys tai huonovointisuus
- Painonnousu.

Joskus esiintyvät haittavaikutukset (voivat esiintyä enintään 1 naisella 100:sta):

- Allerginen reaktio, nokkosihottuma
- Turvotus, koska keho pidättää nestettä
- Korkeat rasvapitoisuudet veressä (kuten kolesteroli tai triglyseridit)
- Univaikeudet (unettomuus)
- Vähemmän kiinnostusta varten seksi
- Ekseema, punainen iho
- Epätavallinen maidoneritys
- Premenstruaalinen oireyhtymä
- Kuiva emätin
- Muut ongelmat, joissa laastari on ollut iholla
- Turvotus
- Korkea verenpaine tai verenpaineen nousu
- Lisääntynyt ruokahalu
- Hiustenlähtö
- Herkkyyys auringonvalolle ..

Harvinaisia haittavaikutuksia (voi esiintyä enintään 1 naisella 1 000:sta):

haitallisia verihyytymiä laskimossa tai valtimossa, esimerkiksi:

jalassa tai jalassa (eli DVT)

keuhkossa (eli PE)

sydänkohtaus

aivohalvaus

'mini-aivohalvaus' tai väliaikaiset oireet kuten aivohalvauksessa, tunnetaan nimellä TIA (ohimenevä iskeeminen kohtaus)

verihyytymiä maksassa, mahassa/suolistossa, munuaisissa tai silmissä.

Veritulpan riski on suurempi, jos sinulla on muita olosuhteita, jotka lisäävät tätä riskiä (katso kohta 2 saadaksesi lisätietoja olosuhteista, jotka lisäävät veritulpan riskiä ja veritulpan oireista)

Rinta-, kohdunkaula- tai maksasyöpä

Ongelmia, joissa laastari on ollut iholla, kuten rakkuloita tai haavaumia aiheuttava ihottuma

Hyvänlaatuiset kasvaimet (ei syöpä) rinnassa tai maksassa

Sidekudoksen muodostuminen kohdussa Kiihtymys tai turhautunut tunne tunne

Lisääntynyt kiinnostus seksiin Seksuaalinen epänormaali maku

Ongelmia piilolinssien käytössä

Äkillinen voimakas verenpaineen nousu (hypertensiivinen kriisi)

Sappirakon tai paksusuolen tulehdus

Epänormaalit solut kohdunkaulassa Ruskeita pilkkuja tai läiskiä kasvoissa

Sappikivet tai sappitiehyen tukos

Ihon ja silmänvalkuaisten keltaisuus

Poikkeavat sokeri- tai insuliinitasot veressä

Vakava allerginen reaktio, joka voi sisältää kasvojen, huulten, suun, kielen tai kurkun turvotusta, mikä voi johtaa nielemis- tai hengitysvaikeuksiin

Ihottuma, jossa on herkkiä punaisia kyhmyjä säärissä ja jaloissa

Kutiseva

Kutiseva iho

Hilseilevä, hilseinen, kutiseva ja punainen iho

Vähentynyt määrä imetys

Emätin vuoto

Nesteen kertyminen jaloissa jalat

Nesteen kertyminen

Turvotus käsivarsissa, jaloissa tai jaloissa.

Jos sinulla on vatsavaivoja

EVRA:sta saamiesi hormonien määrään ei yleensä vaikuta oksentelu tai ripuli.

Sinun ei tarvitse käyttää lisäehkäisyä, jos sinulla on vatsavaivoja.

Ensimmäisten 3 kierron aikana saatat kokea tiputtelua tai lievää verenvuotoa tai arkoja rintoja tai pahoinvointia. Ongelma häviää yleensä itsestään, mutta jos näin ei tapahdu, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.

Haittavaikutusten ilmoittaminen

Jos saat haittavaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan. Tämä koskee myös mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit myös ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta, kuten liitteessä V on mainittu. Haittavaikutuksista ilmoittamalla voit auttaa meitä saamaan lisätietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta.

5. Miten säilytät tätä lääkettä?

Pidä poissa lasten näkyviltä ja ulottuvilta.

Älä käytä tätä lääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Se löytyy etiketistä "EXP". Siinä on kuukausi ja vuosi. Kuukauden viimeinen päivä on viimeinen käyttöpäivämäärä. Säilytä alkuperäispakkauksessa valolta ja kosteudelta suojattuna.

Älä säilytä jääkaapissa tai pakastimessa.

Käytetyt laastarit sisältävät edelleen vaikuttavia hormoneja. Ympäristön suojelemiseksi ne on hävitettävä huolellisesti. Jotta käytetty laastari voidaan hävittää täytyy sinun irrottaa hävittämistarra pussin ulkopuolelta u:

irrotettava tarra pussin ulkopuolelta irrottaa

asetta käytetty laastari hävitystarralle siten, että liimapuoli on tummalla pinnalla taita tarra niin, että laastari on sen sisällä, ja hävitä se lasten ulottumattomissa.

Älä huuhtelee lääkkeitä viemäriin tai WC:hen äläkä heitä niitä roskakoriin. Kysy apteekkariltasi, mitä tehdä lääkkeille, joita et enää käytä. Kun hävität lääkkeit oikein, ne tuhotaan vastuullisesti eivätkä päädy ympäristöön.

6. Pakkauksen sisältö ja muut tiedot

Mitkä aineet ovat tässä valmisteessa?

Tämän valmisteen vaikuttavat aineet ovat norelgestromiini ja etinyyliestradioli. Jokainen 20 cm²:n laastari sisältää 6 mg norelgestromiinia ja 600 mikrogrammaa etinyyliestradiolia. Vaikuttavat aineet vapautuvat 7 päivän aikana, jolloin joka 24 tunnin aikana vapautuu keskimäärin 203 mikrogrammaa norelgestromiinia ja 34 mikrogrammaa etinyyliestradiolia.

Muut tämän valmisteen aineet ovat: yläkerros: pigmentoitu matalatiheyksinen polyeteenipäälyste, polyesterisisäkerros; keskikerros: polyisobutyleeni/polybuteeni liima-aine, kroskarmelloosi, kuitukangaspolyesteri, lauryylilaktaatti; kolmas kerros: polyeteenitereftalaatti (PET)-kalvo, polydimetyylisiloksaanipinnoite.

Miltä EVRA näyttää ja kuinka paljon sitä on pakkauksessa?

EVRA on ohut, beige, muovinen laastari transdermaaliseen käyttöön, jossa on EVRA-painatus. Kun läpinäkyvä, muovinen suojakerros on poistettu, liimapuoli tulee asettaa iholle.

EVRA on saatavana pakkauksissa, joissa on 3, 9 tai 18 laastaria. Jokainen laastari on erikseen foliolla päällystetyssä pussissa. Nämä pussit on kääritty kolmen erissä läpinäkyvään, rei'itettyyn muovikalvoon.

Kaikkia mainittuja pakkauskokoja ei ole markkinoilla.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja Myyntiluvan haltija:
Gedeon Richter Plc.

Gyömrői út 19-21.
1103 Budapest
Unkari

Valmistaja:
Gedeon Richter Plc.
Gyömrői út 19-21.
1103 Budapest
Unkari

Tämä pakkausseloste on viimeksi hyväksytty KK/VVVV.

Muut tietolähteet

Lisätietoja tästä lääkkeestä on saatavilla Euroopan lääkeviraston verkkosivustolla
<http://www.ema.europa.eu>.

Tämä pakkausseloste on saatavilla kaikilla EU/ETA-kielillä Euroopan lääkeviraston verkkosivustolla.

Transtoyou