

Pakendi infoleht

Kliovance® 1 mg/0,5 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Estradiool/noretisteroonatsetaat

Lugege see infoleht hoolikalt läbi, enne kui hakkate seda ravimit võtma, sest see sisaldab teile olulist teavet.

Hoidke see infoleht alles. Teil võib olla vaja seda uuesti lugeda.

Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

See ravim on määratud ainult teile. Ärge andke seda teistele. See võib neid kahjustada, isegi kui nende haigusnähud on samad kui teil.

Kui teil tekib mingeid kõrvaltoimeid, pidage nõu oma arsti või apteekriga. See hõlmab ka võimalikke kõrvaltoimeid, mida selles infolehes ei ole loetletud. Vt lõik 4.

Mis on selles infolehes

1. Mis Kliovance® on ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Kliovance®
3. võtmist Kuidas^{Kliovance}
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas säilitada Kliovance®
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis Kliovance® on ja milleks seda kasutatakse

Kliovance® on pidev kombineeritud hormoonasendusravi (HAR). See sisaldab kahte tüüpi naissuguhormoone, östrogeeni ja progestageeni. Kliovance® kasutatakse postmenopausis naistel, kellel on möödunud vähemalt 1 aasta viimasest loomulikust menstruatsioonist.

Kliovance® kasutatakse:

Menopausijärgsete sümptomite leevendamine

Menopausi ajal väheneb naise kehas toodetava östrogeeni hulk. See võib põhjustada sümptomeid nagu kuumad hood näol, kaelal ja rinnal ('kuumahood'). Kliovance® leevendab neid sümptomeid pärast menopausi. Teile määratakse Kliovance® ainult siis, kui teie sümptomid tõsiselt takistavad teie igapäevaelu.

Osteoporoosi ennetamine

Pärast menopausi võivad mõnedel naistel tekkida haprad luud (osteoporoos). Te peaksite arutama kõiki saadaolevaid võimalusi oma arstiga.

Kui teil on suurenenud luumurdude risk osteoporoosi tõttu ja teised ravimid ei sobi teile, võite kasutada Kliovance® osteoporoosi ennetamiseks pärast menopausi.

Kliovance® on ette nähtud naistele, kellel ei ole emakat eemaldatud ja kelle menstruatsioonid on lõppenud rohkem kui aasta tagasi.

On ainult piiratud kogemus üle 65-aastaste naiste ravimisega Kliovance®.

2. Mida peate teadma enne Kliovance® võtmist

Meditsiiniline ajalugu ja regulaarsed kontrollid

HRT kasutamine toob kaasa riske, mida tuleb arvestada, kui otsustatakse, kas alustada selle võtmist või jätkata selle võtmist.

Kogemus enneaegse menopausiga naiste (munasarjade puudulikkuse või operatsiooni tõttu) ravimisel on piiratud. Kui teil on enneaegne menopaus, võivad HRT kasutamise riskid olla erinevad. Palun rääkige oma arstiga.

Enne HRT alustamist (või taasalustamist) küsib teie arst teie enda ja teie perekonna meditsiinilise ajaloo kohta. Teie arst võib otsustada teha füüsilise läbivaatuse. See võib hõlmata teie rindade ja/või vajadusel sisemist läbivaatust.

Kui olete alustanud Kliovance®-ga, peaksite regulaarselt käima arsti juures kontrollis (vähemalt kord aastas). Nendel kontrollidel arutage oma arstiga peaksite regulaarselt oma arsti juures kontrollis (vähemalt kord aastas). Nendel kontrollidel arutage oma arstiga jätkamise eeliseid ja riske®-ga jätkamise eeliseid ja riske.®.

Käige regulaarselt rinnavähi sõeluuringutel, nagu arst soovitab.

Ärge võtke Kliovance®

Kui mõni järgmistest kehtib teie kohta. Kui te pole kindel mõne allpool toodud punkti osas, rääkige enne Kliovance®.

Ärge võtke Kliovance®:

Kui teil on, on olnud või kahtlustatakse rinnavähki.

Kui teil on või on olnud vähk, mis on tundlik östrogeenidesuhtes, nagu emaka limaskesta vähk (endomeetriumi), või kui teid kahtlustatakse selles.

Kui teil on seletamatu tupeverejooks.

Kui teil on emaka limaskesta liigne paksenemine (endomeetriumi hüperplaasia), mida ei ravita.

Kui teil on või on kunagi olnud verehüüve veenis (tromboos), näiteks jalgades (süvaveenitromboos) või kopsudes (kopsuemboolia).

Kui teil on vere hüübimishäire (näiteks valgu C, valgu S või antitrombiini puudulikkus).

Kui teil on või on varem olnud haigus, mis on põhjustatud arterites esinevatest verehüüvetest, nagu südameatakk, insult või stenokardia.

Kui teil on või on kunagi olnud maksahaigus ja teie maksafunktsiooni testid ei ole normaliseerunud.

Kui teil on haruldane vereprobleem, mida nimetatakse 'porfüüriaks', mis on päritav perekonnas.

Kui olete allergiline (ülitundlik) östradioli, noretisteroonatsetaadi või mõne muu koostisosa suhtes, mis on Kliovance® (loetletud jaotises 6 'Pakendi sisu ja muu teave').

Kui mõni ülaltoodud seisunditest ilmneb esmakordselt Kliovance® võtmise ajal, lõpetage selle võtmine kohe ja pöörduge viivitamatult arsti poole.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Teavitage oma arsti, kui teil on kunagi olnud mõni järgmistest probleemidest, enne ravi alustamist, kuna need võivad ravi ajal Kliovance® kasutamise ajal tagasi tulla või süveneda. Sellisel juhul peaksite sagedamini arsti juures kontrollis käima:

müoomid emakas
emaka limaskestast kasv väljaspool emakat (endometrioos) või anamneesis emaka limaskestast liigne kasv (endomeetriumi hüperplaasia)
suurenenud risk verehüüvete tekkeks (vt 'Verehüübed veenis (tromboos)')
suurenenud risk haigestuda östrogeen-tundlikku vähki (näiteks kui emal, õel või vanaemal on olnud rinnavähk)
kõrge vererõhk
maksahaigus, näiteks healoomuline maksa kasvaja
diabeet
sapikivid
migreen või tugevad peavalud
immuunsüsteemi haigus, mis mõjutab paljusid elundeid (süsteemne erütematoosne luupus, SLE)
epilepsia
astma
trummikilet ja kuulmist mõjutav haigus (otoskleroos)
väga kõrge rasvade taseme veres (triglütseriidid)
vedelikupeetus südame- või neeruprobleemide tõttu
laktoositalumatus.

Lõpetage Kliovance® ja pöörduge kohe arsti poole

Kui märkate HRT võtmise ajal mõnda järgmistest:

mõni tingimus, mis on mainitud jaotises „Ärge võtke Kliovance®”
naha või silmavalgete kollasus (kollatõbi). Need võivad olla maksahaiguse tunnused
teie vererõhu suur tõus (sümptomiteks võivad olla peavalu, väsimus, pearinglus)
migreenilaadsed peavalud, mis tekivad esimest korda
kui te rasestute
kui märkate verehüübe tunnuseid, nagu:

- valulik jalgade turse ja punetus
- äkiline valu rinnus
- hingamisraskused.

Lisateabe saamiseks vaadake jaotist „Verehüübed veenis (tromboos)”.

Märkus: Kliovance® ei ole rasestumisvastane vahend. Kui teie viimasest menstruatsioonist on möödunud vähem kui 12 kuud või olete alla 50-aastane, võib teil siiski olla vaja kasutada täiendavat rasestumisvastast vahendit raseduse vältimiseks. Küsige nõu oma arstilt.

HRT ja vähk

Emaka limaskestast liigne paksenemine (endomeetriumi hüperplaasia) ja emaka limaskestast vähk (endomeetriumi vähk)

Võttes östrogeen-ainult HRT suurendab emaka limaskestast liigse paksenemise (endomeetriumi hüperplaasia) ja emaka limaskestast vähi (endomeetriumi vähk) riski.

See progestageen sisse Kliovance® kaitseb teid selle lisariskiga.

Ebaregulaarne veritsus

Teil võib esineda ebaregulaarset veritsust või veretilku (määrimist) esimese 3-6 kuu jooksul, kui võtate Kliovance®.

Kuid kui ebaregulaarne veritsus:

jätub kauem kui esimesed 6 kuud

algab pärast Kliovance® rohkem kui 6 kuud

jätub pärast seda, kui olete lõpetanud Kliovance®

pöörduge võimalikult kiiresti arsti poole.

Rinnavähk

Tõendid näitavad, et kombineeritud östrogeen-progestageen või östrogeen-ainult HRT suurendab rinnavähi riski. Lisarisk sõltub sellest, kui kaua te HRT-d kasutate. Lisarisk muutub selgeks 3 aasta jooksul pärast kasutamist. Pärast HRT lõpetamist lisarisk aja jooksul väheneb, kuid risk võib püsida 10 aastat või kauem, kui olete HRT-d kasutanud rohkem kui 5 aastat.

Võrdle

50-54-aastased naised, kes ei kasuta HRT-d, diagnoositakse rinnavähk 5-aastase perioodi jooksul keskmiselt 13 kuni 17 naisel 1 000-st.

50-aastaste naiste puhul, kes alustavad östrogeen-ainult HRT kasutamist 5 aastaks, esineb 1 000 kasutaja kohta 16-17 juhtumit (st lisaks 0 kuni 3 juhtumit).

50-aastaste naiste puhul, kes alustavad östrogeen-progestageen HRT kasutamist 5 aastaks, esineb 1 000 kasutaja kohta 21 juhtumit (st lisaks 4 kuni 8 juhtumit).

50-59-aastased naised, kes ei kasuta HRT-d, diagnoositakse rinnavähk 10-aastase perioodi jooksul keskmiselt 27 naisel 1 000-st.

Naistele vanuses 50, kes alustavad östrogeen-ainult HRT-d 10 aastaks, esineb 34 juhtumit 1 000 kasutaja kohta (st 7 lisajuhtumit).

Naistele vanuses 50, kes alustavad östrogeen-progestageen HRT-d 10 aastaks, esineb 48 juhtumit 1 000 kasutaja kohta (st 21 lisajuhtumit).

Kontrollige regulaarselt oma rindu. Pöörduge arsti poole, kui märkate mingeid muutusi, nagu:

naha lohkus

muutused nibul

kõik tükid, mida näete või tunnete.

Lisaks soovitatakse teil liituda mammograafia sõeluuringu programmidega, kui neid teile pakutakse. Mammograafia sõeluuringu jaoks on oluline, et teavitaksite öde/tervishoiutöötajat, kes tegelikult röntgenülesvõtte teeb, et kasutate HRT-d, kuna see ravim võib suurendada teie rindade tihedust, mis võib mõjutada mammograafia tulemust. Kui rinna tihedus on suurenenud, ei pruugi mammograafia kõiki tükke tuvastada.

Munasarjavähk

Munasarjavähk on haruldane, palju haruldasem kui rinnavähk. östrogeen-ainult või kombineeritud östrogeen-progestageen HRT kasutamine on seotud veidi suurenenud munasarjavähi riskiga. Munasarjavähi risk varieerub vanusega. Näiteks naistel vanuses 50 kuni 54, kes ei kasuta HRT-d, diagnoositakse umbes 2 naisel 2 000-st munasarjavähk 5-aastase perioodi jooksul. Naistele, kes on kasutanud HRT-d 5 aastat, esineb umbes 3 juhtumit 2 000 kasutaja kohta (st umbes 1 lisajuhtum).

HRT mõju südamele ja vereringele

Verehüübed veenis (tromboos)

Verehüüvete risk veenides on HRT kasutajatel umbes 1,3 kuni 3 korda suurem kui mittekasutajatel, eriti esimesel kasutusaastal.

Verehüübed võivad olla tõsised ja kui üks neist liigub kopsudesse, võib see põhjustada valu rinnus, hingeldust, minestamist või isegi surma.

Teil on suurem tõenäosus saada verehüüve veenidesse, kui vananete ja kui mõni järgmistest kehtib teie kohta. Teavitage oma arsti, kui mõni neist olukordadest kehtib teie kohta:

- te ei saa pikka aega kõndida suure operatsiooni, vigastuse või haiguse tõttu (vt ka jaotist 3 'Kui vajate operatsiooni')

- teil on tõsine ülekaal (KMI >30 kg/m²)

- teil on verehüübimisprobleem, mis vajab pikaajalist ravi verehüüvete ennetamiseks kasutatava ravimiga

- kui mõnel teie lähisugulasel on kunagi olnud verehüüve jalas, kopsus või mõnes teises elundis

- teil on süsteemne luupus erütematoos (SLE)

- teil on vähk.

Verehüübe tunnuste kohta vaadake 'Lõpetage Kliovance® võtmine ja pöörduge kohe arsti poole'.

Võrdle

50ndates eluaastates naiste puhul, kes ei kasuta HRT-d, oleks keskmiselt 5-aastase perioodi jooksul oodata, et 4 kuni 7 naist 1000-st saaks veenides verehüübe.

50ndates eluaastates naiste puhul, kes on kasutanud östrogeen-progestageen HRT-d üle 5 aasta, esineb 9 kuni 12 juhtumit 1000 kasutaja kohta (st lisandub 5 juhtumit).

Südamehaigus (südameatakk)

Puuduvad tõendid, et HRT ennetaks südameatakki. Üle 60-aastastel naistel, kes kasutavad östrogeen-progestageen HRT-d, on veidi suurem tõenäosus haigestuda südamehaigustesse kui neil, kes HRT-d ei kasuta.

Insult

Insuldi saamise risk on HRT kasutajatel umbes 1,5 korda suurem kui mittekasutajatel. HRT kasutamisest tingitud lisainsuldi juhtumite arv suureneb vanusega.

Võrdle

Vaadates 50ndates naisi, kes ei kasuta HRT-d, oleks keskmiselt oodata, et 8 naist 1000-st saaks insuldi 5-aastase perioodi jooksul.

50ndates naiste puhul, kes kasutavad HRT-d, on 5 aasta jooksul 11 juhtumit 1000 kasutaja kohta (st 3 lisajuhtumit).

Muud seisundid

HRT ei enneta mälukaotust. On mõningaid tõendeid, et HRT kasutamise alustamine pärast 65. eluaastat võib suurendada mälukaotuse riski. Konsulteerige oma arstiga nõu saamiseks.

Muude ravimite kasutamine

Mõned ravimid võivad häirida Kliovance® toimet. See võib põhjustada ebaregulaarset veritsust. See kehtib järgmiste ravimite kohta:

Epilepsiaravimid (nagu fenobarbitaal, fenütoiin ja karbamasepiin)

Tuberkuloosiravimid (nagu rifampitsiin ja rifabutiin)

HIV-infektsioonide ravimid (nagu nevirapiin, efavirenz, ritonaviir ja nelfinaviir)

Naistepuna (*Hypericum perforatum*) sisaldavad taimseid ravimeid

Ravimid C-hepatiidi infektsioonide raviks (näiteks telapreviir).

Teised ravimid võivad suurendada Kliovance®:

Ketokonasooli (seenevastane aine) sisaldavad ravimid.

Kliovance® võib mõjutada samaaegset ravi tsüklosporiiniga.

Palun informeerige oma arsti või apteekrit, kui te võtate või olete hiljuti võtnud mingeid muid ravimeid, sealhulgas ilma retseptita saadud ravimeid, taimseid ravimeid või muid looduslikke tooteid.

Laboratoorsed testid

Kui vajate vereanalüüsi, teavitage oma arsti või labori töötajaid, et te võtate Kliovance®, sest see ravim võib mõjutada mõnede testide tulemusi.

Võttes Kliovance® koos toidu ja joogiga

Tablette võib võtta koos toidu ja joogiga või ilma.

Rasedus ja imetamine

Rasedus: Kliovance® on mõeldud kasutamiseks ainult postmenopausis naistele. Kui te rasestute, lõpetage Kliovance® võtmine ja võtke ühendust oma arstiga.

Imetamine: Te ei tohiks võtta Kliovance® kui te toidate last rinnaga.

Autojuhtimine ja masinate käsitlemine

Kliovance® ei avalda teadaolevalt mõju autojuhtimisele ega masinate käsitlemisele.

Oluline teave mõnede koostisosade kohta Kliovance®

Kliovance® sisaldab laktoosmonohüdraati. Kui teil on talumatus mõne suhkru suhtes, võtke enne ravimi kasutamist ühendust oma arstiga. Kliovance®.

3. Kuidas võtta Kliovance®

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile öelnud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Võtke üks tablett üks kord päevas, iga päev umbes samal ajal. Kui olete kõik 28 tabletti pakendis ära kasutanud, alustage uue pakendiga, jätkates ravi katkestusteta.

Lisateavet kalendripakendi kasutamise kohta leiate pakendi infolehe lõpus olevast jaotisest „Kasutusjuhend“.

Võite alustada ravi Kliovance® mis tahes sobival päeval. Kui aga vahetate HRT toote vastu, kui teil on igakuine veritsus, alustage ravi kohe pärast veritsuse lõppu.

Teie arst peaks püüdma määrata madalaima annuse, mis leevendab teie sümptomeid nii lühikese aja jooksul kui vajalik. Rääkige oma arstiga, kui arvate, et see annus on liiga tugev või mitte piisavalt tugev.

Kui võtate rohkem Kliovance® kui peaksite
Kui võtate rohkem tablette, kui teile on määratud, võtke ühendust oma arsti või riikliku mürgistusteabekeskusega keskus Kui unustate võtta

Kliovance ® Kui unustate oma tableti tavalisel ajal võtta, võtke see järgmise 12 tunni jooksul. Kui on möödunud rohkem kui 12 tundi, jätke unustatud annus vahele ja alustage järgmisel päeval tavapäraselt. Ärge võtke kahekordset annust, et unustatud tabletti tasa teha. Annuse unustamine võib suurendada läbimurdeverejooksu ja määramise tõenäosust, kui teil on veel emakas.

Kui unustate tableti tavapärasel ajal võtta, võtke see järgmise 12 tunni jooksul. Kui on möödunud rohkem kui 12 tundi, jätke unustatud annus vahele ja alustage järgmisel päeval tavapäraselt uuesti. Ärge võtke unustatud tableti korvamiseks kahekordset annust. Annuse unustamine võib suurendada läbimurdeverejooksu ja määramise tõenäosust, kui teil on emakas alles.

Kliovance ® Kui soovite lõpetada

Kliovance ®, rääkige esmalt oma arstiga. Teie arst selgitab ravi lõpetamise mõju ja arutab teiega muid võimalusi. Kui teil on selle ravimi kasutamise kohta lisaküsimusi, küsige oma arstilt või apteekrilt.

Kui vajate operatsiooni

Kui teil on plaanis operatsioon, rääkige kirurgile, et te võtate
Kui teil on plaanis operatsioon, teavitage kirurgi, et te võtate Kliovance®. Võib osutada vajalikuks lõpetada Kliovance® võtmine umbes 4 kuni 6 nädalat enne operatsiooni, et vähendada verehüübe riski (vt lõik 2, 'Verehüübed veenis (tromboos)'). Küsige oma arstilt, millal võite uuesti Kliovance® võtma hakata.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Järgnevaid haigusi esineb sagedamini naistel, kes kasutavad hormoonasendusravi (HAR), võrreldes naistega, kes ei kasuta HAR-i:

- rinnavähk
- ebanormaalne kasv või vähk emaka limaskestas (endomeetriumi hüperplaasia või vähk)
- munasarjavähk
- verehüübed jalgade või kopsude veenides (venoosne trombemboolia)
- südamehaigus
- insult
- tõenäoline mälukaotus, kui HAR-i alustatakse üle 65-aastaselt.

Lisateabe saamiseks nende kõrvaltoimete kohta vaadake jaotist 2, „Mida peate teadma enne Kliovance® võtmist“.

Ülitundlikkus/allergia (harv kõrvaltoime – võib mõjutada kuni 1 inimest 100-st) võivad mõjutada kuni 1 inimest 100-st

Kuigi see on haruldane juhtum, võib tekkida ülitundlikkus/allergia. Ülitundlikkuse/allergia tunnused võivad hõlmata ühte või mitut järgmistest sümptomitest: nõgestõbi, sügelus, turse, hingamisraskused, madal vererõhk (naha kahvatus ja külmus, kiire südame löögisagedus), pearinglus, higistamine, mis võivad olla anafülaktilise reaktsiooni/šoki tunnused. Kui ilmneb üks mainitud sümptomitest, lõpetage võtmine [®]võtmine ja pöörduge kohe arsti poole. Väga sagedased kõrvaltoimed (võivad mõjutada rohkem kui 1 inimest 10-st)

Rindade valu või rindade hellus Vaginaalne verejooks.

- Sagedased kõrvaltoimed (võivad mõjutada kuni 1 inimest 10-st)
- Peavalu

Kaalutõus vedelikupeetuse tõttu

Vaginaalne põletik

- Kaalutõus, mis on põhjustatud vedelikupeetusest
- Vaginaalne põletik
- Migreen, uus või halvem kui varem
- Seennakkus tupes
- Depressioon, uus või halvem kui varem
- liveldus
- Rindade suurenemine või turse (rindade ödeem)
- Seljavalu
- Emaka müoom (healoomuline kasvaja), ägenemine, esinemine või kordumine
- Käte ja jalgade turse (perifeerne ödeem) Kaalutõus.
- Kaalutõus.

Puhitus, kõhuvalu, turse, ebamugavustunne või gaasid

- Puhitus, kõhuvalu, turse, ebamugavustunne või kõhupuhitus
- Juuste väljalangemine (alopeetsia)
- Ebanormaalne (meestüüpi) karvakasv
- Sügelus või nõgestõbi (urtikaaria)
- Veenipõletik (pindmine tromboflebiit)
- Jalakrambid

Jalakrambid
Ravim ei ole efektiivne
Allergiline reaktsioon
Närvilisus.

Harva esinevad kõrvaltoimed (võivad mõjutada kuni 1 inimest 1 000-st)
Verehüübed jalgade või kopsude veresoontes (süvaveenitromboos, kopsuemboolia).

Väga harva esinevad kõrvaltoimed (võivad mõjutada kuni 1 inimest 10 000-st)

Emaka limaskesta vähk (endomeetriumi vähk)
Emaka limaskesta liigne paksenemine (endomeetriumi hüperplaasia)
Vererõhu tõus või kõrge vererõhu halvenemine
Sapipõie haigus, sapikivide esinemine/taasteke või ägenemine
Liigne rasueritus, nahalööve
Äge või korduv tursehoog (angioneurootiline turse)
Unetus, pearinglus, ärevus
Muutus seksuaalses ihas
Nägemishäired
Kaalulangus
Oksendamine
Kõrvetised
Vaginaalne ja genitaalne sügelus
Südameatakk ja insult.

Muud kombineeritud HRT kõrvaltoimed
sapipõie haigus
erinevad nahahaigused:

- naha värvimuutus, eriti näol või kaelal, tuntud kui 'raseduslaigud' (kloasm)
- valulikud punakad nahasõlmed (erüteem nodosum)
- lööve sihtmärgikujulise punetuse või haavanditega (erüteem multiforme)
- naha ja/või limaskestade punased või lillakad värvimuutused (vaskulaarne purpur).

Kõrvaltoimete teatamine

Kui teil tekib mingeid kõrvaltoimeid, rääkige oma arsti või apteekriga. See hõlmab kõiki võimalikke kõrvaltoimeid, mida selles infolehes ei ole loetletud. Kõrvaltoimetest saate teatada ka otse riikliku teavitussüsteemi kaudu. Kõrvaltoimetest teatades mõjud teile võib aidata anda rohkem teavet selle ravimi ohutuse kohta.

5. Kliovance [®]Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaja lõppu, mis on märgitud etiketil ja väliskarbis pärast 'EXP'. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Hoida temperatuuril alla 25°C.

Ärge hoidke külmkapis.

Hoidke konteiner väliskarbis, et kaitsta valguse eest.

Hoia konteinerit väliskarbis, et kaitsta valguse eest.

Ärge visake ravimeid ära kanalisatsiooni või olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mis Kliovance® sisaldab

Toimeained on estradiool 1 mg (estradioolhemihüdraadi kujul) ja noretisteroonatsetaat 0,5 mg.

Muud koostisosad on: laktoosmonohüdraat, maisitärklis, kopovidoon, talk ja magneesiumstearaat.

Kilekate sisaldab: hüpromelloos, triatsetiin ja talk.

Milline Kliovance® välja näeb ja pakendi sisu

Õhukese polümeerikattega tabletid on valged, ümmargused, läbimõõduga 6 mm. Tabletid on graveeritud ühele küljele NOVO 288 ja teisele küljele Novo Nordiski logo (Apis pull).

Pakendi suurused:

28 õhukese polümeerikattega tabletti kalendripakendis

Turustaja:

Novo Nordisk Pharmaceuticals Ltd

Auckland

Valmistatud Taanis:

Novo Nordisk A/S

2880 Bagsværd, Taani

Selle infolehe viimane kinnitamine: 23. veebruar 2022

© 2022

Novo Nordisk A/S

Kliovance® on Novo Nordiski omanduses olev kaubamärk FemCare AG, Šveits.

KASUTAJAJUHISED

Kuidas kasutada kalendripakki

1. Määra päeva meeldetuletus

Keera sisemist ketast, et seada nädalapäev väikese plastiktapi vastas.

2. Võta esimese päeva tablett

Murra plastik tapp ja kalluta välja esimene tablett.

3. Liiguta ketast iga päev

Järgmisel päeval liiguta lihtsalt läbipaistvat ketast päripäeva 1 ruumi võrra, nagu näitab nool. Kalluta välja järgmine tablett. Pea meeles võtta ainult 1 tablett üks kord päevas. Sa saad läbipaistvat ketast keerata ainult siis, kui avas olev tablett on eemaldatud.

Transtoyou