

Die Kombinationsbehandlung Ombitasuvir/Pantaprevir/Ritonavir mit oder ohne Dassabuvir und auch die Behandlung Glecaprevir/Pibrentasvir gegen das Hepatitis-C-Virus (HCV) kann bei Frauen, die ESTRAMON 50 anwenden, welche Ethynodiol enthalten, erhöhte Leberwerte im Bluttest (Anstieg des Leberenzym ALT) verursachen. ESTRAMON 50 enthält Estradiol anstatt von Ethynodiol. Es ist nicht bekannt, ob bei Anwendung von ESTRAMON 50 zusammen mit dieser Kombinationsbehandlung gegen HCV ein Anstieg des Leberenzym ALT auftreten kann.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel, pflanzliche Präparate oder Naturheilmittel handelt. Ihr Arzt wird Sie gerne beraten.

Labortests:
Wenn bei Ihnen eine Blutuntersuchung erforderlich ist, informieren Sie Ihren Arzt oder das Laborpersonal, dass Sie ESTRAMON 50 anwenden, da dieses Arzneimittel die Ergebnisse einiger Laboruntersuchungen beeinflussen kann.

Schwangerschaft und Stillzeit:
Schwangerschaft:
Die Anwendung von ESTRAMON 50 ist nur bei Frauen nach der Menopause vorgesehen. Wenn Sie schwanger werden, trennen Sie die Anwendung von ESTRAMON 50 ab und suchen Sie Ihren Arzt auf.

Stillzeit:
Sie dürfen ESTRAMON 50 in der Stillzeit nicht anwenden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen:
ESTRAMON 50 hat keine bekannte Wirkung auf die Verkehrstüchtigkeit oder die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

3 Wie ist ESTRAMON 50 anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Ihr Arzt wird versuchen, Ihnen die niedrigste Dosis, die zur Behandlung Ihrer Beschwerden erforderlich ist, für eine möglichst kurze Zeit zu ordnen. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von ESTRAMON 50 zu stark oder zu schwach ist.

Wie sollten Sie ESTRAMON 50 anwenden?
ESTRAMON 50 kann kontinuierlich (j ohne Pause) oder zyklisch (j 1 Tag Anwendung gefolgt von 7 Tagen Pause) angewendet werden. Bei Frauen mit Gebärmutter muss die Behandlung mit ESTRAMON 50 für mindestens 12–14 Tage eines 28-tägigen Zyklus mit einer entsprechenden (vom Arzt zu verschreibenden) Dosis eines Gestagens kombiniert werden (siehe auch Abschnitt 2).

Bei Frauen, deren Gebärmutter entfernt wurde, wird der Zusatz eines Gestagens nicht empfohlen, außer in Fällen, in denen Anästhesien von Gebärmutterhaut außerhalb der Gebärmutter (Endometriose) diagnostiziert wurden (siehe auch Abschnitt 2).

Eine ununterbrochene Anwendung von ESTRAMON 50 kann bei Frauen nach Entfernung der Gebärmutter durchgeführt werden oder wenn während des behandelnsen Zeitraumes die Estrogenmangelbeschwerden wieder stark in Erscheinung treten.

Während der ersten Behandlungsmonate können unregelmäßige Blutungen oder Schmierblutungen auftreten. Wenn Sie starke Blutungen haben oder die Blutungen bzw. Schmierblutungen über die [frühere Behandlungsdauer hinzu erhöhen](#), teilen Sie dies bitte Ihrem Arzt mit, sodass Ihre Behandlung – falls erforderlich – angepasst werden kann (siehe Abschnitt 2, „Unerwartete Blutungen“).

Art der Anwendung:
Zur transdermalen Anwendung (zum Aufkleben auf die Haut)

Ein ESTRAMON 50 Pflaster wird 2-mal wöchentlich aufgeklebt, d. h. im Abstand von 3 bzw. 4 Tagen wird das verbrauchte Pflaster durch ein neues ersetzt.

Die Stelle, auf die das transdermale Pflaster aufgeklebt wird, sollte bei jedem neuen transdermalen Pflaster gewechselt werden. Die geeigneten Stellen zum Anbringen des Pflasters sind Hautpartien unter der Taille, wo sich die Haut wenig rüttelt. ESTRAMON 50 darf nicht auf oder in die Nähe der Brüste geklebt werden! Die gewählte Hautstelle muss sauber, fettfrei, trocken und unverletzt sein. Das transdermale Pflaster sollte aufgeklebt werden, sobald es aus dem Beutel herausgenommen wurde. Bitte berühren Sie möglichst nicht die Klebefläche.

Vergleich zu Nichtanwenderinnen häufiger berichtet:

- Brustkrebs
- Übermäßiges Wachstum oder Krebs der Gebärmutterhaut (Endometriumhyperplasie oder -krebs)
- Eierstockkrebs
- Blutgerinnsel in den Venen der Beine oder der Lunge (venöse Thromboembolie)
- Herzkrankheit
- Schlaganfall
- Gedächtnisstörungen (wahrscheinliche Demenz), wenn die Hormonersatzbehandlung im Alter von über 65 Jahren begonnen wurde

Weitere Informationen über diese Nebenwirkungen finden Sie im Abschnitt 2.

Einige Nebenwirkungen können schwerwiegend sein:

Falls eines oder mehrere der folgenden Symptome auftreten, benötigen Sie unverzüglich medizinische Behandlung:

- plötzlich auftretende Brustschmerzen
- Brustdruckschmerzen, die in einen Arm oder in den Hals ausstrahlen
- Atemnot
- schmerzhafte Schwellungen und Rötungen der Beine
- gelbliche Verfärbung der Augen und der Gesichtshaut, Dunkelfärbung des Urins, Hautrücken (Gelbsucht)
- ungewöhnliche Schleidenblutungen oder Schmierblutungen (Durchbruchblutungen) nach längerer Anwendung von ESTRAMON 50-Pflastern oder nach Beendigung der ESTRAMON 50-Behandlung
- Veränderungen an der Brust, insbesondere Einziehungen (Dellenbildung) in der Haut, Veränderungen der Brustwarzen und Knoten, die Sie sehen oder tasten können (Brustkrebs)
- schmerzhafte Monatsblutungen
- unklares migräneartige Kopfschmerzen

Verwenden Sie ESTRAMON 50 nicht weiter und suchen Sie unverzüglich Ihren Arzt auf, falls eines oder mehrere der oben genannten Symptome auftreten. Bitte beachten Sie die Risiken, die generell mit einer Hormonersatztherapie verbunden sind (siehe Abschnitt 2, „Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen“).

Weitere Nebenwirkungen:
Darüber hinaus wurden folgende Nebenwirkungen bei der Anwendung von ESTRAMON 50 berichtet:

Zehnmalig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Kopfschmerzen
- Hautreaktionen an der Anwendungsstelle (einschließlich Hautreizung, Brennen, Hautausschlag, Hautrötung, Blutung, Bluterguss, Entzündung, Schwellung, Hautpigmentierung, Naselauf und Blasenbildung)
- Spannungsgefühl und Schmerzen der Brust
- Regelbeschwerden, Menstruationsstörungen

Mäßig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Depression
- Nervosität
- Stimmungsschwankungen
- Schlaflosigkeit
- Benommenheit
- Übelkeit
- Verdauungsstörungen
- Durchfall
- Bauchschmerzen
- Blähungsgefühl
- Völlegefühl
- Appetitzüglerung
- Akne
- Ausschlag
- Hautrötung
- Juckreiz
- Rückenschmerzen
- Brustvergrößerung
- starke Regelblutungen
- zitzen weißer bis gelblicher Scheidensaft aus
- unregelmäßige Blutungen aus der Scheide
- starke Kontraktionen der Gebärmutter
- Scheidenentzündung
- übermäßige Verdickung der Gebärmutterhaut (Endometriumhypoplasie)
- Schmerzen
- Schweiß
- Flüssigkeitseinlagerung (Ödeme) in den Gelenken (Hände und Füße)
- Gewichtveränderungen

Gesessenlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- Angstzustände
- Migräne
- Schwindel
- Sehstörungen
- trockene Augen
- Erhöhung des Blutdrucks
- Herzklagen (Palpitation)
- Erbrechen
- Hautverfärbung
- Gelenkschmerzen
- Muskelerkrankungen
- Zervixpolypen
- Sekretion aus der Brustdrüse
- allergische Reaktionen wie zum Beispiel Ausschlag
- Appetitlosigkeit

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

- Überempfindlichkeit
- Veränderung des sexuellen Verlangens
- Kribbeln oder Taubheitsgefühl in Händen und Füßen
- venöse Blutgerinnsel
- Gallenstein
- Veränderung der Leberfunktion und des Gallensaftes
- Haarsuzahl
- Muskelschwäche
- Uteruskarzinom
- Elektrolytosen
- Zervixpolypen
- Sekretion aus der Brustdrüse
- allergische Reaktionen wie zum Beispiel Ausschlag
- Appetitlosigkeit

Nichtbekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

- Brustkrebs
- Blutgerinnsel
- Schmerzen in den Extremitäten
- anormale Leberfunktionswerte
- allergische Hautentzündung
- Knoten in der Brust (nicht krebsartig)

Sojaj (Ph. Eur.) kann allergische Reaktionen hervorrufen.

Die folgenden Nebenwirkungen wurden während der Anwendung anderer Präparate zur Hormonersatzbehandlung berichtet:

- Gallenblasenkrankheiten
- verschiedene Hauterkrankungen
 - Hautverätzungen, insbesondere im Gesicht und am Hals, sogenannte Schwangerschaftslecken (Chloasma)
 - schmerzhafte, rötliche Hautknöpfchen (Erythema nodosum)
 - Ausschlag mit scheibenförmigen Rötungen bzw. Entzündungen (Erythema multiforme)

5 Wie ist ESTRAMON 50 aufzubewahren?

Beaufahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Faltschachtel und dem Beutel nach „verwendbar bis“ oder „vera. bis“ angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Aufbewahrungsbedingungen:
Nicht über 30 °C lagern.

Hinweis zur Entsorgung:
Nach dem Gebrauch ist das ESTRAMON 50-Pflaster zusammenzufalten (Klebefläche nach innen).

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter <http://www.bfarm.de/Arzneimittelentsorgung>.

6 Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was ESTRAMON 50 enthält:
Der Wirkstoff ist: Estradiol

1 transdermales Pflaster mit 20 cm² enthält:
4,13 mg Estradiol-Hemihydrat; entsprechend 4 mg Estradiol

Durchschnittliche Estradiolfreisetzung pro Tag: 50 Mikrogramm

Die sonstigen Bestandteile sind:

Matrix: Poly[(2-ethylhexyl)acrylat-co-methacrylat]-co-acrylsäure-co-(2,3-epoxypropyl)methacrylat] (R22/23/24/25; 7,0:0), RRR-alpha-Tocopherol-Zubereitung (TSP) [enthalt Sojaöl (Ph.Eur.)]

Trägeröl: Polystyrolentensphthalat

Schutzfolie: Polyethylenterephthalat, zirkoniert

Wie ESTRAMON 50 aussieht und Inhalt der Packung

ESTRAMON 50 ist ein transparentes ovales transdermales Pflaster, bestehend aus einer Schutzfolie (vor der Anwendung entfernen) und zwei funktionellen Schichten: einer estradiolhaltigen selbstklebenden Matrixschicht und einer Trägeröl.

ESTRAMON 50 ist in Packungen mit 6, 12 und 24 transdermalen Pflastern erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkauf gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Hesal AG

Industriestraße 25

83007 Holzkirchen

Telefon: (08034) 908-000

Telefax: (08034) 908-1290

E-Mail: service@hesal.com

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im September 2023.

Ihre Ärzte/Ihr Arzt, Ihre Apotheke und Hexal wünschen gute Besserung!

46044387