

Příbalová informace: informace pro uživatelky

Angeliq 1 mg/2 mg potahované tablety
estradiol/drospirenon

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li případně další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci:

1.	Co je Angeliq a k čemu se používá	2
2.	Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Angeliq užívat.....	2
	Lékařská anamnéza a pravidelné sledování	2
	Neužívejte Angeliq	2
	Upozornění a opatření	3
	HRT a rakovina.....	4
	Účinek HRT na srdce a krevní oběh	5
	Další stavy.....	6
	Další léčivé přípravky a Angeliq.....	6
	Laboratorní testy	7
	Těhotenství a kojení	7
	Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů	7
	Angeliq obsahuje laktosu	7
3.	Jak se Angeliq užívá	7
	Jestliže jste užila více tablet Angeliq, než jste měla	7
	Jestliže jste zapomněla užít Angeliq	7
	Jestliže jste přestala užívat Angeliq	8
	Jestliže je nutný operační zákrok	8
4.	Možné nežádoucí účinky	8
5.	Jak Angeliq uchovávat	10
6.	Obsah balení a další informace	10

1. Co je Angeliq a k čemu se používá

Angeliq je hormonální substituční léčba (HRT). Obsahuje dva typy ženských hormonů, estrogen a progestagen. Angeliq se používá u postmenopauzálních žen (žen po přechodu), od jejichž posledního přirozeného menstruačního krvácení uplynul nejméně 1 rok.

K čemu se Angeliq používá

Ke zmírnění příznaků vyskytujících se po menopauze (po přechodu)

V menopauze klesá množství estrogenu, které tělo ženy vytváří. To může způsobit příznaky jako pocit horka v obličeji, na krku a hrudníku („návaly horka“). Angeliq tyto příznaky po menopauze zmírňuje. Angeliq vám bude předepsán, jestliže vás tyto příznaky velmi obtěžují v běžném životě.

Prevence osteoporózy

Po menopauze se může u některých žen rozvinout řídnutí kostí (osteoporóza). Měla byste si pohovořit s lékařem o všech možnostech, které máte k dispozici. Pokud máte vysoké riziko vzniku zlomenin v důsledku osteoporózy a jiné léky pro vás nejsou vhodné, můžete užívat Angeliq k prevenci vzniku osteoporózy po menopauze.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Angeliq užívat

Lékařská anamnéza a pravidelné sledování

Užívání hormonální substituční léčby (HRT) má určitá rizika, která je nutno zvážit, jestliže se rozhoduje o začátku užívání nebo o pokračování v užívání této léčby.

Zkušenosti s léčbou žen s předčasnou menopauzou (při selhání činnosti vaječníků nebo po jejich chirurgickém odstranění) jsou omezené. Pokud máte předčasnou menopauzu, rizika užívání HRT mohou být odlišná. Pohovořte si se svým lékařem.

Než začnete užívat HRT (poprvé nebo znovu po určité době) váš lékař s vámi sepíše vaši osobní a rodinnou anamnézu. Lékař se může rozhodnout provést celkové vyšetření. To může zahrnovat vyšetření prsů a/nebo interní vyšetření, bude-li potřeba.

Jakmile začnete Angeliq užívat, měla byste chodit k svému lékaři na pravidelné kontroly (nejméně jedenkrát za rok). Při těchto kontrolách si s lékařem pohovořte o přínosu a rizicích další léčby přípravkem Angeliq.

Chod'te na pravidelné preventivní kontroly prsů dle pokynů lékaře.

Neužívejte Angeliq

Pokud se vás týká některý z dále uvedených stavů. Pokud si nejste jistá v některém bodě, řekněte to svému lékaři než začnete užívat Angeliq.

Neužívejte Angeliq

- pokud máte **karcinom prsu** (podezření na toto onemocnění nebo již potvrzené), nebo pokud jste jej prodělala v minulosti
- pokud máte zhoubný nádor, **jehož růst je závislý na estrogenech**, například rakovinu výstelky dělohy (endometria), nebo existuje-li na ni podezření
- pokud máte neobjasněné **vaginální (poševní) krvácení**
- pokud máte výrazné **ztluštění výstelky dělohy** (endometriální hyperplázie)
- pokud máte nebo jste někdy měla **krevní sraženinu v žilách** (hlubokou žilní trombózu), například v nohách (hluboká žilní trombóza) nebo v **plicích** (plicní embolie)
- pokud máte **poruchu krevní srážlivosti** (jako nedostatek proteinu C, proteinu S nebo anti-trombinu)
- pokud máte nebo jste měla nedávno onemocnění způsobené krevní sraženinou v tepnách, například **srdeční záchvat, mrtvici nebo anginu pectoris**

- pokud máte nebo jste měla dříve **jaterní onemocnění** a jaterní testy se ještě nevrátily do normálních hodnot
- pokud máte vzácnou **krevní poruchu zvanou porfýrie**, která se dědí v některých rodinách (vrozená porucha)
- pokud máte závažné **onemocnění ledvin nebo akutní selhání ledvin**
- pokud jste **alergická** (přecitlivělá) na estrogény, progestageny nebo na kteroukoli další složku přípravku Angeliq (uvedenou v bodě 6)

Objeví-li se některý z těchto stavů poprvé v průběhu léčby přípravkem Angeliq, okamžitě přerušete užívání a poraďte se s lékařem.

Upozornění a opatření

Před užitím přípravku Angeliq se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem. Sdělte svému lékaři před začátkem léčby, pokud jste někdy měla některou z níže vyjmenovaných poruch, protože se mohou navrátit nebo zhoršit během léčby přípravkem Angeliq, v tomto případě byste měla chodit na lékařské kontroly častěji:

- fibroidy uvnitř dělohy
- růst děložní výstelky mimo dělohu (endometrióza) nebo nadměrný růst děložní výstelky (endometriální hyperplázie)
- zvýšené riziko vzniku krevních sraženin (viz bod „Krevní sraženiny v žilách (trombóza)“)
- zvýšené riziko nádoru, který je závislý na estrogenech (pokud vaše matka, sestra nebo babička měly rakovinu prsu),
- vysoký krevní tlak
- onemocnění jater jako například nezhoubný (benigní) nádor jater
- cukrovka (diabetes)
- žlučnické kameny
- migréna nebo silné bolesti hlavy
- onemocnění imunitního systému, které postihuje mnoho orgánů v těle (systémový lupus erythematosus, SLE)
- epilepsie
- astma
- onemocnění postihující ušní bubínek nebo sluch (otoskleróza)
- velmi vysoká hladina tuků v krvi (triglyceridů)
- zadržování tekutiny způsobené problémy se srdcem nebo ledvinami
- dědičný a získaný angioedém

Okamžitě přestaňte užívat Angeliq a vyhledejte lékaře

Pokud se při užívání HRT u vás objeví některý z následujících stavů

- některý ze stavů vyjmenovaných v části „Neužívejte Angeliq“
- žluté zbarvení kůže a očního bělma (žloutenka). To může být známkou jaterního onemocnění
- velké zvýšení krevního tlaku (známkami mohou být bolest hlavy, únava, závratě)
- migréne podobná bolest hlavy, která se objevila poprvé
- otok obličeje, jazyka a/nebo hrdla a/nebo potíže s polykáním nebo kopřivka spolu s dušností, což může naznačovat angioedém
- pokud otěhotníte
- pokud zaznamenáte známky krevní sraženiny, jako například
 - bolestivý otok a zarudnutí dolní končetiny
 - náhlá bolest na hrudníku
 - obtíže při dýchání

Více informací najdete v části „Krevní sraženiny v žilách (trombóza)“.

Poznámka: Angeliq není orální kontraceptivum. Pokud od vaší poslední menstruace uplynulo méně než 12 měsíců nebo nejste starší než 50 let, můžete stále potřebovat antikoncepční ochranu před otěhotněním. Požádejte lékaře o radu.

HRT a rakovina

Nadměrné ztlustění děložní výstelky (endometriální hyperplázie) a rakovina výstelky dělohy (rakovina endometria)

Užívání HRT obsahující pouze estrogen zvyšuje riziko nadměrného ztlustění výstelky dělohy (endometriální hyperplázie) a rozvoje rakoviny výstelky dělohy (endometriální rakovina). Progestagen v přípravku Angeliq pomáhá snižovat toto zvýšené riziko.

Nepravidelné krvácení

Během prvních 3-6 měsíců užívání přípravku Angeliq můžete mít nepravidelné krvácení nebo špinění. Pokud však nepravidelné krvácení:

- trvá déle než prvních 6 měsíců
 - začne až po 6ti měsících užívání přípravku Angeliq
 - pokračuje i po ukončení léčby přípravkem Angeliq
- co nejdříve navštivte lékaře.**

Rakovina prsu

Celkové údaje prokazují zvýšené riziko rakoviny prsu u žen užívajících kombinaci estrogen-progestagen nebo hormonální substituční terapii (HRT) obsahující pouze samotný estrogen. Zvýšení rizika závisí na délce užívání HRT. Projeví se v průběhu 3 let užívání. Po ukončení HRT dodatečné riziko v průběhu času klesá, ale může přetrvávat až po dobu 10 let nebo více, pokud jste HRT užívala po dobu delší 5 let.

Srovnání

Rakovina prsu je v průběhu 5letého období diagnostikována v průměru u 13 až 17 žen z 1 000 ve věku 50 až 54 let, které neužívají HRT.

U žen ve věku 50 let, které začnou užívat HRT obsahující samotný estrogen a budou ji užívat po dobu 5 let, se vyskytne 16–17 případů na 1 000 žen (tj. o 0 až 3 případy více).

U žen ve věku 50 let, které začnou užívat kombinovanou estrogen-progestagenovou HRT a budou ji užívat po dobu 5 let, bude rakovina prsu diagnostikována u 21 žen z 1 000 (tj. o 4 až 8 případů více).

Rakovina prsu je v průběhu 10letého období diagnostikována v průměru u 27 žen z 1 000 ve věku 50 až 59 let, které neužívají HRT.

U žen ve věku 50 let, které začnou užívat HRT obsahující samotný estrogen a budou ji užívat po dobu 10 let, bude rakovina prsu diagnostikována u 34 žen z 1 000 (tj. o 7 případů více).

U žen ve věku 50 let, které začnou užívat kombinovanou estrogen-progestagenovou HRT a budou ji užívat po dobu 10 let, bude rakovina prsu diagnostikována u 48 žen z 1 000 (tj. o 21 případů více).

➤ **Pravidelně si kontrolujte svá prsa. Navštivte svého lékaře, pokud zjistíte změny jako je:**

- tvorba důlků v kůži prsou
- změny bradavky
- jakákoli bulka (uzlík), kterou vidíte nebo hmatáte

Navíc doporučujeme účastnit se mamografického screeningového programu, pokud je Vám tato možnost nabídnuta. Je důležité, abyste při mamografii informovala zdravotní sestru/zdravotnický personál, který vyšetření provádí, že užíváte HRT, protože tato léčba může zvýšit denzitu prsní tkáně, a tím ovlivnit výsledek mamogramu. Je-li denzita prsní tkáně zvýšena, při mamografii nemusí být zachyceny všechny uzlíky v tkáni.

Karcinom vaječníků (ovarií)

Výskyt karcinomu vaječníků je poměrně vzácný – mnohem vzácnější než nádorové onemocnění prsu. Užívání HRT obsahující samotný estrogen či kombinaci estrogeneru a progestageru je spojeno s mírně zvýšeným rizikem karcinomu vaječníků.

Riziko karcinomu vaječníků se mění s věkem. Například u přibližně 2 žen z 2000 ve věku 50 až 54 let, které neužívají HRT, bude během 5letého období diagnostikován karcinom vaječníků.

U žen, které užívaly HRT po dobu 5 let, budou přibližně 3 případy na 2 000 uživatelék (tj. přibližně 1 případ navíc).

Účinek HRT na srdce a krevní oběh

Krevní sraženiny v žilách (trombóza)

Riziko **krevních sraženin v žilách** je asi 1,3 až 3 x vyšší u uživatelék HRT než u žen, které HRT neužívají, zejména během prvního roku užívání.

Krevní sraženina může mít závažný průběh a pokud cestuje do plic, může způsobit bolest, dušnost, mdloby nebo dokonce úmrtí.

Pravděpodobnost, že se u vás vyskytne žilní sraženina, se zvyšuje s věkem a v případě, že se u vás vyskytne některý z dále vyjmenovaných stavů. Informujte lékaře, jestliže se vás týká některá z následujících situací:

- nejste schopná delší dobu chodit v důsledku většího chirurgického zákroku, úrazu nebo nemoci (viz také bod 3 Pokud je nutný operační zákrok).
- máte výraznou nadváhu (BMI vyšší než 30 kg na m²)
- máte poruchu krevní srážlivosti, která vyžaduje dlouhodobou léčbu léky zabraňujícími tvorbě sraženin
- pokud někdo z vašich přímých příbuzných měl někdy sraženinu v noze, plicích nebo jiných orgánech
- máte systémový lupus erythematosus (SLE)
- máte rakovinu

Příznaky vzniku krevní sraženiny najdete v části „Přestaňte užívat Angeliq a okamžitě vyhledejte lékaře“.

Srovnání

U žen mezi 50-60 lety věku, které neužívají HRT, je průměrně během 5 letého období předpokládán vznik krevních sraženin v žilách u 4-7 žen z 1000. U 50-60letých žen, které užívají estrogen-progestagenovou HRT po dobu 5 let, je předpokládán vznik krevních sraženin u 9-12 žen z 1000 (tj. o 5 případů více).

Onemocnění srdce (infarkt myokardu)

Nejsou žádné důkazy nasvědčující tomu, že by léčba HRT byla prevencí srdečního infarktu.

U žen starších 60 let, které užívají estrogen-progestagenovou HRT, je prokázána mírně zvýšená náchylnost ke vzniku srdečních onemocnění než u žen, které žádnou HRT neužívají.

Cévní mozková příhoda

Riziko cévní mozkové příhody je u žen užívajících HRT 1,5x vyšší než u žen, které HRT neužívají. Počet případů vzniku cévní mozkové příhody navíc z důvodu užívání HRT se s věkem zvyšuje.

Srovnání

U žen mezi 50-60 lety věku, které neužívají HRT, je průměrně během 5letého období předpokládán vznik cévní mozkové příhody u 8 žen z 1000. U 50-60letých žen, které užívají HRT po dobu 5 let, je předpokládán vznik mrtvice u 11 žen z 1000 (tj. o 3 případy více).

Další stavy

- Užívání HRT není prevencí ztráty paměti. Existují určité údaje týkající se zvýšeného rizika ztráty paměti u žen, které začaly užívat HRT ve věku vyšším než 65 let. Poradte se se svým lékařem.
- Pokud máte **onemocnění ledvin** a máte vysokou **hladinu draslíku** v séru, zvláště užíváte-li další léky, které hladinu draslíku zvyšují, váš lékař vám může během prvního měsíce léčby kontrolovat hladiny draslíku v krvi.
- Pokud máte **vysoký krevní tlak**, léčba přípravkem Angeliq jej může snížit. Angeliq však nemá být používán k léčbě vysokého krevního tlaku.
- Pokud máte sklon ke změně barvy kůže (těhotenská chloasma chloasma) v obličeji, měla byste se během užívání přípravku Angeliq vyhnout slunění nebo ultrafialovému záření.

Další léčivé přípravky a Angeliq

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užívala nebo které možná budete užívat.

Souběžné užívání s některými přípravky může ovlivnit působení přípravku Angeliq, což může vyvolávat nepravidelné krvácení. Mezi tyto přípravky patří:

- přípravky podávané k léčbě **epilepsie** (jako např. barbituráty, fenytoin, primidon, karbamazepin, oxkarbazepin, topiramát a felbamát)
- přípravky podávané k léčbě **tuberkulózy** (jako např. rifampicin a rifabutin)
- přípravky podávané k léčbě HIV infekce a infekce virem hepatitidy C (takzvané inhibitory proteáz a nukleosidové inhibitory reverzní transkriptázy jako např. nevirapin, efavirenz, nelfinavir a ritonavir)
- rostlinné přípravky obsahující **třezalku tečkovanou** (*Hypericum perforatum*)
- přípravky používané k léčbě **plísňových onemocnění** (jako např. griseofulvin, itraconazol, ketokonazol, vorikonazol, flukonazol)
- přípravky používané k léčbě **bakteriálních infekcí** (jako např. klarithromycin, erythromycin)
- přípravky používané k léčbě **určitých srdečních onemocnění, vysokého krevního tlaku** (jako např. verapamil, diltiazem)
- grapefruitová šťáva

HRT může ovlivnit účinnost některých jiných léčivých přípravků:

- přípravek k léčbě epilepsie (lamotrigin), současné užívání může zvýšit četnost záchvatů
- přípravky k léčbě virové hepatitidy C (HCV) (jako je kombinovaná léčba ombitasvirem/paritaprevirem/ritonavirem a dasabuvirem s nebo bez ribavirinu; glekaprevirem/pibrentasvirem nebo sofosbuvirem/velpatasvirem/voxilaprevirem) mohou způsobit zvýšení hodnot jaterních krevních testů (zvýšení hladin jaterního enzymu ALT) u žen, které užívají kombinovanou hormonální antikoncepci obsahující ethinylestradiol. Přípravek Angeliq obsahuje estradiol místo ethinylestradiolu. Není známo, zda se může vyskytnout zvýšení hladin jaterního enzymu ALT u žen, které užívají přípravek Angeliq současně s přípravky pro kombinovanou léčbu virové hepatitidy C (HCV).

Následující léky mohou mírně zvýšit hladinu draslíku v séru:

- jde o léky používané k léčbě:
 - **zánětu** nebo **bolesti** (např. aspirin, ibuprofen)
 - **určitých typů srdečního onemocnění** nebo **vysokého krevního tlaku** (např. diuretika (močopudné látky)), ACE inhibitory (např. enalapril), inhibitory receptorů angiotenzinu

II (např. losartan). Jestliže užíváte léčbu na vysoký krevní tlak a Angeliq současně, může dojít k dalšímu poklesu krevního tlaku.

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech léčivých přípravcích, které užíváte nebo jste užívala v nedávné době, včetně přípravků bez lékařského předpisu, rostlinných přípravků nebo jiných přírodních doplňků.

Poradte se se svým lékařem.

Laboratorní testy

Pokud budete potřebovat laboratorní vyšetření krve, oznamte lékaři nebo laborantovi, že užíváte přípravek Angeliq, protože může ovlivnit výsledky některých testů.

Těhotenství a kojení

Angeliq je indikován pouze pro ženy po přechodu. Pokud během léčby otěhotníte, přestaňte užívat Angeliq a okamžitě se obraťte na svého lékaře.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Nebyl zjištěn žádný vliv na schopnost řídit a obsluhovat stroje.

Angeliq obsahuje laktosu

Angeliq obsahuje monohydrát laktosy (druh cukru). Pokud Vám lékař sdělil, že nesnášíte některé cukry, poradte se svým lékařem, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

3. Jak se Angeliq užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistá, poradte se lékařem nebo lékárníkem. Váš lékař rozhodne, jak dlouho máte Angeliq užívat.

Užívejte jednu tabletu denně, pokud možno vždy ve stejnou dobu. Tabletou spolkněte celou a zapijte ji trochou vody. Angeliq můžete užívat spolu s jídlem nebo nezávisle na něm. Nové kalendářní balení začnete vždy užívat po využívání současného. Nedělejte přestávky v užívání mezi jednotlivými baleními.

Pokud užíváte jiné HRT přípravky: pokračujte až do využívání všech tablet z balení pro daný měsíc. Další den užíjte první tabletu přípravku Angeliq. Mezi současně užívaným přípravkem a přípravkem Angeliq nedělejte přestávku.

Pokud je to vaše první léčba HRT: můžete začít užívat Angeliq kdykoliv.

Jestliže jste užila více tablet Angeliq, než jste měla

Předávkování může způsobit nevolnost, zvracení a nepravidelné krvácení. Zvláštní léčba není nutná, ale pokud máte obavy, poradte se s lékařem.

Jestliže jste zapomněla užít Angeliq

Jestliže jste zapomněla Angeliq užít v obvyklou dobu a ještě neuplynulo 24 hodin, užíjte tabletu co nejdříve. Další tabletu užíjte v obvyklou dobu.

Jestliže uplynulo již více než 24 hodin, ponechte vynechanou tabletu v balení. Pokračujte v užívání tablet každý den ve stejnou dobu. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradila vynechanou tabletu.

Pokud zapomenete tablety užívat několik dní, může se u vás objevit nepravidelné krvácení.

Jestliže jste přestala užívat Angeliq

Můžete opět začít pociťovat obvyklé příznaky menopauzy (přechodu), které mohou zahrnovat návaly horka, poruchy spánku, nervozitu, závratě, suchost pochvy. Jestliže přestanete Angeliq užívat, můžete také začít ztrácet kostní hmotu. Pokud chcete ukončit užívání přípravku, poraďte se s lékařem nebo lékárníkem. Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

Jestliže je nutný operační zákrok

Jestliže máte podstoupit plánovaný operační zákrok, je třeba oznámit lékaři provádějícímu zákrok, že užíváte Angeliq. V některých případech je nezbytné přerušit užívání asi 4 - 6 týdnů před operací, aby se snížilo riziko vzniku krevní sraženiny (viz také bod 2 odstavce Krevní sraženiny v žilách (trombóza)). Poradte se s lékařem o tom, kdy bude bezpečné začít Angeliq opět užívat.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky, může mít i Angeliq nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Následující onemocnění jsou u žen užívajících HRT hlášena častěji než u žen, které HRT neužívají.

- karcinom prsu
- abnormální růst nebo rakovina děložní sliznice (hyperplazie nebo karcinom endometria)
- rakovina vaječníku (karcinom ovaria)
- krevní sraženiny v žilách dolních končetin nebo v plicích (žilní tromboembolismus)
- onemocnění srdce
- cévní mozková příhoda (mrtvice)
- možné zhoršení paměti, pokud je HRT zahájena po 65 roce

Více informací o těchto nežádoucích účincích naleznete v části 2.

Podobně jako jiné léky, může mít i přípravek Angeliq nežádoucí účinky, které se ale nemusí projevit u každého.

Následuje výčet nežádoucích účinků, které se vyskytly při užívání přípravku Angeliq.

Nejčastější nežádoucí účinky (postihují více než 1 pacientku z každých 10 patientek)

- neočekávané menstruaci podobné krvácení (viz také bod 2 „HRT a rakovina“)
- napětí v prsou
- bolest prsou

Neočekávané menstruaci podobné krvácení se vyskytuje během několika prvních měsíců léčby a běžně vymizí s pokračující léčbou. Pokud se tak nestane, kontaktujte svého lékaře.

Časté nežádoucí účinky (postihují 1 až 10 patientek z každých 100 patientek)

- deprese, změny nálady, nervozita
- bolesti hlavy
- bolest břicha, nevolnost, zvětšení břicha
- uzlíky v prsou (benigní neoplázie), zduření prsou
- zvětšení děložních fibroidů
- nenádorový růst buněk krčku děložního
- nepravidelnosti v poševním krvácení
- výtok z pochvy
- ztráta energie, lokalizované zadržování tekutiny

Méně časté nežádoucí účinky (postihují 1 až 10 pacientek z každých 1000 pacientek)

- zvýšení nebo snížení hmotnosti, ztráta nebo zvýšení chuti k jídlu, zvýšení hodnot krevních tuků
- poruchy spánku, úzkost, snížení pohlavní touhy
- pocit pálení nebo píchání, snížená koncentrace, závratě
- problémy s očima (např. červené oči), poruchy vidění (např. rozmazané vidění)
- bušení srdce
- krevní sraženina, žilní trombóza (viz také bod 2 „Krevní sraženiny v žilách (trombóza)“), vysoký krevní tlak, migréna, zánět žil, žilní městky
- ztížené dýchání
- žaludeční obtíže, průjem, zácpa, zvracení, sucho v ústech, plynatost, porucha chuti
- porucha jaterních enzymů (projeví se v jaterních testech)
- kožní problémy, akné, vypadávání vlasů, svědící kůže, nadměrné ochlupení
- bolest zad, bolest kloubů, bolest v končetinách, svalové křeče
- poruchy a infekce močového ústrojí
- rakovina prsu, ztlustění výstelky dělohy, nezhoubný útvar v děloze, moučnivka, suchost pochvy, svědění pochvy
- uzlíky v prsu (fibrocystóza), poruchy vaječníků, hrdla děložního a dělohy, bolesti v pánevní oblasti
- celkové zadržování tekutiny, bolest na hrudníku, celková nevolnost, zvýšené pocení

Vzácné nežádoucí účinky (postihují 1 až 10 pacientek z každých 10 000 pacientek)

- chudokrevnost
- nestabilita
- zvonění v uších
- žlučnické kameny
- bolest ve svalch
- zánět vejcovodů
- mléčný výtok z prsních bradavek
- zimnice

Následující nežádoucí účinky se vyskytly v klinických studiích u žen s vysokým krevním tlakem:

- vysoká hladina draslíku (hyperkalémie) někdy způsobující svalové křeče, průjem, nevolnost, závratě, bolest hlavy
- srdeční selhání, zvětšení srdce, kmitání srdce (flutter), účinek na srdeční rytmus
- nárůst hodnot aldosteronu v krvi

Následující nežádoucí účinky byly hlášeny při užívání jiné HRT:

- onemocnění žlučníku
- různé kožní projevy:
 - změny barvy kůže zejména v obličeji nebo na krku (těhotenská chloasma)
 - bolestivé zčervenalé uzly na kůži (erythema nodosum)
 - vyrážka s ostře ohraničeným zarudnutím nebo vřídka (erythema multiforme)

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit prostřednictvím webového formuláře

sukl.gov.cz/nezadouciucinky

případně na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 49/48

100 00 Praha 10

e-mail: farmakovigilance@sukl.gov.cz

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak Angeliq uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na krabičce a blistru za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Angeliq nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co Angeliq obsahuje

Léčivými látkami jsou: estradiol (ve formě hemihydrátu estradiolu) a drospirenon
Jedna potahovaná tableta obsahuje 1 mg estradiolu a 2 mg drospirenonu.

Pomocnými látkami jsou: monohydrát laktosy, kukuřičný škrob, předželatinovaný kukuřičný škrob, povidon 25, magnesium-stearát (E470b). Potah tablety obsahuje: hypromelózu (E464), makrogol 6000, mastek (E553b), oxid titaničitý (E171), červený oxid železitý (E172)

Jak Angeliq vypadá a co obsahuje toto balení

Angeliq jsou středně červené, kulaté, bikonvexní potahované tablety. Na jedné straně jsou vyražená písmena DL v pravidelném šestiúhelníku.

Dodávají se v kalendářním balení (blistr s označením dnů v týdnu).

Krabička obsahuje 1 nebo 3 blistry.

1 kalendářní balení (1 blistr = plátíčko) Angeliq obsahuje 28 potahovaných tablet.

Velikost balení:

1 x 28 potahovaných tablet nebo

3 x 28 potahovaných tablet

Držitel rozhodnutí o registraci

Bayer AG
Kaiser-Wilhelm-Allee 1
51373 Leverkusen
Německo

Výrobce

Bayer AG
Mullerstrasse 178
13353 Berlín
Německo

Bayer Weimar GmbH und Co. KG, Weimar
Döbereinerstraße 20
99427 Weimar
Německo

Tento léčivý přípravek je v členských zemích Evropského hospodářského prostoru registrován pod těmito názvy:

Angeliq: Belgie, Chorvatsko, Česká republika, Estonsko, Německo, Finsko, Irsko, Itálie, Litva, Lotyšsko, Lucembursko, Malta, Nizozemsko, Polsko, Portugalsko, Slovinsko, Španělsko

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 23. 3. 2026