

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**  
**Krabička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Yasminelle 0,02 mg/3 mg potahované tablety  
Ethinylestradiol/drospirenon

**2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jedna potahovaná tableta obsahuje:  
0,02 mg ethinylestradiolu (jako klathrát ethinylestradiol-betadexu)  
3 mg drospirenonu

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Tento přípravek obsahuje monohydrát laktosy. Prosím, přečtěte si příbalovou informaci pro podrobnosti.

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

3 x 21 potahovaných tablet

**5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Perorální podání.  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ**

**Upozornění:**  
Text na kartonovém pouzdru je v portugalskéštině.

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

**Držitel rozhodnutí o registraci referenčního přípravku v ČR:**  
Bayer AG, Kaiser-Wilhelm-Allee 1, 51373 Leverkusen, Německo

**Souběžný dovozce:**  
RONCOR s.r.o., č.p. 271, 251 01 Čestlice, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

17/192/06-C/PI/001/13

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

yasminelle

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA ETIKETĚ NA BLISTR**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Yasminelle  
0,02 mg/3 mg potahované tablety  
Ethinylestradiol/Drospirenon

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

**3. POUŽITELNOST**

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

**5. JINÉ**

Po → Út → St → Čt → Pá → So → Ne