

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

PRŮHLEDNÁ PLASTOVÁ FOLIE S NÁLEPKOU

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

YAZ 0,02 mg/3 mg potahované tablety
Ethinylestradiolum/drospirenonum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

24 světle růžových potahovaných tablet
Jedna potahovaná tableta obsahuje ethinylestradiolum 0,02 mg (jako betadexum clathratum) a drospirenonum 3 mg.

4 bílé potahované tablety
Tyto tablety neobsahují léčivé látky.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Tento přípravek obsahuje laktosu. Další podrobnosti najdete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

28 potahovaných tablet

3 x 28 potahovaných tablet
6 x 28 potahovaných tablet
13 x 28 potahovaných tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Bayer AG
Kaiser-Wilhelm-Allee 1
51373 Leverkusen
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

17/316/08-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č.š.:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

yaz

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

KARTONOVÉ POUZDRO

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

YAZ 0,02 mg/3 mg potahované tablety
ethinylestradiolum/drospirenonum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

24 světle růžových potahovaných tablet
Jedna potahovaná tableta obsahuje ethinylestradiolum 0,020 mg (jako betadexum clathratum) a drospirenonum 3,00 mg.

4 bílé potahované tablety
Tyto tablety neobsahují léčivé látky.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Tento přípravek obsahuje laktosu. Další podrobnosti najdete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

28 potahovaných tablet

Přípravek se může prodávat, pouze pokud je zabalen společně s příbalovou informací v průhledné fólii

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Vložený QR kód
www.sukl.cz/leciva/antikoncepce

8. POUŽITELNOST

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Bayer AG,
Kaiser-Wilhelm-Allee 1,
51373 Leverkusen,
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

17/316/08 - C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č.š.:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

yaz

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Viz vnější obal.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Viz vnější obal.

Další informace vytištěné na pouzdře (z PIL)

Přečtěte si příbalovou informaci přípravku YAZ dříve, než začnete tablety užívat. Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

Jak se přípravek YAZ užívá?

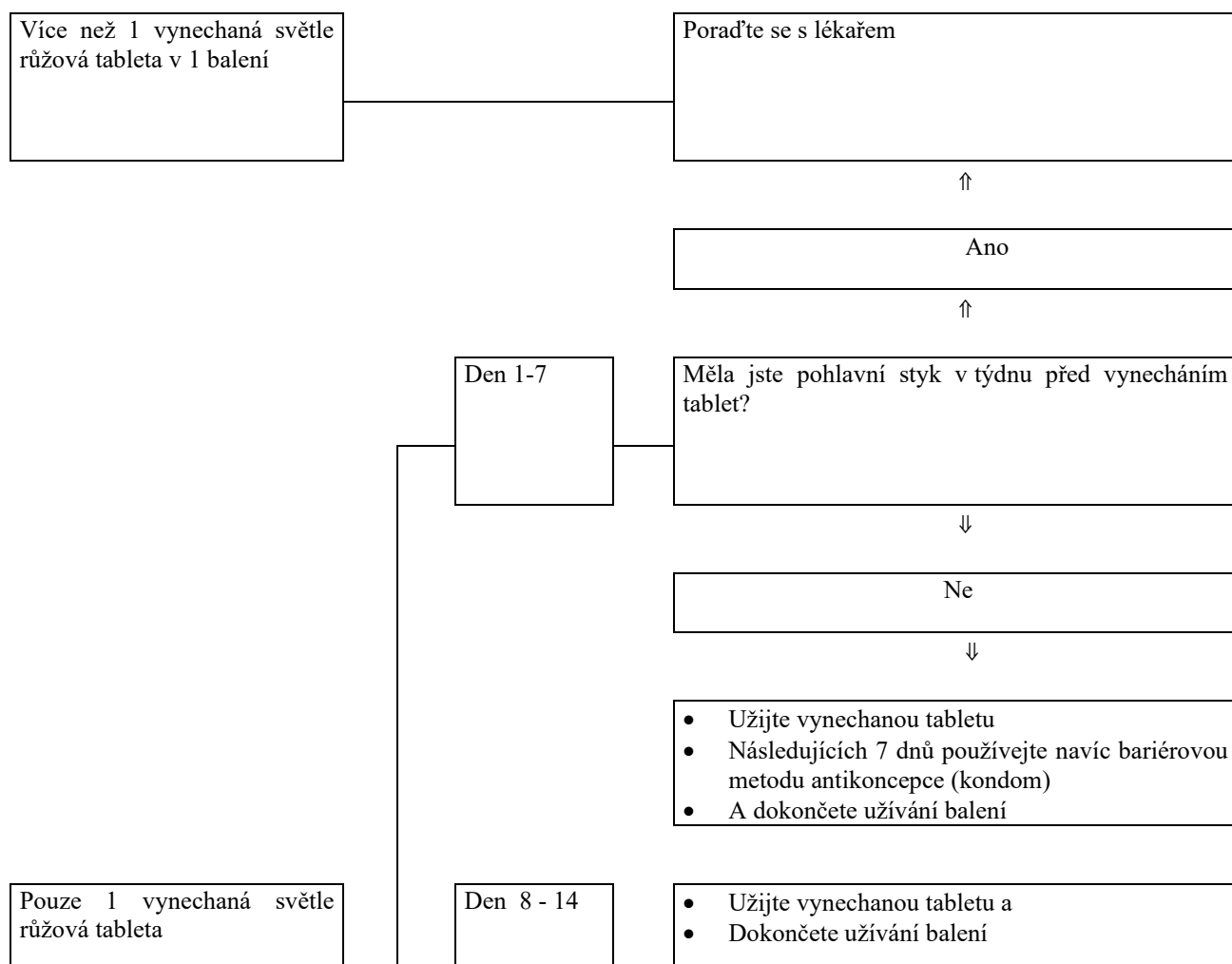
Užívejte jednu tabletu přípravku YAZ každý den, podle potřeby zapijte vodou. Je důležité, abyste užívala tablety každý den přibližně ve stejnou dobu.

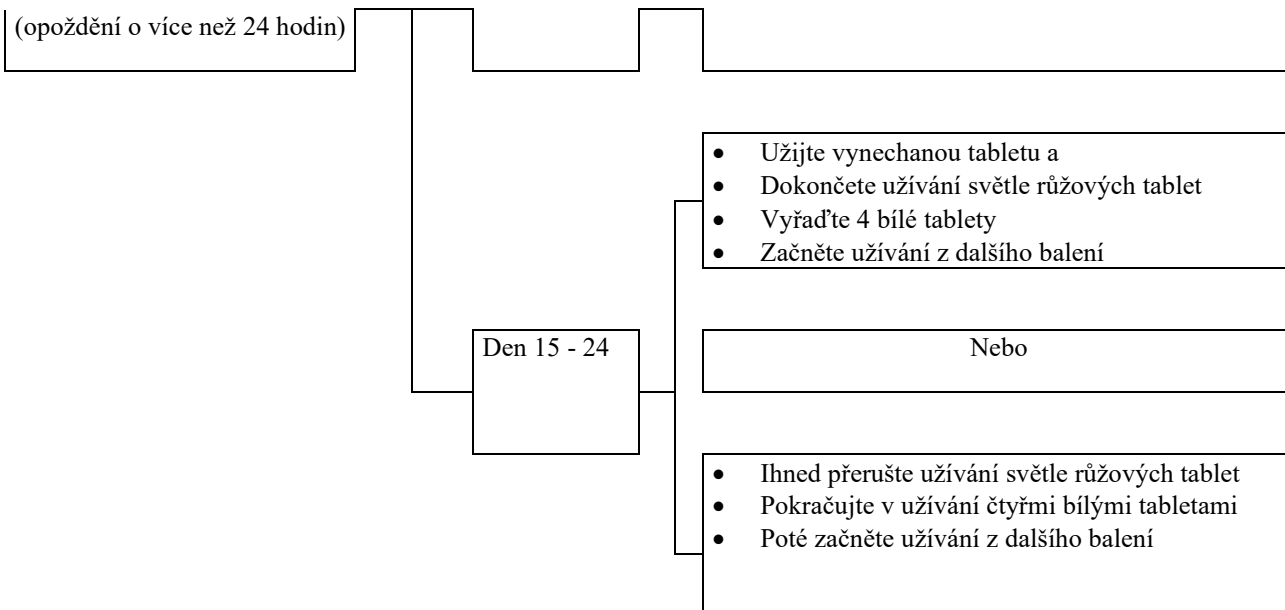
Kdy se může stát, že nebudete dále chráněna před otěhotněním?

- Pokud se opozdíte v užití světle růžové tablety o *více* než 24 hodin, nebo pokud zapomenete užít více světle růžových tablet přípravku YAZ
→ Prosíme, prohlédněte si níže uvedený diagram a přečtěte si v příbalové informaci odstavec „Jestliže jste zapomněla přípravek YAZ užít“.

Poznámka: jestliže uplynulo *méně* než 24 hodin od doby, kdy jste měla tabletu užít, účinnost přípravku YAZ není snížena. Užijte zapomenutou tabletu a následující tablety užijte v obvyklou dobu.

- Jestliže jste zvracela nebo máte (měla jste) těžší průjem
→ Prosíme, přečtěte si v příbalové informaci odstavec „Co musíte dělat v případě zvracení nebo těžšího průjmu“.
- Jestliže spolu s přípravkem YAZ užíváte jiné léky
→ Prosíme, přečtěte si v příbalové informaci odstavec „Další léčivé přípravky a přípravek YAZ“.





Nad potahovanými tabletami je pokyn pro umístění samolepícího proužku

Zde nalepte proužek se dny v týdnu.

Yaz

Nálepka s proužky se zkratkami dnů v týdnu (součást balení).

Vyberte si proužek začínající dnem, ve kterém začínáte užívat Vaši pilulku. Například, začínáte-li užívat ve středu, vyberte si proužek začínající St.						
Po	Út	St	Čt	Pá	So	Ne
Út	St	Čt	Pá	So	Ne	Po
St	Čt	Pá	So	Ne	Po	Út
Čt	Pá	So	Ne	Po	Út	St
Pá	So	Ne	Po	Út	St	Čt
So	Ne	Po	Út	St	Čt	Pá
Ne	Po	Út	St	Čt	Pá	So

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH *)

*) Tato část je pouze pro informaci. „Pouzdro“ obsahuje vnitřní obal. Proto je technicky správnou informací pro tuto část „Neuplatňuje se“.

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

č.š.:

5. JINÉ