Bellissima® 21+7 0,03 mg/2 mg **Filmtabletten**

Wirkstoffe: Ethinylestradiol/Chlormadinonacetat

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Ende Abschnitt 4.

Wichtige Informationen über kombinierte hormonale Kontrazeptiva (KHK):

- Bei korrekter Anwendung zählen sie zu den zuverlässigsten reversiblen Verhütungsmethoden
- Sie bewirken eine leichte Zunahme des Risikos für ein Blutgerinnsel in den Venen und Arterien, insbesondere im ersten Jahr der Anwendung oder bei Wiederaufnahme der Anwendung eines kombinierten hormonalen Kontrazeptivums nach einer Unterbrechung von 4 oder mehr Wochen.
- Achten Sie bitte aufmerksam auf Symptome eines Blutgerinnsels und wenden Sie sich an ihren Arzt, wenn Sie vermuten, diese zu haben (siehe Abschnitt 2, "Blutgerinnsel").

<u>Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit</u> der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apo-
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Was in dieser Packungsbeilage steht — — — — —

1. Was ist Bellissima® 21+7 und wofür wird es angewendet? 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Bellissima® 21+7 beachten?

- 3. Wie ist Bellissima® 21+7 einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Bellissima® 21+7 aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Bellissima® 21+7 und wofür wird es angewendet?

Bellissima® 21+7 ist ein hormonales Empfängnisverhütungsmittel zum Einnehmen, das zwei Hormone enthält. Die gelben wirkstoffhaltigen Filmtabletten enthalten ein Gelbkörperhormon (Chlormadinonacetat) und ein Estrogen (Ethinylestradiol). Wegen der darin enthaltenen Hormonkombination spricht man auch von einem kombinierten oralen Empfängnisverhütungsmittel. Da beide Hormone in den 21 gelben Filmtabletten einer Zykluspackung in gleicher Menge enthalten sind, wird Bellissima® 21+7 auch als Einphasenpräparat bezeichnet.

Die weißen Tabletten enthalten keine Wirkstoffe und werden auch Placebotablet-

Bellissima® 21+7 schützt Sie weder vor HIV-Infektion noch vor anderen sexuell übertragbaren Erkrankungen. Dagegen helfen nur Kondome.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Bellissima® 21+7 beachten?

Allgemeine Hinweise

Bitte lesen Sie die Informationen zu Blutgerinnseln in Abschnitt 2, bevor Sie mit der Anwendung von Bellissima® 21+7 beginnen. Es ist besonders wichtig, die Informationen zu den Symptomen eines Blutgerinnsels zu lesen siehe Abschnitt 2, "Blutgerinnsel").

Bellissima® 21+7 darf nicht eingenommen werden

Bellissima® 21+7 darf nicht angewendet werden, wenn einer der nachstehend aufgeführten Punkte auf Sie zutrifft Wenn einer der nachstehend aufgeführten Punkte auf Sie zutrifft, müssen Sie dies Ihrem Arzt mitteilen. Ihr Arzt wird dann mit Ihnen besprechen, welche andere Form der Empfängnisverhütung für Sie besser geeignet ist

- wenn Sie ein Blutgerinnsel in einem Blutgefäß der Beine (tiefe Beinvenenthrombose, TVT), der Lunge (Lungenembolie, LE) oder eines anderen Organs haben (oder in der Vergangenheit hatten);
- wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie an einer Störung der Blutgerinnung leiden - beispielsweise Protein-C-Mangel, Protein-S-Mangel, Antithrombin-III-Mangel, - Faktor-V-Leiden oder Antiphospholipid-Antikörper; - - - -
- wenn Sie operiert werden müssen oder längere Zeit bettlägerig sind (siehe Thrombophlebitis): Abschnitt "Blutgerinnsel");
- wenn Sie jemals einen Herzinfarkt oder Schlaganfall hatten;
- wenn Sie eine Angina pectoris (eine Erkrankung, die schwere Brustschmerzen verursacht und ein erstes Anzeichen auf einen Herzinfarkt sein kann) oder eine transitorische ischämische Attacke (TIA – vorübergehende Symptome eines Schlaganfalls) haben (oder früher einmal hatten);
- wenn Sie an einer der folgenden Krankheiten leiden, die das Risiko für ein Blutgerinnsel in einer Arterie erhöhen können:
- schwerer Diabetes mit Schädigung der Blutgefäße
- sehr hoher Blutdruck
- sehr hoher Blutfettspiegel (Cholesterin oder Triglyceride)
- eine Krankheit, die als Hyperhomocysteinämie bekannt ist.
- wenn Sie an einer bestimmten Form von Migräne (sog. "Migräne mit Aura") leiden oder in der Vergangenheit gelitten haben;
- wenn Sie allergisch gegen Ethinylestradiol oder Chlormadinonacetat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie Vorstadien oder erste Anzeichen eines Blutgerinnsels, einer Venenentzündung oder Embolie bemerken. Zu diesen Anzeichen gehören vorübergehendes Stechen, Schmerzen oder Engegefühl im Brustraum.
- wenn Ihr Blutzucker stark schwankt
- wenn Sie an medikamentös schwer einzustellendem Bluthochdruck leiden (Werte regelmäßig über 140/90 mm Hg)
- wenn Sie an Leberentzündung (z.B. virusbedingt) oder Gelbsucht leiden und sich Ihre Leberwerte noch nicht wieder normalisiert haben

- wenn Sie an Juckreiz am ganzen Körper oder an einer Galleabflussstörung leiden. Das gilt insbesondere, wenn dies während einer früheren Schwangerschaft oder unter einer Behandlung mit Estrogenen aufgetreten ist.
- wenn Bilirubin (ein Abbauprodukt des roten Blutfarbstoffes) in Ihrem Blut erhöht ist. Das kann z.B. bei einer angeborenen Ausscheidungsstörung (Dubin-Johnson-Syndrom oder Rotor-Syndrom) der Fall sein.
- wenn bei Ihnen eine Lebergeschwulst besteht oder in der Vergangenheit be-
- wenn bei Ihnen starke Schmerzen im Oberbauch oder eine Lebervergrößerung
- bestehen oder Sie Anzeichen von Blutungen im Bauchraum bemerken • wenn bei Ihnen erstmalig oder erneut eine Porphyrie (Störung im Stoffwechsel des Blutfarbstoffs) auftritt
- wenn Sie an bösartigen hormonabhängigen Geschwülsten, wie z.B. Brust- oder Gebärmutterkrebs, erkrankt sind oder ein entsprechender Verdacht besteht
- wenn Sie an schweren Fettstoffwechselstörungen leiden
- wenn Sie an einer Entzündung der Bauchspeicheldrüse mit stark erhöhten Blutfettwerten (Triglyceriden) leiden oder gelitten haben
- wenn bei Ihnen Migräne zum ersten Mal auftritt
- wenn Kopfschmerzen ungewohnt häufig, anhaltend oder stark auftreten
- wenn bei Ihnen plötzlich Wahrnehmungsstörungen (Seh- oder Hörstörungen)
- wenn sich bei Ihnen Bewegungsstörungen (im Besonderen Lähmungserscheinungen) zeiger
- wenn Sie an epileptischen Anfällen leiden und diese plötzlich häufiger auftreten
- wenn Sie an schweren Depressionen leiden
- wenn Sie unter einer bestimmten Art der Schwerhörigkeit (Otosklerose) leiden, die sich in vorangegangenen Schwangerschaften verschlechterte
- wenn Ihre Regelblutung aus unbekannten Gründen ausbleibt
- wenn bei Ihnen eine krankhafte Wucherung der Gebärmutterschleimhaut (Endometriumhyperplasie) besteht
- wenn bei Ihnen aus ungeklärten Gründen Blutungen aus der Scheide auftreten. Bei schwerwiegenden Risikofaktoren für Blutgerinnselbildung dürfen Sie Bellissima® 21+7 ebenfalls nicht einnehmen bzw. müssen die Einnahme sofort beenden (siehe Abschnitt "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Bellissima® 21+7 ist erforderlich")

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Bellissima® 21+7 ist erforderlich, wenn Sie rauchen. Rauchen erhöht das Risiko, dass unter der Anwendung von

- kombinierten oralen Empfängnisverhütungsmitteln schwerwiegende Herz-Kreislauf-Nebenwirkungen auftreten. Dieses Risiko nimmt mit zunehmendem Alter und Zigarettenkonsum zu. Dies gilt besonders für Frauen über 35 Jahren. Raucherinnen über 35 Jahren sollten andere Verhütungsmethoden anwenden.
- wenn Sie erhöhten Blutdruck, krankhaft erhöhte Blutfettwerte. Übergewicht oder Diabetes (Zuckerkrankheit) haben. In diesen Fällen ist Ihr Risiko für schwerwiegende Nebenwirkungen von kombinierten oralen Empfängnisverhütungsmitteln erhöht (wie Herzinfarkt, Embolie, Schlaganfall oder Leberge-
- wenn einer der nachfolgenden Risikofaktoren auf Sie zutrifft oder während der Einnahme von Bellissima® 21+7 neu auftritt oder sich verstärkt.

Wann sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden? Suchen Sie unverzüglich ärztliche Hilfe auf

wenn Sie mögliche Anzeichen eines Blutgerinnsels bemerken, die bedeuten könnten, dass Sie ein Blutgerinnsel im Bein (d. h. tiefe Beinvenenthrombose). ein Blutgerinnsel in der Lunge (d. h. Lungenembolie), einen Herzinfarkt oder einen Schlaganfall haben (siehe den Abschnitt "Blutgerinnsel [Thrombose]"

Für eine Beschreibung der Symptome dieser schwerwiegenden Nebenwirkungen siehe den Abschnitt "So erkennen Sie ein Blutgerinnsel"

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn einer der folgenden Punkte auf Sie zutrifft.

Wenn die Krankheit ausbricht oder sich während der Anwendung von Bellissima® 21+7 verschlimmert, sollten Sie ebenfalls Ihren Arzt informieren

- wenn Sie Morbus Crohn oder Colitis ulceroşa (chronisch entzündliche Darmerkrankung) haben;
- wenn Sie systemischen Lupus erythematodes (SLE eine Krankheit, die Ihr natürliches Abwehrsystem beeinträchtigt) haben;
- wenn Sie ein hämolytisches urämisches Syndrom (HUS eine Störung der Blutgerinnung, die zu Nierenversagen führt) haben;
- wenn Sie Sichelzellanämie (eine erbliche Erkrankung der roten Blutkörperchen)
- wenn Sie erh\u00f6hte Blutfettspiegel (Hypertriglycerid\u00e4mie) haben oder diese Erkrankung in Ihrer Familie vorgekommen ist. Hypertriglyceridämie wurde mit einem erhöhten Risiko für eine Pankreatitis (Entzündung der Bauchspeicheldrüse) verbunden
- wenn Sie operiert werden müssen oder längere Zeit bettlägerig sind (siehe Abschnitt 2, "Blutgerinnsel");
- wenn Sie vor kurzem entbunden haben, ist Ihr Risiko für Blutgerinnsel erhöht. Fragen Sie Ihren Arzt, wie bald nach der Entbindung Sie mit der Anwendung von Bellissima® 21+7 beginnen können;
- wenn Sie in den Venen unter der Haut eine Entzündung haben (oberflächliche
- wenn Sie Krampfadern (Varizen) haben.

Bei der Anwendung eines kombinierten hormonalen Kontrazeptivums wie Bellissima® 21+7 ist Ihr Risiko für die Ausbildung eines Blutgerinnsels höher als wenn Sie keines anwenden. In seltenen Fällen kann ein Blutge-

Blutgerinnsel können auftreten

• in Venen (sog. "Venenthrombose", "venöse Thromboembolie" oder VTE) • <u>in den Arterien</u> (sog. "Arterienthrombose", "arterielle Thromboembolie" oder **größten?**

Die Ausheilung eines Blutgerinnsels ist nicht immer vollständig. Selten kann es zu schwerwiegenden anhaltenden Beschwerden kommen, und sehr selten verlaufen Blutgerinnsel tödlich.

Es ist wichtig, nicht zu vergessen, dass das Gesamtrisiko eines gesundheitsschädlichen Blutgerinnsels aufgrund von Bellissima® 21+7 gering ist. Nach dem ersten Jahr sinkt das Risiko, es bleibt aber stets geringfügig höher als

SO ERKENNEN SIE EIN BLUTGERINNSEL

Suchen Sie dringend ärztliche Hilfe auf, wenn Sie eines der folgenden Anzeichen ein Blutgerinnsel in wenigen Wochen auf den Normalwert zurück. oder Symptome bemerken.

Völlegefühl, Verdauungsstörungen oder Erstickungsgefühl; in den Rücken, Kiefer, Hals, Arm und Mager ausstrahlende Beschwerden im Oberkörper: Schwitzen, Übelkeit, Erbrechen oder Schwinextreme Schwäche, Angst oder Kurzatmigschnelle oder unregelmäßige Herzschläge

Tritt bei Ihnen eines dieser Anzeichen auf? | Woran könnten Sie leiden?

Schwellung eines Beins oder längs einer Tiefe Beinvenenthrombose

Vene im Bein oder Fuß, vor allem, wenn

• Schmerz oder Druckschmerz im Bein,

Erwärmung des betroffenen Beins

Änderung der Hautfarbe des Beins, z. B

plötzlicher Husten ohne offensichtliche

Ursache, bei dem Blut ausgehustet wer-

stechender Brustschmerz, der bei tiefem

starke Benommenheit oder Schwindelge

schneller oder unregelmäßiger Herz-

Wenn Sie sich nicht sicher sind, sprechen Sie

mit einem Arzt, da einige dieser Symptome wie

Husten oder Kurzatmigkeit mit einer leichteren

Erkrankung wie z.-B. einer Entzündung der

schmerzloses verschwommenes Sehen

welches zu einem Verlust des Sehvermö

Enge- oder Völlegefühl in Brust, Arm oder

sofortiger Verlust des Sehvermögens oder Auge)

Brustschmerz, Unwohlsein, Druck, Schwe- Herzinfarkt

Symptome, die meistens in einem Auge Thrombose einer Netzhautvene

(Blutgerinnsel in einer Vene im

Atemwege (z. B. einem grippalen Infekt) ver-

aufkommende Blässe, Rot- oder Blaufär-

plötzliche unerklärliche Atemlosigkeit oder Lungenembolie

der möglicherweise nur beim Stehen

gleichzeitig Folgendes auftritt:

oder Gehen bemerkt wird

schnelle Atmuna:

Finatmen zunimmt

starke Magenschmerzen.

wechselt werden können.

gens fortschreiten kann.

unterhalb des Brustheins:

den kann:

schlag:

auftreten:

regefühl

- plötzliche Schwäche oder Taubheitsgefühl Schlaganfall des Gesichtes, Arms oder Beins, die auf einer Körperseite besonders ausgeprägt plötzliche Verwirrtheit, Sprech- oder Ver-
- ständnisschwierigkeiten; plötzliche Sehstörungen in einem oder
- beiden Augen; plötzliche Gehschwierigkeiten, Schwindelgefühl, Gleichgewichtsverlust oder
- Koordinationsstörungen: plötzliche schwere oder länger anhaltende Kopfschmerzen unbekannter Ursache:
- Verlust des Bewusstseins oder Ohnmacht mit oder ohne Krampfanfall. n manchen Fällen können die Symptome eines Schlaganfalls kurzfristig sein und mit einer
- nahezu sofortigen und vollständigen Erholung einhergehen. Sie sollten sich aber trotzdem dringend in ärztliche Behandlung begeben, da Sie erneut einen Schlaganfall erleiden könnten
- bung einer Extremität;
- starke Magenschmerzen (akutes Abdomen)
- Schwellung und leicht bläuliche Verfär- Blutgerinnsel, die andere Blutgefäße verstopfen

BLUTGERINNSEL IN EINER VENE

Was kann passieren, wenn sich in einer Vene ein Blutgerinnsel bildet?

- Die Anwendung kombinierter hormonaler Kontrazeptiva wurde mit einem höheren Risiko für Blutgerinnsel in einer Vene (Venenthrombose) in Verbindung gebracht. Diese Nebenwirkungen kommen jedoch nur selten vor. Meistens

 • wenn Sie oder einer Ihrer nächsten Angehörigen einen hohen Blutfettspiegel treten sie im ersten Jahr der Anwendung eines kombinierten hormonalen Kontrazeptivums auf.
- Wenn es in einer Vene im Bein oder Fuß zu einem Blutgerinnsel kommt, kann dieses eine tiefe Beinvenenthrombose (TVT) verursachen.
- Wenn ein Blutgerinnsel vom Bein in die Lunge wandert und sich dort festsetzt, kann es eine Lungenembolie verursachen.
- rinnsel Blutgefäße verstopfen und schwerwiegende Probleme verursachen. Sehr selten kann sich ein Blutgerinnsel in einer Vene eines anderen Organs wie z. B. dem Auge (Thrombose einer Netzhautvene) bilden.

Wann ist das Risiko für die Bildung eines Blutgerinnsels in einer Vene am

Das Risiko für die Bildung eines Blutgerinnsels in einer Vene ist im ersten Jahr der erstmaligen Anwendung eines kombinierten hormonalen Kontrazeptivums am größten. Das Risiko kann außerdem erhöht sein, wenn Sie die Anwendung eines kombinierten hormonalen Kontrazeptivums (gleiches oder anderes Arzneimittel) nach einer Unterbrechung von 4 oder mehr Wochen wieder aufnehmen. wenn kein kombiniertes hormonales Kontrazeptivum angewendet würde.

Wie groß ist das Risiko für die Bildung eines Blutgerinnsels?

Das Risiko ist abhängig von Ihrem natürlichen Risiko für VTE und der Art des von Ihnen angewendeten kombinierten hormonalen Kontrazeptivums.

Bellissima® 21+7 ist gering

- Ungefähr 2 von 10.000 Frauen, die weder schwanger sind noch ein kombiniertes hormonales Kontrazeptivum anwenden, erleiden im Verlauf eines Jahres
- Ungefähr 5-7 von 10.000 Frauen, die ein Levonorgestrel, Norethisteron oder ein Norgestimat enthaltendes kombiniertes hormonales Kontrazeptivum anwenden, erleiden im Verlauf eines Jahres ein Blutgerinnsel.
- Bisher ist nicht bekannt, wie hoch das Risiko für ein Blutgerinnsel mit Bellissima® 21+7 im Vergleich zu einem Levonorgestrel enthaltenden kombinierten hormonalen Kontrazeptivum ist.
- Das Risiko für die Bildung eines Blutgerinnsels ist entsprechend Ihrer persönlichen medizinischen Vorgeschichte unterschiedlich hoch (siehe folgenden Abschnitt "Faktoren, die das Risiko für ein Blutgerinnsel in einer Vene erhöhen").
- Dieses erhöhte Risiko ist bei der Anwendung eines kombinierten oralen Empfängnisverhütungsmittels niedriger als das Thrombose-Risiko während einer Schwangerschaft. Das schwangerschaftsbedingte Risiko wird auf 60 Fälle pro 100.000 Schwangerschaften geschätzt.

			Risiko für die Bildung eines Blutgerinnsels pro Jahr
	Präparat in Form eir	mbiniertes hormonales er Pille/eines Pflasters/ den und nicht schwan-	Ungefähr 2 von 10.000 Frauen
	Frauen, die eine Levonorgestrel, Norethis- teron oder Norgestimat enthaltende kom- binierte hormonale Pille anwenden		Ungefähr 5-7 von 10.000 Frauen
	Frauen, die Bellissir	na® 21+7 anwenden	Bisher nicht bekannt.

Faktoren, die das Risiko für ein Blutgerinnsel in einer Vene erhöhen

Das Risiko für ein Blutgerinnsel mit Bellissima® 21+7 ist gering, wird aber durch einige Erkrankungen und Risikofaktoren erhöht. Das Risiko ist erhöht: • wenn Sie stark übergewichtig sind (Body-Mass-Index oder BMI über 30 kg/

- wenn bei einem Ihrer nächsten Angehörigen in jungen Jahren (d. h. jünger als 50 Jahre) ein Blutgerinnsel im Bein, in der Lunge oder in einem anderen Organ aufgetreten ist. In diesem Fall haben Sie womöglich eine erbliche Blutgerin-
- wenn Sie operiert werden müssen oder aufgrund einer Verletzung oder Krankheit längere Zeit bettlägerig sind oder ein Bein eingegipst ist. Es kann erforderlich sein, dass die Anwendung von Bellissima® 21+7 mehrere Wochen vor einer Operation oder bei eingeschränkter Beweglichkeit beendet werden muss. Wenn Sie die Anwendung von Bellissima® 21+7 beenden müssen, fragen Sie
- Ihren Arzt, wann Sie die Anwendung wieder aufnehmen können. wenn Sie älter werden (insbesondere ab einem Alter von ungefähr 35 Jahren);
- wenn Sie vor wenigen Wochen entbunden haben. Das Risiko für die Bildung eines Blutgerinnsels steigt mit der Anzahl der vorliegenden Erkrankungen und Risikofaktoren.

Flugreisen (> 4 Stunden) können Ihr Risiko für ein Blutgerinnsel vorübergehend erhöhen, insbesondere wenn bei Ihnen weitere der aufgeführten Faktoren vorlie-

Es ist wichtig, dass Sie Ihren Arzt informieren, wenn einer dieser Punkte auf Sie zutrifft, auch wenn Sie sich nicht sicher sind. Ihr Arzt kann dann entscheiden, Bellissima® 21+7 abzusetzen

Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn es bei einem der oben erwähnten Punkte während der Anwendung von Bellissima® 21+7 zu einer Veränderung kommt, zum Beispiel wenn bei einem nahen Angehörigen aus unbekannter Ursache eine Thrombose auftritt oder wenn Sie stark zunehmen.

BLUTGERINNSEL IN EINER ARTERIE

Was kann passieren, wenn sich in einer Arterie ein Blutgerinnsel bildet? Genau wie ein Blutgerinnsel in einer Vene kann auch ein Gerinnsel in einer Arterie schwerwiegende Probleme verursachen. Es kann zum Beispiel einen Herzinfarkt oder Schlaganfall hervorrufen.

Faktoren, die das Risiko für ein Blutgerinnsel in einer Arterie erhöhen

Es ist wichtig zu beachten, dass das Risiko für einen Herzinfarkt oder Schlaganfall aufgrund der Anwendung von Bellissima® 21+7 sehr gering ist, jedoch ansteigen kann:

- mit zunehmendem Alter (älter als 35 Jahre);
- wenn Sie rauchen. Bei der Anwendung eines kombinierten hormonalen Kontrazeptivums wie Bellissima® 21+7 wird geraten, mit dem Rauchen aufzuhören. Wenn Sie nicht mit dem Rauchen aufhören können und älter als 35 Jahre sind, kann Ihr Arzt Ihnen raten, eine andere Art von Verhütungsmittel anzuwen-
- wenn Sie übergewichtig sind;
- venn Sie einen hohen Blutdruck haben • wenn einer Ihrer nächsten Angehörigen in jungen Jahren (jünger als 50 Jahre) _einen_Herzinfarkt_oder Schlaganfall_hatte..In diesem Fall könnten Sie ebenfalls_ ein erhöhtes Risiko für einen Herzinfarkt oder Schlaganfall haben;
- (Cholesterin oder Triglyceride) haben:
- wenn Sie Migräne und insbesondere Migräne mit Aura haben;
- wenn Sie an Herzproblemen leiden (Herzklappenerkrankung, Rhythmusstörung namens Vorhofflimmern)
- wenn Sie Zucker (Diabetes) haben.
- Wenn mehr als einer dieser Punkte auf Sie zutrifft oder eine dieser Erkrankungen besonders schwer ist, kann Ihr Risiko für die Ausbildung eines Blutgerinnsels zusätzlich erhöht sein

der Anwendung von Bellissima® 21+7 zu einer Veränderung kommt, zum Beispiel wenn Sie mit dem Rauchen anfangen, bei einem nahen Angehörigen aus unbekannter Ursache eine Thrombose auftritt oder wenn Sie stark zunehmen. Durch ausreichende Behandlung dieser Erkrankungen kann das Risiko von Gefäßverschlüssen verringert werden.

Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn es bei einem der oben erwähnten Punkte während

Einige wissenschaftliche Untersuchungen haben folgende Hinweise ergeben: Die Langzeiteinnahme kombinierter hormonaler Empfängnisverhütungsmittel Wenn Sie die Anwendung von Bellissima® 21+7 beenden, kehrt das Risiko für kann einen Risikofaktor für die Entwicklung von Gebärmutterhalskrebs darstellen. Das betrifft Frauen, die eine Infektion mit einem bestimmten sexuell übertragbaren Virus (dem humanen Papillomavirus) aufweisen.

Es besteht allerdings Uneinigkeit darüber, in welchem Ausmaß dieser Befund durch andere Faktoren beeinflusst wird. Hierzu gehören z. B. Unterschiede in der

Das Gesamtrisiko für ein Blutgerinnsel in Bein oder Lunge (TVT oder LE) mit Anzahl an Sexualpartnern oder in der Anwendung von mechanischen Verhütungs-

Brustkrebs wird bei Anwenderinnen kombinierter oraler Empfängnisverhütungsmittel etwas häufiger festgestellt als bei Frauen gleichen Alters, die nicht mit kombinierten oralen Empfängnisverhütungsmitteln verhüten. Nach Absetzen des kombinierten oralen Empfängnisverhütungsmittels gleichen sich die Brustkrebszahlen langsam wieder an. Nach 10 Jahren ist zwischen ehemaligen Anwenderinnen kombinierter oraler Empfängnisverhütungsmittel und anderen Frauen kein Unterschied mehr feststellbar. Bei Frauen unter 40 Jahren tritt Brustkrebs relativ selten auf. Die Anzahl zusätzlicher Brustkrebsfälle bei ehemaligen oder momentanen Anwenderinnen von kombinierten oralen Empfängnisverhütungsmitteln ist daher im Vergleich zum Gesamtrisiko für Brustkrebs klein. Sehr selten können unter der Anwendung kombinierter oraler Empfängnisverhütungsmittel gutartige, und noch seltener bösartige Lebertumore auftreten, die lebensgefährliche innere Blutungen verursachen können. — — — —

Suchen Sie bei anhaltenden, starken Schmerzen im Oberbauch Ihren Arzt auf.

Andere Erkrankungen

Wenn Sie an einer erblichen, meist schmerzhaften, starken Schwellung tiefer Hautgewebe (Angioödem) leiden, können Estrogene diese Beschwerden

auslösen oder verschlimmern. Informieren Sie sofort Ihren Arzt bei Beschwerden wie Schwellungen von Gesicht, Zunge und/oder Rachen und/oder Schluckproblemen oder Hautausschlag zusammen mit Atemschwierigkeiten. Unter der Einnahme von kombinierten oralen Empfängnisverhütungsmitteln zeigte sich bei vielen Frauen ein geringfügiger Anstieg des Blutdrucks. Sollte Ihr Blutdruck während der Einnahme von Bellissima® 21+7 erheblich ansteigen, wird Ihnen Ihr Arzt empfehlen, die Einnahme von Bellissima® 21+7 zu beenden und Ihnen bei Bedarf ein blutdrucksenkendes Arzneimittel verschreiben. Sobald sich normale Blutdruckwerte eingestellt haben, können Sie die Einnahme von Bellissima® 21+7 wieder aufnehmen

Ein während einer früheren Schwangerschaft aufgetretener Schwangerschaftsherpes kann unter der Einnahme eines kombinierten oralen Empfängnisverhütungsmittels erneut auftreten

Eine bei hnen oder in Ihrer Familie bestehende Störung der Blutfettwerte (Hypertriglyceridämie) kann das Risiko für eine Bauchspeicheldrüsenentzündung erhöhen. Wenn bei Ihnen akute oder chronische Leberfunktionsstörungen auftreten, kann Ihr Arzt Ihnen eine Unterbrechung der Einnahme von Bellissima® 21+7 empfehlen. Sie sollten Bellissima® 21+7 erst wieder einnehmen, wenn Ihre Leberfunktionswerte wieder im Normbereich liegen. Wenn Sie bereits bei einen vorausgegangenen Schwangerschaft oder während einer früheren Anwendung von Geschlechtshormonen an einer Gelbsucht erkrankt sind und diese erneut auftritt, ist es erforderlich, Bellissima® 21+7 abzusetzen.

Bei Anwendung von kombinierten oralen Empfängnisverhütungsmitteln kann die Fähigkeit, Traubenzucker abzubauen (Glucosetoleranz), verändert sein. Wenn Ihre Glucosetoleranz vermindert ist oder wenn Sie zuckerkrank sind, sollte Ihr Arzt Sie bei Einnahme von Bellissima[®] 21+7 sorgfältig kontrollieren. Die erforderliche Dosis von Insulin oder anderen Antidiabetika kann sich möglicherweise ändern. Gelegentlich können bräunliche Flecken auf der Haut (Chloasma) auftreten, insbesondere wenn sich diese Erscheinung in einer vorausgegangenen Schwangerschaft gezeigt hat. Wenn Sie hierzu neigen, sollten Sie sich nicht direkt der Sonne oder ultraviolettem Licht (z. B. Solarium) aussetzen.

Ungünstig beeinflussende Krankheiten

Eine besondere ärztliche Überwachung ist auch erforderlich,

- wenn Sie an Fallsucht (Epilepsie) leiden
- wenn Sie an multipler Sklerose erkrankt sind
- wenn Sie an sehr heftigen Muskelkrämpfen (Tetanie) leiden wenn Sie an Migräne leiden (siehe auch Abschnitt "Bellissima® 21+7 darf nicht eingenommen werden")
- wenn Sie an Asthma leider
- wenn bei Ihnen eine Herz- oder Nierenfunktionsschwäche besteht (siehe auch Abschnitt "Bellissima® 21+7 darf nicht eingenommen werden")
- wenn Sie an unwillkürlichen Bewegungsstörungen (Chorea minor) leiden wenn Sie Diabetikerin sind (siehe auch Abschnitt "Bellissima® 21+7 darf nicht eingenommen werden")
- wenn bei Ihnen eine Lebererkrankung besteht (siehe auch Abschnitt "Bellissima® 21+7 darf nicht eingenommen werden") - wenn bei Ihnen eine Fettstoffwechselstörung vorliegt (siehe auch Abschnitt
- "Bellişsima® 21+7 darf nicht eingenommen werden")
- wenn Sie an Erkrankungen des Immunsystems (einschließlich systemischer Lupus erythematodes) leiden
- wenn Sie an erheblichem Übergewicht leiden - wenn Sie an Bluthochdruck leiden (siehe auch Abschnitt "Bellissima® 21+7 darf nicht eingenommen werden")
- wenn bei Ihnen eine gutartige Gebärmutterschleimhautwucherung (Endometriose) festgestellt wurde (siehe auch Abschnitt "Bellissima® 21+7 darf nicht eingenommen werden")
- Abschnitt "Bellissima® 21+7 darf nicht eingenommen werden")

wenn Sie Krampfadern haben oder an Venenentzündungen leiden (siehe auch

- "Bellissima® 21+7 darf nicht eingenommen werden") wenn bei Ihnen gutartige Geschwülste (Myome) in der Gebärmutter festgestellt
- wenn bei Ihnen eine Erkrankung der Brustdrüsen (Mastopathie) vorliegt wenn Sie in einer früheren Schwangerschaft einen Bläschenausschlag (Herpes gestationis) hatten
- nicht eingenommen werden") wenn Sie an chronisch-entzündlichen Darmerkrankungen (Morbus Crohn, Colitis ulcerosa) leiden

wenn Sie an Depressionen leiden (siehe auch Abschnitt "Bellissima® 21+7 darf

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn eine der oben aufgeführten Krankheiten bei Ihnen besteht, in der Vergangenheit bestand oder während der Einnahme von Bellissima® 21+7 auftritt.

Medizinische Untersuchungen

Vor der ersten Einnahme von Bellissima® 21+7 wird Ihr Arzt Sie eingehend untersuchen. Hierzu gehören eine körperliche und eine gynäkologische Untersuchung, der Ausschluss einer bestehenden Schwangerschaft sowie die Abklärung möglicher Gegenanzeigen, Vorsichtsmaßnahmen und Risiken. Auf Grundlage der erhobenen Befunde kann Ihr Arzt entscheiden, ob Bellissima®

21+7 für Sie geeignet ist. Diese Untersuchung sollte während der Einnahme von Bellissima® 21+7 jährlich durchgeführt werden.

Wirksamkeit

Unter den folgenden Umständen kann die empfängnisverhütende Wirkung beeinträchtigt sein:

Einnahme von Bellissima® 21+7 vergessen haben")

- unregelmäßige Einnahme

- Erbrechen oder Durchfall nach der Einnahme (siehe Abschnitt "Wenn Sie die

Wirkstoffe

Filmtabletten 0,03 mg/2 mg

Bellissima® 21+7 $0.03 \, \text{mg}/2 \, \text{mg}$

Ethinylestradiol/Chlormadinonacetat





Bellissima® 21+7

Filmtabletten

- gleichzeitige Einnahme bestimmter anderer Arzneimittel (siehe Abschnitt Bellissima® 21+7 enthält Lactose "Einnahme von Bellissima® 21+7 zusammen mit anderen Arzneimitteln").

keinen 100%igen Schutz vor einer Schwangerschaft garantieren.

Was müssen Sie beachten, wenn unter der Einnahme von Bellissima® 21+7 Erbrechen oder Durchfall auftreten?

Bellissima® 21+7 möglicherweise nicht vollständig vom Körper aufgenommen. einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden. Diese Situation ist vergleichbar mit dem Vergessen einer Tabletteneinnahme. Nehmen Sie umgehend eine neue Tablette ein. Die neue Tablette sollte möglichst 3. Wie ist Bellissima® 21+7 einzunehmen? innerhalb von 12 Stunden nach der üblichen Einnahmezeit eingenommen werden, merhythmus ein. Wenn dies nicht möglich ist oder 12 Stunden bereits überschrit- sind. ten wurden, folgen Sie bitte den Anweisungen in Abschnitt 3 "Wenn Sie die Einnahme von Bellissima® 21+7 vergessen haben" oder kontaktieren Ihren Arzt.

Unregelmäßige Blutungen

Insbesondere in den ersten Monaten der Anwendung kombinierter oraler Emp-Durchbruchblutungen) kommen. Suchen Sie bitte Ihren Arzt auf, wern diese unregelmäßigen Blutungen länger als 3 Monate anhalten. Auch bei erneuten unregelmäßigen Blutungen nach zuvor regelmäßigem Zyklus sollten Sie Ihren Arzt befragen.

Eine Zwischenblutung kann auch ein Hinweis auf eine verminderte empfängnisverhütende Wirkung sein.

Es ist möglich, dass es bei einigen Anwenderinnen während der Einnahme der weißen Tabletten nicht zu einer Blutung kommt. Wenn Bellissima® 21+7 wie unter Punkt 3 beschrieben eingenommen wurde, ist eine Schwangerschaft unwahrscheinlich. Falls die Tabletten vor der ersten ausgebliebenen Abbruchblutung nicht vorschriftsmäßig eingenommen wurden, muss vor der weiteren Einnahme der nächsten Bellissima® 21+7 Zykluspackung eine Schwangerschaft sicher ausgeschlossen werden.

Einnahme von Bellissima® 21+7 zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Die empfängnisverhütende Wirkung von Bellissima® 21+7 kann durch die gleichzeitige Einnahme anderer Substanzen beeinträchtigt werden. Dazu gehö-

- Arzneimittel zur Behandlung der Epilepsie (z.B. Carbamazepin, Phenytoin und
- Arzneimittel zur Behandlung der Tuberkulose (z.B. Rifampicin, Rifabutin)
- bestimmte Antibiotika wie Ampicillin, Tetracycline und Griseofulvin
- Barbiturate
- Barbexaclon
- Primidon
- Modafinil
- bestimmte Arzneimittel zur Behandlung der HIV-Infektion (z.B. Ritonavir)
- Johanniskraut- (Hypericum)- haltige Präparate.

Mittel, die die Darmbewegung anregen (z.B. Metoclopramid) sowie Aktivkohle können die Aufnahme der Wirkstoffe von Bellissima® 21+7 beeinträchtigen. Wenn Sie mit einem der oben genannten Arzneimittel behandelt werden oder behandelt werden sollen, können Sie die Einnahme von Bellissima® 21+7 fortsetzen. Während der Behandlung mit diesen Arzneimitteln müssen Się jedoch zusätzlich mechanische Verhütungsmethoden (z.B. ein Kondom) anwenden. Bei einigen Arzneimitteln sind diese zusätzlichen Maßnahmen auch noch für 8 bis 28 Tage nach dem Absetzen des betreffenden Arzneimittels notwendig. Ist eine längerfristige Behandlung mit einem der oben genannten Arzneimittel erforderlich, sollten Sie eine nicht hormonale Methode zur Empfängnisverhütung anwenden. Fragen Sie diesbezüglich Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Wenn die me- Beginnen Sie mit der Einnahme von Bellissima® 21+7 am Tag nach der üblichen chanische Verhütungsmethode länger angewendet werden muss, als Einnahmepause bzw. nach dem Placebotabletten-Intervall des bisher verwen-Filmtabletten in dem aktuellen Blisterstreifen sind, sollte die Einnahme aus dem deten Empfängnisverhütungsmittels. nächsten Blisterstreifen ohne die gewohnte Einnahme der Placebotabletten

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Insulin oder andere blutzuckersenkende Mittel anwenden. Gegebenenfalls muss die Dosierung dieser Arzneimittel ver-

mindert sein. Dies kann eine gesteigerte und verlängerte Wirkung dieser Wirkstoffe zur Folge haben.

Bei gleichzeitiger Einnahme von Bellissima® 21+7 mit Arzneimitteln, die Glofibrat, Paracetamol, Morphin oder Lorazepam enthalten, ist mit einer verminderten Wirkung zu rechnen

Folgende Arzneimittel/Wirkstoffe können die Konzentration von Ethinylestradiol

- Wirkstoffe, die die Sulfatierung von Ethinylestradiol in der Darmwand hemmen, z.B. Ascorbinsäure oder Paracetamol
- Atorvastatin (Erhöhung der AUC von Ethinylestradiol um 20 %)
- Wirkstoffe, die die mikrosomalen Enzyme in der Leber hemmen, wie Imidazol-Antimykotika (z. B. Fluconazol), Indinavir oder Troleandomycin.

Bitte beachten Sie, dass diese Angaben auch gelten, wenn Sie einen dieser Wirkstoffe kurz vor Beginn der Einnahme von Bellissima® 21+7 angewendet

Einige Labortests können durch die Einnahme von Bellissima® 21+7 beeinflusst werden. Hiervon sind Leber-, Nebennierenrinden- und Schilddrüsenfunktionstests und bestimmte Untersuchungen der Bluteiweiße, des Kohlenhydratstoffwechsels und der Blutgerinnung betroffen. Teilen Sie dem Arzt vor einer Blutuntersuchung daher mit, dass Sie Bellissima® 21+7 einnehmen.

Schwangerschaft, Stillzeit und Gebärfähigkeit

Fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat

Bellissima® 21+7 darf in der Schwangerschaft nicht eingenommen werden. Wenn Sie während der Anwendung von Bellissima® 21+7 schwanger werden, müssen Sie die Einnahme sofort beenden. Die vorausgegangene Einnahme von Bellissima® 21+7 ist jedoch kein Grund für einen Schwangerschaftsabbruch. Die Einnahme von Bellissima® 21+7 während der Stillzeit kann die Milchproduktion verringern und die Nährstoffzusammensetzung der Milch ungünstig beein-

orale Empfängnisverhütungsmittel wie Bellissima® 21+7 sollten nur nach dem Abstillen eingenommen werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen: Es gibt keine Hinweise darauf, dass die Anwendung kombinierter oraler Empzum Bedienen von Maschinen hat.

Auch bei korrekter Anwendung können orale Empfängnisverhütungsmittel 21+7 erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Fall mit einem Arzt. Wenn Sie mehr Tabletten eingenommen haben als Sie sollten, Sie an einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden. Bellissima® 21+7 enthält Isomalt

Dieses Arzneimittel enthält Isomalt [6-0- α -D-Glucopyranosyl-D-glucitol - 1-0- α -Wenn innerhalb von 4 Stunden nach Einnahme einer gelben wirkstoffhaltigen D-Glucopyranosyl-D-mannitol (1:1)]. Bitte nehmen Sie Bellissima® 21+7 erst Wenn Sie die Einnahme von Bellissima® 21+7 vergessen haben Filmtablette Erbrechen oder Durchfall auftreten, werden die Wirkstoffe von nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter Wenn Sie vergessen haben, die Filmtablette zur gewohnten Zeit einzunehmen,

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt wenn Sie den üblichen Einnahmeabstand der weißen Tabletten um mehr als 12 danach nehmen Sie Bellissima® 21+7 wieder nach Ihrem gewohnten Einnah- ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn \$ie sich nicht sicher Stunden überschreiten.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

terstreifens heraus, die mit Start gekennzeichnet ist. Zusätzlich stechen Sie bitte den für diesen Wochentag markierten Einstechhof ein. Schlucken Sie die Tablette fängnisverhütungsmittel kann es zu unregelmäßigen Blutungen (Schmier- und unzerkaut, gegebenenfalls mit etwas Flüssigkeit hinunter. In Pfeilrichtung entnehmen Sie nun täglich eine weitere Tablette und nehmen diese möglichst zur selben Tageszeit - vorzugsweise abends - ein. Der Abstand zwischen den Einnahmen von zwei Tabletten soll möglichst immer 24 Stunden betragen. Auf der Zykluspackung gibt es eine Reihe von 7 Einstechhöfen. Das Einstechen des "Start" Wochentages ermöglicht Ihnen täglich zu kontrollieren, ob Sie die, für den jeweiligen Tag, vorgesehene wirkstoffhaltige gelbe Filmtablette oder weiße Placebotablette eingenommen haben.

> ein, gefolgt von 7 Tagen jeweils einer weißen Placebotablette täglich. 2-4 Tage nach Einnahme der letzten gelben wirkstoffhaltigen Filmtablette sollte die Entzugsblutung einsetzen. Nach Einnahme der letzten Placebotablette beginnen Sie mit der Einnahme aus dem nächsten Blisterstreifen Bellissima® 21+7, auch wenn die Blutung noch anhält.

> Diese wird durch den Abfall des Hormonspiegels nach Einnahme der letzten gelben wirkstoffhaltigen Filmtablette ausgelöst. Nach Einnahme der letzten Placebotablette beginnen Sie am darauf folgenden Tag direkt mit der nächsten Zykluspackung Bellissima® 21+7. Es ist dabei ohne Bedeutung, ob die Blutung bereits aufgehört hat oder nicht. Sie dürfen keine Einnahmepause zwischen zwei Zykluspackungen haben.

> Da eine Zykluspackung unterschiedlich zusammengesetzte Tabletten enthält, ist es wichtig, immer mit der als Start gekennzeichneten Filmtablette zu beginnen und der Pfeilrichtung zu folgen. Wenn Sie Bellissima® 21+7 vorschriftsmäßig einnehmen, besteht der Empfängnisschutz auch während der 7-tägigen Einnahme der Placebotabletten.

Wann beginnen Sie mit der Einnahme von Bellissima® 21+7

Wenn Sie vorher (während des letzten Monatszyklus) keine hormonalen Verhütungsmittel angewendet haben:

1. Tag Ihres Zyklus (d. h. am 1. Tag Ihrer Monatsblutung) ein. Der Empfängnis-Entzugsblutung während der 7-tägigen Einnahme der Placebotabletten einsetzen. schutz beginnt mit dem ersten Tag der Einnahme. Wenn Ihre Monatsblutung Wenn Sie diesen Tag ändern müssen, verkürzen (niemals verlängern!) Sie die bereits eingesetzt hat, nehmen Sie die erste Filmtablette am 2. bis 5. Tag des Einnahme der Placebotabletten. Wenn beispielsweise Ihre Monatsblutung für Zyklus ein. Es ist dabei ohne Bedeutung, ob die Blutung bereits aufgehört hat oder nicht. In diesem Fall müssen Sie jedoch während der ersten 7 Einnahmetage (3 Tage früher), dann beginnen Sie mit dem neuen Blisterstreifen 3 Tage früher zusätzlich eine mechanische Verhütungsmethode (z.B. ein Kondom) anwenden

bitte Ihre nächste Monatsblutung ab, bevor Sie mit der Einnahme von Bellissima® 21+7 beginnen.

Wenn Sie vorher ein anderes kombiniertes orales Empfängnisverhütungsmittel eingenommen haben:

Sämtliche Tabletten der alten Packung sollten regulär aufgebraucht werden.

Wenn Sie vorher ein reines Gestagenpräparat (Gestagenmondpille) eingenommen

Bei Verwendung eines rein Gestagen-haltigen Präparats kann die menstruationsähnliche Entzugsblutung ausbleiben. Nehmen Sie die erste gelbe wirkstoffhaltige Filmtablette Bellissima® 21+7 am Tag nach der letzten Einnahme des Während der Anwendung kombinierter oraler Empfängnisverhütungsmittel kann rein Gestagen-haltigen Empfängnisverhütungsmittels ein. Sie müssen dann für die Ausscheidung von Diazepam, Ciclosporin, Theophyllin und Prednisolon verdie ersten 7 Einnahmetage zusätzlich eine mechanische Verhütungsmethode

> Wenn Sie zur Empfängnisverhütung zuvor 3-Monats-Spritzen oder ein Implantat erhalten haben:

> Nehmen Sie die erste gelbe wirkstoffhaltige Filmtablette Bellissima® 21+7 an dem Tag ein, an dem das Implantat entfernt wird bzw. die nächste Spritze geplant wäre. Sie müssen dann allerdings für die ersten 7 Tage zusätzlich eine mechanische Verhütungsmethode anwenden.

> Wenn Sie eine Fehlgeburt oder einen Schwangerschaftsabbruch im ersten Schwangerschaftsdrittel hatten: Nach einer Fehlgeburt oder einem Schwangerschaftsabbruch können Sie sofort

mit der Einnahme von Bellissima® 21+7 beginnen. In diesem Fall brauchen Sie keine zusätzlichen empfängnisverhütenden Maßnahmen zu ergreifen.

Wenn Sie entbunden haben oder eine Fehlgeburt im zweiten Schwangerschafts-

Nenn Sie nicht stillen, können Sie bereits 21-28 Tage nach der Entbindung mit der Einnahme von Bellissima® 21+7 beginnen. Sie brauchen dann keine zusätzlichen empfängnisverhütenden Maßnahmen zu ergreifen. Sind seit der Entbindung mehr als 28 Tage verstrichen, müssen Sie während der ersten 7 Einnahmetage zusätzliche Verhütungsmethoden anwenden. Sollten Sie zuvor bereits Geschlechtsverkehr gehabt haben, müssen Sie eine Schwangerschaft ausschließen Selten: 1 bis 10 Behandelte von 10.000 oder Ihre nächste Monatsblutung abwarten, bevor Sie mit der Einnahme von Hörsturz, Kreislaufkollaps und Bellissima® 21+7 beginnen.

Bitte beachten Sie, dass Sie Bellissima® 21+7 nicht einnehmen sollten, wenn Sie stillen (siehe Abschnitt "Schwangerschaft, Stillzeit und Gebärfähigkeit").

Wie lange können Sie Bellissima® 21+7 einnehmen? Sie können Bellissima® 21+7 einnehmen, so lange eine hormonale Empfängnisverhütung gewünscht wird und keine gesundheitlichen Risiken entgegenstehen (siehe "Bellissima® 21+7 darf nicht eingenommen werdeh" und "Besondere flussen. Geringste Wirkstoffmengen gehen in die Muttermilch über. Kombinierte Vorsicht bei der Einnahme von Bellissima® 21+7 ist erforderlich"). Nach Been-Menstruationsblutung um eine Woche verzögern.

Wenn Sie eine größere Menge von Bellissima® 21+7 eingenommen haben, als Sie sollten

fängnisverhütungsmittel Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit Es gibt keine Hinweise darauf, dass bei einer einmaligen Einnahme einer größeren Anzahl gelber wirkstoffhaltiger Filmtabletten schwerwiegende Vergiftungser-

scheinungen auftreten. Es können Übelkeit, Erbrechen und insbesondere bei Sie bitte so schnell wie möglich Ihren Arzt um Rat. Sie sollten Bellissima® 21+7 Dieses Arzneimittel enthält Lactose (Milchzucker). Bitte nehmen Sie Bellissima® jungen Mädchen leichte Scheidenblutungen auftreten. Sprechen Sie in diesem suchen Sie Ihren Arzt auf, damit die Symptome behandelt werden können. Es liegen keine Berichte zu schädlichen Folgen nach Einnahme von zu vielen Pla-

müssen Sie dies spätestens innerhalb der nächsten 12 Stunden nachholen. In diesem Fall sind keine weiteren empfängnisverhütenden Maßnahmen erforderlich und Sie können die Einnahme wie gewohnt fortsetzen. Gleiches gilt auch,

Wenn Sie den üblichen Einnahmeabstand der gelben wirkstoffhaltigen Filmtabletten um mehr als 12 Stunden überschreiten, ist die empfängnisverhütende Wirkung von Bellissima® 21+7 nicht mehr gewährleistet. Nehmen Sie in diesem Drücken Sie die erste gelbe wirkstoffhaltige Filmtablette an der Stelle des Blis-Fall die letzte vergessene Filmtablette umgehend ein. Setzen Sie die Einnahme dann zur gewohnten Zeit fort. Dies kann bedeuten, dass Sie zwei Tabletten an einem Tag einnehmen. Sie müssen jedoch während der nächsten 7 Tage zusätzliche mechanische empfängnisverhütende Methoden (z.B. Kondome) anwenden. Wenn während dieser 7 Tage die gelben wirkstoffhaltigen Filmtabletten des angebrochenen Blisterstreifens zu Ende gehen, beginnen Sie sofort mit der Einnahme aus dem nächsten Blisterstreifen Bellissima® 21+7, d. h. Sie verwerfen die weißen Placebotabletten des angebrochenen Blisterstreifens (7-Tage-Regel). Die übliche Entzugsblutung wird dabei wahrscheinlich bis zum Aufbrauchen des neuen Blisterstreifens ausbleiben. Während der Einnahme des neuen Blisterstreifens können aber häufig Durchbruch- bzw. Schmierblutungen auftre-Nehmen Sie 21 Tage lang jeweils eine gelbe wirkstoffhaltige Filmtablette täglich ten. Je mehr Tabletten Sie vergessen haben, destp höher ist das Risiko, dass der Schutz vor Schwangerschaft vermindert ist. Wenn Sie in der ersten Einnahmewoche eines Blisterstreifens eine oder mehrere Tabletten vergessen haben und in der Woche vor der vergessenen Einnahme bereits Geschlechtsverkehr stattgefunden hat, besteht die Möglichkeit einer Schwangerschaft. Das Gleiche gilt, wenn Sie eine oder mehrere Tabletten vergessen haben und während der folgenden Einnahmepause keine Monatsblutung auftritt. In diesen Fällen kontak-

Wenn Sie Ihre Monatsblutung verschieben möchten

Obwohl nicht empfohlen, ist ein Verschieben Ihrer Monatsblutung (Entzugsblutung) möglich, indem anstelle der Einnahme der Placebotabletten direkt mit der Einnahme aus dem nächsten Blisterstreifen Bellissima® 21+7 begonnen wird, längstens his zum Ende des zweiten Blisterstreifens. Während der Finnahme aus. dem zweiten Blisterstreifen kann es zu Schmierblutungen (Bluttropfen oder -flecken) oder Durchbruchblutungen kommen. Nach der gewohnten 7-tägigen Einnahme der Placebotabletten setzen Sie die Einnahme aus dem nächsten Blisterstreifen fort.

Fragen Sie Ihren Arzt um Rat, bevor Sie sich entschließen, Ihre Monatsblutung zu verschieben.

Wenn Sie den ersten Tag Ihrer Monatsblutung ändern möchten

Nehmen Sie die erste gelbe wirkstoffhaltige Filmtablette Bellissima® 21+7 am Wenn Sie die Tabletten nach Anleitung einnehmen, wird Ihre Monatsblutung/ gewöhnlich an einem Freitag beginnt und Sie in Zukunft den Dienstag wünschen als gewöhnlich. Wenn Sie die Einnahmepause stark verkürzen (z. B. 3 Tage oder weniger), besteht die Möglichkeit, dass es in dieser verkürzten Einnahmepause Wenn der Beginn Ihrer Monatsblutung mehr als 5 Tage zurückliegt, warten Sie zu keiner Entzugsblutung kommt. Es können jedoch Schmierblutungen (Bluttropfen oder -flecken) oder Durchbruchblutungen auftreten.

Wenn Sie die Einnahme von Bellissima® 21+7 abbrechen

Wenn Sie die Einnahme von Bellissima® 21+7 abbrechen, nehmen die Keimdrüsen ihre volle Funktion schnell wieder auf und Sie können schwanger werden.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Bellissima® 21+7 Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Wenn Sie Nebenwirkungen bekommen, insbesondere wenn diese schwerwiegend und anhaltend sind, oder wenn sich Ihr Gesundheitszustand verändert, und Sie dieses auf Bellissima® 21+7 zurückführen, sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt.

Alle Frauen, die kombinierte hormonale Kontrazeptiva anwenden, haben ein erhöhtes Risiko für Blutgerinnsel in den Venen (venöse Thromboembolie [VTE]) oder Arterien (arterielle Thromboembolie [ATE]). Weitere Einzelheiten zu den verschiedenen Risiken im Zusammenhang mit der Anwendung kombinierter hormonaler Kontrazeptiva siehe Abschnitt 2, "Was sollten Sie vor der Anwendung von Bellissima® 21+7 beachten?"

Als häufigste Nebenwirkungen (>20%) wurden in klinischen Studien mit 0,03 mg Ethinylestradiol und 2 mg Chlormadinonacetat (den Wirkstoffen von Bellissima® 21+7) Zwischen- und Schmierblutungen, Kopfschmerzen und Empfindlichkeit der Brüste angegeben.

Über folgende Nebenwirkungen wurde in einer klinischen Studie berichtet, in der 1629 Frauen 0 03 mg Ethinylestradiol und 2 mg Chlorn (die Wirkstoffe von Bellissima® 21+7) einnahmen.

Die schwerwiegendsten Nebenwirkungen sind:

Häufig: 1 bis 10 Behandelte von 100

Migräne (und/oder Verschlechterung einer vorbestehenden Migräne). Wenn Migräne bei Ihnen zum ersten Mal auftritt, sollten Sie Bellissima® 21+7 nicht einnehmen oder müssen die Einnahme umgehend beenden. Wenn Sie unter der Pharmazeutischer Unternehmer Behandlung mit Bellissima® 21+7 eine erhöhte Häufigkeit oder Schwere der MEDA Pharma GmbH & Co. KG Migräne-Attacken feststellen, könnte dies auf eine Störung der Gehirndurchblutung hinweisen. Suchen Sie unverzüglich Ihren Arzt auf. Ihr Arzt wird Ihnen möglicherweise raten, die Einnahme von Bellissima® 21+7 sofort zu beenden.

tome eines Blutgerinnsels siehe Abschnitt 2).

- gesundheitsschädliche Blutgerinnsel in einer Vene oder Arterie, zum Beispiel:
- in einem Bein oder Fuß (d. h. VTE) - in einer Lunge (d. h. LE)
- Herzinfarkt Schlaganfall
- Mini-Schlaganfall oder vorübergehende, einem Schlaganfall ähnelnde Symptome, die als transitorische ischämische Attacke (TIA) bezeichnet
- Blutgerinnsel in der Leber, dem Magen/Darm, den Nieren oder dem Auge. digung der Einnahme von Bellissima® 21+7 kann sich der Beginn der nächsten Die Wahrscheinlichkeit für ein Blutgerinnsel kann erhöht sein, wenn Sie an einer 51101 Köln anderen Erkrankung leiden, die dieses Risiko erhöht (weitere Informationen zu MWB Pharma GmbH den Erkrankungen, die das Risiko für ein Blutgerinnsel erhöhen und die Symp- 51101 Köln

Wenn bei Ihnen ein Hörsturz, ein Kreislaufkollaps oder Anzeichen oder Symptome einer venösen Thrombose auftreten (siehe Abschnitt 2 "Blutgerinnsel"), fragen

nicht einnehmen oder müssen die Einnahme umgehend beenden.

Weitere Nebenwirkungen sind:

Sehr häufig: mehr als 1 Behandelte von 10

Übelkeit, Ausfluss aus der Scheide, schmerzhafte Monatsblutung, Ausbleiben der

Häufig: 1 bis 10 Behandelte von 100

Depressive Verstimmung, Reizbarkeit, Nervosität, Schwindel, Sehstörungen. Erbrechen, Akne, Schweregefühl, Unterbauchschmerzen, Müdigkeit, Schwere in den Beinen, Flüssigkeitsansammlung im Gewebe, Gewichtszunahme, Blutdruck-

Gelegentlich: 1 bis 10 Behandelte von 1.000

Überempfindlichkeit gegenüber dem Arzneimittel inklusive allergischer Hautreaktionen, Bauchschmerzen, Blähungen, Durchfall, Pigmentierungsstörung, bräunliche Flecken im Gesicht, Haarausfall, trockene Haut, Rückenschmerzen, Muskelbeschwerden, Absonderungen aus den Brustwarzen, gutartige Wucherungen in der Brust, vaginale Pilzinfektion, Eierstockzyste, vermindertes sexuelles Verlangen, vermehrtes Schwitzen, Veränderung der Blutfettwerte inklusive Erhöhung des Triglyceridwertes

Selten: 1 bis 10 Behandelte von 10.000

Bindehautentzündung, Beschwerden beim Tragen von Kontaktlinsen, Ohrgeräusche, Bluthochdruck, niedriger Blutdruck, Krampfadern, Nesselsucht, allergische Hautreaktionen, Hautausschlag (Ekzem), Hautrötung, Juckreiz, Verschlechterung einer bestehenden Schuppenflechte, vermehrte Körper- und Gesichtsbehaarung, Brustvergrößerung, Scheidenentzündung, verlängerte und/ oder verstärkte Monatsblutung, prämenstruelles Syndrom (körperliche und seelische Beschwerden vor dem Einsetzen der Monatsblutung), Appetitzunahme

Sehr selten: weniger als 1 Behandelte von 10.000 Erythema nodosum (Knotenrose)

Kombinierte orale Empfängnisverhütungsmittel wurden ferner mit erhöhten Risiken für schwerwiegende Erkrankungen und Nebenwirkungen in Zusammen-

- Risiko venöser und arterieller Blutgefäßverschlüsse (siehe Abschnitt "Beson-
- dere Vorsicht bei der Einnahme von Bellissima® 21+7 ist erforderlich"), Risiko von Gallenwegserkrankungen (siehe Abschnitt "Besondere Vorsicht bei
- der Einnahme von Bellissima® 21+7 ist erforderlich"), Risiko einer Geschwulstentwicklung, (z.B. Lebertumoren, die in vereinzelten Fällen zu lebensbedrohlichen Blutungen in der Bauchhöhle führten, Gebärmutterhalskrebs, Brustkrebs (siehe Abschnitt "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Bellissima® 21+7 ist erforderlich")), ____
- Verschlechterung von chronisch-entzündlichen Darmerkrankungen (Morbus Crohn, Colitis ulcerosa).

Bitte lesen Sie die Informationen in Abschnitt "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Bellissima® 21+7 ist erforderlich" sorgfältig durch. Holen Sie sich gegebenenfalls unverzüglich Rat bei Ihrem Arzt.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de, anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen <u>über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.</u>

5. Wie ist Bellissima® 21+7 aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen Bellissima® 21+7 nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach "Verwendbar bis:" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nicht über 30°C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr

verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Bellissima® 21+7 enthält:

- Die Wirkstoffe sind 0,03 mg Ethinylestradiol und 2 mg Chlormadinonacetat.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat; Maisstärke; Povidon K30; Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich]; Poly(vinylalkohol); Titandioxid (E 171); Macrogol 3350; Talkum; Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂0; Chinolingelb, Aluminiumsalz

Die weißen Tabletten enthalten keine Wirkstoffe (Placebotabletten). Die Bestandteile sind: $6-0-\alpha-D$ -Glucopyranosyl-D-glucitol - $1-0-\alpha-D$ Glucopyr-

anosyl-D-mannitol (1:1) (Isomalt); Magnesiumstearat (Ph.Eur.) Wie Bellissima® 21+7 aussieht und Inhalt der Packung:

Bellissima® 21+7 ist in Blisternackungen mit ieweils 21 runden, gelben Filmta bletten und 7 runden, weißen Tabletten pro Zykluspackung verpackt. Erhältliche Packungsgrößen:

3 Zykluspackungen, 3x28 Filmtabletten/Tabletten 6 Zykluspackungen, 6x28 Filmtabletten/Tabletten

1 Zykluspackung, 1x28 Filmtabletten/Tabletten

Renzstraße 1 61352 Bad Homburg Tel.: (06172) 888-01 Fax: (06172) 888-27 40 E-Mail: medinfo@medapharma.de

MADAUS GmbH 51101 Köln

48159 Münster Mitvertrieb Pharmazeutische Union GmbH

51101 Köln

Hersteller

Galmeda GmbH

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Juli 2016.

56DE03009922-01

Haupt Pharma Münster GmbH

Schleebrüggenkamp 15