

NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 27/01/2014

Dénomination du médicament

DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose
Estradiol

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose ?
3. Comment utiliser DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

DELIDOSE est un Traitement Hormonal Substitutif (THS). Il contient une hormone sexuelle féminine, l'estrogène.

Indications thérapeutiques

DELIDOSE est utilisé pour :

Le soulagement des symptômes qui surviennent après la ménopause.

La ménopause entraîne une diminution de la production d'estrogènes. Ceci peut causer des symptômes tels qu'une sensation de chaleur au niveau du visage, du cou et de la poitrine (bouffées de chaleur).

DELIDOSE soulage ces symptômes de la ménopause.

DELIDOSE ne vous sera prescrit que si vos symptômes affectent sérieusement votre qualité de vie.

Si vous ne ressentez pas d'amélioration, ou si vous avez l'impression que votre état s'aggrave, consultez impérativement votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Antécédents et suivi médical

L'utilisation d'un THS présente des risques dont il faut tenir compte lorsque vous décidez de commencer ce traitement ou de continuer à le suivre.

L'expérience de ce traitement chez les femmes présentant une ménopause précoce (suite à une maladie ovarienne ou à une opération chirurgicale) est limitée. Si vous présentez une ménopause précoce, les risques induits par la prise d'un THS peuvent être différents. Parlez-en avec votre médecin.

Avant que vous ne commenciez ou que vous ne continuiez à utiliser DELIDOSE, gel en sachet-dose, votre médecin vous demandera vos antécédents médicaux et ceux de votre famille. Il peut décider de réaliser un examen clinique de vos seins et peut également procéder à un examen interne. Ceci ne sera fait que s'il estime que c'est nécessaire.

Un examen médical régulier (au moins une fois par an) est nécessaire en cours de traitement. Votre médecin sera amené à discuter avec vous des bénéfices et des risques associés au THS afin d'évaluer si vous devez poursuivre ou arrêter votre traitement.

Examinez régulièrement vos seins (voir « cancer du sein » ci-dessous). Faites régulièrement des examens des seins (mammographies), selon les recommandations de votre médecin.

Contre-indications

N'utilisez pas DELIDOSE, gel en sachet-dose si vous souffrez d'un des problèmes ci-après. Si vous n'êtes pas sûre, parlez-en avec votre médecin avant d'utiliser DELIDOSE, gel en sachet dose :

- si vous avez ou avez eu un cancer du sein ou si vous êtes soupçonnée d'en avoir un,
- si vous avez un cancer estro-dépendant comme le cancer de l'endomètre ou si vous êtes soupçonnée d'en avoir un,
- si vous avez des saignements vaginaux non expliqués,
- si vous avez un développement exagéré de la muqueuse utérine (hyperplasie endométriale) non traité,
- si vous avez ou avez eu un caillot de sang dans une veine (thrombose) au niveau des jambes (thrombose veineuse profonde) ou des poumons (embolie pulmonaire),
- si vous souffrez d'une maladie thrombo-embolique (exemple : carence en protéine C, en protéine S ou en antithrombine),
- si vous avez ou avez eu récemment une maladie causée par un caillot sanguin dans une artère, tels que attaque cardiaque, accident vasculaire cérébral ou angine de poitrine,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie et que votre bilan hépatique ne présente pas un retour à la normale,
- si vous avez une porphyrie (maladie héréditaire rare)
- si vous êtes allergique à l'estradiol ou à l'un des composants de DELIDOSE (voir section 6 « Informations supplémentaires »).

Si un de ces signes apparaît pour la première fois pendant votre traitement, arrêtez d'utiliser DELIDOSE, gel en sachet-dose et consultez immédiatement votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec DELIDOSE, gel en sachet-dose :

Avant de commencer votre traitement, dites à votre médecin si vous avez souffert d'un des problèmes ci-après. Un THS peut provoquer la survenue ou l'aggravation de ces problèmes. Si cela arrive, vous devrez être examinée plus souvent par votre médecin :

- fibrome utérin ;
- croissance de la muqueuse en dehors de l'utérus (endométriose) ou antécédent de développement exagéré de la muqueuse utérine (hyperplasie endométriale) ;
- risque accru de développer des caillots sanguins (voir « Caillots sanguins dans une veine (thrombose) ») ;
- risque accru de développer des tumeurs liées aux estrogènes (tel qu'un cas de cancer du seinchez la mère, la sœur ou la grand-mère) ;
- hypertension artérielle ;

- troubles hépatiques, tels qu'une tumeur bénigne du foie ;
- diabète ;
- calcul biliaire ;
- migraines ou maux de tête sévères ;
- maladie auto-immune atteignant plusieurs organes (lupus érythémateux disséminé) ;
- épilepsie ;
- asthme ;
- maladie affectant le tympan et l'audition (otosclérose) ;
- taux sanguins de triglicérides très élevés ;
- rétention hydrique due à des problèmes cardiaques ou rénaux ;
- angio-œdème héréditaire.

Arrêtez d'utiliser DELIDOSE, gel en sachet-dose et consultez immédiatement votre médecin dans les cas suivants :

- si vous vous trouvez dans une des situations listées dans la section « N'utilisez pas DELIDOSE, gel en sachet-dose » ;
- coloration jaune de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse) pouvant être le signe d'une maladie du foie ;
- augmentation significative de la pression artérielle (dont les symptômes peuvent être maux de tête, fatigue, vertiges) ;
- maux de tête de type migraine inhabituels ;
- si vous êtes enceinte ;
- si vous remarquez des symptômes pouvant être indicateurs de caillots sanguins tels que gonflement douloureux et rougeur des jambes, douleur soudaine dans la poitrine, difficulté à respirer. Pour plus d'informations, voir la section « Caillots sanguins dans une veine (thrombose) ».

Remarque : DELIDOSE, gel en sachet-dose n'est pas un contraceptif. Si vos dernières règles remontent à moins de 12 mois ou si vous avez moins de 50 ans, il se peut que vous deviez prendre un contraceptif pour prévenir toute grossesse. Demandez conseil à votre médecin.

THS et cancer

Épaississement excessif de la muqueuse utérine (hyperplasie endométriale) et cancer de la muqueuse utérine (cancer de l'endomètre)

La prise d'un THS par estrogène seul augmente le risque d'épaississement de la muqueuse utérine (hyperplasie endométriale) et de cancer de la muqueuse utérine (cancer de l'endomètre).

Prendre un progestatif en association avec l'estrogène contenu dans DELIDOSE pendant au moins 12 jours d'un cycle de 28 jours peut vous protéger de ce risque supplémentaire. Si vous avez toujours votre utérus, votre médecin vous prescrira un progestatif à prendre en plus. Si vous n'avez plus votre utérus (hystérectomie), parlez avec votre médecin pour déterminer si vous pouvez utiliser DELIDOSE sans prendre de progestatif.

Chez les femmes non hystérectomisées et ne prenant pas de THS, en moyenne 5 sur 1000 auront un cancer de l'endomètre entre 50 et 65 ans.

Chez les femmes non hystérectomisées âgées de 50 à 65 ans et qui prennent un THS avec estrogène seul, entre 10 et 60 sur 1000 auront un cancer de l'endomètre (entre 5 et 55 cas supplémentaires), selon la dose et la durée du traitement.

Saignements inattendus

Si votre médecin vous a prescrit un progestatif par voie orale en association à DELIDOSE, gel en sachet-dose, vous présenterez des saignements une fois par mois (appelés règles de privation),. Mais, si vous constatez des saignements inattendus ou des gouttes de sang (spottings) en dehors des règles mensuelles, qui se produisent au-delà des 6 premiers mois, qui débutent après que vous ayez pris DELIDOSE durant plus de 6 mois, ou qui se produisent après l'arrêt de l'utilisation de DELIDOSE, **consultez votre médecin dès que possible.**

Cancer du sein

Il existe un risque accru de développer un cancer du sein chez les femmes qui prennent un THS combiné estro-progestatif et peut-être aussi chez celles qui prennent un THS avec estrogène seul. Ce sur-risque dépend de la durée du traitement. Ce risque additionnel est formellement démontré en quelques années. Cependant, il revient à la normale en 5 ans, au plus, après l'arrêt du traitement.

Chez les femmes n'ayant plus leur utérus et qui prennent un progestatif seul pendant 5 ans, l'augmentation du risque de cancer du sein reste limitée voire inexistante.

Chez les femmes âgées de 50 à 79 ans et qui ne prennent pas de THS, en moyenne, entre 9 et 17 sur 1000 développeront un cancer du sein sur une période de 5 ans.

Chez les femmes âgées de 50 à 79 ans qui prennent un THS estro-progestatif sur 5 ans, entre 13 et 23 sur 1000 utilisatrices développeront un cancer du sein (ce qui représente entre 4 à 6 cas supplémentaires).

Examinez régulièrement vos seins, consultez votre médecin si vous remarquez les changements suivants :

- apparition de fossettes ou affaissement de la peau ;
- changements au niveau du mamelon ;
- toute grosseur que vous pouvez voir ou sentir.

Cancer des ovaires

Le cancer des ovaires est rare. Il existe un risque légèrement augmenté de développer un cancer des ovaires chez les femmes qui prennent un THS pendant au moins 5 à 10 ans.

Chez les femmes âgées de 50 à 69 ans qui ne prennent pas de THS, en moyenne 2 sur 1000 développeront un cancer des ovaires sur une période de 5 ans.

Chez les femmes traitées par THS pendant 5 ans, entre 2 et 3 sur 1000 utilisatrices développeront un cancer des ovaires (soit jusqu'à 1 cas supplémentaire).

Effets des THS sur les fonctions cardiaques et circulatoires

Caillots sanguins dans une veine (thrombose)

Le risque de caillot sanguin dans les veines est 1,3 à 3 fois plus élevé chez les femmes prenant un THS que chez celles qui n'en prennent pas. Cet événement survient particulièrement au cours de la première année de traitement.

La présence de caillot sanguin peut être grave ; si un caillot se déplace jusque dans les poumons, il peut déclencher des douleurs dans la poitrine, une suffocation, une perte de connaissance et peut entraîner la mort.

Le risque de thrombose veineuse augmente avec l'âge et si l'une des situations suivantes se présente. Si vous êtes concernée par l'une de ces situations, informez votre médecin :

- immobilisation prolongée en raison d'une intervention chirurgicale programmée, d'une lésion ou d'une maladie (voir à la section 3, le paragraphe « Si vous devez subir une intervention chirurgicale ») ;
- vous avez une forte surcharge pondérale (IMC > 30 kg/m²) ;
- vous avez un problème quelconque de coagulation sanguine nécessitant un traitement au long court pour prévenir la formation de caillots sanguins ;
- un de vos proches parents a eu des caillots sanguins, que ce soit au niveau des jambes, des poumons ou d'un autre organe ;
- vous souffrez d'un lupus érythémateux disséminé (LED) ;
- vous souffrez d'un cancer.

Pour les symptômes pouvant être indicateurs de caillots sanguins, voir paragraphe « Arrêtez de prendre DELIDOSE, gel en sachet-dose et consultez immédiatement votre médecin ».

Chez les femmes d'une cinquantaine d'années qui ne prennent pas de THS, en moyenne, entre 4 et 7 sur 1000 auront un caillot sanguin sur une période de 5 ans.

Chez les femmes d'une cinquantaine d'années traitées par THS estro-progestatif depuis 5 ans, entre 9 et 12 sur 1000 utilisatrices auront un caillot sanguin (soit 5 cas supplémentaires).

Chez les femmes d'une cinquantaine d'années qui n'ont plus leur utérus qui prennent un THS par estrogène seul pendant 5 ans, entre 5 et 8 sur 1000 utilisatrices auront un caillot sanguin (soit 1 cas supplémentaire).

Affections cardiaques (infarctus du myocarde)

Il n'y a pas de preuve d'effets bénéfiques sur les risques d'infarctus du myocarde avec un THS.

Les femmes de plus de 60 ans qui prennent un THS estro-progestatif présentent un risque légèrement plus élevé de développer une maladie cardiaque que les femmes qui n'en prennent pas.

Chez les femmes qui n'ont plus leur utérus et qui prennent un THS par estrogène seul, il n'y a pas d'augmentation du risque de développer une affection cardiaque.

Accidents vasculaires cérébraux

Le risque d'accident vasculaire cérébral (AVC) est d'environ 1,5 fois plus important chez les utilisatrices de THS que chez les non-utilisatrices. Le nombre de cas supplémentaires augmente avec l'âge.

Chez les femmes d'une cinquantaine d'années qui ne prennent pas de THS, en moyenne 8 sur 1000 utilisatrices auront un AVC sur une période de 5 ans.

Chez les femmes d'une cinquantaine d'années qui prennent un THS, 11 sur 1000 auront un AVC sur 5 ans (soit 3 cas supplémentaires).

Autres précautions d'emploi :

· THS et démence

Le THS n'empêche pas la perte de la mémoire. Il a été mis en évidence un risque plus important de perte de la mémoire chez les femmes ayant commencé à utiliser un THS après l'âge de 65 ans. Demandez conseil à votre médecin.

- **Les femmes ayant une tendance à une décoloration de la peau (chloasma) doivent éviter de s'exposer au soleil ou aux rayons ultra-violets au cours de leur traitement par DELIDOSE.**

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Certains médicaments peuvent modifier les effets de DELIDOSE, gel en sachet-dose. Ceci peut conduire à des saignements irréguliers. Cela concerne :

- les médicaments contre l'épilepsie (comme le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine) ;
- les médicaments contre la tuberculose (comme la rifampicine, la rifabutine) ;
- les médicaments contre le VIH (virus du SIDA), (comme la névirapine, l'éfavirenz, le ritonavir, et le nelfinavir) ;
- les préparations à base de plantes contenant du millepertuis (*Hypericum Perforatum*).

Si vous prenez, avez pris récemment ou devez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, des produits de phytothérapie ou autres produits naturels, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fécondité

Ce médicament est indiqué chez la femme ménopausée uniquement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte alors que vous prenez ce médicament, interrompez le traitement et parlez-en à votre médecin.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

DELIDOSE n'a aucun effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

DELIDOSE contient du propylène glycol qui peut causer une irritation de la peau.

DELIDOSE contient de l'éthanol (alcool) :

- DELIDOSE 0,5 mg gel contient 58,5 % vol éthanol (alcool), soit jusqu'à 293 mg par dose, ce qui est équivalent à 6 ml de bière ou 3 ml de vin par dose. (Une cuillère à café contient 5 ml).

- DELIDOSE 1 mg gel contient 58,5 % vol éthanol (alcool), soit jusqu'à 585 mg par dose, ce qui est équivalent à 12 ml de bière ou 5 ml de vin par dose. (Une cuillère à café contient 5 ml).

Ce facteur peut s'avérer nocif pour les personnes souffrant d'alcoolisme. Il faut également en tenir compte dans le cas des patientes utilisant un THS et présentant une insuffisance hépatique ou épilepsie.

Liste des excipients à effet notoire

Informations importantes concernant certains composants de DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose :

Liste des excipients à effet notoire : propylène glycol, éthanol (alcool).

3. COMMENT UTILISER DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose?

Instructions pour un bon usage

Toujours utiliser DELIDOSE exactement comme votre médecin ou votre pharmacien vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûre.

Quand commencer à utiliser DELIDOSE :

Vous pouvez commencer à utiliser **DELIDOSE** immédiatement si :

- Vous n'avez jamais utilisé de THS auparavant
- Vous utilisiez auparavant un THS avec lequel vous n'aviez pas vos règles

Attendez que vos règles se terminent si :

- Vous utilisiez auparavant un THS où vous aviez vos règles.

Si votre utérus n'a pas été retiré, normalement votre médecin vous prescrira également un autre médicament contenant une hormone progestative. Il s'agit généralement d'un comprimé pris pendant 12 à 14 jours au cours de chaque cycle menstruel. A la fin de chaque période sous progestatif, vous aurez généralement des saignements semblables à des règles.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

DELIDOSE est conditionné dans des sachets de 0,5 mg d'estradiol dans 0,5 g de gel ou dans des sachets de 1 mg d'estradiol dans 1 g de gel.

- Chaque boîte de DELIDOSE 0,5 mg ne contient que des sachets de 0,5 g.
- Chaque boîte de DELIDOSE 1 mg ne contient que des sachets de 1 g.

Utilisez la quantité de DELIDOSE que votre médecin a prescrite. Votre médecin s'efforcera de vous prescrire la plus petite dose thérapeutique possible sur la période la plus courte possible. Si vous pensez que la dose prescrite est trop forte ou trop faible, parlez-en avec votre médecin.

- La dose recommandée est comprise entre 0,5 mg et 1,5 mg d'estradiol par jour.
- Utilisez le nombre suivant de sachets de 0,5 g ou de 1 g en fonction de la dose et de la taille de boîte prescrite par votre médecin :

Pour une dose quotidienne de 0,5 mg : utilisez un sachet de 0,5 g

Pour une dose quotidienne de 1 mg : il y a deux options : utilisez un sachet de 1 g *ou* utilisez deux sachets de 0,5 g

Pour une dose quotidienne de 1,5 mg : il y a deux options : utilisez trois sachets de 0,5 g *ou* utilisez un sachet de 0,5 g et un sachet de 1 g.

Si vous prenez également des comprimés de progestatif, prenez-les comme votre médecin vous l'a indiqué. A la fin de chaque période sous progestatif, vous aurez généralement des saignements semblables à des règles.

Mode et voie d'administration

DELIDOSE doit être appliqué délicatement sur la peau propre et sèche. Il ne doit pas être avalé.

Où appliquer le gel :

- N'appliquez pas le gel sur vos seins, votre visage ou sur une peau irritée.
- Appliquez le gel sur la partie inférieure de l'abdomen ou sur la cuisse.

- Appliquez le gel sur une partie différente de votre corps chaque jour.

Suivez ces instructions :

1. Appliquez le gel **une fois par jour** sur la peau de la partie inférieure de l'abdomen ou sur la cuisse.
2. Étalez le gel sur une surface égale à environ 1 à 2 fois la surface de votre main.
3. Laissez sécher le gel quelques minutes après l'application.
4. Lavez-vous les mains après avoir appliqué le gel. Évitez tout contact avec les yeux. Le gel peut irriter vos yeux.
5. Ne lavez pas l'endroit où vous avez appliqué le gel pendant au moins une heure.

Si vous devez subir une intervention chirurgicale :

En cas d'intervention chirurgicale, dites au chirurgien que vous prenez DELIDOSE, gel en sachet-dose. Il se peut que vous deviez arrêter DELIDOSE durant 4 à 6 semaines avant l'opération afin de diminuer le risque d'un caillot sanguin (voir à la section 2, le paragraphe « Caillots sanguins dans une veine »). Demandez conseil à votre médecin pour la reprise du traitement.

Symptômes et instructions en cas de surdosage**Si vous avez utilisé plus de DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose que vous n'auriez dû :**

Si vous avez utilisé plus de gel que vous ne deviez, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous pourriez éprouver un gonflement abdominal, être anxieuse ou irritable, ou vous pourriez ressentir une tension douloureuse des seins.

Si vous avez avalé DELIDOSE

Si vous avez avalé DELIDOSE, ne vous inquiétez pas. Toutefois, vous devez en parler à votre médecin.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses**Si vous oubliez d'utiliser DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose :**

- Appliquez la dose oubliée quand vous vous en souvenez, sauf si vous avez plus de 12 heures de retard.
- Si vous avez plus de 12 heures de retard, sautez simplement la dose oubliée.

Les doses oubliées peuvent causer des saignements entre vos règles. Cela s'appelle des saignements intercurrents.

Risque de syndrome de sevrage**Si vous arrêtez d'utiliser DELIDOSE :**

Continuez à utiliser ce médicament tel que prescrit par votre médecin. Continuez à utiliser DELIDOSE, même si vous semblez vous sentir mieux. Si vous arrêtez trop tôt ou trop soudainement, vos problèmes peuvent resurgir.

Si vous avez toute autre question sur l'utilisation de DELIDOSE, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**Description des effets indésirables**

Comme tous les médicaments, DELIDOSE peut causer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Arrêtez d'utiliser le gel et consultez votre médecin immédiatement si vous remarquez l'un des effets indésirables graves suivants :

- votre pression artérielle augmente ;
- votre peau ou le blanc de vos yeux devient jaune (jaunisse) ;
- vous avez soudain des maux de tête type migraine (voir section 2) ;
- vous avez des signes indicateurs de caillot de sang (voir section 2) ;
- vous avez l'un des problèmes cités dans la section 2.

Les maladies suivantes ont été rapportées plus fréquemment chez les femmes utilisant un THS que celles qui n'en utilisent pas :

- cancer du sein ;
- développement exagéré de l'endomètre (hyperplasie endométriale) ou cancer de l'endomètre ;

- cancer des ovaires ;
- caillots sanguins dans les veines des jambes ou des poumons (phlébite ou embolie pulmonaire) ;
- affections cardiaques
- accidents vasculaires cérébraux ;
- perte probable de la mémoire si le traitement est commencé après 65 ans.

Pour plus d'informations, voir section 2.

Durant les quelques premiers mois de traitement, des saignements occasionnels, des spotting et une sensibilité ou un gonflement des seins peuvent survenir. Ces effets sont habituellement temporaires et disparaissent à la poursuite du traitement.

Autres effets indésirables Fréquents (affectent moins de 1 personne sur 10)

- démangeaisons, douleurs, augmentation de la transpiration ;
- seins sensibles ou douloureux ;
- prise de poids ;
- pieds et bas des jambes gonflés
- maux de tête, vertiges ;
- douleurs abdominales, nausées ou vomissements, flatulences ;
- saignement ou spotting, troubles menstruels ;
- dépression, nervosité, léthargie ;
- bouffées de chaleur.

Peu fréquents (affectent moins de 1 personne sur 100)

- changements de libido et d'humeur, anxiété, insomnie, apathie, instabilité émotionnelle, difficultés de concentration, euphorie, agitation ;
- migraine, hallucinations, tremblement ;
- vision anormale, sécheresse oculaire ;
- hypertension, phlébite superficielle, purpura ;
- essoufflement, rhinite ;
- tumeur bénigne des seins ou de l'endomètre ;
- augmentation de la sensation de faim, augmentation du taux de cholestérol dans le sang ;
- augmentation du rythme cardiaque ;
- constipation, troubles digestifs, diarrhée, troubles au niveau du rectum ;
- acné, chute de cheveux, sécheresse cutanée, troubles au niveau des ongles, nodule cutané, croissance excessive des poils et cheveux ;
- douleurs articulaires, crampes musculaires ;
- besoin d'uriner plus urgent ou plus fréquent, incontinence urinaire, infection urinaire, décoloration des urines, présence de sang dans les urines ;
- tension ou gonflement des seins, épaissement anormal de la muqueuse utérine, troubles au niveau de l'utérus ;
- fatigue, tests de laboratoire anormaux, faiblesse, fièvre, syndrome grippal, malaise.

Rares (affectent moins de 1 personne sur 1000)

- thromboembolisme veineux ;
- modification du fonctionnement hépatique et de la sécrétion biliaire ;
- éruptions cutanées.

Effets indésirables observés après mise sur le marché, avec une fréquence indéterminée (ne peut être estimée à partir des données disponibles)

- fibrome utérin ;
- angio-œdème héréditaire ;
- troubles de la circulation sanguine dans le cerveau ;
- douleurs à l'estomac, ballonnements ;
- troubles au niveau du foie entraînant un jaunissement de la peau ;
 - dermatite de contact, eczéma.

Si vous avez l'un de ces effets secondaires, parlez-en à votre médecin qui peut décider d'arrêter votre traitement pendant un certain temps.

Démence

Le THS n'empêche pas la perte de mémoire. Il a été mis en évidence un risque plus important de perte de la mémoire chez les femmes ayant commencé à utiliser un THS après l'âge de 65 ans. Demandez conseil à votre médecin.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec d'autres THS :

- maladie de la vésicule biliaire ;
- maladies de la peau :
 - décoloration de la peau, en particulier au niveau du visage et du cou, également connu sous le nom de « masque de grossesse » (chloasma) ;
 - nodules rouges sensibles (érythème noueux) ;
 - éruption cutanée sous formes de taches rouges ou de plaies (érythème polymorphe).

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 le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (Ansm) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : www.ansm.sante.fr. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser DELIDOSE, gel en sachet-dose après la date de péremption mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Conditions de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose ?

La substance active est:

L'estradiol 0,50 mg

(Sous forme d'estradiol hémihydraté)

Pour un sachet-dose.

Les autres composants sont:

Carbomère (carbopol 974P), trolamine, propylèneglycol, éthanol à 96 pour cent, eau purifiée.

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que DELIDOSE 0,5 mg, gel en sachet-dose et contenu de l'emballage extérieur ?

Gel lisse et opalescent en sachet-dose. Boîte contenant 28 ou 91 sachets-dose.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

Titulaire

ORION CORPORATION

ORIONINTIE 1
PO BOX 65
02200 ESPOO
FINLANDE

Exploitant

CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES

76-78, AVENUE DU MIDI
63800 COURNON D'AUVERGNE
FRANCE

Fabricant

ORION CORPORATION

TURKU PLANT
TENGSTROMINKATU 6-8, P.O. BOX 425
20101 TURKU
FINLANDE

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

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

Conformément à la réglementation en vigueur.

Date d'approbation de la notice

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.

AMM sous circonstances exceptionnelles

Sans objet.

Informations Internet

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Ansm (France).

Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

Autres

Sans objet.