Dienogest ARiSTO® 2 mg Tabletten

Dienogest

ARISTO

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Dienogest Aristo® und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Dienogest Aristo® beachten?
- 3. Wie ist Dienogest Aristo® einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Dienogest Aristo® aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Dienogest Aristo® und wofür wird es angewendet?

Dienogest Aristo® ist ein Präparat zur Behandlung von Endometriose (schmerzhafte Beschwerden durch eine fehlplazierte Gebärmutterschleimhaut). Dienogest Aristo® enthält ein Hormon, das Gestagen Dienogest.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Dienogest Aristo® beachten?

Dienogest Aristo® darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Dienogest oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind;
- wenn Sie an Blutgerinnseln (thromboembolische Erkrankung) in den Venen leiden. Diese können z. B. in den Blutgefäßen der Beine (tiefe Venenthrombose) oder der Lunge (Lungenembolie) auftreten. Siehe auch unter Abschnitt 2. "Dienogest Aristo® und Blutgerinnsel in den Venen";
- wenn Sie schwere Erkrankungen der Arterien, inklusive Herz-Kreislauf-Erkrankung, wie z. B. Herzinfarkt, Schlaganfall oder Herzerkrankung, die zu einer verringerten Blutzufuhr führen (Angina pectoris), haben oder jemals hatten. Siehe auch unter Abschnitt 2. "Dienogest Aristo® und Blutgerinnsel in den Arterien";
- wenn Sie zuckerkrank (Diabetes mellitus) sind mit Schädigung der Blutgefäße;
- wenn Sie schwere Lebererkrankungen haben oder jemals hatten (solange sich Ihre Leberwerte nicht wieder normalisiert haben). Symptome einer Lebererkrankung können z. B. das Gelbwerden der Haut und/ oder Juckreiz am ganzen Körper sein; - wenn Sie gutartige oder bösartige Lebertumoren
- haben oder jemals hatten;
- wenn Sie an einem geschlechtshormonabhängigen bösartigen Tumor wie etwa Brustkrebs oder Krebs der Geschlechtsorgane erkrankt sind oder waren oder bei Verdacht darauf;
- wenn Sie jegliche unerklärliche Blutung aus der Scheide haben.

Wenn während der Einnahme von Dienogest Aristo® eine der oben genannten Erkrankungen oder Umstände das erste Mal auftreten, müssen Sie Dienogest Aristo® sofort absetzen und Ihren Arzt informieren.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, be-

vor Sie Dienogest Aristo® einnehmen.

Während der Einnahme von Dienogest Aristo® dürfen

Sie keine hormonellen Verhütungsmittel jeglicher Form (Tabletten, Pflaster, intrauterine Systeme) verwenden.

Dienogest Aristo® ist KEIN Verhütungsmittel. Wenn Sie nicht schwanger werden wollen, müssen Sie Kondome oder andere, nicht-hormonale Verhütungsmittel verwenden.

In einigen Situationen ist besondere Vorsicht bei der

Einnahme von Dienogest Aristo® erforderlich und es können regelmäßige Kontrolluntersuchungen beim Arzt notwendig sein. Wenn einer der nachfolgenden Punkte auf Sie zutrifft, müssen Sie Ihren Arzt informieren: - jemals ein **Blutgerinnsel** gehabt haben (venöse

- Thromboembolie) oder jemand in Ihrer nahen Familie in relativ frühem Alter ein Blutgerinnsel hatte; - einen nahen Verwandten haben, der Brustkrebs hatte;
- jemals unter **Depressionen** gelitten haben; - einen hohen Blutdruck haben oder unter der Einnah-
- me von Dienogest Aristo® einen hohen Blutdruck ent-
- eine **Lebererkrankung** unter der Einnahme von Dienogest Aristo® entwickeln. Anzeichen einer Le-
- bererkrankung können z. B. das Gelbwerden der Haut oder der Augen oder Juckreiz am ganzen Körper sein. Informieren Sie Ihren Arzt auch, wenn diese Symptome bei einer früheren Schwangerschaft aufgetreten sind; - **zuckerkrank** (Diabetes mellitus) sind oder während einer zurückliegenden Schwangerschaft vorüberge-
- hend zuckerkrank waren; - jemals ein **Chloasma** hatten (gelblich-braune Flecken auf der Haut, vorwiegend im Gesicht); in diesem Fall
- meiden Sie zu viel Sonnenbestrahlung oder ultraviolettes Licht: - während der Einnahme von Dienogest Aristo® an Schmerzen im Unterleib leiden.
- Die Chance, während der Einnahme von Dienogest Aristo® schwanger zu werden, ist verringert, da

Wenn Sie während der Einnahme von Dienogest Aristo® schwanger werden, haben Sie ein geringfügig

Dienogest Aristo® den Eisprung beeinflussen kann.

erhöhtes Risiko einer extrauterinen Schwangerschaft (der Embryo entwickelt sich außerhalb der Gebärmutter). Informieren Sie Ihren Arzt, bevor Sie mit der Einnahme von Dienogest Aristo® beginnen, wenn Sie in der Vergangenheit eine extrauterine Schwangerschaft hatten oder wenn die Funktion Ihrer Eileiter beeinträchtigt ist.

Dienogest Aristo® und schwerwiegende Blutungen der Gebärmutter

Blutungen der Gebärmutter können unter Einnahme von Dienogest Aristo® verstärkt werden; so beispielsweise bei Frauen mit einer Erkrankung, bei der die Gebärmutterschleimhaut (Endometrium) in die Muskelschicht der Gebärmutter hineinwächst, auch als Adenomyosis uteri bezeichnet, oder bei Frauen mit gutartigen Gebärmuttertumoren - manchmal Gebärmuttermyom (Uterusleiomyom) genannt. Wenn die

Blutungen stark sind und längere Zeit andauern, kann dies zu einem Mangel an roten Blutkörperchen führen

Dienogest Aristo® und Veränderungen des Blu-

Bei den meisten Patientinnen treten unter der Behand-

lung mit Dienogest Aristo® Veränderungen des Blu-

tungsmusters

(Anämie), der in einigen Fällen schwerwiegend sein kann. Wenn bei Ihnen eine Anämie auftritt, sollten Sie

mit Ihrem Arzt besprechen, ob Sie Dienogest Aristo® absetzen sollen.

tungsmusters auf (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?").

Dienogest Aristo® und Blutgerinnsel in den Venen

Einige Untersuchungen zeigen einen geringen, statistisch nicht signifikanten Anstieg des Risikos eines Blutgerinnsels in den Beinen (venöse Thromboembolie) im Zusammenhang mit der Einnahme von gestagenhaltigen Präparaten wie Dienogest Aristo®. Sehr selten können Blutgerinnsel bleibende Behinderungen verursachen oder sogar zum Tode führen.

Das Risiko für ein venöses Blutgerinnsel steigt: - mit zunehmendem Alter;

- wenn Sie übergewichtig sind;
- wenn Sie oder einer Ihrer nahen Verwandten in jungem Alter ein Blutgerinnsel im Bein (Thrombose), der Lunge (Lungenembolie) oder einem anderen Organ hatte(n);
- wenn Sie sich einer Operation unterziehen müssen, wenn Sie einen schweren Unfall hatten oder wenn Sie längere Zeit strenge Bettruhe einhalten müssen. Es ist wichtig, Ihren Arzt im Voraus zu informieren, dass Sie Dienogest Aristo® einnehmen, da die Einnahme möglicherweise abgebrochen werden muss. Ihr Arzt wird Ihnen sagen, wann Sie wieder mit der Einnahme von Dienogest Aristo® beginnen sollen, normalerweise ungefähr 2 Wochen nachdem Sie keine Bettruhe mehr einhalten müssen.

Dienogest Aristo® und Blutgerinnsel in den Arterien Es liegen wenig Hinweise für einen Zusammenhang

zwischen gestagenhaltigen Präparaten wie Dienogest Aristo® und einem erhöhten Risiko für Blutgerinnsel z. B. in den Blutgefäßen des Herzens (Herzinfarkt) oder des Gehirns (Schlaganfall) vor. Bei Frauen mit Bluthochdruck kann sich das Risiko für einen Schlaganfall durch die Einnahme solcher Präparate leicht erhöhen.

Das Risiko für ein arterielles Blutgerinnsel steigt: - wenn Sie rauchen. Es wird Ihnen dringend geraten,

- mit dem Rauchen aufzuhören, wenn Sie Dienogest Aristo® einnehmen, besonders wenn Sie älter als 35 Jahre sind;
- wenn Sie übergewichtig sind;
- wenn einer Ihrer nahen Verwandten in jungem Alter einen Herzinfarkt oder Schlaganfall hatte;
- wenn Sie hohen Blutdruck haben.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Dienogest Aristo® einnehmen.

Beenden Sie sofort die Einnahme von Dienogest Aristo® und suchen Sie unverzüglich Ihren Arzt e mögliche rinnsels an sich bemerken, wie z. B.:

- starke Schmerzen und/oder Schwellungen in einem Ihrer Beine; - plötzliche starke Schmerzen in der Brust, mögli-
- cherweise in den linken Arm ausstrahlend;
- plötzliche Atemnot; - plötzlicher Husten ohne klare Ursache;
- ungewöhnliche, starke oder lang anhaltende Kopfschmerzen oder Verschlechterung einer Migräne;
- teilweiser oder kompletter Sehverlust oder Doppeltsehen; - Schwierigkeiten beim Sprechen oder Unfähigkeit
- zu sprechen; - Schwindel oder Ohnmacht;
- Schwäche, seltsames Gefühl oder Taubheit in irgendeinem Körperteil.
- Dienogest Aristo® und Krebs Ob Dienogest Aristo® das Risiko eines Brustkrebses er-

höht oder nicht, ist mit den derzeit verfügbaren Daten

nicht eindeutig erkennbar. Brustkrebs wird bei Frauen, die Hormone einnehmen, etwas häufiger festgestellt als bei Frauen, die keine Hormone nehmen. Es ist aber nicht bekannt, ob dies durch die Behandlung verursacht wird. Möglicherweise werden Tumoren häufiger und früher entdeckt, da Frauen, die Hormone einnehmen, häufiger von einem Arzt untersucht werden. Das Auftreten von Brusttumoren nimmt nach Absetzen von Hormonbehandlungen langsam ab. Es ist wichtig, dass Sie regelmäßig Ihre Brüste untersuchen. Wenn Sie Knoten tasten, müssen Sie Ihren Arzt aufsuchen. In seltenen Fällen wurden gutartige Lebertumoren und noch seltener bösartige Lebertumoren bei Anwende-

Arzt auf, wenn Sie ungewöhnlich starke Bauchschmerzen haben. Dienogest Aristo® und Osteoporose Veränderung der Knochenmineraldichte (BMD) Die Anwendung von Dienogest Aristo® kann Auswir-

kungen auf die Stärke der Knochen bei Jugendlichen

(12 bis unter 18 Jahre) haben. Wenn Sie unter 18 Jah-

rinnen von Hormonen festgestellt. Suchen Sie Ihren

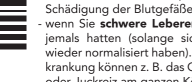
ren sind, wird Ihr behandelnder Arzt daher individuell für Sie sorgfältig Nutzen und Risiko einer Behandlung mit Dienogest Aristo® gegeneinander abwägen und dabei Risikofaktoren für eine Verringerung der Knochenmineraldichte (Osteoporose) einbeziehen. Wenn Sie Dienogest Aristo® einnehmen, können Sie Ihre Knochen mit einer ausreichenden Zufuhr an Kalzi-

um und Vitamin D über Ihre Ernährung oder über Nahrungsergänzungsmittel unterstützen. Wenn bei Ihnen ein erhöhtes Osteoporose-Risiko be-

steht (Schwächung der Knochen durch Verlust von Knochenmineralien) wird Ihr Arzt den Nutzen und das Risiko einer Behandlung mit Dienogest Aristo® sorgfältig abwägen, da Dienogest Aristo® zu einer mäßig starken Senkung der Produktion von Estrogen (ein anderes weibliches Hormon) in Ihrem Körper führt.

Kinder und Jugendliche Dienogest Aristo® ist nicht für die Anwendung bei jungen Mädchen vor der Menarche (erste Monatsblutung)

Die Anwendung von Dienogest Aristo® kann Auswirkungen auf die Stärke der Knochen bei Jugendlichen zwischen 12 und unter 18 Jahren haben. Wenn Sie unter 18 Jahren sind, wird Ihr behandelnder Arzt daher individuell für Sie sorgfältig Nutzen und Risiko einer



Behandlung mit Dienogest Aristo® gegeneinander abwägen und dabei Risikofaktoren für eine Verringerung der Knochendichte (Osteoporose) einbeziehen.

Einnahme von Dienogest Aristo® zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie immer Ihren Arzt, welche Arzneimittel oder pflanzlichen Produkte Sie bereits anwenden. Informieren Sie auch jeden anderen Arzt oder Zahnarzt, der Ihnen andere Arzneimittel verschreibt (oder den Apotheker), dass Sie Dienogest Aristo® einneh-

Einige Arzneimittel können die Blutspiegel von Dienogest Aristo® beeinflussen und können die Wirksamkeit vermindern oder Nebenwirkungen verursa-

Diese beinhalten:

- Arzneimittel zur Behandlung von
 - Epilepsie (z. B. Phenytoin, Barbiturate, Primidon, Carbamazepin, Oxcarbazepin, Topiramat, Felbamat)
 - Tuberkulose (z. B. Rifampicin)
- HIV- und Hepatitis-C-Virus-Infektionen (so genannte Proteasehemmer und nicht-nukleosidische Reverse-Transkriptase-Hemmer, z. B. Ritonavir, Nevirapin, Efavirenz)
- Pilzinfektionen (Griseofulvin, Ketoconazol)
- das pflanzliche Heilmittel **Johanniskraut**

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Einnahme von Dienogest Aristo® zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken Trinken Sie während der Behandlung mit Dienogest Aristo® keinen Grapefruitsaft, da dieser die Konzentra-

tion von Dienogest Aristo® in Ihrem Blut erhöhen kann. Dies kann das Risiko von Nebenwirkungen erhöhen. Laboruntersuchungen Wenn bei Ihnen eine Blutuntersuchung durchgeführt

werden soll, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder das

Laborpersonal darüber, dass Sie Dienogest Aristo®

einnehmen, da Dienogest Aristo® die Ergebnisse be-

stimmter Labortests beeinflussen kann.

Schwangerschaft und Stillzeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, dürfen Sie Dienogest Aristo® nicht einnehmen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen

Bei Patientinnen, die mit Dienogest behandelt wurden, sind keine Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen beobachtet worden.

3. Wie ist Dienogest Aristo® einzunehmen? Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach

Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt 1 Tablette täglich.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, gelten für Dienogest Aristo® die folgenden Angaben. Bitte folgen Sie diesen Anweisungen, da Sie ansonsten von Dienogest Aristo® nicht den vollständigen Nutzen ha-

Mit der Einnahme von Dienogest Aristo® können Sie an jedem Tag Ihres natürlichen Zyklus beginnen. Bei Erwachsenen: Nehmen Sie 1 Tablette täglich mög-

lichst immer zur gleichen Zeit ein, gegebenenfalls zusammen mit etwas Flüssigkeit. Wenn Sie alle Tabletten aus einer Packung eingenommen haben, beginnen Sie ohne Unterbrechung mit der Einnahme aus der nächsten Packung. Setzen Sie die Einnahme der Tabletten auch an den lagen Ihrer Monatsblutung fort. Bisher liegen keine Erfahrungen zur Behandlung mit

Dienogest Aristo® über mehr als 15 Monate bei Patientinnen mit Endometriose vor. Wenn Sie eine größere Menge von Dienogest

Aristo® eingenommen haben, als Sie sollten Es liegen keine Berichte zu schwerwiegenden schädlichen Folgen nach Einnahme von zu vielen Dienogest

Aristo® Tabletten auf einmal vor. Wenn Sie jedoch besorgt sind, suchen Sie Rat bei Ihrem Arzt. Wenn Sie die Einnahme von Dienogest Aristo® ver-

gessen haben oder an Erbrechen oder Durchfall lei-

Dienogest Aristo® ist weniger wirksam, wenn Sie die

Einnahme einer Tablette vergessen haben. Wenn Sie eine oder mehrere Tabletten vergessen haben, holen Sie die Einnahme von nur einer Tablette nach, sobald Sie es bemerkt haben. Nehmen Sie am nächsten Tag die Tablette dann wieder zur gewohnten Zeit ein. Wenn Sie in den ersten 3 bis 4 Stunden nach der Ein-

nahme von Dienogest Aristo® erbrechen oder wenn schwerer Durchfall auftritt, besteht das Risiko, dass der Wirkstoff der Tablette möglicherweise noch nicht vollständig von Ihrem Körper aufgenommen wurde. Diese Situation ist ähnlich wie das Vergessen einer Tablette. Nach Erbrechen oder Durchfall in den ersten 3 bis 4 Stunden nach der Einnahme von Dienogest Aristo® müssen Sie so schnell wie möglich eine weitere Tablette einnehmen. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, um eine vergessene Tablette auszugleichen.

Wenn Sie die Einnahme von Dienogest Aristo® ab-

Wenn Sie die Einnahme von Dienogest Aristo® abbrechen, können Ihre ursprünglichen Symptome einer Endometriose wieder auftreten.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel

Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auf-

treten müssen. Nebenwirkungen treten häufiger während der ersten Monate nach Beginn der Behandlung mit Dienogest Aristo® auf und klingen bei weiterer Einnahme gewöhnlich wieder ab. Sie werden eventuell ein verändertes Blutungsmuster, wie z. B. Schmierblutungen,

unregelmäßige Blutungen oder das Ausbleiben Ihrer

Blutung, bemerken.

Häufig: kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen

- Gewichtszunahme
- depressive Stimmung, Schlafstörungen, Nervosität, Verlust des Interesses an Sex, Stimmungswandel - Kopfschmerzen, Migräne
 - Übelkeit, Bauchschmerzen, Blähungen, aufgeblähter Bauch, Erbrechen
 - Akne, Haarausfall
 - Rückenschmerzen Brustbeschwerden, Eierstockzysten, Hitzewallungen

uterine/vaginale Blutungen einschließlich Schmier-

blutungen - Schwäche, Reizbarkeit

Gelegentlich: kann bis zu 1 von 100 Behandelten be-

- Mangel an roten Blutkörperchen (Anämie)
- Gewichtsabnahme, Appetitzunahme
- Angst, Depression, Stimmungsschwankungen Ungleichgewicht des autonomen Nervensystems
- (kontrolliert die unbewussten Körperfunktionen, wie z. B. Schweißbildung), Aufmerksamkeitsstörung - Augentrockenheit
- Ohrgeräusche (Tinnitus)
- unspezifische Durchblutungsstörungen, ungewöhnli-
- ches Herzklopfen - niedriger Blutdruck
- Kurzatmigkeit
- Durchfall, Verstopfung, Bauchbeschwerden, Magen-Darm-Entzündung (gastrointestinale Entzündung), Zahnfleischentzündung (Gingivitis) - trockene Haut, extremes Schwitzen, starker Juckreiz
- am ganzen Körper, männliches Behaarungsmuster (Hirsutismus), brüchige Nägel, Schuppen, entzündliche Reaktionen der Haut (Dermatitis), abnormales Haarwachstum, Lichtüberempfindlichkeit, Störungen der Hautpigmentierung Muskelkrämpfe, Knochenschmerzen, Schmerzen
- und/oder Schweregefühl in den Armen und Händen oder Beinen und Füßen - Harnwegsentzündung
- Pilzinfektion der Scheide, Trockenheit des Genitalbereiches, Ausfluss aus der Scheide, Beckenschmerzen, Entzündung des äußeren Geschlechtsorgans mit Ausfluss (atrophische Vulvovaginitis), ein oder mehrere Knoten in der Brust - Schwellungen durch Wassereinlagerungen
- Zusätzliche Nebenwirkungen bei Jugendlichen

(12 bis unter 18 Jahre) Verringerung der Knochenmineraldichte

Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie

sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Dienogest Aristo® aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Für dieses Arzneimittel sind hinsichtlich Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Blis-

terpackung und der Faltschachtel nach "Verwendbar bis:" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. 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 www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Dienogest Aristo® enthält - Der Wirkstoff ist: Dienogest.

Jede Tablette enthält 2 mg Dienogest.

- Die sonstigen Bestandteile sind: Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich], Maisstärke, mikrokristalline Cel-

lulose, Povidon K25, vorverkleisterte Stärke (Mais). Wie Dienogest Aristo® aussieht und Inhalt der Pa-

ckung Dienogest Aristo® 2 mg Tabletten sind weiße bis fast weiße, runde Tabletten.

Dienogest Aristo® 2 mg Tabletten werden in weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Aluminium-Blisterpackungen

zu 28, 84, 100 und 168 Tabletten verpackt. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller ARISTO Aristo Pharma GmbH Wallenroder Straße 8–10

13435 Berlin Deutschland

Spanien

im Juli 2020.

Tel.: + 49 30 71094-4200 Fax: + 49 30 71094-4250 Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des

folgenden Bezeichnungen zugelassen: Österreich Aridya 2 mg Tabletten Deutschland Dienogest Aristo® 2 mg **Tabletten**

Dienogest Aristo 2 mg

Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den

Italien Dienogest Aristo 2 mg Polen Aridya 2 mg tabletki

comprimidos Tschechische Republik Aridya 2 mg tablety

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet

Code 124 51746427 50007354/3 GI675000-02/DE/0720