

Information professionnelle abrégée Effilevo Conti, comprimés pelliculés (Levonorgestrel 0.10mg / Ethinylestradiol 0.020mg). **Indications :** Contraception hormonale. **Posologie/Mode d'emploi :** 1 comprimé pelliculé rose par jour pendant 21 jours successifs, ensuite 7 comprimés pelliculés blancs (placebo) sont pris pendant 7 jours avant de commencer la plaquette suivante. **Contre-indications :** *Présence ou risque de thrombo-embolie veineuse (TEV) :* thrombo-embolie (patiente traitée par des anticoagulants) ou antécédents de TEV, facteurs de risque de TEV majeurs ou multiples - *Présence ou risque de thrombo-embolie artérielle (TEA) :* thrombo-embolie artérielle, antécédents de TEA ou prodromes de TEA, facteurs de risque de TEA majeurs ou multiples – *Autres CI :* affection hépatique sévère ou antécédent d'affection hépatique sévère ; utilisation concomitante avec l'association des principes actifs ombitasvir/paritaprévir/ritonavir avec ou sans dasabuvir ; glécaprévir/pibrentasvir et sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir ; tumeur hépatique ou antécédent de tumeur hépatique ; existence ou suspicion d'une pathologie maligne dépendante des hormones sexuelles au niveau de l'appareil génital et du sein; saignements vaginaux d'origine inconnue ; grossesse confirmée ou suspicion de grossesse ; hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients . **Mises en garde et précautions :** *Examen médical :* examen médical complet et anamnèse personnelle et familiale, ainsi qu'un examen général et gynécologique approfondi à établir avant initiation ou renouvellement du traitement. *Motifs imposant l'arrêt immédiat de la prise du médicament :* céphalées apparaissant pour la première fois en présentant un caractère de migraine ou se manifestant de façon répétée avec une intensité inhabituelle, troubles sensoriels soudains, signes précurseurs d'événements thromboemboliques, intervention chirurgicale programmée, immobilisation prolongée, augmentation cliniquement pertinente de la tension artérielle, apparition d'un ictère, d'une hépatite, d'un prurit généralisé, fortes douleurs épigastriques ou hépatomégalie, états dépressifs sévères, grossesse ou suspicion de grossesse. *Trouble dépressif :* une dépression représente un facteur de risque de suicide ou de comportement suicidaire. *Autres précautions :* prise simultanée par des préparations à base de millepertuis (*Hypericum*), hypertriglycémie ou antécédents familiaux d'hypertriglycémie, augmentation de la tension artérielle confirmée par des mesures répétées, diminution de la tolérance au glucose, troubles aigus ou chroniques de la fonction hépatique, patientes atteintes d'hépatite C sous l'utilisation de l'association des principes actifs ombitasvir/paritaprévir/ritonavir avec ou sans dasabuvir, des augmentations de l'ALT similaires ont également été observées sous les médicaments anti-VHC qui contenaient du glécaprévir/pibrentasvir ou du sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir, cas de cholélithiase et autres affections de la vésicule biliaire, angioœdème héréditaire et/ou acquis, chloasma, intolérance au galactose, déficit total en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose. **Interactions :** barbituriques, bosentan, carbamazépine, felbamate, modafinil, oxcarbazépine, phénytoïne, primidone, rifabutine, rifampicine, topiramate, préparations contenant du millepertuis, inhibiteurs des protéases, antifongiques azolés, macrolides, diltiazem, verapamil, jus de pamplemousse, traitement de longue durée avec des antibiotiques. *Influence possible sur d'autres traitements :* cyclosporine, lamotrigine, analgésiques, antidépresseurs, antidiabétiques, antimalariques, certaines benzodiazépines, certains bêta-bloquants, corticostéroïdes, anticoagulants oraux et mélatonine et tizanidine, théophylline et midazolam. *Interactions au mécanisme inconnu :* Effilevo doit être arrêté avant le traitement des infections VIH par une association des principes actifs ombitasvir/paritaprévir/ritonavir avec ou sans dasabuvir. Des augmentations de l'ALT similaires ont également été observées sous les médicaments anti-VHC qui contenaient du glécaprévir/pibrentasvir ou du sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir. **Grossesse/Allaitement :** Effilevo Conti ne doit pas être utilisé pendant la grossesse ni l'allaitement. **Effets indésirables :** thrombo-embolies artérielles et veineuses, candidose vulvovaginale, réactions d'hypersensibilité, angioœdème, prise ou perte de poids, rétention liquidienne, modification de l'appétit, humeurs dépressives, variations de l'humeur, diminution ou augmentation de la libido, céphalées, vertige, migraine, mauvaise tolérance des lentilles de contact, augmentation de la tension artérielle, nausées, vomissements, diarrhée, cholélithiase, ictère cholestatique, tumeurs hépatiques, érythème, urticaire, prurit généralisé, chloasma, érythème nodulaire, érythème multiforme, acné, alopecie, douleurs du bas-ventre, sensation de tension ou douleurs dans les seins; saignements intermenstruels, aménorrhée, augmentation du volume du sein, galactorrhée, , sécrétion vaginale, vaginite, cervicite, oedème. **Présentation :** Emballages à 1x28, 3x28 et 6x28 comprimés pelliculés. Liste B. Pour de plus amples informations, consulter l'information professionnelle sur www.swissmedinfo.ch. Titulaire de l'autorisation : Effik SA, 1260 Nyon. Version août 2021.