

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

EVRA depotplåster

Norelgestromin och etinylestradiol

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig. Ge det inte till andra.
- Om några **biverkningar** blir värre eller om du märker några **biverkningar** som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:1. VAD EVRA ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR2. INNAN DU ANVÄNDER EVRA3. RISKER MED KOMBINERADE HORMONELLA PREVENTIVMEDEL4. HUR DU ANVÄNDER EVRA5. EVENTUELLA BIVERKNINGAR6. HUR EVRA SKA FÖRVARAS

1. VAD EVRA ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Ditt läkemedel heter EVRA **depotplåster** och kallas för "EVRA" i denna bipacksedel. Det används för att förhindra graviditet.

EVRA innehåller två olika hormoner:

- norelgestromin
- etinylestradiol

Eftersom EVRA innehåller två **hormoner** kallas det för ett "kombinerat hormonellt preventivmedel".

2. INNAN DU ANVÄNDER EVRA

Använd inte EVRA

- om du är allergisk (överkänslig) mot norelgestromin, etinylestradiol eller mot något av övriga innehållsämnen i EVRA (finns listade i avsnitt 7 nedan)
- om du tidigare har haft en hjärtinfarkt eller en typ av bröstsmärta som kallas kärlkramp
- om du tidigare har haft en **stroke** eller symtom som kan leda till **stroke**. Detta gäller även en lindrig, övergående **stroke**, utan några

kvarstående symtom

- om du har högt **blodtryck** (160/100 mm Hg eller högre)
- om du har diabetes med skador på blodkärl
- om du har svår huvudvärk med andra neurologiska symtom såsom synförändringar eller känselbortfall i någon kroppsdel (**migrän med aura**)
- om du tidigare har haft en blodpropp (**trombos**) i benet (djup **ventrombos** eller DVT), i lungan (**lungemboli**) eller i någon annan kroppsdel
- om du har ärftliga blodkoagulationsstörningar (såsom **protein C-brist** eller **protein S-brist**)
- om du har mycket höga blodfettnivåer (**kolesterol** eller **triglycerider**)
- om du har ärftliga blodfetttrubbningar (så kallad dyslipoproteinemi)
- om du tidigare har haft levertumörer eller någon annan leversjukdom
- om du tidigare har fått besked att du har bröstcancer eller cancer i livmodern, livmoderhalsen eller slidan
- om du har oförklarlig **vaginal** blödning

Använd inte EVRA om något av ovanstående gäller dig. Om du är osäker, kontakta läkare eller apotekspersonal före behandling med EVRA.

Var särskilt försiktig med EVRA

Hälsokontroller

Före behandling med EVRA måste du göra en hälsokontroll hos läkare.

Rådgör med läkare eller apotekspersonal före behandling med EVRA om du har något av följande tillstånd eller om något tillstånd uppstår eller försämras medan du använder EVRA:

- om du väger 90 kg eller mer
- om du eller någon i din släkt har höga blodfettnivåer (**triglycerider** eller **kolesterol**)
- om du har högt **blodtryck** eller om **blodtrycket** ökar
- om du har en blodsjukdom som kallas **porfyri**
- om du har en störning i kroppens immunsystem som kallas **SLE** (systemisk lupus erythematosus)
- om du har en blodsjukdom som kallas **HUS** (**hemolytiskt uremiskt syndrom**) och som leder till njurskador
- om du har hörselnedsättning

- om du har epilepsi eller andra sjukdomar som kan orsaka anfall (kramper)
- om du har en sjukdom som kallas Sydenhams korea som drabbar nervsystemet och medför plötsliga kropps rörelser
- om du har diabetes
- om du har en depression
- om du har gallsten
- om du har en leversjukdom som gör hud och ögonvitor gulaktiga (gulsot)
- om du har en inflammatorisk tarmsjukdom (Crohns sjukdom eller ulcerös colit)
- om du haft hudutslag med blåsor under graviditet (så kallad herpes gestationis)
- om du har gulbruna pigmentfläckar, så kallade graviditetsfläckar (kloasma), särskilt i ansiktet
- om du misstänker att du är gravid

Om du är osäker på om något av ovanstående gäller dig, kontakta läkare eller apotekspersonal före behandling med EVRA.

Användning av andra läkemedel

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana samt traditionella växtbaserade läkemedel.

Vissa läkemedel och traditionella växtbaserade läkemedel kan påverka effekten av EVRA. Om detta händer kan du bli gravid.

Tala om för läkare om du tar:

- läkemedel mot hiv-infektion (t.ex. ritonavir, nevirapin)
- läkemedel mot infektion (t.ex. rifampicin och griseofulvin)
- läkemedel mot epilepsi (t.ex. topiramater, barbiturater, fenytoinnatrium, karbamazepin, primidon, oxkarbamazepin eller felbamat)
- läkemedel mot högt blodtryck i lungornas blodkärl (bosentan)
- johannesört, ett traditionellt växtbaserat läkemedel mot depression

Om du tar något av dessa läkemedel kan du behöva använda ett annat preventivmedel (t.ex. kondom, pessar eller p-skum). Vissa av dessa läkemedel kan försämra effekten av EVRA upp till 28 dagar efter du har slutat ta dem.

Blodnivåerna av **östrogen** från EVRA kan öka om du använder vissa läkemedel eller dricker grapefruktjuice.

EVRA kan göra så att vissa andra läkemedel blir mindre effektiva, t.ex.:

- läkemedel som innehåller ciklosporin
- lamotrigin, läkemedel mot epilepsi (detta kan öka risken för anfall (kramper)).

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Användning av EVRA med mat och dryck

Mat och dryck förväntas inte påverka effekten av EVRA.

Graviditet och amning

- Använd inte EVRA om du är gravid eller misstänker att du är gravid.
- Använd inte EVRA om du ammar eller har för avsikt att amma.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel om du är gravid eller ammar.

Körförmåga och användning av maskiner

EVRA påverkar inte körförmågan eller användning av maskiner.

Sexuellt överförbara sjukdomar

EVRA skyddar inte mot **hiv-infektion (AIDS)** eller mot andra sexuellt överförbara sjukdomar, som **klamydia**, genitalherpes, könsvårtor, **gonorré**, **hepatit B** eller **syfilis**. Använd alltid kondom för att skydda dig mot dessa sjukdomar.

Medicinska prover

1. Om du ska lämna ett blod- eller urinprov, tala om för läkare eller provtagningspersonal att du använder EVRA eftersom detta kan påverka provresultatet.

3. RISKER MED KOMBINERADE HORMONELLA PREVENTIVMEDEL

Följande information är baserad på information om kombinations-**p-piller**. Eftersom EVRA **depotplåster** innehåller liknande **hormoner** som dem som används i kombinations-**p-piller**, medför det sannolikt samma risker. Alla kombinations-**p-piller** har risker, vilka kan leda till handikapp eller dödsfall.

Det finns inga belegg för att ett **depotplåster** som EVRA är säkrare än ett **kombinations-p-piller** som tas genom munnen.

Kombinerade hormonella preventivmedel och blodpropp (trombos)

Användning av kombinerade hormonella preventivmedel, inklusive EVRA, ökar risken för **trombos** (blodpropp). Eventuellt finns det en ökad risk för blodpropp i benet och/eller lungan med EVRA jämfört med **kombinations-p-piller**. Risken för att utveckla blodpropp påverkas inte av hur länge läkemedlet tas. Risken återgår till normal nivå några månader efter du har slutat använda läkemedlet.

Blodproppar kan blockera en ven eller **artär**, vilket kan leda till permanent handikapp eller till och med till dödsfall.

1. Blodproppar kan bildas i en ven i benet (djup **ventrombos** eller DVT) och föras vidare till lungorna. Detta kan orsaka bröstsmärta och andnöd eller kollaps, så kallad **lungemboli** (PE).
2. I mycket sällsynta fall kan blodproppar även bildas i hjärtats blodkärl (och leda till hjärtinfarkt) eller i hjärnans blodkärl (och leda till **stroke**).
3. I extremt sällsynta fall kan blodproppar bildas på andra ställen som lever, tarm, njure eller öga. Blodproppar i ögat kan orsaka synförlust eller dubbelseende.

Kontakta omedelbart läkare om du märker några symtom som kan tyda på blodpropp, t.ex.:

- smärta eller svullnad i benen
- bröstsmärta som kan sprida sig ut i armen
- plötslig andfåddhet eller hosta
- ovanlig, svår eller långvarig huvudvärk
- synstörningar
- talsvårigheter
- yrsel eller svimningsanfall
- svaghet eller domningar i ena sidan eller i en del av kroppen
- svårigheter att gå eller att hålla i saker
- plötsliga magsmärter

Om du misstänker att du har något av dessa symtom, kontakta omedelbart läkare.

Risken för blodpropp ökar:

- med stigande ålder

- om blodproppar i blodkärl (vener eller artärer) förekommer i släkten
- om du röker, särskilt om du är över 35 år
- om du är sängliggande under en längre tid
- om du är kraftigt överviktig
- om du nyligen har fött barn, fått missfall eller genomgått en abort
- om du har råkat ut för en allvarlig skada, särskilt i ben eller höft
- om du har genomgått eller ska genomgå en större operation eller måste vara sängliggande en längre tid. Normalt sett bör du inte använda EVRA under två veckor före eller efter en operation
- om du tidigare har haft blodpropp
- om du har blodfettssrubbnings (kolesterol eller triglycerider)
- om du har högt blodtryck
- om du har hjärtproblem (problem med hjärtklaffar, onormal hjärtrytm).

Kombinerade hormonella preventivmedel och cancer

Bröstcancer

Bröstcancer har påträffats oftare hos kvinnor som tar kombinerade hormonella preventivmedel. Det kan emellertid vara så att de kombinerade hormonella preventivmedlen inte är **orsaken** till den ökade förekomsten av bröstcancer. Det kan bero på att kvinnor som använder kombinerade hormonella preventivmedel oftare genomgår läkarundersökning. Detta kan leda till att chansen att upptäcka bröstcancer ökar. Den ökade risken för bröstcancer minskar gradvis efter avslutad behandling med kombinerade hormonella preventivmedel. Efter tio år ligger risken på samma nivå som hos personer som aldrig använt kombinerade hormonella preventivmedel.

Livmoderhalscancer

Även livmoderhalscancer har påträffats oftare hos kvinnor som tar kombinerade hormonella preventivmedel. Detta kan emellertid bero på andra orsaker, såsom ett större antal sexualpartners eller sexuellt överförbara sjukdomar.

Levercancer

I sällsynta fall har godartade levertumörer rapporterats hos kvinnor som tar kombinerade hormonella preventivmedel och i ännu mer sällsynta fall elakartade tumörer. Detta kan orsaka inre blödningar med mycket svåra smärtor i magtrakten. **Om du drabbas av detta, kontakta omedelbart läkare.**

→

Viktig ändring

4. HUR DU ANVÄNDER EVRA

Använd alltid EVRA exakt enligt informationen i denna bipacksedel.

- I annat fall kan risken för att du blir gravid öka.
- Rådgör med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.
- Se till att alltid ha icke-hormonella preventivmedel (som kondom, p-skum eller p-kudde) som reserv om du skulle göra fel när du använder plåstret.

Fråga din läkare hur du ska använda EVRA efter att ha fött barn eller efter en abort eller ett missfall.

Hur många plåster du ska använda

- Vecka 1, 2 och 3: Sätt på ett plåster och låt det sitta i exakt sju dygn.
- Vecka 4: Sätt **inte** på något plåster denna vecka.

Viktig information om plåstret

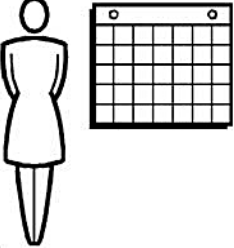
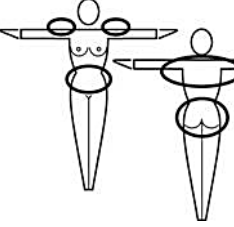


- Byt EVRA samma dag varje vecka. EVRA är avsett att verka under 7 dygn.
- Du skall aldrig vara utan plåster mer än 7 dygn i följd.
- Använd aldrig mer än ett plåster åt gången.
- Sätt inte plåstret på hud som är röd, irriterad eller sårig.
- För att fungera korrekt måste plåstret fästa ordentligt vid huden.

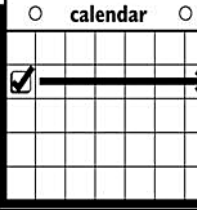
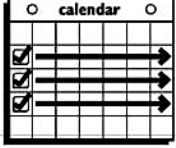

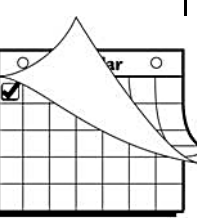
Pressa fast plåstret tills ytterkanterna sitter ordentligt fast.

Använd inte hudkräm, olja, lotion, puder eller makeup på huden där du ska sätta ett plåster eller i närheten av ett plåster du redan bär. Det kan orsaka att plåstret lossnar.

- Sätt inte ett nytt plåster på samma ställe på huden som det senaste plåstret. Om du gör det ökar risken för hudirritation.
- Kontrollera varje dag att plåstret sitter kvar.
- Sluta inte använda plåstren även om du inte har samlag särskilt ofta.

Så här använder du plåstret:

	<p>Om det här är första gången du använder EVRA, vänta tills den dag du får din menstruation.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sätt på det första plåstret under det första dygnet av din menstruation. • Om plåstret sätts på efter det första dygnet av din menstruation bör du använda ett icke-hormonellt preventivmedel fram till dag 8 då du byter plåster . • Den dag du sätter på det första plåstret blir dag 1. Denna veckodag kommer att bli din ”plåsterbytdag” varje vecka.
	<p>Välj en plats på kroppen där du vill sätta plåstret.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sätt alltid plåstret på ren, torr och hårlös hud. • Sätt det på skinkan, buken, överarmens utsida eller upptill på ryggen för att undvika skav från tättsittande kläder. • Sätt aldrig plåstret på bröstet.
	<p>Öppna foliepåsen med fingrarna</p> <ul style="list-style-type: none"> • Riv av längs kanten (använd inte sax). • Ta ett fast tag om ena hörnet av plåstret och ta försiktigt ut plåstret ur foliepåsen. • Plåstret täcks av en genomskinlig skyddsfilm. • Ibland kan plåstret klibba fast vid påsens insida – var försiktigt så att du inte av misstag avlägsnar den genomskinliga skyddsfilmen när du tar ut plåstret. • Dra av skyddsfilmen till hälften (se bild). Försök undvika kontakt med den klibbiga ytan.
	<p>Sätt på plåstret på huden</p> <ul style="list-style-type: none"> • Dra sedan av skyddsfilmen helt. • Pressa fast plåstret med handflatan under 10 sekunder. • Se till att det fäster ordentligt runt kanterna.

	<p>Bär plåstret i 7 dygn (en vecka)</p> <ul style="list-style-type: none"> • På den första "plåsterbytardagen", dag 8, tar du bort det använda plåstret. • Sätt omedelbart på ett nytt plåster.
	<ul style="list-style-type: none"> • På dag 15 (vecka 3) tar du av det använda plåstret. • Sätt på ett nytt plåster. <p>Detta blir totalt tre veckor med plåster.</p> <p>För att undvika hudirritation ska du inte sätta det nya plåstret på exakt samma ställe som det senaste plåstret.</p>
	<p>Använd inget plåster under vecka 4 (dag 22 till och med dag 28).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Du bör få din menstruation under denna tid. • Under denna vecka är du skyddad mot att bli gravid endast om du punktligt sätter på nästa plåster.
	<p>Nästa fyra veckorscykel</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sätt på ett nytt plåster på din vanliga "plåsterbytardag", dvs. dagen efter dag 28. • Gör detta oavsett när din mens börjar eller slutar.

Om du vill ändra "plåsterbytardag" till en annan veckodag, rådgör med din läkare.

Dagliga aktiviteter medan du använder plåstret

- Normala aktiviteter som att bada, duscha, bada bastu eller motionera bör inte påverka plåstrets effekt.
- Plåstret är utformat för att sitta kvar under denna typ av aktiviteter.
- Du bör emellertid alltid kontrollera att plåstret inte har fallit av efter sådana aktiviteter.

Om du behöver byta placering av plåstret till en annan del av kroppen på en annan dag än din "plåsterbytardag"

Om plåstret gör huden irriterad eller om det känns obekvämt:

- Ta av plåstret och ersätt det med ett nytt på ett annat ställe på kroppen och låt det sitta kvar tills nästa "plåsterbytdag".
- Du ska bara använda ett **plåster** åt gången.

Om du har svårt att komma ihåg att byta **plåster**

- Rådgör med läkare eller annan sjukvårdspersonal på vårdcentralen. Kanske kan de ge dig råd som underlättar plåsterbytet eller eventuellt föreslå att du byter till någon annan preventivmetod.

Om plåstret lossnar, lyfter i kanterna eller faller av

Under mindre än ett dygn (upp till 24 timmar):

- Försök sätta fast det igen eller sätt omedelbart på ett nytt **plåster**.
- Du behöver inga extra preventivmedel.
- **Behåll samma "plåsterbytdag"**
- Försök inte sätta på plåstret igen om:
 - det inte längre är klibbigt
 - det har fastnat i sig självt eller mot någon annan yta
 - annat material har fastnat på det
 - det är andra gången det lossnar eller faller av
- Använd inte tejp eller förband för att hålla plåstret på plats
- Om du inte kan sätta fast plåstret igen ska du omedelbart sätta på ett nytt.

Under mer än ett dygn (24 timmar eller mer) eller om du inte vet hur länge:

- **Påbörja omedelbart en ny fyraveckorscykel** genom att sätta på ett nytt **plåster**.
- Du har nu en ny dag 1 och en ny "plåsterbytdag".
- Du måste för säkerhets skull använda icke-hormonella preventivmedel under den första veckan av din nya cykel.

Du kan bli gravid om du inte följer dessa anvisningar.

Om du glömmer byta **plåster**

I början av en plåstercykel (vecka 1 (dag 1)):

Om du glömmer att sätta på ditt **plåster** är risken extra stor att du blir **gravid**.

- Du måste för säkerhets skull använda ett icke-hormonellt preventivmedel under en vecka.

- Sätt på det första plåstret i din nya cykel så snart du kommer ihåg det.
- Du har nu en ny ”plåsterbytdag” och en ny dag 1.

I mitten av en plåstercykel (vecka 2 eller 3):

Om du glömmer byta plåster i **ett eller två dygn** (upp till 48 timmar):

- Sätt på ett nytt plåster så snart du kommer ihåg det.
- Sätt på nästa plåster på din vanliga ”plåsterbytdag”.

Du behöver inte använda extra preventivmedel.

I över två dygn (48 timmar eller mer):

- Om du glömmer byta plåster i **över två dygn kan du bli gravid**.
- Du måste påbörja en ny fyraveckorscykel så snart du kommer ihåg det genom att sätta på ett nytt plåster.
- Du har nu en annan ”plåsterbytdag” och en ny dag 1.
- Du måste använda extra preventivmedel under den första veckan av din nya cykel.

I slutet av en plåstercykel (vecka 4):

Om du glömmer ta av plåstret:

- Ta av det så snart du kommer ihåg det.
- Påbörja nästa cykel på din vanliga ”plåsterbytdag”, dagen efter dag 28.

Du behöver inte använda extra preventivmedel.

Om du byter från p-piller till EVRA

Om du byter från p-piller till EVRA:

- Vänta tills du får din menstruation.
- Sätt på det första plåstret under det första dygnet av din menstruationscykel.

Om plåstret sätts på efter dag 1 i din menscykel:

- Använd ett icke-hormonellt preventivmedel fram till dag 8 när du byter plåster.

Om du inte får din menstruation inom 5 dagar efter det sista p-pillret, rådgör med din läkare innan du börjar använda EVRA.

Om du byter från minipiller till EVRA

- Det spelar ingen roll vilken veckodag du börjar med EVRA efter du har slutat med minipillret.
- Sätt på ett plåster den första dagen efter du har slutat med minipillret.
- Använd ett icke-hormonellt preventivmedel fram till dag 8 när du byter plåster.

Om blödningarna uteblir eller blir oregelbundna med EVRA

EVRA kan orsaka oväntad vaginal blödning eller stänklödning under de veckor som du bär plåstret.

- Detta upphör oftast efter de första cyklerna.
- Om du använder plåstren på felaktigt sätt kan det också leda till stänklödning och småblödningar.
- Fortsätt att använda EVRA och om blödningen varar längre än de första tre cyklerna kontakta läkare eller apotekspersonal.

Om du inte får din menstruation under den plåsterfria veckan (vecka 4) ska du ändå sätta på ett nytt plåster på din vanliga ”plåsterbytdag”.

- Om du har använt EVRA på rätt sätt och du inte får din menstruation behöver det inte innebära att du är gravid.
- Om din menstruation uteblir två gånger i följd kontakta läkare eller apotekspersonal eftersom du kan vara gravid.

Om du använt mer än ett EVRA-plåster åt gången

Ta av plåstren och kontakta omedelbart läkare.

Om du använder för många plåster kan det leda till:

- illamående och kräkningar
- vaginal blödning.

Om du slutar att använda EVRA

Dina blödningar kan bli oregelbundna, små eller utebli helt. Detta förekommer oftast under de första tre månaderna och särskilt om du hade oregelbundna menstruationer innan du började använda EVRA.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

5. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

Liksom alla läkemedel kan EVRA orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Om du märker av några oönskade effekter kontakta läkare. Om du tror att du har någon allvarlig biverkning av EVRA, ta bort plåstret och kontakta omedelbart läkare eller apotekspersonal. Använd under tiden ett annat preventivmedel.

Allvarliga biverkningar som förknippas med kombinerade hormonella preventivmedel beskrivs i avsnitt 3 ovan (”Risker med kombinerade

hormonella preventivmedel”). Läs igenom detta avsnitt för ytterligare information.

Mycket vanliga biverkningar (förekommer hos fler än 1 av 10 användare):

- Huvudvärk
- Illamående
- Ömma bröst

Vanliga biverkningar (förekommer hos 1 till 10 av 100 användare):

- Jästsvampinfektion i slidan, kallas ibland även torsk eller candidainfektion
- Humörproblem, inklusive depression och stämningförändringar eller stämningssvängningar, oro, gråtmildhet
- Yrsel
- Migrän
- Buksmärtor eller svullen buk
- Kräkningar eller diarré
- Akne, utslag, klåda eller hudirritation
- Muskelkramper
- Problem med bröstet såsom bröstsmärta, bröstförstoring eller knölar i bröstet
- Förändringar i det menstruella blödningsmönstret, livmoderkramper, smärtsamma menstruationer, flytning från slidan
- Hudproblem vid appliceringsstället (såsom rodnad, irritation, klåda eller utslag)
- Trötthetskänsla eller allmän sjukdomskänsla
- Viktökning

Mindre vanliga biverkningar (förekommer hos 1 till 10 av 1000 användare):

- Allergiska reaktioner, nässelutslag
- Svullnad på grund av vattenansamling i kroppen
- Höga blodfettnivåer (såsom kolesterol eller triglycerider)
- Sömnproblem (insomni)
- Minskat intresse för sex
- Eksem, rodnad
- Onormal bröstmjölkproduktion

- Premenstruellt syndrom
- Vaginal torrhet
- Andra problem på hudområdet där depotplåstret har suttit
- Svullnad
- Högt blodtryck eller ökat blodtryck
- Ökad aptit
- Håravfall
- Känslighet för solljus

Sällsynta biverkningar (förekommer hos färre än 1 av 1000 användare):

- Blodproppar i vener, blockerade artärer, hjärtinfarkt eller hjärninfarkt
- Godartade, icke cancerogena, tumörer i dina bröst eller i levern
- Cancer i bröstet, livmodern eller i levern
- Muskelknutor (myom) i livmodern
- Ilska eller frustrationskänslor
- Ökat intresse för sex
- Blodpropp i lungan
- Inflammation i gallblåsan eller i tjocktarmen
- Brunna prickar eller fläckar i ansiktet
- Onormala blodsocker-, eller insulinvärden
- Gallstenar eller blockering av gallgången
- Gulfärgning av huden och ögonvitorna
- Onormal smakuppfattning
- Problem med att använda kontaktlinser

Om du får magbesvär

- Den mängd hormoner du får från EVRA bör inte påverkas av illamående (kräkningar) eller diarré.
- Du behöver inte använda extra preventivmedel vid magbesvär.

Du kan få stänklödning, småblödningar, ömma bröst eller känna illamående under de första 3 cyklerna. Dessa problem försvinner vanligen men om de inte gör det bör du kontakta läkare eller apotekspersonal.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

6. HUR EVRA SKA FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.

Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använda plåster innehåller fortfarande en viss mängd aktiva hormoner. För att skydda miljön ska försiktighet iakttas vid kassering av plåstren. När du kasserar ett förbrukat plåster:

- Öppna etiketten på utsidan av dospåsen.
- Placera det använda plåstret under den öppna etiketten så att den klibbiga ytan täcker det skuggade området.
- Förslut etiketten med det använda plåstret inuti och kassera sedan utom syn- och räckhåll för barn.

Använda plåster får inte spolans ned i toaletten eller läggas i vattenavloppssystem. Fråga apotekspersonalen hur man gör med plåster som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

7. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

De aktiva substanserna i EVRA är norelgestromin 6 mg och etinylestradiol 600 mikrogram. De aktiva substanserna frisätts under 7 dygn och då frisätts i medeltal 203 mikrogram norelgestromin och 34 mikrogram etinylestradiol per 24 timmar.

Övriga innehållsämnen är polyisobuten, polybuten, krosopovidon, fiberduk av polyester och laurillaktat

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

EVRA är ett tunt, beigefärgat depotplåster av plast märkt med "EVRA". Den klibbiga, häftande sidan fästs på huden efter att den genomskinliga skyddsfilmerna av plast avlägsnats.

EVRA finns i följande förpackningsstorlekar: Kartonger med 3, 9 eller 18

plåster enstycksförpackade i folieklädda dospåsar, förpackade tre och tre i genomskinlig perforerad plastfilm.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning: Janssen-Cilag International N.V. Turnhoutseweg, 30, B-2340 Beerse, Belgien.

Tillverkare: Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgien.

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet av försäljning.

België/Belgique/Belgien JANSSEN-CILAG NV/SA Antwerpseweg 15-17 B-2340 Beerse Tel/Tél: + 32 14 64 94 11	Luxembourg/Luxemburg JANSSEN-CILAG NV/SA Antwerpseweg 15-17 B-2340 Beerse Tel/Tél: + 32 14 64 94 11
България Джонсън & Джонсън България ЕООД Бизнес Парк София, Младост 4, сграда 4, етаж 3 София 1766 Тел.: +359 2 489 94 00	Magyarország JANSSEN-CILAG Kft. Tó Park H-2045 Törökbálint Tel: +36 23 513-800
Ceská republika JANSSEN-CILAG s.r.o.Karla Engliše 3201/6CZ-150 00 Praha 5Tel. +420 227 012 222	Malta A.M.Mangion LtdTriq Gdida fi Triq VallettaLuqa LQA 6000MaltaTel:+356 2397 6000
Danmark JANSSEN-CILAG A/SHammerbakken 19 Postboks 149DK-3460 BirkerødTlf: +45 45 94 82 82	Nederland JANSSEN-CILAG B.V. Dr. Paul Janssenweg 150 NL-5026 RH Tilburg Tel: +31 13 583 73 73
Deutschland JANSSEN-CILAG GmbHJohnson & Johnson Platz 1D-41470 NeussTel: +49 2137- 955	Norge JANSSEN-CILAG AS Drammensveien 288 NO 0283 Oslo

	Tlf: + 47 24 12 65 00
Eesti Janssen-Cilag Polska Sp.z o.o. Eesti filiaal Lõõtsa 2 EE-11415 Tallinn Tel: + 372 617 7410	Österreich JANSSEN-CILAG Pharma GmbH. Vorgartenstraße 206B AT-1020 Wien Tel:+43 1 610 300
Ελλάδα JANSSEN-CILAG Φαρμακευτική Α.Ε.Β.Ε.Λεωφόρος Ειρήνης 56GR-151 21 Πεύκη, ΑθήναΤηλ: 0030 210 8090000	Polska JANSSEN-CILAG Polska Sp. z o.o., ul. Iłżecka 24, PL- 02-135 Warszawa Tel.: + 48 22-237 60 00
España JANSSEN-CILAG, S.A.Paseo de las Doce Estrellas, 5-7Campo de las NacionesE-28042 MadridTel: +34 91 722 81 00	Portugal JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA, LDAEstrada Consiglieri Pedroso, 69 A Queluz de Baixo2734-503 BarcarenaTel: +351 21- 4368835
France JANSSEN-CILAG 1, rue de Camille Desmoulins TSA 91003 F-92787 Issy Les Moulineaux Cedex 9 Tél: 0800 25 50 75 / + 33 1 55 00 44 44	România Johnson & Johnson România SRL Str. Tipografilor nr.11 - 15 013714 București Tel: +40 21 207 18 00
Ireland JANSSEN-CILAG Ltd.Saunderton WycombeBuckinghamshire HP12 4EG - UKTel: +44 1 494 567 567	Slovenija Johnson & Johnson d.o.o.Šmartinska cesta 53SI- 1000, LjubljanaTel. + 386 1 401 18 30
Ísland JANSSEN-CILAG AB c/o Vistor hf. Hörgatún 2 IS-210 Garðabær Iceland Simi: (+354) 535 7000	Slovenská republika Johnson&Johnson s.r.o.Plynárenská 7/BSK- 824 78 Bratislava 26Tel. +421 233 552 600

<p>ItaliaJANSSEN-CILAG SpA Via M.Buonarroti, 23 I-20093 Cologno Monzese MI Tel: +39 02/2510.1</p>	<p>Suomi/FinlandJANSSEN- CILAG OY Vaisalantie/Vaisalavägen 2 FI-02130 Espoo/EsboPuh/Tel: +358 20 7531300</p>
<p>Κύπρος Βαρνάβας Χατζηπαναγής Λτδ7 Ανδροκλέους CY-1060 ΛευκωσίαΤηλ: +357 22 755 214</p>	<p>SverigeJANSSEN-CILAG ABBox 7073SE-192 07 SollentunaTel: +46 8 626 50 00</p>
<p>Latvija Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o. filiale Latvijā Bauskas iela 58A-3 Rīga, LV-1048 Tel: + 371 678 93561</p>	<p>United KingdomJANSSEN- CILAG Ltd. 50-100 Holmers Farm Way High Wycombe Buckinghamshire HP12 4EG - UK Tel: +44 1 494 567 567</p>
<p>Lietuva UAB “Johnson & Johnson“ Geležinio Vilko g. 18A LT-08104 Vilnius Tel: +370 5 278 68 88</p>	

Denna bipacksedel godkändes senast den 02/2012. Information om detta läkemedel finns tillgänglig på Europeiska läkemedelsmyndighetens hemsida <http://www.ema.europa.eu/>.