

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Blissel 50 microgram/g vaginale gel Estriol

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Blissel en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Blissel en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Blissel behoort tot een groep geneesmiddelen die vaginale hormoonsubstitutie therapie (HST) worden genoemd.

Het wordt gebruikt om menopauzale symptomen in de vagina te verlichten, zoals droogheid of irritatie. De medische term hiervoor is 'vaginale atrofie'. Dit wordt veroorzaakt door een daling van de concentratie oestrogeen in uw lichaam. Dit is een natuurlijk gevolg van de menopauze.

Blissel werkt door vervanging van het oestrogeen dat normaal gesproken in de eierstokken van vrouwen wordt geproduceerd. Het wordt in uw vagina ingebracht, dus het hormoon wordt afgegeven waar het nodig is. Dit kan klachten in de vagina verlichten.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Medische voorgeschiedenis en regelmatige controles

Het gebruik van HST gaat gepaard met risico's die moeten worden meegewogen bij de beslissing om met het gebruik van het middel te beginnen of hiermee door te gaan.

Voordat u begint (of opnieuw begint) met HST, zal uw arts vragen naar uw eigen medische voorgeschiedenis en die van uw familie. Uw arts kan besluiten een lichamelijk onderzoek uit te voeren. Dit kan een onderzoek van uw borsten zijn en/of een inwendig onderzoek, indien nodig.

Tijdens de behandeling met Blissel moet u regelmatig voor controle naar uw arts (ten minste eens per jaar). Bespreek tijdens deze controles met uw arts de voor- en nadelen van voortzetting van de behandeling met Blissel.

Laat regelmatig uw borsten onderzoeken, volgens het advies van uw arts.

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

Als een van de onderstaande situaties op u van toepassing is. Als u niet zeker bent over een van de onderstaande punten, overleg dan eerst met uw arts voordat u begint met het gebruik van Blissel.

- Als u **borstkanker** heeft of ooit heeft gehad, of als er vermoedens zijn dat u het heeft
- Als u een **kanker heeft die gevoelig is voor oestrogenen**, zoals kanker van het baarmoederslijmvlies (endometrium) of als er vermoedens zijn dat u dat heeft
- Als u **onverklaarde vaginale bloedingen heeft**
- Als u een **overmatige verdikking van het baarmoederslijmvlies** (endometriumhyperplasie) heeft die niet wordt behandeld
- Als u een **bloedklonter in een ader** (trombose) heeft of heeft gehad, zoals een bloedklonter in uw benen (diepveneuze trombose) of in uw longen (longembolie) heeft of heeft gehad
- Als u een **bloedstollingsstoornis** (zoals een deficiëntie van proteïne C, proteïne S of antitrombine) heeft
- Als u een ziekte heeft of onlangs heeft gehad die wordt veroorzaakt door bloedklonters in de slagaders, zoals een **hartaanval, beroerte of angina pectoris**
- Als u een **leverziekte** heeft of ooit heeft gehad en de resultaten van uw leverfunctietests nog niet weer normaal zijn
- Als u een zeldzame bloedziekte heeft die ‘porfyrie’ wordt genoemd en die in de familie wordt doorgegeven (erfelijk)
- U bent **allergisch** voor oestriol of voor een van de andere stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Als één van de hierboven vermelde aandoeningen voor het eerst optreedt terwijl u Blissel gebruikt, stop dan meteen met het geneesmiddel en raadpleeg onmiddellijk uw arts.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Het geneesmiddel wordt met een applicator in de vagina gebracht. Dat kan ongemak of pijn veroorzaken bij vrouwen met een ernstige atrofie van de vagina (dun worden of ontsteking van de wand van de vagina).

Licht uw arts in als u een van de volgende ziekten/aandoeningen heeft of gehad heeft. In zeldzame gevallen kunnen die weer de kop opsteken of verergeren tijdens behandeling met Blissel. Als dit het geval is, moet u vaker naar uw arts gaan voor controles:

- een zeer hoog vetgehalte in uw bloed (triglyceriden)
- groei van het baarmoederslijmvlies buiten de baarmoeder (endometriose) of een voorgeschiedenis van abnormale groei van het baarmoederslijmvlies (endometriumhyperplasie)
- een zeer hoog vetgehalte in uw bloed (triglyceriden)
- fibroïden in uw baarmoeder
- hoge bloeddruk
- suikerziekte
- galstenen
- migraine of ernstige hoofdpijn
- een zeldzame ziekte van het immuunsysteem, systemische lupus erythematosus (SLE) genoemd
- epilepsie (toevallen)
- astma
- een ziekte die het trommelvlies en het gehoor aantast (otosclerose)
- vochtophoping als gevolg van hart- of nierproblemen
- een verhoogde kans op bloedstolsels (zie ‘Bloedstolsels in een ader (trombose)’)
- een verhoogde kans op oestrogeengevoelige kanker (bijvoorbeeld wanneer uw moeder, zus of grootmoeder borstkanker heeft gehad)

- een leveraandoening, zoals een goedaardig levergezwel
- erfelijk en verworven angio-oedeem.

Redenen om meteen contact op te nemen met uw arts

- u krijgt geelzucht (uw ogen en huid worden geel) of problemen met uw leverfunctie
- een plotselinge stijging van de bloeddruk
- u krijgt voor de eerste keer migraine of hevige hoofdpijn
- u wordt zwanger
- optreden van een aandoening die wordt vermeld onder “Wanneer mag u Blissel niet gebruiken?”
- u bemerkt tekenen van een bloedstolsel, zoals:
 - pijnlijke zwelling en roodheid van de benen
 - plotselinge pijn op de borst
 - ademhalingsproblemen.

Voor meer informatie, zie ‘Bloedstolsels in een ader (trombose)’.

Als u één van de bovenvermelde aandoeningen vertoont, moet uw arts de behandeling misschien stopzetten en u iets anders geven.

Blissel is geen anticonceptiemiddel. Als u minder dan 12 maanden geleden nog een menstruatie heeft gehad of als u jonger bent dan 50 jaar, kan het nog steeds nodig zijn om een anticonceptiemiddel te gebruiken om zwangerschap te voorkomen. Vraag uw arts om advies.

HST en kanker

Overmatige verdikking van het baarmoederslijmvlies (endometriumhyperplasie) en kanker van het baarmoederslijmvlies (endometriumkanker)

Langdurig gebruik van HST-tabletten met alleen oestrogeen verhoogt de kans op kanker van het baarmoederslijmvlies (het endometrium).

Het is onzeker of het herhaald gebruik of langdurig gebruik (langer dan een jaar) van Blissel een vergelijkbare kans met zich meebrengt. Van Blissel is echter aangetoond dat het een zeer lage absorptie heeft in het bloed en de toevoeging van een progestageen is daarom niet nodig.

Wanneer u tussentijds bloedverlies heeft of kleine hoeveelheden bloed verliest, dan is dit normaal gesproken geen reden tot ongerustheid, maar u moet wel contact opnemen met uw arts. Het kan een teken zijn dat het baarmoederslijmvlies dikker is geworden.

De volgende risico's gelden voor geneesmiddelen voor **hormoonsubstitutie therapie (HST)** die in het bloed circuleren. Blissel is echter voor lokale behandeling in de vagina en de opname in het bloed is zeer laag. Het is minder waarschijnlijk dat de hieronder genoemde aandoeningen verergeren of terugkomen tijdens de behandeling met Blissel, maar raadpleeg uw arts gaan als u zich zorgen maakt.

Een behandeling met hogere doses van oestrogeenpreparaten, die de bloedspiegels van oestrogenen kunnen verhogen (zoals tabletten of pleisters voor cutaan gebruik), verhoogt het risico op een abnormale groei van baarmoederslijmvlies (endometriumhyperplasie), bepaalde kankers zoals borst- en endometriumkanker en bloedstolsels in de aders.

Borstkanker

Er zijn aanwijzingen dat het gebruik van Blissel het risico op borstkanker niet verhoogt bij vrouwen die in het verleden geen borstkanker hebben gehad. Het is niet bekend of Blissel veilig kan worden gebruikt door vrouwen die in het verleden borstkanker hebben gehad.

- **Controleer regelmatig uw borsten. Neem contact op met uw arts als u enige verandering bemerkt, zoals:**
 - vorming van kuiltjes in de huid
 - veranderingen van de tepel
 - knobbeltjes die u kunt zien of voelen.

Ook wordt u geadviseerd om deel te nemen aan het bevolkingsonderzoek borstkanker (mammogram) wanneer u hiervoor wordt uitgenodigd.

Eierstokkanker

Eierstokkanker (ovariumkanker) is een zeldzame aandoening - veel zeldzamer dan borstkanker. Er is een lichte toename gemeld in het risico op eierstokkanker bij vrouwen die HST met alleen oestrogeen gebruiken. Het risico op eierstokkanker verschilt per leeftijd. Voorbeeld: van de vrouwen van 50 tot 54 jaar die geen HST gebruiken, krijgen er in een periode van 5 jaar ongeveer 2 op de 2000 vrouwen de diagnose eierstokkanker. Onder de vrouwen die 5 jaar HST hebben gebruikt, zijn er ongeveer 3 gevallen per 2000 gebruiksters (d.w.z. ongeveer 1 extra geval).

Effect van HST op hart en bloedsomloop

Bloedstolsels in een ader (trombose)

Bij vrouwen die HST gebruiken is het risico om bloedstolsels in de aderen te krijgen 1,3 tot 3 keer groter dan bij vrouwen die geen HST gebruiken, in het bijzonder tijdens het eerste jaar van de behandeling.

Bloedstolsels kunnen ernstig zijn en als er een in de longen terechtkomt, kan dit leiden tot pijn op de borst, ademnood, flauwvallen of zelfs overlijden.

De kans op een **bloedstolsel in uw aderen** neemt toe naarmate u ouder wordt en als een van de onderstaande situaties op u van toepassing is. Informeer uw arts in de volgende gevallen:

- u kunt langere tijd niet lopen vanwege een operatie, verwonding of ziekte
- u heeft ernstig overgewicht (BMI > 30 kg/m²)
- u heeft een probleem met uw bloedstolling waarvoor u langdurig geneesmiddelen moet gebruiken om bloedstolsels te voorkomen
- een van uw naaste familieleden heeft ooit een bloedstolsel gehad in een been, long of ander orgaan
- u heeft systemische lupus erythematoses (SLE)
- u heeft kanker.

Vergelijk

Van de vrouwen in de vijftig die geen HST gebruiken, krijgen er in een periode van 5 jaar naar verwachting gemiddeld 4 tot 7 op de 1000 een bloedstolsel in een ader.

Onder vrouwen in de vijftig die meer dan 5 jaar HST met alleen oestrogeen gebruiken, zullen er 5 tot 8 gevallen op de 1000 gebruiksters zijn (dat wil zeggen 1 extra geval).

Hartaandoening (hartaanval)

Voor vrouwen die therapie met alleen oestrogeen krijgen, is er geen verhoogd risico op het krijgen van een hartaandoening.

Beroerte

Bij vrouwen die HST gebruiken is het risico om een beroerte te krijgen 1,5 keer groter dan bij vrouwen die geen HST gebruiken. Het aantal extra gevallen van beroerte als gevolg van HST neemt

toe met een hogere leeftijd.

Vergelijk

Van de vrouwen in de vijftig die geen HST gebruiken, krijgen er in een periode van 5 jaar naar verwachting gemiddeld 8 op de 1000 een beroerte. Onder vrouwen in de vijftig die HST gebruiken, zullen er in een periode van 5 jaar 11 gevallen op de 1000 gebruiksters zijn (dat wil zeggen 3 extra gevallen).

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Blissel nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Blissel bevat een lage dosis oestriol en is bestemd voor plaatselijke toediening. Blissel zal dan ook allicht geen effect hebben op of beïnvloed worden door andere geneesmiddelen. Wel moet rekening worden gehouden met interacties met andere lokaal toegepaste vaginale behandelingen.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

U mag Blissel niet gebruiken als u zwanger bent.

Als u zwanger wordt tijdens de behandeling, **moet u uw arts onmiddellijk inlichten en mag u Blissel niet gebruiken.**

U mag Blissel niet gebruiken tijdens de periode van borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Blissel heeft geen effect op uw rijvaardigheid en het vermogen om machines te gebruiken.

Blissel bevat

Natriummethylparahydroxybenzoaat (E219) en natriumpropylparahydroxybenzoaat (E217). Deze stoffen kunnen allergische reacties veroorzaken (wellicht vertraagd). Gebruik dit geneesmiddel niet als u allergisch bent voor een van de ingrediënten.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

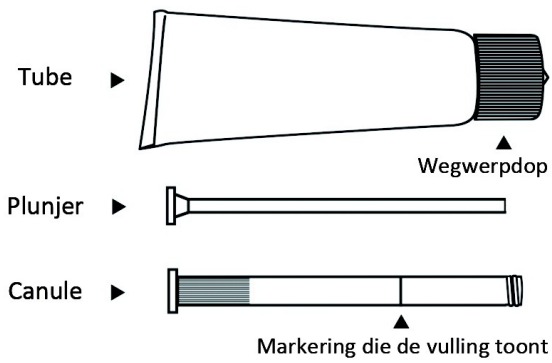
De aanbevolen dosering tijdens de eerste 3 weken van de behandeling is één applicatordosis per dag, bij voorkeur voor het slapengaan. Na 3 weken gebruik moet het ongemak zijn verdwenen en moet de dosering worden verlaagd. U hebt misschien maar één dosis tweemaal per week nodig.

Gebruik de applicator om de gel in de vagina in te brengen (wordt aanbevolen voor het slapengaan).

Uw arts zal de laagst mogelijke dosering voorschrijven om uw klachten te behandelen voor een zo kort mogelijke tijd. Bespreek het met uw arts als de dosis volgens u te hoog of juist te laag is.

De volgende instructies leggen uit hoe de gel moet worden gebruikt.

In de afbeelding hieronder ziet u de verschillende elementen van de tube en de applicator (plunjer en canule).



1. Verwijder de dop van de tube, draai de dop om en gebruik de scherpe punt om de verzegeling op het uiteinde van de tube te doorboren. Niet gebruiken als de verzegeling gebroken is.



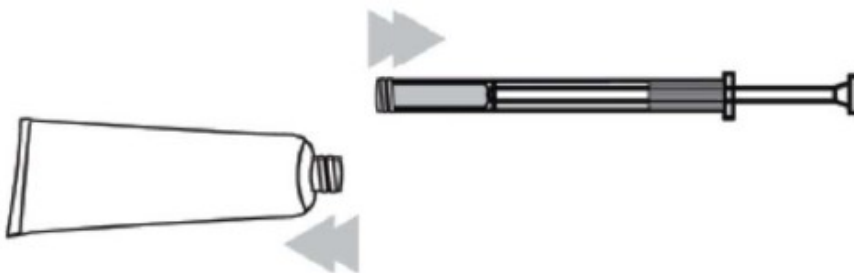
2. Neem een canule en de plunjer. Steek de witte plunjer helemaal in de canule. Schroef de canule vast op het uiteinde van de tube.



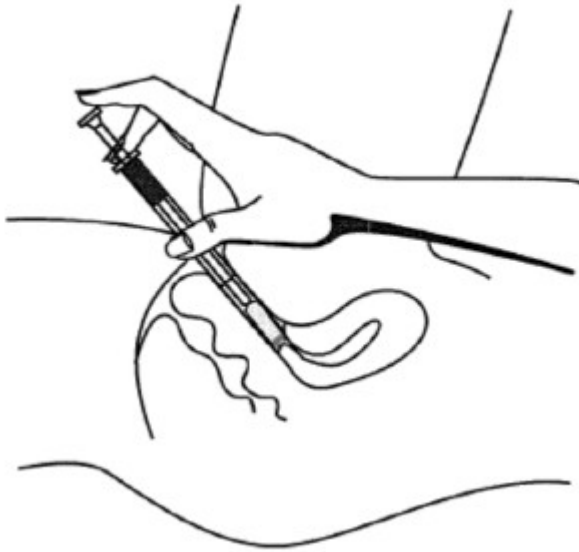
3. Duw op de tube om de applicator te vullen met gel tot de markering. *De plunjer zal bij het merkteken stoppen.*



4. Draai de canule van de tube los en zet de dop weer op de tube.



5. Om de gel aan te brengen, gaat u neerliggen. Steek het uiteinde van de applicator diep in de vagina en duw de plunjer traag helemaal in.

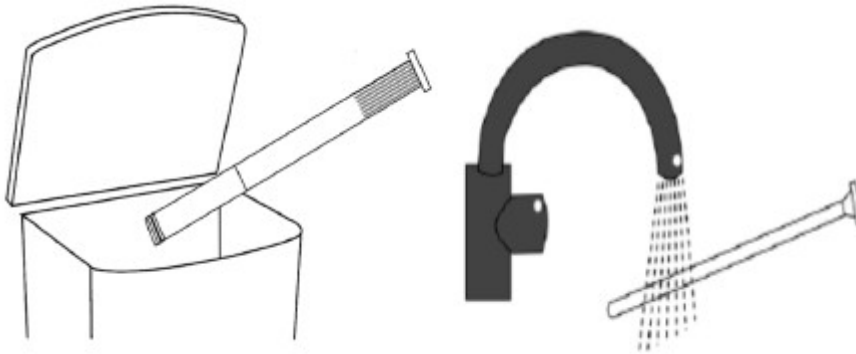


6. Na gebruik.

Verpakkingsgrootte van 10 g - 1 blisterverpakking met 10 wegwerpbuisjes (canules) en een herbruikbare plunjer.

Verpakkingsgrootte van 30 g - 3 blisterverpakkingen met 30 wegwerpbuisjes (canules) en een herbruikbare plunjer.

Trek de plunjer uit de canule, gooi de canule weg en spoel de plunjer goed af met warm en proper water zodat de plunjer de volgende keer opnieuw kan worden gebruikt.



Verpakkingsgrootte van 10 g - zak met 1 herbruikbaar buisje (canule) en een herbruikbare plunjer.

Verpakkingsgrootte van 30 g - zak met 1 herbruikbaar buisje (canule) en een herbruikbare plunjer.

Trek de plunjer uit de canule. Spoel de canule en de plunjer goed af met warm en proper water zodat ze de volgende keer op nieuw kunnen worden gebruikt.



Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Als u ooit te veel gel aanbrengt of als iemand per ongeluk wat gel heeft ingeslikt, hoeft u zich geen zorgen te maken. Maar u moet wel een arts raadplegen voor advies. U zou zich misselijk kunnen voelen of u zou kunnen braken en sommige vrouwen vertonen na enkele dagen wat vaginaal bloedverlies.

Wanneer u teveel van Blissel heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Breng de gemiste dosis in zodra u het zich herinnert, tenzij u meer dan 12 uur te laat bent. Als u meer dan 12 uur te laat bent, slaat u de gemiste dosis gewoon over.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen veroorzaken, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Licht uw arts onmiddellijk in als u één van de aandoeningen krijgt die worden opgesomd in de rubriek “Wanneer mag u Blissel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?”, zoals een vaginale bloeding. Uw arts moet de behandeling dan misschien stopzetten en u iets anders geven.

Bij het starten van de behandeling kunnen plaatselijke irritatie of jeuk optreden. Bij de meeste patiënten verdwijnen die bijwerkingen bij verder gebruik. Licht uw arts in als een vaginale bloeding optreedt of als één van de volgende bijwerkingen hinderlijk wordt of aanhoudt.

Bijwerkingen die vaak optreden (kunnen tot 1 op 10 personen treffen):

Jeuk, plaatselijke irritatie in of rond de vagina

Bijwerkingen die soms optreden (kunnen tot 1 op 100 personen treffen):

Pijn in de onderbuik, irritatie van de huid, genitale uitslag, hoofdpijn, candidiase (vaginale ‘spruw’)

De volgende ziekten worden vaker gemeld bij vrouwen die HST gebruiken die in het bloed circuleren dan bij vrouwen die geen HST gebruiken. Deze risico's zijn minder van toepassing op behandelingen die vaginaal worden toegediend, zoals Blissel:

- bloedklonters in de aderen van de benen of longen (veneuze trombo-embolie)
- eierstokkanker
- beroerte

- mogelijk geheugenverlies als HST wordt gestart boven de leeftijd van 65 jaar.

Zie rubriek 2 voor meer informatie over deze bijwerkingen.

De volgende bijwerkingen zijn gemeld met andere HST's:

- ziekte van de galblaas
- verschillende huidaandoeningen:
 - verkleuring van de huid, met name van het gezicht of de hals, die ook wel “zwangerschapsvlekken” (chloasma) wordt genoemd
 - pijnlijke enigszins roodgekleurde huidknobbels (erythema nodosum)
 - huiduitslag met schietschijfvormige roodheid of pijnlijke plekken (erythema multiforme).

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie

Galileelaan 5/03 1210 BRUSSEL	Postbus 97 1000 BRUSSEL Madou
----------------------------------	-------------------------------------

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg.be

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos en het etiket. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 25 °C.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stof in dit middel is oestriol.

Eén applicator gevuld tot de markering levert een dosis van 1 g vaginale gel, die 50 microgram oestriol bevat.

De andere stoffen in dit middel zijn: glycerol (E422), natriummethylparahydroxybenzoaat (E219), natriumpropylparahydroxybenzoaat (E217), polycarbofil, carbopol, natriumhydroxide, zoutzuur, gezuiverd water.

Hoe ziet Blissel eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Dit geneesmiddel wordt aangeboden in de vorm van een kleurloze, heldere tot licht doorschijnende vaginale gel, verpakkingsgrootte met 1 aluminiumtube van 10 g of 30 g.

- Verpakkingsgrootte van 10 g – blisterverpakking met 10 wegwerpbuisjes (canules) en een herbruikbare plunjer.
De kartonnen doos bevat 10 g Blissel en één blisterverpakking met 10 wegwerpbuisjes (canules) met een markering die de vulling toont, en een herbruikbare plunjer.
- Verpakkingsgrootte van 10 g - zak met 1 herbruikbaar buisje (canule) en een herbruikbare plunjer.
De kartonnen doos bevat 10 g Blissel en één zak met 1 herbruikbaar buisje (canule) met een markering die de vulling toont, en een herbruikbare plunjer.
- Verpakkingsgrootte van 30 g - 3 blisterverpakkingen met telkens 10 wegwerpbuisjes (canules) en een herbruikbare plunjer.
De kartonnen doos bevat 30 g Blissel en drie blisterverpakkingen met telkens 10 wegwerpbuisjes (canules) met een markering die de vulling toont, en een herbruikbare plunjer.
- Verpakkingsgrootte van 30 g - zak met 1 herbruikbaar buisje (canule) en een herbruikbare plunjer.
De kartonnen doos bevat 30 g Blissel en één zak met 1 herbruikbaar buisje (canule) met een markering die de vulling toont, en een herbruikbare plunjer.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

ITALFARMACO S.A. - San Rafael, 3 - 28108 Alcobendas - (Madrid) - Spanje

Lokale vertegenwoordiger

Effik Benelux S.A./N.V. - Lenniksebaan 451 - B-1070 Anderlecht - België

Vergunningsnummer: BE500435

Afleveringswijze: op medisch voorschrift

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

AT:	BLISSEL 50 Mikrogramm/g Vaginalgel
BE:	Blissel 50 microgram/g vaginale gel
CY:	Blissel μικρογραμμάρια/g κολπική γέλη
DK:	Gelisse 50 mikrogram/g vaginalgel
EL:	Blissel μικρογραμμάρια/g κολπική γέλη
ES:	Blissel 50 microgramos/g gel vaginal
FI:	Blissel 50 mikrog/g emätinegeeli
FR:	Blissel microgrammes/g gel vaginal
IE:	Blissel 50 micrograms/g vaginal gel
NL:	Blissel 50 microgram/g gel voor vaginaal gebruik
NO:	Gelisse 50 mikrogram/g vaginalgel
PL:	BLISSEL 50 żel pochwowy
PT:	Blissel microgramas/g gel vaginal
SE:	Blissel mikrogram/g vaginal gel
UK (NI):	Blissel 50 micrograms/g vaginal gel

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 03/2022.