

²Notice : information de l'utilisatrice**Asterluna Continu 30 0,15 mg/0,03 mg comprimés pelliculés****lévonorgestrel/éthinyloestradiol**

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Points importants à connaître à propos des contraceptifs hormonaux combinés (CHC) :

- Ils sont l'une des méthodes de contraception réversibles les plus fiables lorsqu'ils sont utilisés correctement.
- Ils augmentent légèrement le risque de formation d'un caillot sanguin dans les veines et les artères, en particulier au cours de la première année d'utilisation ou lorsqu'ils sont repris après une interruption de 4 semaines ou plus.
- Soyez vigilante et consultez votre médecin si vous pensez présenter les symptômes d'un caillot sanguin (voir rubrique 2 « Caillots sanguins »).

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce qu'Asterluna Continu 30 et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Asterluna Continu 30 ?
3. Comment prendre Asterluna Continu 30 ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Asterluna Continu 30 ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Asterluna Continu 30 et dans quel cas est-il utilisé ?

Asterluna Continu 30 est une pilule contraceptive utilisée pour éviter une grossesse.–

Chacun des 21 comprimés jaunes contient une petite quantité de deux hormones féminines différentes, à savoir le lévonorgestrel et l'éthinyloestradiol. Les 7 comprimés blancs ne contiennent aucune substance active et sont également appelés comprimés placebo.

Les pilules contraceptives qui contiennent deux hormones sont appelées des pilules « combinées ».

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Asterluna Continu 30 ?**Remarques générales**

Avant de commencer à utiliser Asterluna Continu 30, vous devez lire les informations concernant les caillots sanguins à la rubrique 2. Il est particulièrement important de lire la description des symptômes d'un caillot sanguin - voir rubrique 2. « Caillots sanguins ».

Avant que vous ne débutiez la prise d'Asterluna Continu 30, votre médecin vous posera certaines questions concernant vos antécédents médicaux personnels et ceux de vos parents proches. Il mesurera également votre tension artérielle, et en fonction de votre situation personnelle, il est également possible qu'il effectue certains autres tests.

Dans cette notice, on décrit plusieurs situations imposant l'arrêt de l'utilisation d'Asterluna Continu 30, ou impliquant que l'efficacité contraceptive d'Asterluna Continu 30 peut être réduite. Dans ces cas, vous devez vous abstenir d'avoir des rapports sexuels ou vous devez prendre des mesures contraceptives non hormonales supplémentaires, par exemple utiliser un préservatif ou une autre méthode barrière. N'utilisez pas la méthode du calendrier ni celle de la prise de la température. Ces méthodes peuvent s'avérer non fiables en raison des modifications qu'Asterluna Continu 30 apporte au niveau des variations mensuelles de la température corporelle et de la glaire cervicale.

Comme c'est le cas avec les autres contraceptifs hormonaux, Asterluna Continu 30 ne fournit aucune

protection contre l'infection à VIH (sida) ni contre les autres infections sexuellement transmissibles.

Ne prenez jamais Asterluna Continu 30

Vous ne devez jamais utiliser Asterluna Continu 30 si vous souffrez de l'une des affections mentionnées ci-dessous. Si vous souffrez de l'une des affections suivantes, vous devez en avertir votre médecin. Votre médecin discutera avec vous d'autres méthodes de contraception qui seraient plus adaptées.

- si vous avez (ou avez déjà eu) un caillot de sang dans un vaisseau sanguin de la jambe (thrombose veineuse profonde, TVP), des poumons (embolie pulmonaire, EP) ou d'autres organes ;
- si vous vous savez atteinte d'un trouble de la coagulation (par exemple un déficit en protéine C, un déficit en protéine S, un déficit en antithrombine III, une mutation du facteur V de Leiden ou la présence d'anticorps anti-phospholipides) ;
- si vous devez être opérée ou si vous devez rester alitée pendant une longue durée (voir rubrique « Caillots sanguins »);
- si vous avez déjà eu une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;
- si vous avez (ou avez déjà eu) une angine de poitrine (une affection provoquant une forte douleur dans la poitrine et pouvant être le premier signe d'une crise cardiaque) ou un accident ischémique transitoire (AIT – symptômes temporaires d'un accident vasculaire cérébral) ;
- si vous avez l'une des maladies suivantes pouvant augmenter le risque de formation d'un caillot dans les artères :
 - o diabète sévère s'accompagnant d'une atteinte des vaisseaux sanguins
 - o tension artérielle très élevée
 - o taux très élevés de graisses dans le sang (cholestérol ou triglycérides)
 - o affection appelée hyperhomocystéinémie
- si vous avez (ou avez déjà eu) un type de migraine appelé « migraine avec aura » ;
- si vous avez (ou avez déjà eu) une maladie du foie et si les valeurs sanguines de la fonction hépatique ne sont pas normalisées ;
- si vous avez (ou avez déjà eu) une tumeur du foie ;
- si vous avez (ou avez déjà eu) un cancer du sein ou des organes génitaux, ou si l'on suspecte que vous avez une de ces maladies ;
- si vous avez des saignements vaginaux de cause inconnue ;
- si vous êtes allergique à l'éthinylestradiol ou au lévonorgestrel, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6.). Cette réaction allergique peut causer des démangeaisons, une éruption cutanée ou un gonflement ;
- N'utilisez pas Asterluna Continu 30 si vous souffrez d'hépatite C et que vous prenez des médicaments contenant l'association ombitasvir/paritaprèvir/ritonavir, dasabuvir, glécaprèvir/pibrentasvir ou sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprèvir (voir aussi rubrique « Autres médicaments et Asterluna Continu 30 »).

Avvertissements et précautions

Dans quel cas devez-vous contacter votre médecin ?

Consultez un médecin de toute urgence :

- si vous remarquez des signes possibles d'un caillot sanguin pouvant indiquer que vous avez un caillot sanguin dans une jambe (c'est-à-dire une thrombose veineuse profonde), un caillot sanguin dans le poumon (c'est-à-dire une embolie pulmonaire), que vous faites une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral (voir rubrique « Caillots sanguins » ci-dessous).

Pour une description des symptômes de ces effets indésirables graves, veuillez consulter la rubrique « Comment reconnaître un caillot sanguin ? ».

Si vous êtes dans l'une des situations suivantes, informez-en votre médecin.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Asterluna Continu 30. Dans certaines situations, vous devez prendre des précautions particulières pendant l'utilisation d'Asterluna Continu 30 ou tout autre contraceptif oral combiné. Il peut être nécessaire d'être suivie régulièrement par votre médecin. Si cette situation apparaît ou s'aggrave pendant la prise d'Asterluna Continu 30, vous devez également en informer votre médecin.

- si un parent proche a ou a déjà eu un cancer du sein ;
- si vous avez une maladie du foie ou de la vésicule biliaire ;
- si vous souffrez de diabète ;
- si vous souffrez de dépression ; Certaines femmes qui utilisent des contraceptifs hormonaux dont Asterluna Continu 30 ont fait état d'une dépression ou d'un état dépressif. La dépression peut être grave et peut parfois

donner lieu à des idées suicidaires. Si vous présentez des changements d'humeur et des symptômes dépressifs, sollicitez les conseils de votre médecin dès que possible.

- si vous êtes atteinte de la maladie de Crohn ou de rectocolite hémorragique (maladies inflammatoires chroniques des intestins) ;
- si vous avez un lupus érythémateux disséminé (LED, maladie qui affecte votre système de défenses naturelles);
- si vous avez un syndrome hémolytique et urémique (SHU, trouble de la coagulation sanguine entraînant une défaillance des reins) ;
- si vous avez une drépanocytose (maladie héréditaire touchant les globules rouges) ;
- si vous avez des taux élevés de graisses dans le sang (hypertriglycéridémie) ou des antécédents familiaux de cette affection. L'hypertriglycéridémie a été associée à un risque plus élevé de pancréatite (inflammation du pancréas) ;
- si vous devez être opérée ou si vous devez rester alitée pendant une durée prolongée (voir rubrique 2 « Caillots sanguins ») ;
- si vous venez juste d'accoucher, vous présentez un risque plus élevé de caillots sanguins. Vous devez demander à votre médecin quand vous pouvez commencer à prendre Asterluna Continu 30 après l'accouchement ;
- si vous avez une inflammation des veines situées sous la peau (thrombophlébite superficielle) ;
- si vous avez des varices ;
- si vous souffrez d'épilepsie (voir rubrique « Autres médicaments et Asterluna Continu 30 ») ;
- si vous avez une maladie survenue la première fois pendant une grossesse ou au cours d'une utilisation précédente d'hormones sexuelles (par exemple, une perte d'audition), une maladie du sang appelée porphyrie, une éruption cutanée s'accompagnant de la formation de vésicules et survenant pendant la grossesse (herpès gestationnel), une maladie des nerfs causant des mouvements brusques du corps (chorée de Sydenham) ;
- si vous avez ou avez déjà eu un chloasma (décoloration de la peau, en particulier du visage ou du cou, aussi appelée masque de grossesse). Dans ce cas, évitez l'exposition directe au soleil et aux rayons ultraviolets ;
- si vous développez des symptômes d'angioœdème, tels qu'un gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge et/ou des difficultés à avaler ou un urticaire avec éventuellement des difficultés à respirer, consultez immédiatement votre médecin. Les produits contenant des œstrogènes peuvent déclencher ou aggraver les symptômes d'un angioœdème héréditaire ou acquis.

CAILLOTS SANGUINS

L'utilisation d'un contraceptif hormonal combiné tel qu'Asterluna Continu 30 augmente le risque de présenter un caillot sanguin, par comparaison à une non-utilisation. Dans de rares cas, un caillot sanguin peut bloquer des vaisseaux sanguins et provoquer de graves problèmes.

Les caillots sanguins peuvent se former :

- dans les veines (ce qu'on appelle une « thrombose veineuse », une « thromboembolie veineuse » ou une « TEV »).
- dans les artères (ce qu'on appelle une « thrombose artérielle », une « thromboembolie artérielle » ou une « TEA »).

Suite à un caillot sanguin, le rétablissement n'est pas toujours complet. Dans de rares cas, les caillots sanguins peuvent entraîner des effets graves et durables ou, dans de très rares cas, ils peuvent être fatals.

Il est important de se souvenir que le risque global de caillot sanguin dû à Asterluna Continu 30 est faible.

COMMENT RECONNAÎTRE UN CAILLOT SANGUIN ?

Consultez un médecin de toute urgence si vous remarquez l'un des signes ou symptômes suivants.

Présentez-vous l'un de ces signes ?	De quoi pouvez-vous éventuellement souffrir ?
<input type="checkbox"/> gonflement d'une jambe ou le long d'une veine de la jambe ou du pied, en particulier si ce signe s'accompagne de : <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> douleur ou sensibilité dans la jambe pouvant n'être ressentie qu'en position debout ou à la marche ; <input type="checkbox"/> chaleur plus élevée dans la jambe atteinte ; <input type="checkbox"/> changement de couleur de la jambe, par exemple elle devient pâle, rouge ou bleue. 	Thrombose veineuse profonde
<input type="checkbox"/> apparition soudaine et inexplicquée d'un essoufflement ou d'une respiration rapide ;	Embolie pulmonaire

<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> apparition soudaine d'une toux sans cause apparente, avec parfois crachats de sang ; <input type="checkbox"/> douleur aiguë dans la poitrine pouvant s'accroître à la respiration profonde ; <input type="checkbox"/> étourdissements ou sensations vertigineuses sévères ; <input type="checkbox"/> battements cardiaques rapides ou irréguliers ; <input type="checkbox"/> douleurs intenses dans l'estomac. <p>En cas de doute, consultez un médecin, car certains symptômes comme la toux ou l'essoufflement peuvent être pris à tort pour les signes d'une maladie moins grave telle qu'une infection respiratoire (par exemple un simple rhume).</p>	
<p>Symptômes apparaissant le plus souvent dans un seul œil :</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> perte immédiate de la vision, ou <input type="checkbox"/> vision trouble sans douleur pouvant évoluer vers une perte de la vision. 	Thrombose veineuse rétinienne (caillot sanguin dans l'œil)
<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> douleur, gêne, pression, lourdeur dans la poitrine ; <input type="checkbox"/> sensation d'oppression ou de pesanteur dans la poitrine, le bras ou sous le sternum ; <input type="checkbox"/> sensation de plénitude, d'indigestion ou de suffocation ; <input type="checkbox"/> sensation de gêne dans le haut du corps irradiant vers le dos, la mâchoire, la gorge, le bras et l'estomac ; <input type="checkbox"/> sueurs, nausées, vomissements ou étourdissements ; <input type="checkbox"/> faiblesse extrême, anxiété ou essoufflement ; <input type="checkbox"/> battements cardiaques rapides ou irréguliers. 	Crise cardiaque
<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> apparition soudaine d'une faiblesse ou d'un engourdissement au niveau du visage, d'un bras ou d'une jambe, en particulier d'un seul côté du corps ; <input type="checkbox"/> apparition soudaine d'une confusion, de difficultés à parler ou à comprendre ; <input type="checkbox"/> apparition soudaine de difficultés à voir d'un œil ou des deux yeux ; <input type="checkbox"/> apparition soudaine de troubles de la marche, d'étourdissements, d'une perte d'équilibre ou de coordination ; <input type="checkbox"/> maux de tête d'apparition soudaine, intenses ou prolongés, de cause inconnue ; <input type="checkbox"/> perte de conscience ou évanouissement avec ou sans crise convulsive. <p>Parfois, les symptômes de l'accident vasculaire cérébral peuvent être brefs, avec un rétablissement presque immédiat et complet, mais vous devez quand même consulter un médecin d'urgence, car vous pourriez être exposée au risque d'un nouvel accident vasculaire cérébral.</p>	Accident vasculaire cérébral
<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> gonflement et coloration légèrement bleutée d'une extrémité; <input type="checkbox"/> douleur intense dans l'estomac (abdomen aigu). 	Caillots sanguins bloquant d'autres vaisseaux sanguins

CAILLOTS SANGUINS DANS UNE VEINE

Que peut-il se passer si un caillot sanguin se forme dans une veine ?

- Un lien a été établi entre l'utilisation de contraceptifs hormonaux combinés et l'augmentation du risque de caillots sanguins dans les veines (thrombose veineuse). Cependant, ces effets indésirables sont rares. Le plus souvent, ils surviennent pendant la première année d'utilisation d'un contraceptif hormonal combiné.
- Si un caillot sanguin se forme dans une veine de la jambe ou du pied, il peut provoquer une thrombose veineuse profonde (TVP).
- Si un caillot sanguin migre de la jambe vers le poumon, il peut provoquer une embolie pulmonaire.
- Dans de très rares cas, un caillot peut se former dans une veine d'un autre organe, comme l'œil (thrombose veineuse rétinienne).

Quand le risque d'apparition d'un caillot sanguin dans une veine est-il le plus élevé ?

Le risque d'apparition d'un caillot sanguin dans une veine est maximal pendant la première année d'utilisation d'un contraceptif hormonal combiné pris pour la première fois. Le risque peut également être plus élevé lorsque vous recommencez à prendre un contraceptif hormonal combiné (le même produit ou un produit différent) après une interruption de 4 semaines ou plus.

Après la première année, le risque diminue, mais il reste toujours légèrement plus élevé que si vous n'utilisiez pas de contraceptif hormonal combiné.

Lorsque vous arrêtez de prendre Asterluna Continu 30, le risque d'apparition de caillot sanguin revient à la normale en quelques semaines.

Quel est le risque de présenter un caillot sanguin ?

Le risque dépend de votre propre risque de développer une TEV et du type de contraceptif hormonal combiné que vous prenez.

Le risque global de caillot sanguin dans une jambe ou un poumon (TVP ou EP) associé à Asterluna Continu 30 est faible.

- Sur 10 000 femmes qui n'utilisent aucun contraceptif hormonal combiné et qui ne sont pas enceintes, environ 2 développeront un caillot sanguin sur une période d'un an.
- Sur 10 000 femmes qui utilisent un contraceptif hormonal combiné contenant du lévonorgestrel, de la noréthistérone ou du norgestimate, environ 5 à 7 développeront un caillot sanguin sur une période d'un an.
- Le risque d'apparition d'un caillot sanguin variera en fonction de vos antécédents médicaux personnels (voir « Facteurs augmentant le risque de caillot sanguin » ci-dessous).

	Risque de présenter un caillot sanguin sur une période d'un an
Femmes n'utilisant aucun contraceptif hormonal combiné (pilule/dispositif transdermique/anneau) et qui ne sont pas enceintes	Environ 2 femmes sur 10 000
Femmes utilisant une pilule contraceptive hormonale combinée contenant du lévonorgestrel, de la noréthistérone ou du norgestimate	Environ 5 à 7 femmes sur 10 000
Femmes utilisant Asterluna Continu 30	Environ 5 à 7 femmes sur 10 000

Facteurs augmentant le risque de caillot sanguin dans une veine

Le risque de caillot sanguin associé à Asterluna Continu 30 est faible, mais certaines situations peuvent augmenter ce risque. Le risque est plus élevé :

- si vous avez un surpoids important (indice de masse corporel [IMC] supérieur à 30 kg/m²) ;
- si un membre de votre famille proche a eu un caillot sanguin dans une jambe, un poumon ou un autre organe à un âge jeune (par exemple avant l'âge d'environ 50 ans). Dans ce cas, vous pourriez être atteinte d'un trouble héréditaire de la coagulation sanguine ;
- si vous devez être opérée ou si vous devez rester alitée pendant une période prolongée en raison d'une blessure ou d'une maladie, ou si votre jambe est immobilisée. Il peut s'avérer nécessaire d'interrompre l'utilisation d'Asterluna Continu 30 plusieurs semaines avant l'opération chirurgicale ou tant que votre mobilité est réduite. Si vous devez arrêter d'utiliser Asterluna Continu 30, demandez à votre médecin à quel moment vous pourrez commencer à l'utiliser à nouveau ;
- avec l'âge (en particulier au-delà d'environ 35 ans) ;
- si vous avez accouché dans les semaines précédentes.

Le risque de présenter un caillot sanguin augmente avec le nombre de ces situations que vous cumulez.

Les voyages en avion (de plus de 4 heures) peuvent augmenter temporairement le risque de caillot sanguin, en particulier si vous présentez déjà d'autres facteurs repris dans la liste ci-dessus.

Il est important d'avertir votre médecin si l'une de ces situations vous concerne, même si vous n'en êtes pas certaine. Votre médecin pourra décider qu'il est nécessaire d'arrêter le traitement par Asterluna Continu 30.

Si l'une des situations décrites ci-dessus évolue pendant que vous utilisez Asterluna Continu 30, par exemple, si un membre de votre famille proche présente une thrombose sans raison connue, ou si vous prenez beaucoup de poids, parlez-en à votre médecin.

CAILLOTS SANGUINS DANS UNE ARTERE**Que peut-il se passer si un caillot sanguin se forme dans une artère ?**

Comme un caillot sanguin dans une veine, un caillot dans une artère peut provoquer de graves problèmes. Par exemple, il peut provoquer une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

Facteurs augmentant le risque de caillot sanguin dans une artère

Il est important de noter que le risque de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral lié à l'utilisation d'Asterluna Continu 30 est très faible, mais il peut augmenter :

- avec l'âge (au-delà d'environ 35 ans);
- si vous fumez.** Lors de l'utilisation d'un contraceptif hormonal combiné tel qu'Asterluna Continu 30, il est conseillé d'arrêter de fumer. Si vous ne parvenez pas à arrêter de fumer et si vous êtes âgée de plus de 35 ans, votre médecin pourra vous conseiller d'utiliser une autre méthode de contraception;
- si vous êtes en surpoids;
- si votre tension artérielle est élevée;
- si un membre de votre famille proche a déjà eu une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral à un âge jeune (avant l'âge de 50 ans). Dans ce cas, vous pourriez également présenter un risque plus élevé de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral;
- si vous ou un membre de votre famille proche avez un taux élevé de graisses dans le sang (cholestérol ou triglycérides);
- si vous avez des migraines, en particulier des migraines avec aura;
- si vous avez des problèmes cardiaques (troubles valvulaires cardiaques, trouble du rythme appelé fibrillation auriculaire);
- si vous souffrez de diabète.

Si vous cumulez plus d'une de ces situations ou si l'une d'entre elles est particulièrement sévère, le risque d'apparition d'un caillot sanguin peut être encore plus élevé.

Si l'une des situations décrites ci-dessus venait à évoluer pendant que vous utilisez Asterluna Continu 30, par exemple, si vous commencez à fumer, si un membre de votre famille proche présente une thrombose de cause inconnue, ou si vous prenez beaucoup de poids, parlez-en à votre médecin.

Asterluna Continu 30 et cancer

On a observé des cas légèrement plus fréquents de cancer du sein chez les femmes qui prennent une pilule combinée, mais on ignore si cela est dû au traitement. Il se peut, par exemple, que l'on détecte plus de tumeurs chez les femmes qui utilisent la pilule du fait que celles-ci sont examinées plus souvent par leur médecin. L'occurrence des tumeurs mammaires diminue progressivement après l'arrêt du contraceptif hormonal combiné. Il est important de consulter régulièrement votre médecin si vous palpez la moindre grosseur.

On a rapporté des cas rares de tumeurs hépatiques bénignes, et des cas encore plus rares de tumeurs hépatiques malignes chez les utilisatrices de pilules. Contactez votre médecin si vous ressentez une douleur abdominale sévère et inhabituelle.

On a rapporté que le cancer du col de l'utérus peut survenir plus souvent chez les femmes ayant pris la pilule pendant une longue durée. Cependant, on ne sait pas dans quelle mesure le comportement sexuel ou d'autres facteurs tels que le virus du papillome humain (VPH) augmente ce risque.

Saignements intermenstruels (pertes de sang entre les règles)

Au cours des premiers mois de prise d'Asterluna Continu 30, vous pouvez présenter des pertes de sang inattendues (saignements survenant en dehors des jours de prise des comprimés placebo). Si ces saignements persistent pendant plus de quelques mois, ou si ces saignements débutent après quelques mois d'utilisation, votre médecin doit en rechercher la cause.

Que faire si aucun saignement ne se produit pendant la phase de prise des comprimés placebo

Si vous avez pris correctement tous les comprimés, si vous n'avez pas eu de vomissements ni de forte diarrhée et si vous n'avez pris aucun autre médicament, il est très improbable que vous soyez enceinte.

Si vous n'avez pas de règles de privation pendant deux mois de suite, vous êtes peut-être enceinte. Contactez immédiatement votre médecin. **Ne commencez pas** la plaquette suivante tant que vous n'êtes pas sûre que vous n'êtes pas enceinte.

Autres médicaments et Asterluna Continu 30

Informez systématiquement votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament, y compris des médicaments à base de plantes. Veuillez également indiquer à tout

autre médecin ou dentiste qui vous prescrit un autre médicament (ou au pharmacien) que vous prenez Asterluna Continu 30. Ils vous indiqueront si vous devez prendre des mesures contraceptives supplémentaires (par exemple, un préservatif) et, le cas échéant, pendant combien de temps vous devez prendre ces mesures supplémentaires.

N'utilisez pas Asterluna Continu 30 si vous souffrez d'hépatite C et que vous prenez des médicaments contenant l'association ombitasvir/paritaprevir/ritonavir, dasabuvir, glécaprévir/pibrentasvir ou sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir, car ces produits pourraient entraîner des élévations aux tests sanguins de la fonction hépatique (élévation de l'enzyme hépatique ALAT). Votre médecin vous prescrira un autre type de contraception avant de démarrer le traitement par ces médicaments. Asterluna Continu 30 peut être repris 2 semaines environ après la fin de ce traitement. Voir rubrique « Ne prenez jamais Asterluna Continu 30 ».

Certains médicaments peuvent avoir un effet sur les taux sanguins d'Asterluna Continu 30 ou réduire son efficacité à prévenir la grossesse ou entraîner des saignements inattendus. Il s'agit notamment de :

- ☐ médicaments utilisés pour le traitement :
 - de l'épilepsie (par exemple, primidone, phénytoïne, barbituriques, carbamazépine, oxcarbazépine);
 - de la tuberculose (par exemple, rifampicine);
 - des infections causées par le VIH et le virus de l'hépatite C (médicaments appelés « inhibiteurs de la protéase » et « inhibiteurs non nucléosidiques de la transcriptase inverse », par exemple le ritonavir, la névirapine, l'éfavirenz);
 - des infections fongiques (la griséofulvine, le kétoconazole);
 - de l'arthrite, arthrose (étoricoxib);
 - de l'hypertension artérielle pulmonaire (bosentan);
- ☐ remèdes à base de millepertuis.

Asterluna Continu 30 peut influencer l'effet d'autres médicaments, par exemple :

- ☐ les médicaments contenant de la ciclosporine
- ☐ la lamotrigine, un antiépileptique (ce qui pourrait entraîner une augmentation de la fréquence des crises d'épilepsie)
- ☐ la théophylline (utilisée pour traiter les problèmes respiratoires)
- ☐ la tizanidine (utilisée pour traiter les douleurs musculaires et/ou les crampes musculaires)

Asterluna Continu 30 avec des aliments et boissons

Asterluna Continu 30 peut être pris avec ou sans aliments, si nécessaire avec une petite quantité d'eau.

Tests de laboratoire

Si vous devez subir une analyse de sang, dites à votre médecin ou au personnel du laboratoire que vous prenez la pilule, car les contraceptifs hormonaux peuvent perturber les résultats de certains tests.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Vous ne devez pas prendre Asterluna Continu 30 si vous êtes enceinte. Si vous tombez enceinte alors que vous prenez Asterluna Continu 30, arrêtez immédiatement de prendre la pilule et contactez votre médecin. Si vous souhaitez être enceinte, vous pouvez arrêter de prendre la pilule à tout moment (voir également « Si vous voulez arrêter de prendre Asterluna Continu 30 »).

Allaitement

Il n'est généralement pas conseillé d'utiliser Asterluna Continu 30 pendant l'allaitement. Si vous souhaitez prendre la pilule alors que vous allaitez, veuillez consulter votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il n'existe aucune donnée suggérant que l'utilisation d'Asterluna Continu 30 influence la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser une machine.

Asterluna Continu 30 contient du lactose

Ce médicament contient du lactose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. Comment prendre Asterluna Continu 30 ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prenez toujours Asterluna Continu 30 en suivant les instructions, car l'oubli de comprimés peut réduire l'efficacité du médicament.

Quand et comment utiliser Asterluna Continu 30 :

Chaque plaquette contient 28 comprimés : 21 comprimés actifs jaunes et 7 comprimés placebo blancs.

Les deux sortes de comprimés de couleurs différentes d'Asterluna Continu 30 sont disposés selon leur ordre de prise. Prenez un comprimé d'Asterluna Continu 30 par jour, si nécessaire avec un peu d'eau. Vous devez prendre les comprimés tous les jours environ à la même heure.

Ne confondez pas les comprimés : prenez un comprimé jaune les 21 premiers jours, puis un comprimé blanc les 7 derniers jours. Vous commencerez ensuite immédiatement une nouvelle plaquette (21 comprimés jaunes, puis 7 comprimés blancs). Il n'y a donc pas de période d'arrêt entre deux plaquettes.

En raison de la composition différente des comprimés, vous devez commencer par la prise du premier comprimé à gauche de la première rangée puis vous prendrez un comprimé chaque jour. Pour respecter l'ordre de prise, suivez la direction indiquée par les flèches sur la plaquette.

Préparation de la plaquette

Pour vous aider dans la prise de vos comprimés, chaque étui d'Asterluna Continu 30 contient par plaquette, 1 jeu de 7 autocollants hebdomadaires, chacun mentionnant tous les jours de la semaine. Choisissez l'autocollant de la semaine qui définit le jour où vous commencez à prendre les comprimés. Par exemple, si vous commencez un mercredi, utilisez l'autocollant de la semaine qui commence par « ME ».

Sur la plaquette, placer l'autocollant hebdomadaire correspondant au jour que vous avez choisi pour prendre le premier comprimé au-dessus de la première rangée de comprimés, à l'endroit indiqué par "Placez l'autocollant ici" de sorte que le premier jour se trouve au-dessus du comprimé avec l'indication « Début ». Une indication journalière figure ainsi au-dessus de chaque comprimé de chacune des rangées et vous permettra de vérifier que vous avez pris chacun des comprimés. Les flèches indiquent l'ordre dans lequel vous devez prendre les comprimés. Pendant les 7 jours de prise des comprimés placebo blancs (les jours sous placebo), les saignements devraient commencer (hémorragie de privation). Ils démarrent habituellement le 2^e ou 3^e jour après la prise du dernier comprimé actif jaune. Dès que vous avez pris le dernier comprimé placebo blanc, commencez la plaquette suivante, que vos saignements soient terminés ou non. Vous commencerez donc toujours votre nouvelle plaquette **le même jour de la semaine** et l'hémorragie de privation aura lieu habituellement le même jour du mois. Si vous utilisez Asterluna Continu 30 de cette façon, vous serez protégée contre une grossesse pendant les 7 jours où vous prenez un comprimé placebo blanc.

Quand commencer à prendre Asterluna Continu 30 ?

☐ Si vous n'avez pas utilisé de contraceptif au cours du mois précédent

Commencez Asterluna Continu 30 le premier jour de votre cycle, c'est-à-dire le premier jour de vos règles. En commençant à prendre Asterluna Continu 30 le premier jour de vos menstruations, vous êtes immédiatement protégée contre une grossesse. Vous pouvez également commencer entre le 2^e et le 5^e jour de votre cycle mais, dans ce cas, vous devez utiliser une méthode de contraception supplémentaire (par exemple, un préservatif) pendant les 7 premiers jours.

☐ Si vous passez d'une contraception hormonale combinée d'un anneau vaginal hormonal combiné ou d'un dispositif transdermique (patch) hormonal combiné:

Prenez de préférence le premier comprimé d'Asterluna Continu 30 le jour qui suit la prise du dernier comprimé actif (le dernier comprimé contenant les substances actives) de votre pilule précédente, mais au plus tard le jour qui suit la période habituelle d'arrêt des comprimés de votre pilule précédente ou le jour qui suit la prise du dernier comprimé placebo (le dernier comprimé ne contenant pas de substances actives) de votre pilule précédente. Si vous utilisiez un dispositif transdermique ou un anneau vaginal combiné, suivez les conseils de votre médecin.

☐ **Si vous passez d'une méthode à base d'un progestatif seul (pilule, injection, implant à progestatif seul, ou dispositif intra-utérin à libération de progestatif aussi appelé DIU ou stérilet)**

Vous pouvez passer de la pilule progestative seule à Asterluna Continu 30 n'importe quel jour (pour un implant ou un DIU, le jour de leur retrait, pour un contraceptif injectable, le jour où l'injection suivante aurait dû avoir lieu) mais, dans tous les cas, utilisez des mesures contraceptives supplémentaires (par exemple, un préservatif) pendant les 7 premiers jours de la prise des comprimés.

☐ **Après une fausse couche**

Suivez les conseils de votre médecin.

☐ **Après un accouchement**

Vous pouvez commencer Asterluna Continu 30 du jour 21 au jour 28 après l'accouchement. Si vous commencez plus de 28 jours après l'accouchement, utilisez une méthode barrière (par exemple, un préservatif) pendant les 7 premiers jours de prise d'Asterluna Continu 30. Si vous avez eu des relations sexuelles entre l'accouchement et la (re)prise d'Asterluna Continu 30, vérifiez que vous n'êtes pas enceinte ou attendez vos prochaines règles avant de prendre ce médicament.

☐ **Pendant l'allaitement**

Si vous allaitez et que vous voulez (re)démarrer la prise d'Asterluna Continu 30 après avoir accouché, consultez la rubrique « Grossesse et allaitement ».

Demandez conseil à votre médecin si vous n'êtes pas sûre du moment où vous devez commencer à prendre Asterluna Continu 30.

Si vous avez pris plus d'Asterluna Continu 30 que vous n'auriez dû

Aucun événement indésirable grave n'a été signalé en cas de prise excessive d'Asterluna Continu 30. Si vous prenez plusieurs comprimés à la fois, des symptômes tels que nausées ou vomissements peuvent apparaître. Chez les adolescentes, des saignements vaginaux légers peuvent survenir.

Si vous avez pris trop de comprimés d'Asterluna Continu 30, ou si vous vous rendez compte qu'un enfant en a pris, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Si vous oubliez de prendre Asterluna Continu 30

Les comprimés de la 4^e rangée de la plaquette sont des comprimés placebo. Si vous oubliez de prendre l'un de ces comprimés, cela n'aura aucun effet sur l'efficacité contraceptive d'Asterluna Continu 30. Jetez le comprimé placebo que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez oublié de prendre un des comprimés actifs jaunes de la 1^{ère}, 2^{ème} ou 3^{ème} rangée de la plaquette, procédez comme suit :

- ☐ Si vous avez **moins de 12 heures de retard** dans la prise, l'efficacité contraceptive d'Asterluna Continu 30 n'est pas diminuée. Prenez le comprimé dès que vous vous rendez compte de l'oubli, puis continuez à prendre les comprimés suivants à l'heure habituelle (même si vous devez prendre 2 comprimés le même jour). Dans ce cas, il est inutile d'utiliser une méthode contraceptive supplémentaire.
- ☐ Si vous avez **plus de 12 heures de retard** pour la prise, l'efficacité contraceptive d'Asterluna Continu 30 n'est plus garantie. Plus le nombre de comprimés oubliés augmente, plus le risque de grossesse est élevé.

Suivez les instructions ci-dessous si vous avez oublié un comprimé :

☐ **Si vous avez oublié plusieurs comprimés de cette plaquette**

Contactez votre médecin.

☐ **Si vous avez oublié un comprimé durant la semaine 1**

Prenez le comprimé oublié dès que vous vous en rendez compte, même si cela signifie que vous devez prendre deux comprimés en même temps. Continuez à prendre les comprimés au moment habituel et utilisez un moyen de

contraception **supplémentaire** (un préservatif, par exemple) pendant les 7 jours suivants. Si vous avez eu des relations sexuelles la semaine précédant l'oubli du comprimé, demandez conseil à votre médecin. Dans ce cas, veuillez consulter votre médecin.

☐ Si vous avez oublié un comprimé durant la semaine 2

Prenez le comprimé oublié dès que vous vous en rendez compte, même si cela signifie que vous devez prendre deux comprimés en même temps. Continuez à prendre les comprimés au moment habituel. L'efficacité contraceptive du médicament n'est pas diminuée et il n'est pas nécessaire de prendre des précautions supplémentaires.

☐ Si vous avez oublié un comprimé durant la semaine 3

Vous avez le choix entre deux options :

1. Prenez le comprimé oublié dès que vous vous en rendez compte, même si cela signifie que vous devez prendre deux comprimés en même temps. Vous pouvez prendre les comprimés suivants à l'heure habituelle. Au lieu de prendre les comprimés placebo, commencez une nouvelle plaquette. Vous aurez très probablement des règles à la fin de la seconde plaquette, mais il est aussi possible que vous ayez des saignements ou des pertes légères durant la seconde plaquette.
2. Vous pouvez aussi arrêter de prendre les comprimés actifs jaunes de la plaquette en cours et commencer immédiatement à prendre les comprimés placebo blancs (**en tenant compte du jour où vous avez oublié votre comprimé**). Si vous souhaitez commencer une nouvelle plaquette le même jour que d'habitude, prenez les comprimés placebo pendant moins de 7 jours.

En suivant une de ces recommandations, vous resterez protégée contre une grossesse.

- ☐ Si vous avez oublié un comprimé d'une plaquette et que vous n'avez pas de règles pendant les premiers jours sous comprimés placebo, vous êtes peut-être enceinte. Dans ce cas, consultez votre médecin avant de commencer la plaquette suivante.**

1 seul comprimé
oublié (avec plus de
12 heures de retard)

Semaine 3
Semaine 2

- Prenez le comprimé oublié
- Prenez immédiatement la plaquette en cours
- Finissez la plaquette en cours
- Commencez les comprimés placebo (pas plus de 7 jours, comprimé oublié compris)
- Au lieu de prendre les comprimés placebo, commencez une nouvelle plaquette
- Finissez la plaquette suivante

Que faire en cas de vomissements ou de diarrhée sévère

Si vous vomissez dans les 3 ou 4 heures qui suivent la prise d'un comprimé ou si vous avez une diarrhée sévère, il existe un risque que les substances actives contenues dans le comprimé ne soient pas totalement absorbées par votre organisme. La situation est alors presque la même qu'en cas d'oubli d'un comprimé. Après des vomissements ou une diarrhée, prenez dès que possible un comprimé d'une plaquette de réserve. Prenez-le si possible dans les 12 heures qui suivent l'heure à laquelle vous prenez habituellement votre comprimé. Si ce n'est pas possible ou si 12 heures se sont déjà écoulées, suivez les conseils décrits dans la rubrique « Si vous oubliez de prendre Asterluna Continu 30 ».

Retarder vos règles : ce que vous devez savoir

Bien que non recommandé, vous pouvez retarder la survenue de vos règles en prenant directement les comprimés actifs jaunes d'une nouvelle plaquette d'Asterluna Continu 30 au lieu des comprimés placebo blancs. Il est possible que vous saigniez légèrement ou que vous ayez des règles en utilisant les comprimés de cette seconde plaquette. Une fois la deuxième plaquette terminée, vous pouvez démarrer une nouvelle plaquette comme d'habitude.

Demandez conseil à votre médecin avant de décider de retarder le jour de survenue de vos règles.

Modifier le premier jour de vos règles : ce que vous devez savoir

Si vous prenez vos comprimés conformément aux recommandations, vos règles commenceront pendant les jours où vous prenez les comprimés placebo. Si vous souhaitez changer le premier jour de vos règles, réduisez le nombre de jours de prise des comprimés placebo (mais n'en prenez jamais plus de 7, qui est un maximum !). Par exemple, si la période sous comprimés placebo commence normalement un vendredi et que vous voulez qu'elle démarre un mardi (3 jours plus tôt), vous devez commencer une nouvelle plaquette 3 jours plus tôt que d'habitude. Si l'intervalle sous placebo est très court (par exemple, 3 jours ou moins), il est possible que vous n'ayez pas de saignement pendant cette période. Vous pouvez alors présenter un saignement léger ou des petites pertes.

Si vous avez le moindre doute, consultez votre médecin.

Si vous voulez arrêter de prendre Asterluna Continu 30

Vous pouvez arrêter de prendre Asterluna Continu 30 à tout moment. Si vous ne souhaitez pas être enceinte, consultez votre médecin pour qu'il vous conseille d'autres moyens fiables de contraception. Si vous voulez avoir un enfant, arrêtez de prendre Asterluna Continu 30 et attendez d'avoir vos règles avant d'essayer de concevoir. Vous serez ainsi à même de calculer plus facilement la date prévue de l'accouchement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, en particulier s'il est grave et persistant, ou si votre état de santé se modifie et pourrait selon vous être dû à Asterluna Continu 30, informez-en votre médecin.

Effets indésirables graves

Consultez immédiatement un médecin, si vous développez l'un des symptômes d'angioœdème tels qu'un gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge et/ou des difficultés à avaler ou un urticaire avec éventuellement des difficultés à respirer (voir aussi « Avertissements et précautions »).

Il existe un risque plus élevé de caillots sanguins dans les veines (thromboembolie veineuse [TEV]) ou de caillots sanguins dans les artères (thromboembolie artérielle [TEA]) chez toutes les femmes qui prennent des contraceptifs hormonaux combinés. Pour plus d'informations sur les différents risques associés à la prise de contraceptifs hormonaux combinés, consultez la rubrique 2. « Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Asterluna Continu 30? ».

Voici une liste des effets indésirables liés à l'utilisation d'Asterluna Continu 30 :

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- nausées
- douleurs abdominales
- prise de poids
- maux de tête
- humeur dépressive
- altération de l'humeur
- hypersensibilité mammaire
- douleur mammaire

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- vomissements
- diarrhée
- rétention d'eau
- migraines
- diminution de la libido
- augmentation du volume des seins

- éruption cutanée
- urticaire

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- intolérance aux lentilles de contact
- hypersensibilité
- perte de poids
- augmentation de la libido
- écoulement mammaire
- pertes vaginales
- type d'inflammation cutanée provoquant des grosseurs rouges, douloureuses, sensibles (érythème noueux)
- réaction cutanée provoquant des lésions ou taches rouges en forme de cible dites en cocarde (érythème polymorphe)
- caillots sanguins nocifs dans une veine ou une artère, par exemple :
 - dans une jambe ou un pied (c'est-à-dire TVP)
 - dans un poumon (c'est-à-dire PE)
 - crise cardiaque
 - accident vasculaire cérébral (AVC)
 - mini-AVC ou symptômes temporaires d'AVC, appelés attaque ischémique transitoire (AIT)
 - caillots sanguins dans le foie, l'estomac/intestin, les reins ou l'œil

Le risque d'apparition d'un caillot sanguin peut-être plus élevé si vous souffrez d'autres affections augmentant ce risque (Voir rubrique 2. pour plus d'informations sur les affections qui augmentent le risque de caillots sanguins et les symptômes d'un caillot sanguin).

Les effets indésirables graves suivants ont été signalés plus souvent chez les femmes utilisant des contraceptifs oraux, mais on ne sait pas si cela est causé par le traitement (Voir rubrique 2. "Avertissements et précautions") :

- augmentation de la pression artérielle
- tumeurs du foie ou cancer du sein

Les affections suivantes sont également associées aux contraceptifs hormonaux combinés :

Maladie de Crohn, rectocolite hémorragique, épilepsie, migraine, endométriose, porphyrie (trouble métabolique provoquant une douleur abdominale et des troubles mentaux), lupus érythémateux disséminé (maladie qui affecte votre système de défenses naturelles), herpès en fin de la grossesse, chorée de Sydenham (contractions rapides et involontaires ou mouvements saccadés), syndrome hémolytique et urémique (se produisant après la diarrhée causée par la bactérie Escherichia. coli), atteinte du foie qui deviennent visibles par la jaunisse, la maladie de la vésicule biliaire ou de la formation de calculs biliaires.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via :

Belgique

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, Division Vigilance, Avenue Galilée 5/03, 1210 BRUXELLES; Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be; e-mail: adr@afmps.be.

Luxembourg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé ; Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Asterluna Continu 30 ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et la plaquette après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Asterluna Continu 30 ?

Une plaquette d'Asterluna Continu 30 contient 21 comprimés actifs jaunes répartis sur les 1^{ère}, 2^{ème} et 3^{ème} rangées et 7 comprimés placebo blancs sur la 4^{ème} rangée.

Comprimés actifs

- Les substances actives sont le lévonorgestrel et l'éthinylestradiol. Un comprimé actif contient 0,15 milligrammes de lévonorgestrel et 0,03 milligrammes d'éthinylestradiol.
- Les autres composants sont :
Noyau du comprimé : lactose monohydraté, povidone K30, crospovidone de type A et stéarate de magnésium.
Pelliculage : alcool polyvinylique, dioxyde de titane (E171), macrogol (3350), talc (E553b) et oxyde de fer jaune (E172).

Comprimés placebo

- Les comprimés placebo ne contiennent pas de substance active.
- Les composants sont :
Noyau du comprimé : lactose, povidone K30, stéarate de magnésium.
Pelliculage : alcool polyvinylique, dioxyde de titane (E171), macrogol (3350), talc (E553b).

Aspect d'Asterluna Continu 30 et contenu de l'emballage extérieur

Chaque plaquette d'Asterluna Continu 30 contient 21 comprimés pelliculés jaunes et 7 comprimés pelliculés blancs.

Les comprimés actifs sont jaunes, ronds, d'un diamètre de 6 mm et d'une épaisseur inférieure à 4 mm environ.

Les comprimés placebo sont blancs, ronds, d'un diamètre de 6 mm et d'une épaisseur de 3 à 4 mm environ.

Asterluna Continu 30 est disponible en boîtes de 1, 3, 6 et 13 plaquettes, contenant chacune 28 comprimés (21 comprimés actifs et 7 comprimés placebo).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Exeltis Germany GmbH
Adalperostraße 84
85737 Ismaning
Allemagne

Fabricant

Laboratorios León Farma, S.A.
Polígono Industrial Navatejera, La Vallina S/N
24008 Navatejera (Leon)
Espagne

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms :

AT	Melleva 150 Mikrogramm / 30 Mikrogramm Filmtabletten
BE	Asterluna Continu 30 0,15 mg/0,03 mg comprimés pelliculés, filmomhulde tabletten, Filmtabletten
CZ	Leverette 0,15 mg/0,03 mg potahované tablety
DE	Asumate 30/21+7 0.15mg/0.03mg Filmtabletten
EE	Leverette
ES	Levesia Diario 0,15 mg/0,03 mg comprimidos recubiertos con película EFG
FI	Leverette 150 mikrog/30 mikrog kalvopäällysteiset tabletit
HU	Missee 0,15 mg/0,03 mg filmtabletta
IT	Extrelis
LT	Leverette 0.03 mg plėvele dengtos tabletės
LV	Leverette 0.03 mg apvalkotās tabletes

LU Asterluna Continu 30 0,15 mg/0,03 mg comprimés pelliculés
NL Levonorgestrel/Ethinylestradiol Chemical Farma 150/30 microgram, Filmomhulde tabletten
PL Leverette
SK Leverette 0,15 mg/0,03 mg filmom obalené tablety
SE Leverette 150 mikrogram/30 mikrogram, filmdragerade tabletter

Numéro d'autorisation de mise sur le marché : BE498622

Mode de délivrance : sur prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 10/2022.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 11/2022.