



**Mirena<sup>®</sup>**  
(levonorgestrel)

Bayer S.A.  
DIU – Dispositivo Intrauterino  
52 mg



## **Mirena<sup>®</sup>** **levonorgestrel**

### **APRESENTAÇÃO**

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) é um endoceptivo, ou seja, um dispositivo intrauterino (DIU) com liberação de levonorgestrel, cuja taxa de liberação média *in vivo* é de 20 mcg/dia durante o primeiro ano.

Apresenta-se em:

Cartucho contendo 1 blíster estéril com 1 endoceptivo (DIU) e 1 aplicador.

### **USO INTRAUTERINO** **USO ADULTO**

### **COMPOSIÇÃO**

**Cada endoceptivo (DIU) contém 52 mg de levonorgestrel e apresenta taxa de liberação média *in vivo* de 20 mcg/dia durante o primeiro ano.**

Excipientes: elastômero de polidimetilsiloxano, cilindro de polidimetilsiloxano, estrutura em T, fios de remoção.

### **INFORMAÇÕES À PACIENTE**

#### **1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) é indicado para:

- Contracepção (prevenção da gravidez) por até 8 anos;
- Menorragia idiopática (sangramento menstrual excessivo, sem causa orgânica) por até 5 anos;
- Proteção contra hiperplasia endometrial (crescimento excessivo da camada de revestimento interno do útero) durante terapia de reposição estrogênica por até 5 anos.

#### **2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) é um dispositivo intrauterino em forma de T que, após a inserção, libera o hormônio levonorgestrel dentro do útero. O objetivo da forma em T é o de ajustar o sistema de liberação ao formato do útero.

A parte vertical do T branco contém um hormônio, levonorgestrel, que é semelhante a um dos hormônios produzidos em seu corpo. O sistema libera levonorgestrel em seu corpo em uma taxa constante, mas em quantidades muito pequenas. Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) previne a gravidez através do controle do desenvolvimento da camada de revestimento do útero (endométrio) de forma que esta não fique suficientemente espessa para possibilitar



gravidez, além de promover o espessamento do muco normal no canal cervical (abertura para o útero), de forma que o espermatozoide encontre dificuldade para entrar no útero e fertilizar o óvulo. Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) também afeta o movimento do espermatozoide dentro do útero.

➤ **Qual é a eficácia de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel)?**

Em contracepção, Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) é tão eficaz quanto os mais eficazes DIUs de cobre atualmente disponíveis. Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) apresenta um índice de falha de aproximadamente 0,2% no primeiro ano. Este índice pode aumentar em caso de expulsão ou perfuração (ver item “O que devo saber antes de usar este medicamento?”, subitem “Consultas/exames médicos”).

No tratamento de sangramento menstrual idiopático excessivo, Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) reduz o sangramento, de forma significativa, após três meses de uso. Algumas usuárias não apresentam qualquer sangramento menstrual. Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) também alivia a cólica menstrual.

Na prevenção do crescimento excessivo da camada de revestimento interno do útero, Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) demonstrou ser eficaz durante terapia de reposição estrogênica contínua oral ou transdérmica.

### **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) não deve ser utilizado na presença de qualquer uma das condições descritas a seguir:

- se você está grávida ou suspeita que pode estar grávida;
- se você tem doença inflamatória pélvica atual ou recorrente (infecção dos órgãos reprodutores femininos);
- se você tem infecção do trato genital inferior;
- se você tem infecção do útero após o parto;
- se você tem infecção do útero após um abortamento ocorrido durante os últimos 3 meses;
- se você tem infecção do colo do útero;
- se você tem anormalidades celulares no colo do útero;
- se você tem ou suspeita de câncer do colo do útero ou do útero;
- se você tem um tumor que crescerá com hormônios progestógeno, como câncer de mama;
- se você tem sangramento uterino anormal não-diagnosticado;
- se você tem anormalidade do colo do útero ou do útero, incluindo leiomiomas (miomas), se estes causarem deformação da cavidade uterina;
- se você tem condições associadas com aumento de susceptibilidade a infecções;
- se você tem doença hepática (do fígado) ou tumor hepático (do fígado);
- se você tem hipersensibilidade (alergia) ao levonorgestrel ou a qualquer componente do produto.



**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas ou que possam ficar grávidas durante o tratamento.**

#### **4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Antes que você possa iniciar o uso de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel), seu médico irá lhe fazer algumas perguntas sobre seu histórico pessoal de saúde e de seus parentes próximos.

Cerca de 2 em 1.000 mulheres utilizando corretamente Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) ficam grávidas no primeiro ano.

Cerca de 7 em 1.000 mulheres utilizando corretamente Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) ficam grávidas em 5 anos.

Cerca de 7 em 1.000 mulheres utilizando corretamente Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) ficam grávidas durante o período de uso de 3 anos após os 5 anos iniciais (Anos 6 a 8).

Nesta bula estão descritas diversas situações em que Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) deve ser removido ou que a eficácia do produto pode estar diminuída. Nestes casos, você não deve ter relação sexual ou deve utilizar proteção contraceptiva adicional não-hormonal, como, por exemplo, preservativo ou outro método de barreira. Não utilize o método da tabelinha ou da temperatura. Estes métodos podem falhar, uma vez que Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) modifica as alterações mensais da temperatura corporal e do muco cervical.

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel), como outros contraceptivos hormonais, não protege contra infecção por HIV (AIDS) ou qualquer outra doença sexualmente transmissível.

**Este medicamento não protege contra as doenças transmitidas por relações sexuais, inclusive a AIDS. Para essa proteção é recomendado que você ou seu parceiro use preservativo (camisinha) em cada relação sexual.**

- Caso qualquer uma das condições citadas a seguir exista ou ocorra pela primeira vez, consulte seu médico. Ele irá informar se Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) pode continuar a ser utilizado ou se será necessária a remoção do dispositivo:
  - enxaqueca, perda visual assimétrica ou outros sintomas que possam indicar uma isquemia cerebral transitória (bloqueio temporário do fornecimento de sangue ao cérebro);
  - dor de cabeça muito intensa;
  - icterícia (amarelamento da pele, do branco dos olhos e/ou das unhas);
  - aumento acentuado da pressão sanguínea;
  - doença arterial grave, tal como derrame ou infarto do coração.

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) pode ser usado com cuidado em mulheres que tenham doença cardíaca congênita ou de válvula cardíaca com risco de inflamação infecciosa do músculo cardíaco. Fale com seu médico caso você tenha alguma doença cardíaca conhecida.



Em pacientes diabéticas usuárias de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel), a concentração de glicose no sangue deve ser monitorada. No entanto, geralmente, não há necessidade de alterar o tratamento para diabetes durante o uso de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel). Fale com seu médico, caso você seja diabética.

Devem-se considerar medidas diagnósticas em caso de sangramento irregular, pois este pode mascarar alguns sinais e sintomas de pólipos endometriais (tumor benigno que se forma na parede que reveste o útero) ou câncer.

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) não é o método de primeira escolha para mulheres na pós-menopausa com atrofia do útero.

Alguns estudos científicos sugeriram um risco ligeiramente aumentado de câncer de mama com o uso de um DIU hormonal como o Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel), enquanto outros estudos não sugeriram um risco aumentado.

Devido a dados limitados de estudos com Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) na indicação “proteção contra hiperplasia endometrial (crescimento excessivo da camada de revestimento interno do útero) na terapia de reposição estrogênica”, o risco de câncer de mama não pode ser confirmado ou desconsiderado quando Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) é usado nesta indicação.

Converse com seu médico se você estiver preocupada com seu risco de câncer de mama e o uso deste DIU hormonal.

#### ➤ **Consultas/exames médicos**

Antes da inserção, deve-se realizar exame médico, podendo incluir exame laboratorial (Papanicolaou), exame das mamas e outros testes como, por exemplo, para infecções, incluindo doenças sexualmente transmissíveis, se necessário. Deve ser realizado exame ginecológico para determinar posição e tamanho do útero.

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) não é adequado para uso como contraceptivo pós-coital (contraceptivo de emergência usado após relação sexual).

Em caso de alterações do sangramento após o início da terapia de reposição estrogênica, consulte seu médico.

#### ➤ **Infecção pélvica**

O tubo de inserção ajuda na prevenção de contaminação de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) por microrganismos, durante o processo de inserção. O aplicador de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) foi desenhado para minimizar o risco de infecções. Apesar disto, em usuárias de DIUs de cobre, há um aumento do risco de infecção pélvica imediatamente e durante o primeiro mês após a inserção. Alguns estudos sugerem que a taxa de infecção pélvica em usuárias de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) é mais baixa do que a verificada com usuárias dos DIUs de cobre. Infecções pélvicas em usuárias de endoceptivos (DIUs) geralmente estão relacionadas a doenças sexualmente transmissíveis. O risco de infecção é aumentado se a mulher ou seu parceiro tem múltiplos parceiros sexuais. Infecções pélvicas devem ser



tratadas imediatamente. A infecção pélvica pode diminuir a fertilidade e aumentar o risco de gravidez ectópica (localizada fora do útero) no futuro.

Em casos extremamente raros, pode ocorrer infecção grave ou sepse (uma infecção muito grave, que pode ser fatal) após a inserção do DIU (dispositivo intrauterino).

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) deve ser removido se ocorrerem infecções pélvicas recorrentes ou infecções na camada de revestimento interno do útero ou se uma infecção aguda for grave ou não responder ao tratamento em poucos dias.

Consulte seu médico imediatamente no caso de ocorrer dor persistente no abdome inferior, febre, dor relacionada à relação sexual ou sangramento anormal. O surgimento de dor grave ou febre logo após a inserção pode significar que você tem uma infecção grave, que deve ser tratada imediatamente.

### ➤ **Expulsão**

As contrações musculares do útero durante a menstruação podem, algumas vezes, deslocar o dispositivo ou expulsá-lo. Isso é mais comum de ocorrer caso você esteja acima do peso ou tenha sangramento menstrual intenso. Se o endoceptivo (DIU) estiver fora do lugar, ele pode não apresentar o efeito esperado. Se o endoceptivo (DIU) for expulso, você não está mais protegida contra gravidez. Sintomas possíveis de uma expulsão são dor e sangramento anormal, mas Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) pode ser expulso sem que você perceba. Se houver sinais indicativos de uma expulsão ou se não localizar os fios, deve-se evitar relação sexual ou usar outro método contraceptivo e consultar seu médico. Como Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) diminui o fluxo menstrual, um aumento do fluxo pode ser indicativo de expulsão do endoceptivo (DIU). Ver item “Como devo usar este medicamento?”, subitem “Como posso saber se Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) está no lugar?” para como confirmar se Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) está no lugar e o que fazer se suspeitar que Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) não está mais no lugar.

### ➤ **Perfuração**

Pode ocorrer perfuração ou penetração na parede do útero, mais frequentemente durante a inserção de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel), embora exista a possibilidade de não ser detectado até um período após a inserção. Um Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) que se encontra fora da cavidade do útero não é eficaz na prevenção contra gravidez. Pode ser necessária uma cirurgia para remoção de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel). O risco de perfuração é aumentado em mulheres que estejam amamentando e em mulheres que deram à luz até 36 semanas antes da inserção, e pode estar aumentado em mulheres com o útero inclinado para trás e fixo (útero retrovertido fixo), ao invés de inclinado para frente, que é a posição considerada mais comum do útero.

### ➤ **Desmaio**



Algumas usuárias sentem tontura após a inserção de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel). Esta é uma resposta fisiológica normal. Seu médico irá lhe orientar a repousar durante algum tempo após a inserção de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel).

➤ **Folículos ovarianos (células que envolvem o óvulo em maturação no ovário) aumentados**

Uma vez que o efeito contraceptivo de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) é devido principalmente ao seu efeito local, geralmente ocorrem ciclos ovulatórios com ruptura folicular em mulheres em idade fértil. Algumas vezes, a degeneração do folículo é retardada e o desenvolvimento do folículo pode continuar. A maioria destes folículos não apresenta quaisquer sintomas, embora alguns possam ser acompanhados por dor pélvica ou dor durante a relação sexual. Estes folículos aumentados podem requerer atenção médica, mas geralmente desaparecem sozinhos.

➤ **Posso engravidar durante o uso de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel)?**

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) não deve ser usado em caso de gravidez confirmada ou suspeita. É muito raro ocorrer gravidez com Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) corretamente posicionado no útero. Entretanto, se ocorrer expulsão ou deslocamento do endoceptivo (DIU), a proteção contraceptiva deixa de existir ou diminui e deve-se usar outra forma de contracepção até você consultar seu médico.

Algumas usuárias podem não apresentar sangramento enquanto estiverem usando Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel). A ausência de sangramento não é necessariamente um sinal de gravidez. Se não ocorrer sangramento e apresentarem-se outros sintomas de gravidez (por exemplo, náusea, cansaço, sensibilidade nas mamas), deve-se consultar o médico para realização de exame e teste de gravidez.

Se ocorrer gravidez com Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) inserido no útero, o dispositivo deve ser removido tão logo quanto possível. Seu médico irá lhe explicar. Se for impossível ou arriscado remover o DIU, e Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) for deixado no local durante a gravidez, o risco de abortamento, infecção ou parto prematuro será aumentado. Nesse caso, você deve relatar todos os sintomas que sugiram complicações da gestação, como dores abdominais do tipo câimbras acompanhadas de febre. Converse com seu médico sobre os riscos de uma gravidez com Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) e possíveis efeitos do hormônio no desenvolvimento do bebê.

➤ **Gravidez ectópica**

É muito raro engravidar durante o uso de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel). Se ocorrer gravidez durante o uso do produto, o risco de que o feto esteja localizado fora do útero (gravidez extrauterina) é relativamente aumentado. Cerca de 1 em 1.000 mulheres por ano utilizando Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) corretamente apresenta gravidez extrauterina. Este índice é menor do que em mulheres que não utilizam nenhum método contraceptivo (aproximadamente 3 a 5 em 1.000 mulheres por ano). Usuárias que já tiveram gravidez



extrauterina ou infecção pélvica ou que foram submetidas à cirurgia das tubas uterinas apresentam risco mais elevado. A gravidez localizada fora do útero é uma condição grave que requer atenção médica imediata. Os sintomas citados a seguir podem significar a existência de gravidez extrauterina e o médico deve ser consultado imediatamente:

- ocorrência de sangramento persistente ou dor, após um período de interrupção do sangramento menstrual;
- dor indefinida ou muito intensa no baixo abdome;
- sinais naturais de gravidez, mas também presença de sangramento e tontura.

➤ **Posso amamentar durante o uso de Mirena® (levonorgestrel)?**

Pode-se amamentar durante o uso do produto. O levonorgestrel tem sido identificado em pequenas quantidades no leite de mulheres que estejam amamentando (0,1% da dose é transferida ao lactente). Parece não haver qualquer efeito deletério sobre o crescimento ou desenvolvimento do lactente quando se usa Mirena® (levonorgestrel), iniciando 6 semanas após o parto. Métodos contendo apenas progestógeno não parecem afetar a quantidade ou a qualidade do leite materno.

Pergunte ao seu médico sobre recomendações/cuidados a serem tomados antes de tomar qualquer medicamento durante a gravidez ou amamentação.

**Uso compatível com o aleitamento ou doação de leite humano. O uso desse medicamento não interfere no aleitamento do bebê.**

➤ **Efeitos sobre a habilidade de dirigir veículos ou operar máquinas**

Não são conhecidos.

➤ **Outros medicamentos interferem com o uso de Mirena® (levonorgestrel)?**

O mecanismo de ação de Mirena® (levonorgestrel) é principalmente local, acredita-se que a utilização de outros medicamentos não aumenta o risco de gravidez durante o uso de Mirena® (levonorgestrel). No entanto, recomenda-se que o médico seja informado se você usou recentemente ou está usando qualquer outro medicamento, incluindo medicamentos sem prescrição médica.

**Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.**

**Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.**



## **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 °C e 30 °C). Proteger da umidade e da luz solar direta.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) não deve ser inserido após a data de validade, que está indicada na embalagem. A data de validade se refere ao último dia do mês em que o produto pode ser inserido.

Como o produto é estéril, a embalagem só deve ser aberta pelo médico no momento da inserção.

### ➤ **Características organolépticas**

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) tem como base uma estrutura de polietileno em forma de “T” que, na sua haste vertical, apresenta um cilindro com uma mistura de polidimetilsiloxano e levonorgestrel. Este cilindro é coberto por uma membrana que regula a liberação de levonorgestrel. O dispositivo contém 52 mg de levonorgestrel. Na extremidade inferior desta haste estão fixados dois fios marrons que se destinam à remoção do dispositivo.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

## **6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Após exame ginecológico, um instrumento chamado espéculo é inserido na vagina e é utilizada uma solução asséptica para limpar o colo do útero. O dispositivo é inserido no útero por meio de um tubo de plástico fino e flexível (aplicador). Se for considerado apropriado, pode ser aplicada anestesia no colo do útero antes da inserção.

**Algumas mulheres podem sentir dor e tontura após a inserção. Se isto não passar em meia hora, estando a usuária em posição de repouso, o dispositivo pode não estar posicionado corretamente. Um exame deve ser realizado e, se necessário, o dispositivo deve ser removido.**

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) pode ser inserido no período de 7 dias após o início do sangramento menstrual. Nesse caso, não é necessário utilizar nenhum método contraceptivo de barreira adicional. É possível inserir Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) em



qualquer momento do ciclo menstrual, se houver certeza de que você não esteja grávida. Informe seu médico se você teve relação sexual sem proteção desde seu último ciclo menstrual. Se Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) for inserido mais de 7 dias após o início do sangramento menstrual, utilize um método de barreira como preservativo ou diafragma ou se abstenha de relações sexuais pelos próximos 7 dias. Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) não pode ser utilizado como contraceptivo de emergência. O dispositivo também pode ser inserido imediatamente após abortamento de primeiro trimestre, contanto que não exista infecção genital. Depois do parto, o endoceptivo deve ser inserido somente após o útero retornar ao seu tamanho normal e não deve ser inserido antes de 6 semanas após o parto (ver item “O que devo saber antes de usar este medicamento?”, subitem “Perfuração”). Seu médico irá lhe orientar. Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) pode ser substituído por um novo dispositivo em qualquer momento de um ciclo menstrual.

Quando Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) for utilizado para proteção da camada de revestimento interno do útero durante terapia de reposição hormonal, pode ser inserido a qualquer momento em mulher com amenorreia (ausência de sangramento menstrual), ou durante os últimos dias de menstruação ou sangramento por privação.

Recomenda-se que Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) seja inserido apenas por médicos/profissionais de saúde que tenham experiência na inserção deste dispositivo e/ou que tenham sido treinados adequadamente para a inserção de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel), de acordo com a legislação e normas vigentes.

Após a inserção do Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel), você deve receber do seu médico um cartão da paciente para as consultas de acompanhamento. Leve este cartão com você a cada retorno médico.

#### ➤ **Quando devo consultar o médico?**

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) deve ser verificado 4-12 semanas após a inserção e depois regularmente, pelo menos uma vez por ano. Se você recebeu do seu médico o cartão da paciente, leve-o com você a cada retorno médico. Além disso, o médico deve ser consultado em qualquer uma das seguintes ocorrências:

- se não sentir mais os fios de remoção na vagina;
- se sentir a extremidade do dispositivo no seu corpo;
- suspeita de gravidez;
- dor abdominal persistente, febre ou corrimento vaginal incomum;
- a usuária ou o parceiro sentir dor ou desconforto durante relação sexual;
- alterações repentinas no período menstrual (por exemplo, após um período de sangramento reduzido ou ausência de sangramento, ocorrer sangramento persistente, dor ou sangramento intenso);
- outros problemas clínicos, tais como dores de cabeça do tipo enxaqueca ou com frequência e intensidade fora do habitual, problemas repentinos da visão, pele amarelada (icterícia) ou pressão sanguínea elevada.



➤ **O que fazer caso queira engravidar ou remover Mirena® (levonorgestrel) por outra razão?**

O endoceptivo (DIU) pode ser facilmente removido a qualquer momento por um médico/profissional de saúde. Após a remoção, a gravidez é possível. Geralmente, a remoção é um procedimento indolor. A fertilidade (capacidade de engravidar) é recuperada após a remoção do Mirena® (levonorgestrel).

Se não desejar engravidar, Mirena® (levonorgestrel) não deve ser removido após o 7º dia do início do ciclo menstrual, a menos que a contracepção seja obtida por outros métodos (por exemplo, preservativo) por, pelo menos, 7 dias antes da remoção. Se você possui ciclos menstruais irregulares ou ausentes, você deve usar método contraceptivo de barreira por 7 dias antes da remoção e até que sua menstruação retorne. Um novo Mirena® (levonorgestrel) também pode ser inserido imediatamente após a remoção do anterior e, neste caso, não é necessária qualquer proteção adicional.

➤ **Por quanto tempo posso usar Mirena® (levonorgestrel)?**

Mirena® (levonorgestrel) oferece prevenção de gravidez (contracepção) por 8 anos. Você está utilizando o Mirena® (levonorgestrel) por esta razão? Se sim, o dispositivo deve ser retirado ou substituído, ao mais tardar, após 8 anos.

Mirena® (levonorgestrel) é eficaz por 5 anos para menorragia idiopática (sangramento menstrual excessivo, sem causa orgânica). Você está utilizando o Mirena® (levonorgestrel) por esta razão? Se sim, o dispositivo deve ser retirado ou substituído, se os sintomas de menorragia idiopática retornarem, ou no mais tardar, após 5 anos.

Mirena® (levonorgestrel) é eficaz para proteção contra crescimento excessivo da camada de revestimento interno do útero (hiperplasia endometrial) durante terapia de reposição estrogênica por 5 anos. Você está utilizando o Mirena® (levonorgestrel) por esta razão? Se sim, o dispositivo deve ser retirado ou substituído após 5 anos.

Se desejar, um novo Mirena® (levonorgestrel) pode ser inserido quando o antigo for removido.

➤ **Posso engravidar após interromper o uso de Mirena® (levonorgestrel)?**

Sim. Após a remoção de Mirena® (levonorgestrel), não há interferência com a fertilidade (capacidade de engravidar) normal. Pode ocorrer gravidez durante o primeiro ciclo menstrual após a remoção de Mirena® (levonorgestrel).

➤ **Mirena® (levonorgestrel) pode afetar meus períodos menstruais?**

Mirena® (levonorgestrel) afeta os ciclos menstruais. Ele pode mudar seus períodos menstruais, de forma que pode ocorrer gotejamento (uma perda de pequena quantidade de sangue), períodos de sangramento mais curtos ou mais prolongados, sangramento de maior ou menor quantidade ou mesmo ausência de sangramento.



Muitas usuárias apresentam frequentemente gotejamento ou sangramento leve, além do sangramento menstrual, nos primeiros 3-6 meses após a inserção de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel). Algumas mulheres podem apresentar sangramento intenso ou prolongado durante este período. O médico deve ser informado, especialmente se estes sintomas permanecerem.

De maneira geral, é provável que ocorra redução gradual no número de dias de sangramento e na quantidade de sangue perdido a cada mês. Algumas mulheres eventualmente verificam que o sangramento é totalmente interrompido. Como a quantidade de sangramento menstrual geralmente é reduzida com o uso de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel), a maioria das mulheres obtém um aumento nos seus valores sanguíneos de hemoglobina, o que auxilia na prevenção da anemia por perda sanguínea menstrual. Quando o dispositivo é removido, o sangramento menstrual retorna ao normal.

➤ **É anormal não ter sangramento menstrual?**

Não, quando se está usando Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel). A ausência de sangramento com o uso de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) é decorrente do efeito do hormônio sobre a camada de revestimento interno do útero (endométrio). O espessamento mensal desta camada não ocorre. Portanto, não há sangramento menstrual. Isto não significa necessariamente que se tenha chegado à menopausa ou que esteja grávida. Os níveis hormonais próprios da usuária permanecem normais.

De fato, não menstruar pode ser uma grande vantagem para a saúde da mulher.

➤ **Como saber se estou grávida?**

É improvável que ocorra gravidez em mulheres que estão usando Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel), mesmo quando não há sangramento menstrual.

Se não ocorrer sangramento por 6 semanas e você preocupar-se, então faça um teste de gravidez. Se o resultado for negativo, não há qualquer necessidade de realizar outro teste a menos que existam outros sinais de gravidez como, por exemplo, enjoo, cansaço ou sensibilidade mamária.

➤ **Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) causa dor ou desconforto?**

Algumas mulheres sentem dor (semelhante a cólicas menstruais) nas primeiras semanas após a inserção. Se houver dor intensa ou que dure mais de 3 semanas após a inserção de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel), o médico deve ser consultado.

➤ **Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) interfere na relação sexual?**

Nem a usuária nem seu parceiro devem sentir o dispositivo durante uma relação sexual. Se isto ocorrer, deve-se evitar relação até que o médico verifique se o dispositivo se mantém na posição correta.



➤ **Quanto tempo devo esperar para ter relações sexuais após a inserção de Mirena® (levonorgestrel)?**

Para permitir um descanso ao corpo, é aconselhável aguardar cerca de 24 horas após a inserção antes de ter relação sexual. Porém, logo após a inserção, Mirena® (levonorgestrel) previne a gravidez.

➤ **Posso usar tampões ou coletores menstruais?**

Recomenda-se o uso de absorventes higiênicos. Se tampões ou coletores menstruais forem usados, deve-se realizar trocas com cuidado de forma a não puxar os fios de Mirena® (levonorgestrel). Se achar que você pode ter puxado Mirena® (levonorgestrel) do lugar (ver “Como devo usar este medicamento?”, subitem “Quando devo consultar o médico?” para possíveis sinais), você deve evitar relações sexuais ou utilizar um método contraceptivo de barreira (por exemplo, preservativo), e consultar seu médico.

➤ **O que ocorre se Mirena® (levonorgestrel) sair sozinho?**

É raro, mas é possível que Mirena® (levonorgestrel) saia durante o período menstrual sem que seja percebido. Um aumento incomum na quantidade de sangramento durante a menstruação pode significar que Mirena® (levonorgestrel) foi expulso através da vagina. Também é possível que parte de Mirena® (levonorgestrel) saia do útero (a usuária e o parceiro podem, neste caso, sentir o endoceptivo durante a relação sexual). Se Mirena® (levonorgestrel) for expulso, parcial ou completamente, não haverá prevenção de gravidez ou essa prevenção pode estar muito diminuída.

➤ **Como posso saber se Mirena® (levonorgestrel) está no lugar?**

Consulte seu médico para obter instruções sobre como saber se Mirena® (levonorgestrel) está no lugar.

**Não se deve puxar** os fios porque Mirena® (levonorgestrel) pode ser removido acidentalmente. Em caso de dúvida, consulte seu médico.

➤ **Informações adicionais sobre populações especiais**

**- Crianças e adolescentes**

Mirena® (levonorgestrel) destina-se ao uso em mulheres em idade fértil. Não há indicações relevantes para o uso de Mirena® (levonorgestrel) antes da primeira menstruação (menarca).

**- Pacientes idosas (65 anos ou mais)**

Mirena® (levonorgestrel) não foi estudado em mulheres com idade acima de 65 anos.

**- Pacientes com insuficiência hepática**

Mirena® (levonorgestrel) não deve ser usado em mulheres com insuficiência hepática (ver item “Quando não devo usar este medicamento?”).



#### **- Pacientes com insuficiência renal**

Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) não foi estudado em mulheres com insuficiência renal.

**Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.**

### **7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE TOMAR ESTE MEDICAMENTO?**

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.**

### **8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

**Como ocorre com outros medicamentos, Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) pode causar reações adversas, embora nem todas as usuárias apresentem-nas.**

**Abaixo, seguem algumas reações adversas possíveis quando Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) é utilizado nas seguintes indicações: contracepção (prevenção da gravidez) e menorragia idiopática (sangramento menstrual excessivo).**

**Possíveis reações adversas quando Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) é utilizado para “proteção contra hiperplasia endometrial (crescimento excessivo da camada de revestimento interno do útero) durante terapia de reposição estrogênica” foram observadas com uma frequência similar, exceto nos casos especificados.**

**Muito Comum: 10 ou mais em cada 100 usuárias ( $\geq 1/10$ ) provavelmente apresentarão:**

- dor de cabeça;
- dor abdominal/pélvica;
- alterações no sangramento incluindo aumento ou diminuição no sangramento menstrual, gotejamento, oligomenorreia (menstruações pouco frequentes) e amenorreia (ausência de sangramento);
- vulvovaginite\* (inflamação do órgão genital externo ou vagina);
- corrimento genital\*.

**Comum: entre 1 e 10 em cada 100 usuárias ( $\geq 1/100$  a  $< 1/10$ ) provavelmente apresentarão:**

- humor deprimido/depressão;
- enxaqueca;
- náusea;



- acne;
- hirsutismo (excesso de pelos pelo corpo);
- dor nas costas\*\*;
- infecção do trato genital superior;
- cistos ovarianos;
- dismenorreia (menstruação dolorosa/cólica menstrual);
- dor nas mamas\*\*;
- expulsão do dispositivo intrauterino (completa ou parcial).

\*Estudo de proteção endometrial: “comum”

\*\*Estudo de proteção endometrial: “muito comum”

**Incomum: entre 1 e 10 em cada 1.000 usuárias ( $\geq 1/1.000$  a  $< 1/100$ ) provavelmente apresentarão:**

- alopecia (queda de cabelo).
- perfuração do útero.

**Frequência desconhecida:**

- hipersensibilidade (reação alérgica) incluindo rash, urticária (erupção na pele) e angioedema (caracterizado por um inchaço súbito, por exemplo de olhos, boca e garganta);
- aumento da pressão arterial.

**Descrição das possíveis reações adversas selecionadas:**

Os fios de remoção podem ser sentidos pelo parceiro durante a relação sexual. Caso você engravide enquanto estiver usando Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel), existe a possibilidade de que a gravidez ocorra fora do útero (ver item “O que devo saber antes de usar este medicamento?”, subitem “Gravidez ectópica”).

As seguintes reações adversas foram relatadas durante os procedimentos de inserção ou remoção de Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel): dores, sangramentos, reações vasovagais relacionadas à inserção, como tonturas ou síncope (desmaio). O procedimento pode resultar em convulsão (ataque) em paciente epiléptica.

Foram relatados casos de sepse (uma infecção sistêmica muito grave, que pode ser fatal) após a inserção do dispositivo intrauterino (DIU).

Quando Mirena<sup>®</sup> (levonorgestrel) é utilizado para a indicação de proteção contra hiperplasia endometrial na terapia de reposição estrogênica o risco de câncer de mama é desconhecido. Casos de câncer de mama foram relatados (frequência desconhecida). Caso alguma das reações adversas se torne grave ou ocorra alguma reação adversa que não esteja listada nessa bula, consulte seu médico.



**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

**9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?**

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

**DIZERES LEGAIS**

Registro: 1.7056.0106

Produzido por:  
Bayer Oy, Pansiontie  
Turku – Finlândia

Importado e Registrado por:  
Bayer S.A.  
Rua Domingos Jorge, 1.100  
04779-900 – Socorro – São Paulo – SP  
CNPJ nº 18.459.628/0001-15

SAC 0800 7021241  
sac@bayer.com

Venda sob prescrição

**Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 06/05/2026.**



0526-VV-LAB-121413-CCDS29



**Bula Paciente - Histórico de alteração da bula**

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
02/05/2013	0342319/13-1	10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	02/05/2013	0342319/13-1	10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	02/05/2013	Não aplicável	VP/VPS	52 MG SIU
10/09/2013	0761197/13-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/09/2013	0761197/13-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/09/2013	Dizeres legais	VP/VPS	52 MG SIU



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
09/05/2014	0358787/14-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/05/2014	0358787/14-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/05/2014	- O que devo saber antes de usar este medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	52 MG SIU
							- Advertências e Precauções - Reações Adversas	VPS	
15/07/2016	2078577/16-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	15/07/2016	2078577/16-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	15/07/2016	Dizeres legais	VP/VPS	52 MG SIU



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
24/08/2017	1794013/17-3	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	24/08/2017	1794013/17-3	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	24/08/2017	- O que devo saber antes de usar este medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	52 MG SIU
							Advertências e Precauções -Interações medicamentosas - Reações Adversas	VPS	
08/09/2020	3044414/20-4	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto	03/08/2018	0776374/18-3	11315 - Alteração de texto de bula por avaliação de dados clínicos - GESEF	02/07/2020	- O que devo saber antes de usar este medicamento? - Como devo usar este medicamento?	VP	52 MG SIU



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
		de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12					- Quais os males que este medicamento pode me causar?		
							- Resultados de eficácia - Características farmacológicas - Advertências e Precauções - Posologia - Reações Adversas	VPS	
16/10/2020	3587404/20-0	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/10/2020	3587404/20-0	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/10/2020	- Reações Adversas	VPS	52 MG SIU



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
24/11/2020	4148220/20-4	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	24/11/2020	4148220/20-4	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	24/11/2020	- O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP	52 MG SIU
							- Advertências e Precauções - Reações Adversas	VPS	
17/12/2020	4465779/20-0	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula – publicação no Bulário RDC 60/12	17/12/2020	4465779/20-0	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula – publicação no Bulário RDC 60/12	17/12/2020	- O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP	52 MG SIU
							- Advertências e Precauções - Reações Adversas	VPS	
09/06/2022	4278770/22-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de	09/06/2022	4278770/22-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de	09/06/2022	- Apresentação Composição -Como este medicamento funciona?	VP	52 MG DIU



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
		bula – publicação no Bulário RDC 60/12			bula – publicação no Bulário RDC 60/12		<ul style="list-style-type: none"> <li>-O que devo saber antes de usar este medicamento?</li> <li>-Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?</li> <li>-Como devo usar este medicamento?</li> <li>-Quais os males que este medicamento pode me causar?</li> <li>- Dizeres Legais</li> </ul>		
							<ul style="list-style-type: none"> <li>- Apresentação</li> <li>- Composição</li> <li>- Resultados de eficácia</li> <li>- Características farmacológicas</li> <li>- Advertências e precauções</li> </ul>	VPS	



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
							-Cuidados de armazenamento do medicamento - Posologia e modo de usar - Dizeres Legais		
10/06/2022	4283503/22-3	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula – publicação no Bulário RDC 60/12	10/06/2022	4283503/22-3	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula – publicação no Bulário RDC 60/12	10/06/2022	- Dizeres Legais	VPS	52 MG DIU
29/11/2024	1634896/24-6	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula – publicação no Bulário RDC 60/12	28/11/2024	1630185/24-4	11011 - RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de local de embalagem secundária do medicamento	28/11/2024	Dizeres Legais	VP	52 MG DIU
							Dizeres Legais	VPS	



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
02/07/2025	0864821/25-5	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	03/11/2022	4897323/22-8	11118 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de posologia	30/06/2025	Apresentação Composição 1. Para que este medicamento é indicado? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 6. Como devo usar este medicamento?	VP	52 MG DIU
							Apresentação Composição 1. Indicações 2. Resultados de Eficácia 3. Características Farmacológicas 5. Advertências e Precauções 8. Posologia e Modo de Usar	VPS	



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
							9. Reações Adversas		
28/10/2025	1432827/25-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	28/10/2025	1432827/25-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	28/10/2025	6. Como devo usar este medicamento?	VP	52 MG DIU
							8. Posologia e Modo de Usar	VPS	
11/12/2025	1589895/25-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	11/12/2025	1589895/25-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	11/12/2025	3. Quando não devo usar este medicamento?	VP	52 MG DIU
							4. O que devo saber antes Dizeres Legais		
							4. Contraindicações		
							5. Advertências e Precauções		
							Dizeres Legais		



06/05/2026 “Em 06/05/2026 a bula foi submetida novamente sob expediente XXXXX devido a correção editorial no item Dizeres Legais”	0440360/26-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	06/05/2026	0440360/26-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	06/05/2026	3. Quando não devo usar este medicamento? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?	VP	52 MG DIU
							4. Contraindicações 5. Advertências e Precauções 8. Posologia e modo de usar	VPS	