



ليفونورجيستريل دليلك لاستخدام ®Kyleena

Arabic Leaflet







صنع بواسطة شركة باير

This leaflet is intended for women who have been (PIL) يرجى قراءة نشرة معلومات المريض prescibed Kyleena®. الموجودة في علبتك من منتج «Kyleena» للحصول على التفاصيل الكاملة.

Abbreviated Prescribing Information:

prescribing. **Presentation:** The product consists of a whitish or pale vellow drug core (19.5mg levonorgestrel) covered with a semi-opaque membrane, which is mounted on the vertical stem of a T-body. In addition, the vertical stem contains a silver ring located close to the horizontal arms. Indication: Contraception for up to 5 years. Dosage and administration: Insertion into the uterine cavity using aseptic technique by physicians/ healthcare providers who are experienced in IUS (intrauterine delivery system) insertions and/or have undergone training on the Kyleena insertion procedure. Follow full instructions for preparation for insertion, insertion and removal/replacement, particularly with regard to timing and positioning. Kyleena can be distinguished from other IUSs by the combination of the visibility of the silver ring on ultrasound and the blue colour of the removal threads. The T-frame of Kyleena contains barium sulphate which makes it visible in X-ray examination. The system should be removed no later than by the end of the fifth year. If the woman wishes to continue using the same method, a new system can be inserted immediately following removal of the original system. If pregnancy is not desired, the removal should be carried out within 7 days of the onset of menstruation, provided the woman is experiencing regular menses. After removal of Kyleena, the system should be examined to ensure that it is intact. Elderly patients: Kyleena has not been studied in women over the age of 65 years. There is no indication for the use of Kyleena in postmenopausal women. Paediatric population: Use of this product before menarche is not indicated. Contraindications: Pregnancy; acute or recurrent pelvic inflammatory disease (PID) or conditions associated with increased risk for pelvic infections; acute cervicitis or vaginitis; postpartum endometritis or infected abortion during the past three months; cervical intraepithelial neoplasia until resolved; uterine or cervical malignancy; progestogen-sensitive tumours, e.g. breast cancer; abnormal vaginal bleeding of unknown aetiology; congenital or acquired uterine anomaly including fibroids which would interfere with insertion and/or retention of the IUS (i.e. if they distort the uterine cavity); acute liver disease or liver tumour; hypersensitivity to the active substance or to any of the excipients. Warnings and Precautions: Use with caution after specialist consultation, or consider removal of the system if any of the following conditions exist or arise for the first time: migraine, focal migraine with asymmetrical visual loss or other symptoms indicating transient cerebral ischemia: exceptionally severe headache; jaundice; marked increase in blood pressure; severe arterial disease such as stroke or myocardial infarction. May affect glucose tolerance, monitor the blood glucose concentration in diabetic users. However, there is generally no need to alter the therapeutic regimen in diabetics using levonorgestrel - IUS. Medical examination/consultation: Before insertion, a woman must be informed of the benefits and risks of Kyleena, including the signs and symptoms of perforation and the risk of ectopic pregnancy, see below. A physical examination including pelvic examination, examination of the breasts, and a cervical smear should be performed. Pregnancy and sexually transmitted diseases should be excluded. Genital infections should be successfully treated prior to insertion. The position of the uterus and the size of the uterine cavity should be determined. Fundal positioning of Kyleena is important in order to maximize the efficacy and reduce the risk of expulsion. Insertion and removal may be associated with some pain and bleeding. The procedure may precipitate a vasovagal reaction (e.g. syncope, or a seizure in an epileptic patient). A woman should be re-examined 4 to 6 weeks after insertion to check the threads and ensure that the system is in the correct position. Follow-up visits are recommended once a year thereafter, or more frequently if clinically indicated. Kyleena is not for use as a post-coital contraceptive. The use of Kyleena for the treatment of heavy menstrual bleeding or protection from endometrial hyperplasia during oestrogen replacement therapy has not been established. Ectopic pregnancy: In clinical trials, the overall incidence of ectopic pregnancy with Kyleena was approximately 0.20 per 100 womanyears. Approximately half of the pregnancies that occur during Kyleena use are likely to be ectopic. For women who become pregnant while using Kyleena, the possibility of an ectopic pregnancy must be considered and evaluated. Women with a previous history of ectopic pregnancy, tubal surgery or pelvic infection carry an increased risk of ectopic pregnancy. Because an ectopic pregnancy may impact future fertility the benefits and risks of using Kyleena should be carefully evaluated on an individual basis. Effects on the menstrual bleeding pattern; Effects on the menstrual bleeding pattern are expected in most users of Kyleena. Those alterations are a result of the direct action of levonorgestrel on the endometrium and may not correlate with the ovarian activity. Irregular bleeding and spotting are common in the first months of use. Thereafter, the strong suppression of the endometrium results in the reduction of the duration and volume of menstrual bleeding. Scanty flow frequently develops into oligomenorrhea or amenorrhea. Pregnancy should be considered if menstruation does not occur within six weeks of the onset of previous menstruation. A repeated pregnancy test is not necessary in subjects who remain amenorrheic unless indicated by other signs of pregnancy. Pelvic infection: Pelvic infection has been reported during use of any IUS or IUD. In clinical trials, PID was observed more frequently at the beginning of Kyleena use. Before electing use of Kyleena, patients should be fully evaluated for risk factors associated with pelvic infection (e.g., multiple sexual partners, sexually transmitted infections, prior history of PID). As with other gynaecological or surgical procedures, severe infection or sepsis (including group A streptococcal sepsis) can occur following IUD insertion, although this is extremely rare. If a woman experiences recurrent endometritis or PID or if an acute infection is severe or does not respond to treatment. Kyleena must be removed. Expulsion: In clinical trials with Kyleena, the incidence of expulsion was low (<4% of insertions) and in the same range as reported for other IUDs and IUSs. Symptoms of partial or complete expulsion of Kyleena may include bleeding or pain. However, the system can be expelled from the uterine cavity without the woman noticing it, leading to loss of contraceptive protection. As Kyleena decreases menstrual flow, increase of menstrual flow may be indicative of an expulsion. Risk of expulsion is increased in: Women with history of heavy menstrual bleeding: Women with greater than normal BMI at the time of insertion; this risk increases gradually with increasing BMI. Women should be counselled on possible signs of expulsion and how to check the threads of Kyleena and advised to contact a

Kyleena 19.5 mg intrauterine delivery system. See full Summary of Product Characteristics (SmPC) before

هل سيؤثر ®Kyleena على خصوبتي؟¹

إن "Kyleena قابل للإزالة دون آثار في أي وقت. وبالتالي فسوف تستعيدين معدلات خصوبتك الطبيعية بعد إزالة "Kyleena يمكن إزالة "Kyleena في أي وقت. فإذا رغيتي في الحمل، يستطيع أخصائي الرعاية الصحية الذي تتابعين معه إزالة "Kyleenaفي واحدة. وبمجرد إزالة "Kyleena لفور.1

ما هي الأثار الجانبية للولب [®]Kyleena

يتميز لولب @Kyleena بنقبل الجسم له جيدًا بشكل عام، ولكنكِ قد تشعرين ببعض الأثار الجانبية بينما يتكيف جسمك عليه. وفيما يلي بعض الأثار الجانبية الأكثر شيوعًا التي قد تواجهينها: الصداع، حب الشباب/الجلد الدهني، تغييرات شدة النزيف و آلام في البطن و تكيس المبيض. ولكن مع تعود جسدك على "Kyleena" سوف تبدأ هذه الأثار الجانبية في الاختفاء. يرجى التحدث إلى أخصائي الرعاية الصحية الذي تتابعين معه، إذا كانت لديك أي مخاوف بشأن الأثار الجانبية المحتملة.

أين يمكنني الحصول على المزيد من المعلومات؟

نأمل أن تكون هذه النشرة مفيدةً. إذا كانت لديكِ أسئلة إضافية، يرجى طرحها على أخصائي الرعاية الصحية الذي تتابعين معه أو زيارة www.medicines.ie لمزيد من المعلومات.

Bayer Ltd الطابق الأول، مكاتب ذا جرانج، ذا جرانج، طريق برويري الطابق الأول، مكاتب ذا جرانج، مستبلورجان، كو دبلن + A94 H2K7 + هاتف: 3300 1216 3300

healthcare professional if the threads cannot be felt. A barrier contraceptive (such as a condom) should be used

until the location of Kyleena has been confirmed. Partial expulsion may decrease the effectiveness of Kyleena. A

partially expelled Kyleena should be removed. A new system can be inserted at the time of removal, provided

pregnancy has been excluded. Perforation: Perforation or penetration of the uterine corpus or cervix by an

intrauterine contraceptive may occur, most often during insertion, although it may not be detected until

sometime later, and may decrease the effectiveness of Kyleena. In case of a difficult insertion and/or exceptional

pain or bleeding during or after insertion, the possibility of perforation should be considered and appropriate

steps should be taken, such as physical examination and ultrasound. Such a system must be removed; surgery

may be required. Physical examination may not be sufficient to exclude partial perforation. A large prospective

comparative non- interventional cohort study in users of other IUDs (N=61,448 women) with a 1-year

observational period, showed that both breastfeeding at the time of insertion and insertion up to 36 weeks after

giving birth were associated with an increased risk of perforation. Both risk factors were independent of the type

of IUD inserted. Extending the observational period to 5 years in a subgroup of this study (N=39009 women

inserted with another levonorgestrel- IUS or copper IUD, 73% of these women had information available over

the complete 5 years of follow-up), the incidence of perforation detected at any time during the entire 5-year

period was 2.0 (95% CI: 1.6-2.5) per 1000 insertions. Breastfeeding at the time of insertion and insertion up to

36 weeks after giving birth were confirmed as risk factors also in the subgroup that were followed up for 5 years.

The risk of perforations may be increased in women with fixed retroverted uterus. Re-examination after insertion

should follow the quidance given under the heading "Medical examination/consultation" which may be adapted

as clinically indicated in women with risk factors for perforation. Lost threads: If the removal threads are not

visible at the cervix on follow-up examinations, unnoticed expulsion and pregnancy must be excluded. Ultrasound

or, if appropriate, x-ray may be used to ascertain the correct position of Kyleena. Ovarian cysts/enlarged ovarian

follicles; Sometimes atresia of the follicle is delayed and folliculogenesis may continue. These enlarged follicles

cannot be distinguished clinically from ovarian cysts and have been reported in clinical trials as adverse drug

events in approximately 22.2 % of women using Kyleena including ovarian cyst, hemorrhagic ovarian cyst and

ruptured ovarian cyst. Should an enlarged follicle fail to resolve spontaneously, continued ultrasound monitoring

and other diagnostic/therapeutic measures may be appropriate. Psychiatric disorders: Depressed mood and

depression are well-known undesirable effects of hormonal contraceptive use. Depression can be serious and is

a well-known risk factor for suicidal behaviour and suicide. Women should be advised to contact their physician

in case of mood changes and depressive symptoms, including shortly after initiating the treatment. **Interactions:**Interactions can occur with medicinal products that induce microsomal enzymes, which can result in increased

clearance of sex hormones. Substances known to increase the clearance of levonorgestrel are Phenytoin.

barbiturates, primidone, carbamazepine, rifampicin, and possibly also oxcarbazepine, topiramate, felbamate,

griseofulvin, and products containing St. John's wort. The influence of these medicinal products on the efficacy

of Kyleena is not known. Many HIV/HCV protease inhibitors and non-nucleoside reverse transcriptase inhibitors

when co-administered with sex hormones can have variable effects on the clearance of levonorgestrel (i.e.

increase or decrease plasma concentrations of the progestin). Magnetic resonance imaging (MRI): Non-clinical

testing has demonstrated that a patient can be scanned safely after placement of Kyleena under the following

conditions: Static magnetic field of 3-Tesla or less, maximum spatial gradient magnetic field of 36000-Gauss/cm

or less and maximum whole body averaged specific absorption rate (SAR) of 4 W/kg in the First Level Controlled

mode for 15 minutes of continuous scanning. Fertility, pregnancy and lactation: Fertility: The use of a

levonorgestrel-releasing intrauterine system does not alter the course of future fertility. Upon removal of the

intrauterine system, women return to their normal fertility. Pregnancy: The use of Kyleena during an existing or

suspected pregnancy is contraindicated. If the woman becomes pregnant while using Kyleena, the system should

be removed as soon as possible, since any intrauterine contraceptive left in situ may increase the risk of abortion

and preterm labour. Removal of Kyleena or probing of the uterus may also result in spontaneous abortion.

Ectopic pregnancy should be excluded. Clinical experience of the outcomes of pregnancies under Kyleena

treatment is limited due to the high contraceptive efficacy. Breast-feeding: A levonorgestrel-releasing IUS does

not affect the quantity or quality of breast milk. Small amounts of progestogen (about 0.1 % of the levonorgestrel

dose) pass into the breast milk in nursing mothers. Effects on ability to drive and use machines: Kyleena has

no known influence on the ability to drive or use machines. Undesirable Effects; Very common; headache.

abdominal/pelvic pain, acne/seborrhoea, bleeding changes including increased and decreased menstrual

bleeding, spotting, infrequent bleeding and amenorrhoea, ovarian cyst, vulvovaginitis; Common: depressed

mood/depression, decreased libido, migraine, dizziness, nausea, alopecia, upper genital tract infection,

dysmenorrhea, breast pain/discomfort, device expulsion (complete and partial), genital discharge, increased

weight: Uncommon: hirsutism, uterine perforation. With the use of levonorgestrel-IUS, cases of hypersensitivity

including rash, urticaria and angiooedema have been reported. Marketing Authorisation Number: PA

1410/081/001. Marketing Authorisation Holder/ Further information available from: Bayer Limited, 1st

Floor, The Grange Offices, The Grange. Brewery Road, Stillorgan, Co. Dublin, A94 H2K7. Tel.: (01) 2163300.

Classification for sale or supply: prescription only. Date of preparation: 11/2022. Approval number: MA-

لقد حصلتِ على هذا الكتيب لأنكِ اخترتِ «Kyleena» وهو لولب هرمونى (IUS) صغير يوضع داخل الرحم لمنع الحمل.

1:Kyleena®

- هو أحد أنواع اللولب الهرموني (IUS)، وسيلة منع حمل طويلة المفعول يمكن إزالتها (LARC)
 - يُطلق جرعة منخفضة من الهرمون
 - لا يحتوي على الاستروجين
 - يمكن استخدامه بغض النظر عما إذا كان لديك طفل أم لا
- مناسب للنساء المؤهلات من جميع الأعمار اللاتي يحتجن إلى وسيلة لمنع

هذا هو لولب ®Kyleena:



يوضع داخل رحمك. بمجرد تثبيته، لن تشعري حتى أنه موجود.

ما مدى فعالية ¹!Kyleena®

تصل فعالية Kyleena إلى أكثر من 99% عند استخدامه "الاستخدام الأمثل"، مما يعني أن أقل من امرأة واحدة قد تصبح حاملًا من بين كل 100 امرأة تستخدم هذه الطريقة لمدة عام واحد.

يوفر ®Kyleena وسيلة فعالة لمنع الحمل لمدة تصل إلى 5 سنوات، ولكن يمكنكِ إزالته في أي وقت قبل هذا.

هل سأحظى بالوقاية بمنع الحمل على الفور؟ 1

عند تثبيت ®Kyleena خلال 7 أيام من بداية الدورة الشهرية، فسوف تحصلين على وقاية فورية من الحمل.

كيف يعمل ®Kyleena!

يُطلق ®Kyleena ببطء كمية صغيرة من أحد أشكال هرمون البروجستيرون يسمى الليفونور جيستريل. وبما إن ®Kyleena يوضع في الرحم، فإنه يؤدي دوره في المكان المطلوب منه ولن تدخل سوى كميات صغيرة جدًا من الهرمون

.Kyleena®



يمنع ®Kyleena الحمل عن طريق:1

- زيادة سماكة مخاط عنق الرحم، مما يمنع مرور الحيوانات المنوية
 - ترقيق بطانة الرحم، ليجعل من الصعب أن تلتصق بها البويضة

ما الذي يحدث في زيارة تركيب اللولب؟1

من المفترض ألا يستغرق تثبيت ®Kyleena أكثر من بضع دقائق،ولكنك ستحتاجين لموعد أطول لكي يشرح الكِ طبيبك أو ممرضتك كل شيء، ويتأكدان أنكِ لستِ حاملاً ومن أنك تر غبين في فعل هذا.

عندما تكونين مسترخية ومستعدة، يثبت ®Kyleena في الرحم باستخدام أنبوب

سوف يدربك طبيبك أو ممرضتك لتتأكدي من أن «Kyleena موجود في مكانه بالبحث على الخيوط وتحسسها.

هل سأشعر بالألم؟ 1

قد تشعرين بعض الألم و/أو الدوخة أثناء وضع اللولب الذي لا يستغرق وقتًا طويلًا في المعتاد أو بعد تثبيته. إذا كنتِ ترغبين في تقليل الألم قبل إدخال ®Kyleena، يرجى التشاور مع أخصائي الرعاية الصحية الذي تتابعين معه حول العلاجات الوقائية لتخفيف الألم بعد إدخال اللولب، قد تشعرين ببعض الآلام المشابهة لتقلصات الدورة الشهرية ولكن هذا الألم عادة ما يختفي في غضون أيام قليلة. ولكن إذا شعرتِ بألم شديد أو تعرضتِ لنزيف حاد بعد إدخال ®Kyleena أو إذا استمر الألم/النزيف لأكثر من بضعة أسابيع، يرجى تحديد موعد لزيارة أخصائي الرعاية الصحية الذي تتابعين معه

بمجرد تثبيت ®Kyleena، ينبغى ألا تشعري بوجوده.

ماذا بحدث بعد ذلك؟1

قد تشعرين ببعض الآلام المشابهة لتقلصات الدورة الشهرية بعد تثبيت اللولب. ولكن هذا الألم عادة ما يختفي في غضون أيام قليلة. إذا شعرتِ بألم شديد أو تعرضتِ لنزيف حاد بعد تثبيت ®Kyleena، أو إذا استمر الألم/النزيف لأكثر من بضعة أسابيع، فيرجى تحديد موعد لرؤية طبيبك أو ممرضتك.

يجب أن يُعرض عليك الخضوع لفحص طبى بعد 4-6 أسابيع من تثبيته للتأكد من أن كل شيء على ما يرام.

مع نهاية السنة الخامسة، يوصى بإزالة ®Kyleena بمساعدة طبيبك أو ممرضتك. وإذا كنتِ ترغبين في الاستمرار في استخدام ®Kyleena، يمكنك تثبيت لولب جديد خلال نفس الزيارة.

هل ستتغير دورتي الشهرية؟¹

تختلف كل امرأة عن الأخرى، ولكن من المرجح أن يؤثر ®Kyleena على دورتك الشهرية، خاصة خلال الأشهر الثلاثة أو السنة الأولى بعد تثبيته. فقد يحدث نزيف على شكل بقع من الدم أو في شكل نزيف متقطع بين فترات الدورة الشهرية المنتظمة حتى يتكيف رحمك على ®Kyleena.

ولكن في كل الأحوال، بعد بضعة أشهر من تثبيته، قد تجدين أن دورتك السهرية أصبحت أقل كثافة أو قد تستغرق وقتًا أقل أو قد تتوقف تمامًا. وهذا أمر طبيعي.

هل لا يزال بإمكاني استخدام السدادات القطنية؟1

نعم، بما أن ®Kyleena يستقر في الرحم وليس في المهبل، فلا مشكلة في أن تستمري في استخدام السدادات القطنية. ولكن يجب عليك توخي الحذر عند تغيير ها حتى لا تسحبي خيوط ®Kyleena. كما أنه يوصى باستخدام الفوط

هل سأشعر بلولب ®Kyleena أثناء العلاقة الحميمية؟1

يُفترض ألا تشعري أنتِ وشريكك بوجود ®Kyleena أثناء ممارسة العلاقة الحميمية . فإذا كنت تعتقدين أنك تشعرين به، تواصلي مع طبيبك أو ممرضتك.

هذا احتمال قانم، ولكن من المستعبد أن يخرج ®Kyleena من مكانه. إذا شعرتِ بألم أو زيادة النزيف، فاستخدمي وسيلة عازلة لمنع الحمل (مثل الواقي الذكري) واحجزي موعدًا مع طبيبك أو ممرضتك.

هل من الممكن أن يخرج لولب

®Kyleenaخارج الرحم؟¹

هل يمكن أن أصبح حاملاً رغم استخدام ¹º;Kyleena®

يتميز ®Kyleena بفعالية تزيد عن 99% لكل سنة من سنوات الاستخدام، لذا من المستبعد أن تصبحي حاملاً أثناء استخدامه. تلحظ بعض النساء تغيرًا في الدورة الشهرية أو انقطاعها عند استخدام ®Kyleena، لذا فلا يعني عدم نزول الدورة الشهرية فعليًا أنكِ حامل.

إذا شككتِ أنكِ حامل أو إذا ظهرت عليكِ بعض أعراض الحمل مثل الشعور بالمرض أو التعب أو ألم في الثديين، فمن الأفضل مراجعة طبيبك أو ممرضتك في أقرب وقت ممكن.

إذا أصبحتِ حاملاً أثناء استخدام ®Kyleena، فهناك احتمال أن ينمو الحمل خارج الرحم؛ وهو ما يُعرف بالحمل خارج الرحم. ومن بين الأعراض النمطية للحمل خارج الرحم ما يلي:

- انقطاع للدورة الشهرية يتبعه نزيف مستمر أو ألم
 - ألم شديد أو مستمر في أسفل البطن
- أعراض الحمل المعتادة مثل الشعور بالمرض والتعب، ولكنها تكون مصحوبة أيضًا بنزيف وشعور بالدوار
 - اختبار حمل إيجابي ¹

هل يمكنني التوقف عن استخدام ¹!Kyleena®

يمكن إزالة ®Kyleena بمساعدة أخصائي الرعاية الصحية، ويمكنكِ أن تختاري التوقف عن استخدام ®Kyleena في أي وقت. تحدثي إلى طبييك أو ممرضتك وسيتخذون ما يلزم لإزالته.