

EVANOR® levonorgestrel, etinilestradiol

I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Nome comercial: Evanor®

Nome genérico: levonorgestrel, etinilestradiol

APRESENTAÇÕES

Evanor® em embalagens contendo 1 blister ou 3 blisters com 21 comprimidos cada.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Ca da comprimido de Evanor[®] contém 250 mcg de levonorgestrel e 50 mcg de etinilestradiol. Excipientes: la ctose monoidratada, celulose microcristalina, polacrilina potássica e estearato de magnésio.

1



II – INFORMAÇÕES À PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Evanor[®] (levonorgestrel, etinilestradiol) é indica do na prevenção da gravidez e para o controle de irregula ridades menstruais. Embora os contraceptivos orais sejam altamente eficazes, há casos de gravidez em mulheres que os utilizam.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Evanor[®] é um contraceptivo oral que combina 2 hormônios, o etinilestradiol e o levonorgestrel.

Os contraceptivos orais combinados, que possuem 2 hormônios em sua composição, suprimem as gonadotrofinas, ou seja, inibem os estímulos hormonais que levamà ovulação, o que leva à contracepção.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Evanor[®] não deve ser utiliza do por mulheres grá vidas ou com suspeita de gra videz, ou ainda por mulheres que este jam a mamentando.

Evanor[®] não deve ser utiliza do por mulheres com hipersensibilidade (a lergia) a qualquer um dos componentes de Evanor[®].

Evanor® não deve ser utiliza do por mulheres que apresentem qualquer uma das seguintes condições: história anterior ou atual de trombose venosa profunda (obstrução de uma veia); história anterior ou atual de tromboembolismo (obstrução de um ou mais vasos sanguíneos por coágulo); doença vascular cerebral ("derrame") ou arterial coronariana; valvulopatias trombogênicas (alteração cardíaca que leva à formação de coágulos); distúrbios do ritmo cardíaco trombogênico (alteração do ritmo do coração que leva à formação de coágulos); trombofilias hereditárias ou adquiridas (distúrbios da coagulação com fomação de coágulos); dor de cabeça com sintomas neurológicos tais como aura (sensações que antecedem crises de enxaqueca, que podem ser alterações na visão, formigamentos no corpo ou diminuição de força); diabetes com comprometimento da circulação; hipertensão (pressão alta) não controlada: câncer de mama ou ou tra neoplasia dependente do hormônio estrogênio conhecido ou suspeito; tumores do fígado, ou doença do fígado ativa, desde que a função hepática não tenha retornado a o normal; sangramento vaginal sem causa determinada; história anterior ou a tual de pancreatite associada à hipertrigliceridemia severa (inflamação do pâncreas com aumento dos níveis de triglicerídeos no sangue).

Os contraceptivos orais combinados são contraindicados para uso concomitante com certos medicamentos antivirais contra o vírus da hepatite C (HCV), como ombitas vir, parita previr, ritonavir e da sabuvir.

Este medicamento é contraindicado para uso por homens.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas ou que possam ficar grávidas durante o tratamento.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? PRECAUÇÕES

O uso de contraceptivos orais combinados deve ser feito com acompanhamento médico.

Intolerância à glicose tem sido relatada em usuárias de contraceptivos orais combinados. Por isso, pacientes com intolerância à glicose ou diabetes mellitus devem ser a companha das criteriosamente enquanto estiverem recebendo contraceptivos orais combinados (ver questão 3. Quando não devo usar este medicamento?).

Uma pequena parcela das usuárias de contraceptivos orais combinados pode apresentar a lterações lipídicas (alteração dos níveis de colesterol). Hipertrigliceridemia (aumento dos triglicerídeos) persistente pode o correr em uma pequena parcela das usuárias de contraceptivos orais combinados. Elevações de triglicerídeos plasmáticos em usuárias de contraceptivos orais combinados podem resultar em pancreatite (in flamação no pâncreas) e outras complicações. Mulheres em tratamento para dislipidemias devem ser rigorosamente monitoradas se optarem pelo uso de contraceptivos orais combinados.

Algumas mulheres podem não apresentar menstruação durante o intervalo sem comprimidos. Se o contraceptivo oral combinado não foi utilizado de a cordo com as orientações antes da menstruação ou se não o correr duas menstruações consecutivas, deve-se interromper o uso e utilizar um método contraceptivo não hormonal de controle da natalidade a té que a possibilidade de gravidez seja excluída.

Pode ocorrer sangramento de escape em mulheres em tratamento com contraceptivos orais combinados, sobretudo nos primeiros três meses de uso. Se esse tipo de sangramento persistir ou recorrer, o médico de ve ser informado. Caso a lguma destas a lterações ocorra, o médico deve ser informado.

Mulheres utilizando contraceptivos orais combinados com história de depressão devem ser observadas criteriosamente e o medicamento deve ser suspenso se a depressão reaparecer com gravidade. As pacientes que fica rem significantemente deprimidas durante o tratamento com contraceptivos orais combinados devem



interromper o uso do medicamento e utilizar um método contraceptivo a lternativo, na tentativa de determinar se o sintoma está relacionado a o medicamento.

Este produto não protege contra infecção por HIV (AIDS) ou outras doenças sexualmente transmissíveis.

Diarreia e/ou vômitos podem reduzir a absorção do hormônio, resultando na diminuição das concentrações séricas (no sangue). Orientação em caso de vômitos e/ou diarreia, ver questão 6. Como devo usar este medicamento?.

Gravidez

Se ocorrer gra videz durante o tratamento com contraceptivo oral combinado, as próximas administrações devem ser interrompidas. Não há evidências conclusivas de que o estrogênio e o progestogênio contidos no contraceptivo oral combinado prejudicarão o desenvolvimento do bebê se houver concepção a cidenta 1 du rante seu uso (ver questão 3. Quando não devo usar este medicamento?).

Lactação

Pequenas quantidades de contraceptivos hormonais e/ou metabólitos foram identificadas no leite materno e poucos efeitos adversos foram relatados em lactentes, incluindo icterícia (cor a marelada da pele) e aumento das mamas. A lactação pode ser afetada pelos contraceptivos orais combinados, pois contraceptivos orais combinados podem reduzir a quantidade e alterar a composição do leite materno.

Em gera l, não deve ser recomendado o uso de contraceptivos orais combinados até que a la ctante tenha deixa do tota lmente de amamentar a crianca.

ADVERTÊNCIAS

Fumar a umenta o risco de efeitos colaterais cardiovasculares graves decorrentes do uso de contraceptivos o rais combinados. Este risco a umenta com a idade e com a intensidade do consumo de cigarros e é ba stante a centuado em mulheres com mais de 35 a nos de idade. Mulheres que tomam contraceptivos orais combinados devem ser firmemente aconselhadas a não fumar.

1. Tromboembolismo e trombose venosa e arterial

O uso de contraceptivos orais combinados está a ssociado ao aumento do risco de eventos tromboembólicos (formação e eliminação de coágulos nos vasos sanguíneos) e trombóticos (obstrução de uma veia ou a rtéria). Entre os eventos relatados estão: trombose venosa profunda (obstrução de uma veia por um coágulo); embolia pulmonar (obstrução de uma veia do pulmão por um coágulo); infarto do miocárdio e a cidentes vasculares cerebra is (conhecido como derrame), a taque isquêmico transitório (paciente apresenta sintomas de derrame que dura m menos de 24 horas).

O risco para tais eventos é a inda maior em mulheres com condições predisponentes para tromboembolismo e trombose venosos. A seguir, exemplos de condições predisponentes para tromboembolismo e trombose venosa e arteria l:

- obesidade
- cirurgia ou tra uma com maior risco de trombose
- parto recente ou aborto no segundo trimestre
- imobilização prolongada
- ida de a vançada
- tabagismo, fumo
- hipertensão (pressão alta)
- dislipidemia (aumento do colesterol no sangue)

O risco de acidente vascular cerebral ("derrame") pode ser maior em usuárias de contraceptivo oral combina do que so frem de enxaqueca (particularmente enxaqueca com a ura, sensações ou mal estar que antecedem crises de enxaqueca).

2. Lesões oculares

Houve relatos de casos de trombose vascular retiniana (obstrução de um vaso do olho) com o uso de contraceptivos orais combinados, que podem resultar em perda total ou parcial da visão. Se houver sina is ou sintomas de alterações visuais, início de proptose (olho saltado para fora) ou diplopia (visão dupla), papile dema (edema, inchaço, do nervo do olho) ou lesões vasculares retinianas (dos vasos da retina), deve-se interromper o uso dos contraceptivos orais combinados e a valiar imediatamente a causa.



3. Pressão arterial

Aumento da pressão arterial tem sido relatado em mulheres em uso de contraceptivos orais combinados. Em mulheres com hipertensão (pressão alta), histórico de hipertensão ou doenças relacionadas à hipertensão (incluindo algumas doenças renais), pode ser preferível utilizar outro método controle da natalidade. Se contraceptivos orais combinados forem usados nestes casos, um a companhamento rigoroso deve ser feito; caso ocorra aumento significativo da pressão arterial, deve-se interrompero uso do contraceptivo oral combinado. Aumento da pressão arterial a ssociado a o uso de contraceptivo oral combinado, gera lmente retorna a os valo res basais (normais) com a interrupção do uso.

O uso de contraceptivo oral combinado é contraindicado em mulheres com hipertensão não controlada.

4. Câncer dos órgãos reprodutores Câncer de colo de útero

O fator de risco mais importante para o câncer cervical, de colo de útero, é a infecção pelo papilo ma vírus humano. Alguns estudos sugerem que o uso de contraceptivo oral combinado pode estar associado a o a umento do risco de câncer de colo de útero em a lgumas populações de mulheres. No entanto, a inda há controvérsia sobre o grau em que essas descobertas podem estar relacionadas a diferenças de comportamento sexual e outros fatores. Nos casos de sangramento genital a normal não diagnosticado, estão indicadas medidas diagnósticas adequadas.

Câncer de mama

Os fatores de risco estabelecidos para o desenvolvimento do câncer de mama incluem a umento da idade, histórico familiar, obesidade e mulheres que nunca tiveram filhos e idadetardia para a primeira gravidez. Um estudo mostrou que o risco de diagnóstico de câncer de mama foi ligeira mente maior em mulheres que utilizaram contraceptivos orais combinados do que nas que nunca utilizaram. O aumento do risco desaparece gradualmente no transcorrer de 10 a nos a pós a interrupção do uso de contraceptivos orais combinados. O padrão observado de aumento do risco de diagnóstico de câncer de mama pode ser consequência da detecção mais precoce desse câncer em usuárias de contraceptivos orais combinados, dos efeitos biológicos dos contraceptivos orais combinados ou uma combinação de ambos.

5. Neoplasia hepática/doenca hepática/hepatite C

Os tumores (câncer) hepáticos, em casos extremamente raros, podem estar a ssociados a o uso de contraceptivo oral combinado. O risco parece aumentar com o tempo de uso do contraceptivo oral combinado. Mulheres com história de colestase (doença que compromete a produção da bile, o figado e a vesícula biliar) rela cionada a o contraceptivo oral combinado, e as que desenvolveram colestase durante a gravidez são mais propensas a a presentar essa condição, colestase, com o uso de contraceptivo oral combinado. Essas pacientes que usam contraceptivo oral combinado devem ser rigorosamente monitoradas, e o uso de contraceptivo oral combinado deve ser interrompido se colestase recorrer.

Foi relatada lesão das células do fígado com o uso de contraceptivos orais combinados. A identificação pre co ce da lesão associada ao uso de contraceptivo oral combinado pode reduzir a gravidade do quadro quando o contraceptivo oral combinado é descontinuado. Se a lesão for dia gnosticada, a paciente deve interromper o uso do contraceptivo oral combinado, utilizar um método de controle da natalidade não hormo nal e con sultar seu médico.

Durante os ensaios clínicos com pacientes tratados para infecções por HCV com os medicamentos contendo ombitas vir/parita previr/ritonavir e da sabuvir com ou sem riba virina, elevações de transaminases (ALT) maiores que 5 vezes o limite superior do normal (LSN) ocorreram significativamente com mais frequência em mulheres que utilizaram medicamentos contendo etinilestradiol, como os contraceptivos orais combinados.

6. Enxaqueca/Cefaleia

Início ou piora de enxaqueca, ou desenvolvimento de cefaleia (dor de ca beça) com padrão novo que seja recorrente, persistente ou grave requer a descontinuação do contraceptivo oral combinado e a valiação da causa. Mulheres que so frem de enxaqueca, particularmente enxaqueca com a ura (sensações ou mal estar que antecedem crises de enxaqueca), que fazem uso de contraceptivos orais combinados podem ter um risco a umentado de "derra me".

7. Imune

Angioedema (edema, inchaço, generalizado)

Os estrogênios exógenos podem induzir ou exacerbar os sintomas de angioedema (inchaço em todas as partes do corpo, podendo incluir as vias a éreas), particularmente em mulheres com angioedema hereditário.



Atenção: Este medicamento contém Açúcar, portanto, deve ser usado com cautela em portadores de Diabetes.

Este medicamento causa malformação ao bebê durante a gravidez.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Alguns medicamentos podem reduzir a eficácia dos contraceptivos orais quando tomados a o mesmo tempo. Interações entre etinilestradiol (um dos hormônios presentes no Evanor®) e outras substâncias podem diminuir ou aumentar as concentrações séricas (no sangue) de etinilestradiol.

O uso concomitante com os medicamentos contendo ombitasvir/paritaprevir/ritonavir e da sabuvir, com o u sem riba virina, pode a umentar o risco de elevações de ALT.

Portanto, as usuárias de contraceptivos orais combinados devem mudar para um método contraceptivo a lternativo (por exemplo, métodos contraceptivos somente com progestagênio ou não hormonais) antes de iniciar a terapia com medicamentos antivirais de HCV, como ombitasvir, paritaprevir, ritonavir, dasabuvir. Os contraceptivos orais combinados podem ser reinicia dos 2 semanas após a conclusão do tratamento com um medicamento antiviral HCV.

Concentrações séricas (no sangue) mais baixas de etinilestradiol podem causar maior incidência de sangramento de escape e irregularidades menstruais e, possivelmente, podem reduzir a eficácia do contraceptivo oral combinado.

Durante o uso concomitante de produtos com etinilestradiol e substâncias que podem diminuir as concentrações séricas de etinilestradiol, recomenda-se que um método anticoncepcional não hormonal (como preservativos e espermicidas) seja utilizado a lém da ingestão regular de Evanor[®]. No caso de uso prolongado dessas substâncias, os contraceptivos orais combinados não devem ser considerados os contraceptivos primários (principal).

Após a descontinuação das substâncias que podem diminuir as concentrações séricas de etinilestradiol, recomenda-se o uso de um método anticoncepcional não hormonal por, no mínimo, 7 dias. Em alguns casos é necessário o uso por um tempo mais prolongado do método anticoncepcional não hormonal, deste modo converse com o seu médico para que ele possa avaliar possíveis interações com o utros medicamentos e/ou substâncias.

A seguir, a lguns exemplos das substâncias que podem diminuir as concentrações séricas de etinilestradiol:

- qua lquer substância que reduza o tempo do trânsito gastrintestinal e, portanto, a absorção do etinilestradiol;
- medicamentos como rifampicina (medicamento usado para tratamento de tuberculose), rifabutina, barbitúricos (medicamentos utilizados em anestesias), fenilbutazona, fenitoína (antiepiléptico), dexametasona, griseofulvina (medicamento antifúngico para tratamento de micoses), topiramato (antiepiléptico), modafinila (medicamento usado no tratamento de distúrbios do sono);
- Hypericum perforatum, também conhecido como erva de São João, e ritonavir (antiviral).

A seguir, a lguns exemplos de substâncias que podem a umentar a s concentrações séricas de etinilestradiol:

- a torvastatina (medicamento para colesterol);
- ácido ascórbico (vitamina C) e o paracetamol (acetamino feno);
- indina vir (antiviral), fluconazol (antifúngico) e troleandomicina (antibiótico).

A trolea ndomicina pode aumentar o risco de colestase intra-hepática (parada ou dificuldade da eliminação da bile) durante a administração concomitante com contraceptivos orais combinados.

O etinilestradiol pode interferir no metabolismo de outras drogas podendo aumentar as concentrações plasmáticas e teciduais (p. ex., ciclosporina, teofilina, corticosteroides) ou diminuir (p. ex., la motrigina).

Em pacientes tratados com a flunarizina (medicamento para vertigem), relatou-se que o uso de contraceptivos ora is a umenta o risco de galactorreia (surgimento de leite na s mamas fora do período de a mamentação).

Houve relatos de gravidez quando os contraceptivos orais combinados foram coadministrados com certos antibióticos (por exemplo, a mpicilina, outras penicilinas e tetraciclinas).

As bulas dos medicamentos concomitantes devem ser consultadas para identificar possíveis interações.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento. Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR OUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Evanor® deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e umidade.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original. Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de valida de e você o bserve alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saberse poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.



Características do produto: comprimido branco, redondo, borda chan frada, superficie plana.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Como tomar Evanor®

Os comprimidos devem ser tomados diariamente no mesmo horário e na ordem indicada na embalagem por 21 dias consecutivos, seguido de um intervalo de 7 dias sem a ingestão de comprimidos. A em balagem seguin te deve ser inicia da a pós o intervalo de 7 dias sem a ingestão de comprimidos, ou seja, no 8º dia a pós o término da embalagem anterior. Após 2-3 dias do último comprimido de Evanor® ter sido tomado, inicia-se, em geral, a menstruação que pode ou não cessar a ntes do início da embalagem seguinte.

Como começar a tomar Evanor®

• Sem uso anterior de contraceptivo hormonal (no mês anterior)

O primeiro comprimido de Evanor[®] deve ser tomado no 1º dia do ciclo natural (ou seja, o primeiro dia de sangramento menstrual). Pode-se iniciar o tratamento com Evanor[®] entreo 2º e o 7º dia do ciclo menstrual, mas recomenda-se a utilização de método contraceptivo não hormonal (como preservativo e espermicida) nos primeiros 7 dias de administração de Evanor[®].

• Quando se passa a usar Evanor® no lugar de outro contraceptivo oral

Preferencialmente, deve-se começar a tomar Evanor® no dia seguinte a o último comprimido a tivo do contraceptivo oral combinado (com 2 hormônios) a nterior ter sido ingerido, mas não mais tarde do que no dia a pós o intervalo sem comprimidos ou a pós a ingestão do último comprimido inerte (sem e feito) do contraceptivo oral combinado a nterior.

• Quando se passa a usar Evanor® no lugar de outro método contraceptivo com apenas progestogênio (minipílulas, implante, dispositivos intrauterinos [DIU], injetáveis)

Pode-se interromper o uso da minipílula em qualquer dia e deve-se começar a tomar Evanor[®] no dia seguinte. Deve-se iniciar o uso de Evanor[®] no mesmo dia da remoção do implante de progestogênio o u remoção do DIU. O uso de Evanor[®] deve ser iniciado na data em que a próxima injeção está programada.

Em cada uma dessas situações, a paciente deve ser orientada a utilizar outro método não hormonal de contracepção durante os 7 primeiros dias de administração de Evanor[®].

• Após aborto no primeiro trimestre

Pode-se começar a tomar Evanor® imedia tamente. Não são necessários outros métodos contraceptivos.

• Pós-parto

Como o pós-parto imediato está associado ao aumento do risco de tromboembolismo (obstrução de u m ou mais vasos sanguíneos por coágulo), o tratamento com Evanor® não deve começar antes do 28º dia após o parto em mulheres não lactantes (que não estão amamentan do) ou após a borto no segundo trimestre. Deve-se orientar a paciente a utilizar outro método não hormonal de contracepção durante os 7 primeiros dias de administração de Evanor®. Entretanto, se já tiver ocorrido relação sexual, a possibilidade de gravidez antes do início da utilização de Evanor® deve ser descartada ou deve-se esperar pelo primeiro período menstrual espontâneo (ver questão 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?).

Orientação em caso de vômitos e/ou diarreia

No caso de vômito e/ou diarreia no período de 4 horas após a ingestão do comprimido, a absorção pode ser incompleta. Neste caso, um comprimido extra, de outra cartela, de ve ser to mado. Para mais informações, consulte a questão 7. O que devo fazer quando eu me esquecer de usar este medicamento?.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico. Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

A proteção contraceptiva pode ser reduzida se a paciente esquecer-se de tomar a lgum comprimido de Evanor® e, particularmente, se o esquecimento ultrapassar o intervalo livre sem comprimidos. Recomenda-se consultar se u médico.



- Se a paciente esquecer-se de tomar um comprimido de Evanor® e lembrar dentro de até 12 horas da do se usual, deve-se ingeri-lo tão logo se lembre. Os comprimidos seguintes devem ser tomados no horário habitual.
- Se a paciente esquecer-se de tomar um comprimido de Evanor[®] e lembrar mais de 12 horas a pós a dose usual ou se tiverem sido esquecidos dois ou mais comprimidos, a proteção contraceptiva pode estar reduzida. O último comprimido esquecido deve ser tomado tão logo se lembre, o que pode resultar na tomada de dois comprimidos no mesmo dia. Os comprimidos seguintes devem ser ingeridos no horário habitual. Um método contraceptivo não hormonal deve ser usado nos próximos 7 dias.
- Se esses 7 dias ultra passarem o último comprimido na embalagem em uso, a próxima embalagem deve ser inicia da tão logo a anterior tenha a cabado; portanto, não deve haver intervalo sem comprimidos en tre as embalagens. Isto previne um intervalo prolongado entre os comprimidos, reduzindo, portanto, o risco de uma ovulação de escape. É improvável que ocorra hemorragia por supressão a té que todos os comprimidos da nova embalagem sejamtomados, embora a paciente possa apresentar sa ngramento de escape nos dia sem que estiver ingerindo os comprimidos. Se a paciente não tiver hemorragia por supressão após a ingestão de todos os comprimidos da nova embalagem, a possibilida de de gravidez deve ser descartada antes de se retomar a ingestão dos comprimidos.

Proteção contraceptiva adicional

Quando for necessária a utilização de proteção contraceptiva a dicional, utilize métodos contraceptivos de barreira (por exemplo: diafragma ou preservativo). Não utilize os métodos da tabelinha ou da temperatura como proteção contraceptiva adicional, pois os contraceptivos orais modificamo ciclo menstrual, tais como as variações de temperatura e do muco cervical.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

O uso de contraceptivos orais combinados tem sido a ssociado a o a umento dos seguintes riscos:

- Eventos tromboembólicos (formação e eliminação de coágulos nos vasos sanguíneos) e trombóticos (obstrução) arteriais e venosos, incluindo infarto do miocárdio, acidente vascular cerebral ("derrame"), ata que isquêmico transitório (sintomas do derrame, porém com regressão em 24 horas), trombose venosa (obstrução de uma veia) e embolia pulmonar (obstrução de um vaso pulmonar por coágulo);
- Câncer de colo de útero;
- Câncer de mama;
- Tumores hepáticos (do fígado) benignos (p. ex., hiperplasia nodular focal, a denoma hepático).

As reações adversas estão relacionadas de a cordo com sua frequência:

Reação muito comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utiliza m este medicamento): cefaleia (dor de cabeça), incluindo enxaqueca, sa ngramento de escape.

Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): vaginite (inflamação na vagina), incluindo candidíase (infecção causada pelo fungo *Candida*); a lterações de humor, incluindo depressão, a lterações de libido, nervosismo, tontura, náuseas (enjoo), vômitos, dor a bdominal, a cne, dor das mamas, a umento da sensibilida de das mamas, aumento do volume mamário, saída de secreção das mamas, dismenorre ia (cólica menstrual), a lteração do fluxo menstrual, a lteração da secreção e ectrópio cervical (a lteração do epitélio do colo do útero), amenorreia (falta da menstruação), retenção hídrica/edema (in chaço), a lterações de peso (ganho ou perda).

Reação incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): alterações de a petite (aumento ou diminuição), cólicas abdominais, distensão (aumento do volume abdominal), erupções cutâneas (lesão na pele), cloasma/melasma (manchas escuras na pele do rosto), que pode persistir; hirsutismo (a umento dos pelos), a lopecia (perda de cabelo), a umento da pressão arterial, a lterações nos níveis séricos de lipídios, incluindo hipertrigliceridemia (aumento dos triglicerídeos).

Reação rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): reações a nafiláticas/anafilactoides (reações alérgicas graves), incluindo casos muito raros de urticária (a lergia da pele), a ngio edema (inchaço das partes mais profundas da pele ou da mucosa, gera lmente de origem a lérgica) e reações graves com sintomas respiratórios e circulatórios, intolerância à glicose (a umento das taxas de açúcar no sangue), intolerância a lentes de contato, icterícia colestática (colo ração a mare lada da pele e mucosas por



a cúmulo de pigmentos biliares, devido à obstrução), eritema nodoso (nódulos (protuberâncias) subcutâneos vermelhos e dolorosos), diminuição dos níveis séricos de folato***.

Reação muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): carcinomas hepatocelulares (câncer de fígado), exacerbação do lúpus eritematoso sistêmico, exacerbação da porfiria, exacerbação da coreia, neuriteóptica* (inflamação do nervo do olho), trombose vascular retiniana (obstrução de um vaso da retina), piora das varizes, pancreatite (inflamação no pâncreas), colite isquêmica (inflamação do intestino grosso ou cólon por falta de oxigenação), doença biliar, incluindo cálculos biliares** (cálculo na vesícula biliar), eritema multiforme (manchas vermelhas, bolhas e/ou ulcerações pelo corpo), síndrome hemolítico-urêmica (síndrome caracterizada por anemia, diminuição do número de plaquetas e prejuízo na função renal entre outras a lterações).

Reações adversas cuja frequência é desconhecida: doença inflamatória intestinal (Doença de *Crohn*, colite ulcerativa), lesão hepatocelular (p. ex., hepatite, função anormal do fígado).

- * A neurite óptica (inflamação de um nervo do olho) pode resultar em perda parcial ou total da visão.
- ** Os contraceptivos orais combinados podem piorar doenças biliares preexistentes e podem acelerar o desenvolvimento dessa doença em mulheres que anteriormente não tinham estes sintomas.
- *** Pode haver diminuição dos níveis séricos de folato com o tratamento com contraceptivo o ral combinado. Isso pode ser clinicamente significativo se a mulher engravidar logo a pós descontinuar os contraceptivos o rais combinados.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indese jáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DE STE MEDICAMENTO?

Os sintomas da superdose com contraceptivos orais em adultos e crianças podem incluir náusea, vômito, sensibilidade nas mamas, tontura, dor abdominal, sonolência/fadiga; hemorragia por supressão pode ocorrer em mulheres. Não há antídoto específico e, se necessário, a superdose é tratada sintomaticamente.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.



III - DIZERES LEGAIS

MS – 1.2110.0028 Farmacêutica Responsável: Liliana R. S. Bersan – CRF-SP nº 19167

Registradopor:

Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. Rua Alexandre Dumas, 1.860 CEP 04717-904 – São Paulo – SP CNPJ nº 61.072.393/0001-33

Fabricado e Embalado por:

Pfizer Ireland Pharmaceuticals Newbridge – County Kildare – Irlanda

Importado por:

Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. Rodovia Presidente Castelo Branco, nº 32501, km 32,5 CEP 06696-000 – Itapevi – SP

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 23/11/2020.

EVNCOM 11







