

Indlægsseddel: Information til brugeren

Oestring® 7,5 mikrogram/24 timer, vaginalindlæg estradiol

- Læs denne indlægsseddel grundigt, inden De begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.**
- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
 - Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, De vil vide.
 - Lægen har ordineret Oestring® til Dem personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som De har.
 - Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Den nyeste udgave af indlægssedlen findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

- Virkning og anvendelse
- Det skal De vide, før De begynder at bruge Oestring®
- Sådan skal De bruge Oestring®
- Bivirkninger
- Opbevaring
- Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Oestring® er et lægemiddel til hormonsubstitutions-behandling (HRT).

I overgangsalderen nedsættes kroppens egen dannelse af de kvindelige kønshormoner (østrogener) gradvist. Slimhinderne bliver mere sarte og tynde, og De kan få tørhed i skeden (vagina), smerter ved samleje, skedekatar, kløe, udflåd, hyppige vandladninger samt tendens til blærebetændelse og ufrivillig vandladning. Lokal østrogenbehandling kan forebygge eller mindske disse gener.

Oestring® er en blød og smidig ring, der indeholder det naturlige kvindelige kønshormon estradiol (østrogen). Oestring® afgiver en lille, konstant mængde estradiol over 3 måneder, hvorefter den skiftes. På grund af den lille mængde hormon virker Oestring® næsten udelukkende i skeden, og påvirker derfor ikke resten af kroppen.

Oestring® virker ved at normalisere slimhinden i skeden, og dermed bliver den mere modstandsdygtig og fugtig.

- Ved gener fra skeden pga. østrogenmangel i forbindelse med overgangsalderen kan De bruge Oestring® til:
- at lindre og fjerne symptomer i skeden, f.eks. tørhed og irritation.
 - at afhjælpe eller forhindre urinvejsinfektioner og hyppig vandladning.
 - at behandle skedekatar (som skyldes tørre slimhinder).

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT BRUGE OESTRING®

Sygdomshistorie og regelmæssig lægekontrol
HRT er forbundet med risici, som skal tages i betragtning, når De overvejer om De skal tage behandlingen eller fortsætte med den.

Erfaring med behandling af kvinder i for tidlig overgangsalder (på grund af æggestokke, der ikke fungerer, eller operation) er begrænset. Hvis De er i for tidlig overgangsalder, kan risikoen ved HRT være anderledes. Tal med lægen.

Før De starter (eller genoptager) behandling med Oestring®, vil lægen spørge ind til sygdomme hos Dem eller Deres nærmeste familie. Lægen vil måske foretage en helbredsundersøgelse, som kan omfatte undersøgelse af Deres bryster og/eller en gynækologisk undersøgelse.

Efter De er startet med at bruge Oestring®, bør De blive undersøgt regelmæssigt hos Deres læge (mindst én gang om året). Ved disse kontrolbesøg bør De tale med lægen om fordele og ulemper ved fortsat brug af Oestring®.

De bør regelmæssigt få foretaget brystscreening (mammografi) afhængig af lægens råd. De bør fortælle lægen, hvis De oplever forandringer i Deres bryster.

Hvis noget af nedenstående er gældende for Dem, eller hvis nogle af de nævnte tilstande opstår for første gang, mens De bruger Oestring®, skal De stoppe behandlingen, og straks kontakte lægen. Hvis De er usikker, **skal De tale med lægen**, før De bruger Oestring®.

Brug ikke Oestring®, hvis De:

- er allergisk over for **estradiol**, eller et af de øvrige indholdsstoffer (angivet i punkt 6).
- har eller har haft **brystkræft**, eller har mistanke herom.
- har eller har haft en mistanke om, at De har en **hormon-afhængig svulst**, f.eks. kræft i livmoderslimhinden.
- har **blødninger** fra skeden uden kendt årsag.
- har ubehandlet **fortykkelse af livmoderslimhinden** (endometriehyperplasi).
- har eller har haft en blodprop i **en blodåre**. (venetrombose), f.eks. i benene (dyb venetrombose) eller i lungerne (lungeemboli).
- har en **blodsygdom** (f.eks. protein C-, protein S eller antithrombin-mangel).
- har eller for nylig har haft en **blodprop i hjertet, slagtilfælde** eller **hjertekramper** (angina).
- har eller har haft **leversygdom**, og Deres levertal ikke er vendt tilbage til det normale.
- har en sjælden arvelig stofskiftesygdom kaldet porfyri.
- er gravid eller tror, at De er gravid.

Vær ekstra forsigtig med at tage Oestring®

- hvis De har kraftig irritation i skeden.
- hvis De har unormalt udflåd.
- hvis De har blødninger fra skeden.
- hvis De har taget binyrebarkhormoner i længere tid, eller hvis De har en lidelse som medfører tynd og skrøbelig hud, f. eks. Cushings sygdom.
- hvis De har unormal blødning fra skeden, hvor man ikke kender årsagen, eller hvis De tidligere har været i behandling med østrogen alene, skal Deres læge undersøge Dem nøje, inden De begynder at bruge Oestring®.

De skal være opmærksom på, at Oestring® kan falde ud eller i sjældne tilfælde flytte sig ved nedsynkning eller pres ved toiletbesøg. Hvis De er forstoppet, bør De fjerne indlægget, inden De går på toilettet. Der kan være andre situationer, hvor De ønsker at fjerne indlægget, f.eks. før samleje.

Kontakt lægen, hvis De får vedvarende ubehag ved brug af Oestring®.

Advarsler og forsigtighedsregler
Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før De bruger Oestring®.

Behandlingen med kvindelige kønshormoner kan øge risikoen for at udvikle eller forværre nedenstående tilstande. Deres læge vil tage dette i betragtning især ved langvarig eller gentagen brug af Oestring®.

I forhold til systemisk behandling med HRT (behandling, der påvirker hele kroppen, f.eks. tabletter) er risikoen med Oestring® sandsynligvis lavere. Oestring® anvendes og virker lokalt i skeden, og optagelsen af estradiol er meget lav i resten af kroppen.

- Fortæl det til Deres læge, inden De starter behandlingen, hvis De har eller har haft nogle af følgende sygdomme, da De muligvis skal hyppigere til kontrol hos lægen.
- en godartet muskelknode (bindevævssvulst, fibrom) i livmoderen.
 - vækst af livmoderslimhinde uden for livmoderen (endometriose) eller har haft øget vækst af livmoderslimhinden (endometriehyperplasi).
 - øget risiko for at få blodpropper (se "Blodpropper i en blodåre (trombose)").
 - øget risiko for at få en hormonfølsom kræftknode (f.eks. hvis Deres mor, søster eller bedstemor har haft brystkræft).
 - for højt blodtryk.
 - en leversygdom, f.eks. godartet svulst i leveren.
 - sukkersyge (diabetes).
 - galdesten.
 - migræne eller kraftig hovedpine.
 - en sygdom i immunsystemet, som rammer mange af kroppens organer (systemisk lupus erythematosus, SLE).
 - epilepsi.
 - astma.
 - en sygdom, der påvirker hørelsen (otosklerose).
 - et meget højt fedtindhold i blodet (triglycerider).
 - væske i kroppen på grund af problemer med hjerte eller nyrer.

Produkter som indeholder østrogener kan fremkalde eller forværre udslæt (nældefeber) og hævelser (angioødem), især hos kvinder med arveligt angioødem. Kontakt straks Deres læge, hvis De får symptomer som f.eks. generelle hævelser (herunder af kønsorganerne). Hævelserne er hyppigst set i ansigt, mund, tunge og hals.

De skal stoppe behandlingen med Oestring® og straks kontakte lægen

- Hvis De oplever, at De:
- får en af de tilstande, der er nævnt under afsnittet "Brug ikke Oestring®".
 - får gulfarvning af Deres hud eller det hvide i øjnene (gulsot). Dette kan være tegn på leversygdom.

- får kraftig stigning i blodtrykket (symptomerne kan være hovedpine, træthed, svimmelhed).
- får migrænelignende hovedpine, og det er første gang.
- bliver gravid.
- får tegn på blodprop, f.eks:
 - smerte og hævelse i benene og rødmøn.
 - pludselige smerter i brystet.
 - vejtrækningsbesvær.

For yderligere information henvises til afsnittet "Blodpropper i en blodåre (trombose)".

Bemærk: Oestring® er ikke et svangerskabs-forebyggende middel. Hvis der er gået mindre end 12 måneder siden Deres sidste menstruation, eller De er under 50 år, kan det være nødvendigt, at De anvender sikker prævention. Tal med lægen.

Risikofaktorer ved systemisk hormonsubstitutionsbehandling

I forhold til systemisk HRT er risikoen med Oestring® teoretisk set mindre, da det anvendes og virker lokalt i skeden, og optagelsen af østrogen er lav i resten af kroppen.

HRT og kræft
Øget vækst af livmoderslimhinden (endometriehyperplasi) og kræft i livmoder-slimhinden (endometriekræft)
Det er kendt, at risikoen for øget vækst af livmoderslimhinden og kræft i livmoderslimhinden øges, hvis kvinder, der har deres livmoder, behandles med systemisk østrogen alene i længere tid.

Det vides dog ikke, hvordan livmoderslimhinden påvirkes ved lokal behandling med vaginal østrogen i længere tid (over 1 år) eller ved gentagen behandling. Forekomsten af bivirkninger ved Oestring® samt viden om anvendelse i op til 201 uger har ikke vist øget forekomst af forstadier til kræft eller kræft i livmoderslimhinden. De bør blive undersøgt hos Deres læge mindst en gang om året specielt med fokus på øget vækst af livmoderslimhinden eller kræft i livmoderslimhinden.

Uregelmæssig eller uventet blødning
Hvis De oplever vaginal blødning eller pletblødning under behandling med Oestring®, skal De kontakte Deres læge, som vil undersøge Dem nærmere for at finde årsagen.

Brystkræft
Meget tyder på, at systemisk kombinationsbehandling med østrogen-gestagen og muligvis også behandling med systemisk østrogen alene kan øge risikoen for brystkræft. Den øgede risiko er afhængig af, hvor lang tid De er i hormonbehandling, og den bliver tydelig inden for nogle år. Efter De er stoppet med hormon-behandling, er risikoen efter nogle år (ca. fem år) den samme som for andre.

Der ses ingen eller kun let øget risiko for brystkræft hos kvinder, som har fået fjernet deres livmoder, og som har været i behandling med østrogen tabletter alene i 5 år.

Det vides ikke, om der er en sammenhæng mellem risikoen for brystkræft og vaginal behandling med lave doser østrogen.

Sammenligning:
Hos kvinder, som er i alderen 50-79 år, og som ikke tager HRT, vil gennemsnitligt 9-14 ud af 1.000 kvinder blive diagnosticeret med brystkræft i løbet af en 5-årig periode. Hos kvinder, som er i alderen 50-79 år, og som tager østrogen-gestagen HRT i 5 år, vil antallet være mellem 13-20 tilfælde ud af 1.000 brugere (dvs. yderligere 4-6 tilfælde).

De bør regelmæssigt undersøge Deres bryster, og kontakte lægen, hvis De oplever ændringer som f.eks.:

- buler eller fordybninger i huden på brysterne.
- forandring i brystvorterne.
- knuder, som kan ses eller føles.

Kræft i æggestokkene
Kræft i æggestokkene er meget sjælden. Der er en let øget risiko for kræft i æggestokkene hos kvinder, der har været i systemisk HRT-behandling i mindst 5-10 år.

Sammenligning:
Hos kvinder, som er i alderen 50-69 år, og som ikke tager HRT, vil gennemsnitligt 2 ud af 1.000 kvinder blive diagnosticeret med kræft i æggestokkene i løbet af en 5-årig periode. Hos kvinder, som tager HRT i 5 år, vil antallet være mellem 2-3 tilfælde pr. 1.000 brugere (dvs. op til 1 yderligere tilfælde).

Virkninger af HRT på hjerte og blodcirkulation
Blodpropper i en blodåre (trombose)
Hos kvinder, som tager systemisk HRT er risikoen for **blodpropper** ca. 1,3-3 gange højere end hos kvinder, som ikke gør, især i løbet af det første år, man tager HRT.

Blodpropper kan være alvorlige, og hvis en blodprop transporteres til lungerne, kan De opleve brystsmerten, åndenød, og De kan besvime eller i værste fald dø.

De har større risiko for at få en blodprop, efterhånden som De bliver ældre. Fortæl lægen, hvis nogle af følgende situationer gælder for Dem:

- hvis De ikke er i stand til at gå i en længere periode på grund af operation, skade eller sygdom (se også afsnittet "Hvis De skal opereres" i punkt 3).
- hvis De er meget overvægtig (BMI > 30 kg/m2).
- hvis De tidligere har haft problemer med blodpropdannelse, som krævede medicinsk behandling i længere tid.
- hvis De har en nær slægtning, som har haft blodpropper i benene, lungerne eller andre organer.
- hvis De har systemisk lupus erythematosus (SLE, en sygdom i immunsystemet, som rammer mange af kroppens organer).
- hvis De har kræft.

For tegn på en blodprop, se afsnittet "De skal stoppe behandlingen og straks kontakte lægen".

Sammenligning:
Hos kvinder i 50-års alderen, som ikke tager HRT, vil gennemsnitligt 4-7 ud af 1.000 forventes at få en blodprop i en blodåre over en femårig periode. Hos kvinder i 50-års alderen, som tager østrogen-gestagen HRT i mere end 5 år, vil tallene være 9-12 ud af 1.000 (dvs. yderligere 5 tilfælde). Hos kvinder i 50 års alderen, som har fået deres livmoder fjernet, og som har taget HRT med østrogen alene i mere end 5 år, vil tallene være 5-8 tilfælde ud af 1.000 (dvs. yderligere 1 tilfælde).

Hjerte-karsygdomme (hjerteanfald)
Der er ingen tegn på, at HRT kan forebygge risiko for hjerteanfald.

Kvinder over 60 år, som tager systemisk HRT med østrogen-gestagen, har en let øget risiko for at få en hjertesygdom, i forhold til kvinder, som ikke tager systemisk HRT.

Der er ikke set øget risiko for hjerte-karsygdomme hos kvinder, som har fået fjernet deres livmoder, og som tager østrogen tabletter alene.

Slagtilfælde
Kvinder, som tager systemisk HRT, har en 1,5 gange højere risiko for at få et slagtilfælde end kvinder, som ikke gør. Antallet af yderligere tilfælde af slagtilfælde som følge af HRT vil stige med alderen.

Sammenligning:
Hos kvinder i 50-års alderen, som ikke tager HRT, vil gennemsnitligt 8 ud af 1.000 forventes at få et slagtilfælde over en 5-årig periode. Hos kvinder i 50-års alderen, som tager HRT, vil tallene være 11 ud af 1.000 (dvs. yderligere 3 tilfælde).

Andre faktorer
HRT forebygger ikke hukommelsestab. Noget tyder på, at der er en øget risiko for hukommelsestab hos kvinder som starter systemisk HRT efter 65-års alderen.

Brug af anden medicin sammen med Oestring®
Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis De bruger anden medicin eller har gjort det for nylig.

Fortæl lægen, hvis De tager:

- Medicin mod **epilepsi** (f.eks. phenobarbital, phenytoin, carbamazepin).
- Medicin mod **tuberkulose** (f.eks. rifampicin, rifabutin).
- Medicin mod **HIV-infektion** (f.eks. nevirapin, efavirenz, ritonavir og nelfinavir).
- Naturlægemidler som indeholder **perikon** (*Hypericum perforatum*).

Eftersom Oestring® kun indeholder meget lidt østrogen og bruges i skeden, forventes den ikke at påvirke andre former for medicin.

De bør fjerne Oestring®, hvis De bruger andre vaginalpræparater.

Graviditet og amning
Hvis De er gravid eller ammer, har mistanke om, at De er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal De spørge Deres læge eller apotekspersonalet til råds, før De bruger dette lægemiddel.

Graviditet:
De må ikke bruge Oestring®, hvis De er gravid. Oestring® anvendes kun hos kvinder i overgangsalderen. Hvis De bliver gravid, skal De stoppe med at bruge Oestring® og kontakte Deres læge.

Amning:
Hvis De ammer, må De ikke bruge Oestring®.



067

Oestring® er et registreret varemærke, der tilhører Pfizer Health AB. Oestring® svarer til lægemidlet Esting®.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Det er usandsynligt, at Oestring® påvirker arbejds-sikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. SÅDAN SKAL DE BRUGE OESTRING®

Brug altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den sædvanlige dosis er

Vaginalringen anbringes så dybt i skeden som muligt. Ringen skal skiftes hver 3. måned. Efter et par uger vil Oestring® afgive maksimal hormonnængde, men den fulde effekt på symptomerne ses først efter ca. 3 måneder.

Hvis De skal opereres

Hvis De skal opereres, skal De fortælle kirurgen, at De bruger Oestring®. De skal måske stoppe med at bruge Oestring® ca. 4-6 uger, inden Deres planlagte operation. Dette vil mindske risikoen for en blodprop. Spørg lægen, hvornår De igen kan bruge Oestring®.

Hvis De har brugt for mange Oestring®:

Anvend kun et Oestring® vaginalindlæg af gangen. Fjern det brugte Oestring® inden opsætning af et nyt.

Hvis De har glemt at bruge Oestring®:

Hvis De glemmer at indsætte Oestring®, skal De indsætte det, så snart De husker det.

Hvis De holder op med at bruge Oestring®:

Kontakt lægen, hvis De ønsker at holde pause eller stoppe behandlingen med Oestring®. Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, De er i tvivl om.

BRUGSANVISNING

Hvordan placeres Oestring®

1. Stå med den ene fod på en stol eller sæt Dem på toiletsædet med let spredte ben.



2. Pres med tommel- og pegefingern Oestring® sammen i en oval, og før den så dybt op i skeden som muligt.



3. Oestring® vil herefter automatisk placere sig rigtigt i den øverste del af skeden.



Hvordan fjernes Oestring®

1. Stå med den ene fod på en stol eller sæt Dem på toiletsædet med let spredte ben.
2. Før en finger op i skeden og træk Oestring® forsigtigt ud.



3. Oestring® må ikke skylles ud i toilettet. Det skal pakkes ind i den oprindelige beskyttelsesfolie eller plastikpose, og derefter skal den forsegles og bortskaffes på forsvarlig vis.

- Hvis Oestring® er anbragt rigtigt, skal De ikke kunne mærke det, og det bør ikke give Dem eller Deres partner problemer i forbindelse med samleje.
- Anstrengelse ved toiletbesøg kan medføre, at vaginalindlægget glider ned i den nederste del af skeden. Sker dette, kan det sættes på plads igen ved hjælp af en finger.
- Hvis vaginalindlægget stødes helt ud af skeden, skal det skylles med lunkent (ikke varmt) vand. Herefter sættes det på plads igen.

4. BIVIRKNINGER

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Generelt er der få bivirkninger ved brug af Oestring®. Bivirkningerne er for det meste milde og forbigående. De følgende sygdomme er rapporteret hyppigere hos kvinder i systemisk HRT behandling sammenlignet med kvinder, som ikke er i HRT-behandling.

- Brystkræft.
- Kræft i æggestokkene.
- Blodprop i benene eller lungerne (venøs tromboemboli).
- Hjertesygdomme.
- Blodprop i hjernen (slagtilfælde).
- Mulig nedsat hukommelse hvis HRT startes i 65-års alderen.

For yderligere information vedr. disse bivirkninger, se under pkt. 2 "Det skal De vide, før De begynder at bruge Oestring®".

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos 1 ud af 10 patienter):

- Hvidt udflåd fra skeden.
- Almindelige bivirkninger** (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):
- Blødning fra skeden, irritation, kløe og ubehag i skeden, svampeinfektion eller betændelse i skeden.
- Brystspændinger, ømhed eller forstørrelse af brysterne.
- Urinvejsinfektion, luftvejsinfektioner, bihulebetændelse.
- Influenza-lignende symptomer.
- Søvnløshed, hovedpine, hede- og kuldegysninger.
- Mavesmerter, kvalme, ubehag i maven og i endetarmen.
- Øget svedtendens.
- Hudkløe.
- Ledsygdom (herunder ledsmerter, gigt, slidgigt).
- Rygsmerter.
- Ubehag i blæren.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter)

- Overfølsomhed.

Følgende bivirkninger er set ved systemisk østrogen-behandling og/eller ved østrogenbehandling via huden. Forholdet mellem disse bivirkninger og Oestring® er ukendt.

Alvorlige bivirkninger

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- Smertende og hævede arme eller ben pga. blodprop. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Pludselige smerter i brystet, smerter ved vejrtrækning, hoste og åndenød pga. blodprop i lunger. Ring 112.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

- Depression. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Hårtab.
- Kramper i benene.
- Gennembrudsblødning, pletblødning.
- Ømhed i brysterne, sekret fra brysterne.
- Ændringer i vægt.
- Øget risiko for åreforkalkning pga. forhøjet fedt (triglycerider) i blodet.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- Betændelse i skeden, herunder svampeinfektion.
- Ændringer i sexlyst, humørsvingninger.
- Svimmelhed.
- Migræne.
- Angst.
- Intolerance over for kontaktlinser.
- Oppustethed.
- Sygdom i galdeblæren.
- Pigmentforandringer, uønsket hårvækst hos kvinder, udslæt.
- Ændring i menstruationsmængde, ændring i udflåd.
- Væskeansamlinger.

De følgende bivirkninger er set med andre HRT behandlinger:

- Sygdom i galdeblæren.
- Hudsygdomme:
 - Misfarvning af huden, især i ansigtet og hals, som kaldes "graviditetspletter" (chloasma).
 - Ømme, røde knuder (erythema nodosum).
 - Runde udslæt med rødme eller sår (erythema multiforme).

Indberetning af bivirkninger til Lægemiddelstyrelsen

Hvis De oplever bivirkninger, bør De tale med Deres læge, sygeplejerske eller apotek. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. De eller Deres pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen på www.meldenbivirkning.dk, ved at kontakte Lægemiddelstyrelsen via mail på dkma@dkma.dk eller med almindeligt brev til Lægemiddelstyrelsen Axel Heides Gade 1, 2300 København S. Ved at indrapportere bivirkninger kan De hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. OPBEVARING

- Opbevar Oestring® utilgængeligt for børn.
- Brug ikke Oestring® efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Det brugte indlæg lægges i den oprindelige beskyttelsesfolie eller i en plastikpose, derefter skal den forsegles og bortskaffes på forsvarlig vis.
- Spørg på apoteket, hvordan De skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. PAKNINGSSTØRRELSER OG YDERLIGERE OPLYSNINGER

Oestring® indeholder:

Aktivt stof: Estradiol
Vaginalindlægget er fremstillet af silikoneforbindelser med en kerne, der indeholder estradiol.
Øvrige indholdsstoffer: bariumsulfat.

Udseende og pakningsstørrelser:

Oestring® 7,5 mikrogram/24 timer vaginalindlæg er en uigennemsigtig ring med følgende dimensioner: Ydre diameter 55 mm, tykkelse 9 mm.

En pakning indeholder 1 vaginalindlæg. Hvert vaginalindlæg er pakket i en forseglet pose.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Paranova Danmark A/S
Marielundvej 46D, 2730 Herlev

Ompakket og frigivet af:

Paranova Pack A/S
Marielundvej 46D, 2730 Herlev

Denne indlægsseddel blev sidst revideret februar 2015