

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

JENAPHARM GmbH

Трисистон®

1. Търговско наименование на лекарствения продукт
Trisiston
Трисистон
2. Качествен и количествен състав
Всяка опаковка за един цикъл съдържа 21 обвити таблетки
(6 червено- кафяви, 6 бели, 9 кафяво-жълти).
Всяка червено-кафява таблетка съдържа: Ethinylestradiol 0.030 mg
Levonorgestrel 0.050 mg
Всяка бяла таблетка съдържа: Ethinylestradiol 0.040 mg
Levonorgestrel 0.075 mg
Всяка кафяво-жълта таблетка съдържа: Ethinylestradiol 0.030 mg
Levonorgestrel 0.125 mg
3. Лекарствена форма
обвити таблетки
4. Клинични особености
- 4.1. Терапевтични показания
Хормонален контрол на раждаемостта (контрацепция)
- 4.2. Приложение и дозировка
Дозиране на единични дневни дози
Трябва да се взема по една таблетка Трисистон® дневно в продължение на 21 дни.
- Начин на приложение
Употребата на хормонални контрацептиви трябва да се предшества от пълен общ медицински преглед, включващ измерване на кръвното налягане и телесното тегло, тест за захар в урината, ако е необходимо, дори специфична диагностика за чернодробни заболявания и гинекологичен преглед, включващ млечните жлези и цитологично изследване на цервикален секрет и цервикална намазка.
- Също така трябва да се снеме внимателно фамилна анамнеза, за да се установи наличието на заболяване, нуждаещо се от лечение или никакво рисково състояние и преди всичко, да сме сигурни, че жената не е бременна.

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗЪЛЯНИЕ	
Приложение към разрешение за употреба № II-3094 09.02.04	601/19.12.00 Елеев



Трябва да се изключат нарушения в системата на кръвосъсирването.

Ако при някои членове от семейството на жената има анамнеза за тромбемболични заболявания (напр. дълбоки венозни тромбози, инсулт, миокарден инфаркт) в по-млада възраст, тези данни от фамилната анамнеза трябва да се включат при определяне на риска при предписване на Трисистон® в такива случаи.

Всяка жена на Трисистон® трябва да провежда прегледи през шест месеца.

Независимо как е предписан, Трисистон® трябва да се започне на 1ия ден от месечния цикъл, дори ако жената е вземала друг хормонален контрацептив преди това.

Първата червено кафява таблетка се взема от блистера, където е отбелязано (1). Таблетката се гълта цяла с достатъчно количество течност.

След това се взема по една таблетка всеки ден по посока на цифрите и стрелките, докато свърши месечната опаковка. Важно е да се започне с шестте червено кафяви таблетки, след като свършат да се вземат белите и накрая деветте кафяво жълти.

Таблетките трябва да се вземат по едно и също време на деня.

21-дневния курс на вземането на таблетките се последва от 7-дневен интервал, в който не се вземат таблетки. Обикновено 2 до 4 дни след последната от 21 таблетки ще започне менструално кървене.

Първият цикъл на Трисистон®, за разлика от следващите, продължава само около 23 до 25 дни вместо 4 седмици.

След 7-дневната почивка продължава вземането на таблетки от нова опаковка, независимо дали кървенето е спряло или още продължава.

Забележка (ефективност на контрацепцията):

От първият ден на приемането на таблетките жената е предпазена от забременяване. Предпазването от забременяване е осигурено и през 7-дневния интервал, в който не се вземат таблетки.

Ако Трисистон® се започне много скоро след раждане или аборт, лекарят трябва да прецени дали да препоръча допълнителни контрацептивни мерки по време на първия цикъл.

Контрацептивното действие може да се наруши от неправилно приложение, повръщане или чревни заболявания с диария, продължителна едновременна употреба на определени медикаменти (вж.



„Взаимодействия с други лекарства и други форми на взаимодействие“), както и при много редки индивидуални метаболитни нарушения. Първоначален признак на това е появата на интерменструално кървене. Лаксативните препарати с меко действие не нарушават контрацептивния ефект.

Ако жената забрави да си вземе таблетката в обичайното време, тя трябва да я вземе през следващите 12 часа.

Ако закъсне с повече от 12 часа, т.е. надвиши нормалния 24-часов интервал между двете таблетки с повече от 12 часа, в този цикъл повече не е гарантирана надеждна контрацепция. Независимо от това, жената трябва да продължи започнатата опаковка, като вземе всички останали таблетки (и остави пропуснатите) в обичайното време, за да предотврати поява на преждевременно кървене. Тя трябва да използва друг, хормонален, метод на контрацепция - с изключение на, календарния метод на Ogino-Knaus и температурния метод. Пропуснатите таблетки не се вземат.

По същите причини, споменати в предишния параграф, не се препоръчва прекъсване на таблетките в случай на повръщане, диария и други състояния, намаляващи контрацептивното действие. Ако това състояние продължи кратко, в този цикъл трябва да се използват допълнителни контрацептивни мерки. Ако състояние, което намалява контрацептивното действие, продължи по-дълго, хормоналната контрацепция се счита за неподходяща.

Продължителност на употреба

Продължителността на употреба на Трисистон® зависи по принцип от въпроса колко дълго жената ще иска да използва хормонален метод на контрацепция, независимо че има риск за здравето ѝ. Тя трябва да се консултира с лекаря си относно продължителността на употреба на този продукт.

Ако жената пропусне менструалното кървене по време на 7-дневния интервал, в който не се вземат таблетки, тя трябва да спре Трисистон® докато се изключи бременност.

4.3. Противопоказания

Трисистон® не трябва да се изписва, ако настъпи някое от следните състояния:

- Бременност
- Чернодробни заболявания

остри и хронични чернодробни заболявания:
смутена екскреция на билирубин в жълчката
(синдроми на Dubin-Johnson и Rotor), смутена



жълчна секреция, жълчно напълване на съответни органи (холестаза, дори анамнеза за такава, ако появата ѝ е била свързана с бременност или употреба на полови стероиди [полови хормони]; това включва идиопатична жълтеница или пруритус по време на предишна бременност или лечение с естрогени и прогестерон);

след преболедуван вирусен хепатит, т.е. след нормализиране на чернодробните функции, трябва да минат около 6 месеца преди да започне употреба на този медикамент;

минали или съществуващи чернодробни тумори.

- **Съдови или метаболитни заболявания**

пушачки (вж. 4.4. „Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба“);

минали или съществуващи тромби (тромбоза, тромбемболизъм) на вени или артерии (особено инсулт, миокарден инфаркт, дълбоки венозни тромбози, белодробна емболия), както и състояния, които засилват предразположението към някои от по-горните, напр. смущения в коагулацията със склонност към образуване на кръвни съсиреци, наследствен дефицит на AT-III, протеин-C и/или протеин S, специфични сърдечни заболявания;

артериална хипертония, нуждаеща се от лечение;

тежък захарен диабет със съдови промени (микроангиопатия);

сърповидно клетъчна анемия;

тежки нарушения на липидния метаболизъм, особено при наличие на допълнителни рискови фактори за развитие на сърдечно съдови заболявания.

- **Тумори**

специфични неоплазми, напр. на млечната жлеза, шийката на матката или ендометриума, излекувани или само подозирани.

- **Ендометриална хиперплазия**

- **Други заболявания**

херпес гестационис; отосклероза с влошаване по време на предишни бременности; затъстване в тежка степен; мигрена, съпроводена с паралгия, сетивни и/или двигателни нарушения (*migraine accompagnée*); недиагностицирано вагинално кървене (вж. 4.2. „Приложение и дозировка“).



Причини за незабавно прекъсване употребата на Трисистон®

- Настъпила или съспектна бременност
- Начални признания на флебит; необичайни болки в долните крайници или подуване (вероятни дълбоки венозни тромбози, напр. в краката); болки в гърдите при дишане или кашляне с неясен произход (вероятна белодробна емболия); болка или чувство на стягане в гръденния кош (вероятен миокарден инфаркт)
- Планова операция (около 6 седмици преди това) и по време на продължителен постелен режим, напр. след катастрофи
- Първа појава на мигреноподобно главоболие или повишаване честотата на необичайно силно главоболие, внезапна паралгия, сетивни (зрителни, слухови нарушения), както и двигателни смущения, особено симптоми на парализа (може да бъдат първи признания на инсулт)
- Оплаквания в областта на епигастиума, увеличаване на черния дроб или признания на интраабдоминална хеморагия (вж. 4.8. „Страницни ефекти/Оплаквания от областта на епигастиума“)
- Повишаване на кръвното налягане до постоянни стойности над 140/90 mmHg
- Поява на жълтеница, хепатит, генерализиран пруритус, холестаза, както и повишени стойности на чернодробните ензими
- Увеличена честота на епилептичните пристъпи
- Първа појава или рецидив на порфирия (всичките три форми)

Състояния, които изискват специално лекарско наблюдение

Заболявания на сърцето и бъбреците, мигрена, епилепсия и астма, или анамнеза за някое от тях, тъй като тези патологични състояния може да се влошат от задръжка на течности; нещо повече анамнеза за флебит, изразена склонност към варикоза, мултиплена склероза, хорея минор, тетания, захарен диабет, както и предразположение към него, минали чернодробни заболявания, нарушения в липидния метаболизъм, затъстване в тежка степен, повишаване на кръвното налягане, ендометриоза, мастопатия, отосклероза.

Жените над 40 годишна възраст трябва да бъдат



проследявани внимателно, тъй като склонността към тромбоза се увеличава с възрастта.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Поради вероятността от значително нарушение на здравословното състояние от тромбемболии (вж. 4.8. „Страницни ефекти“) всеки рисков фактор (напр. разширени вени, флебит и тромбоза в миналото, както и сърдечни заболявания, значително затъстване, смущения в кръвосъсирването) у пациентката, както и всяко състояние на венозна тромбемболия, възникнало при близък родния в по-млада възраст, трябва да се диагностицира внимателно и има предвид при вземането на решение дали да се използва този медикамент или не.

Рискът от възникване на венозна тромбемболия при употребата на орални контрацептивни средства обаче, е значително по-малък, отколкото този при бременност.

Пушачките, които използват хормонални контрацептиви-за контролиране на раждаемостта поемат допълнителен риск от развитие на сериозни усложнения на съдовите заболявания (напр. миокарден инфаркт, инсулт). Рискът се повишава с напредване на възрастта и увеличаване консумацията на цигари.

Следователно, жените над 30 годишна възраст не трябва да пушат, докато употребяват хормонални лекарства за контролиране на раждаемостта. Ако не спрат тютюнопушенето, те трябва да използват други методи на контрацепция, особено в присъствието на допълнителни рискови фактори.

Преди предписване на Трисистон[®] трябва да се снеме внимателно анамнеза, да се направи общ медицински и гинекологичен преглед, включително на млечните жлези и цитонамазка.

Когато се снема анамнеза на жената, трябва да се обърне специално внимание на: фамилна анамнеза за сърдечно съдови заболявания, смущения в кръвосъсирването; на анамнезата за допълнителни рискови фактори, като тютюнопушене и употреба на медикаменти.

Ако се налага от анамнезата на пациентката, се препоръчва извършването на допълнителни диагностични тестове, напр. липиден статус, определяне на AT-III, C протеин и S протеин, орален глюкозотолерантен тест, изследване на трансаминази, офтальмоскопия.

Жената трябва да преминава през общ медицински и гинекологичен преглед всеки 6 месеца (вж. 4.2 „Приложение и дозировка“).



Активните съставки на Трисистон® преминават в плацентата и плода. Всички предишни изследвания са показвали, че употребата на продукти, съдържащи естрогени и прогестерон по време на бременност, дори в ранна бременност, не увеличават риска от поява на малформации. Независимо от това, половите стeroиди са противопоказани по време на бременност, тъй като не може напълно да се изключи увреждане на плода. Така, че преди да се предписват хормонални контрацептиви на пациентката, трябва да се изключи бременност. Всяка жена трябва да бъде информирана и да се консулира с лекар, ако пропусне кървене в интервала, когато не взема таблетките.

Тъй като половите стeroиди и техните метаболити преминават в кърмата, кърмачките не трябва да използват хормонални контрацептиви. Трябва да се обърне внимание и на факта, че комбинацията от естрогени и прогестерон намалява млечната секреция.

Не може точно да се определи минималната възраст за предписание на хормонални контрацептиви. Първоначалното предписание трябва да се основава на степента на биологична и психологическа зрелост.

4.5. Взаимодействие с други лекарства и други форми на взаимодействие

Контрацептивният ефект на този продукт може да се наруши от едновременната употреба на вещества, засилващи метаболизма на стероидните хормони, каквито се съдържат в Трисистон®, напр. седативни средства (барбитурати), рифампицин, гризофулвин, противоревматични средства (фенилбутазон) и противоепилептични средства (като барбексаклон, карbamазепин, фенитоин, примидон).

В определени случаи променената чревна флора при едновременната употреба с антибиотици, напр. ампицилин или тетрациклини и при употреба на активен въглен е довела до намаляване концентрацията на лекарството. В същото време са отбелязани по-честа поява на интерменструално кървене и няколко бременности.

Нуждата от инсулин или орални противодиабетни средства може да се промени поради влиянието на това лекарство върху глукозния толеранс.

4.6. Бременност и кърмене

Трисистон не трябва да се използва по време на бременност. Следователно, преди започване на лечение с Трисистон® жената трябва да бъде сигурна, че не е бременна. Ако, възникне бременност докато жената е на Трисистон®, лекарството трябва незабавно да се спре.



Употребата на Трисистон в миналото обаче, не е повод за прекъсване на бременност.

Трисистон не трябва да се използва по време на кърмене. Ако Трисистон се взема по време на кърмене, трябва да се има предвид, че количеството на кърмата може да намалее. Минимални количества от медикамента се екскретират в кърмата.

4.7. Влияние върху способността за шофиране и използване на машини

Няма данни

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Често срещани реакции

Употребата на хормонални контрацептиви се свързва с повишен риск от венозни и артериални тромбемболични заболявания, напр. венозни тромбози, белодробна емболия, инсулт, миокарден инфаркт. Този риск може да се увеличи още повече от допълнителни фактори, като тютюнопушене, високо кръвно налягане, смущения в кръвосъсирването или нарушения в липидния метаболизъм, значително затлъстяване, разширени вени, флебит и тромбоза в миналото (вж. 4.4. „Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба“).

Други странични ефекти, които може да се появят главно през първите няколко цикъла от употребата на препарата: болезненост в областта на гърдите, вариране в теглото, депресивно настроение, промени в либидото, стомашно разстройство, гадене, повръщане, главоболие (също и мигрено-подобно).

Възможно е нарушаване в поносимостта към контактните лещи.

След продължителна употреба главно при предразположените жени понякога може да се появят кафяви петна по лицето (хлоазма), които да станат поизразени след дълготрайно излагане на слънчева светлина. Предразположените жени трябва да избягват продължителното излагане на слънце.

Относително често може да възникнат определени влагалищни инфекции, напр. млечница (кандидоза).

Може да се наблюдават кожни обриви и еритема нодозум.

Нежелани лекарствени реакции свързани с менструалния цикъл:

Интерменструално кървене:

Ако по време на първия 21-дневен курс на Трисистон се появи слабо изразено интерменструално кървене, приемането на таблетките трябва да продължи. При по-



интензивно и подобно на нормалния цикъл интерменструално кървене трябва да се направи консултация с лекар, защото причината за него може да бъде органична.

Същото важи и за зацепването, което възниква на нередовни интервали в няколко последователни цикъла или за първи път след продължителна употреба на Трисистон®. Такъв вид интерменструално кървене може да бъде резултат и на взаимодействия с други лекарства, приемани по едно и също време (вж. 4.5. „Взаимодействия с други лекарства и други форми на взаимодействие“).

Липса на кървене след спиране на таблетките:

Ако, в редки случаи, не се появи кървене в интервала, в който не се вземат таблетките, трябва да се направи консултация с лекар, за да се прецени дали да продължава употребата на Трисистон®.

Забележка:

След спиране или прекъсване употребата на Трисистон®, половините жлези ще възвърнат скоро своята функция, така че жената ще може да забременее отново. Първият цикъл обикновено се удължава с една седмица. Ако циклите не са се нормализирали през първите 2 до 3 месеца обаче, трябва да се направи консултация с лекар.

Ако жената не иска да забременее през този период, са показани други контрацептивни методи.

Оплаквания от областта на епигастроума

При продължителна употреба на хормонални контрацептиви е наблюдавана повишена заболеваемост на жълчните пътища. Съществуват противоречиви мнения относно вероятността за образуване на камъни в жълчния мехур при употреба на естроген-съдържащи лекарства.

След употреба на хормони, като тези съдържащи се в Трисистон, в редки случаи са наблюдавани доброкачествени промени в черния дроб и все по-рядко злокачествени (чернодробни неоплазми), които в изолирани случаи са причина за появата на живото застрашаващи кръвотечения в коремната кухина.

Лекарят трябва да бъде информиран за появата на необичайни оплаквания в областта на епигастроума, които не изчезват от само себе си за кратко време, тъй като може да се наложи спиране на медикамента.

Появата на описаните симптоми в много редки случаи е възможна при наличие на тромбоза на чернодробните или мезентериални вени.

Влияние върху лабораторни резултати



При употребата на хормонални контрацептиви може да се променят някои лабораторни резултати. Например, скоростта на утаяване на еритроцитите може да се увеличи без съществуващо заболяване. Освен промени в други лабораторни показатели, има съобщения за повишаване, напр. на серумните концентрации на медта и желязото, както и на алкалната левкоцитна фосфатаза.

Действие върху тъканта на гърдата

Карциномът на млечната жлеза принадлежи към групата на хормоно-зависимите тумори. Рискови фактори за развитие на карцином на млечната жлеза, които са известни отдавна, включват, напр. фамилно предразположение, ранно менархе, късна менопауза (след 52 годишна възраст), не раждали жени, жени, които не са кърмили и т.н. Някои от тези състояния предполагат вероятността от хормонално влияние върху развитието на карцином на млечната жлеза. Половите хормони могат да увеличат предразположението към други фактори, съдействащи за развитие на карцином. От друга страна, половите хормони представляват рисков фактор отделно от няколкото други вероятни рискови фактори, несвързани с употребата на хормонални контрацептиви.

Епидемиологичните проучвания, изследващи вероятността от връзка между хормоналните контрацептиви и карцинома на млечната жлеза, са оставили открит въпроса доколко заболеваемостта е повисока при жени на средна възраст след продължителна, започната рано, употреба на орални контрацептиви. Това обаче, е само един сред няколкото вероятни рискови фактора (виж по-горе).

В изолирани случаи са наблюдавани секреция от млечната жлеза и увеличаване на гърдите.

Тромбоза (вж. 4.4. „Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба“)

4.9. Предозиране

Признания и симптоми на интоксикация

Признания на вероятно предозиране, напр. при деца след погълдане на няколко таблетки, може да включват гадене и повръщане, които обикновено настъпват след 12 до 24 часа и може да продължат до няколко дни. В повечето случаи не се очакват сериозни заболявания.

Лечение на интоксиацията

Вземането на повече таблетки или всички таблетки от една опаковка едновременно не изисква специални мерки. Ако е погълнато по-голямо количество, се препоръчва извършване на първична дезинтоксикация, като стомашна



промивка и предизвикване на повръщане, ако това е станало преди не повече от няколко часа.

5. Фармакологични свойства

5.1. Фармакодинамични особености

Ethinylestradiol

Ethinylestradiol, приет перорално, е мощен синтетичен естроген и притежава основните свойства на естествения естроген, 17β -естрадиол.

Принципът на действие на естрогенната съставка на един хормонален контрацептив се базира на дозо-зависим, пролиферативен ефект върху ендометриума. Този пролиферативен ефект се отнася и за всички други епители на половите органи при жената. Нещо повече, *ethinylestradiol* подтиска секрецията на фоликулостимулиращия (FSH) и лутеинизиращия хормон (LH). Това предотвратява растежа на фоликула в яйчника.

Ethinylestradiol стимулира продукцията на цервикален мукус, намалява вискозитета му и подобрява неговата еластичност.

Ethinylestradiol предизвиква нарастване на млечните каналчета и подтиска лактацията.

Ethinylestradiol има изразено влияние върху черния дроб и улеснява образуването на специфични серумно свързани протеини. Допълнително, *ethinylestradiol* увеличава скоростта на кръвния ток през различните тъкани и стимулира пролиферацията на епитела на пикочните пътища. Той повишава синтеза на колаген в кожата и екстрацелуларната задръжка на течности. Инхибира остеопорозата, свързана с естрогенов дефицит. *Ethinylestradiol* повлиява определени стойности на липидния и въглехидратния метаболизъм, хомеостазата, системата ренин-ангиотензин-алдостерон.

Levonorgestrel

Levonorgestrel, биологично активната d-конфигурация на норгестрел, притежава голяма прогестагенна мощност. Най-важният прогестагенен ефект е секреторната трансформация на ендометриума. Трансформационната доза, при овариектомирана жена, която е получавала достатъчно количество естроген преди лечението, се оценява на 5 до 6 mg. *Levonorgestrel* подтиска секрецията на гонадотропин от аденохипофизата. Дозата, инхибираща овуляцията, достига до 0.06 mg дневно.

Освен прогестагенна ефективност, *levonorgestrel* има, относително силно изразени анти-естрогенни и по-леко изразени андрогенни свойства, които се наблюдават у гризачи, като вирилизация на женските плодове. Слабият



частичен андрогенен ефект при хора може да се обясни със свързване на levonorgestrel с глобулин, свързващ полови хормони (SHBG). В този процес, част от протеин-свързания тестостерон се измества, което довежда до повишаване на серумните концентрации на свободния, биологично активен тестостерон. Клинично, андрогенният частичен ефект се наблюдава много рядко. При жени, които са особено чувствителни на андрогени, слабо изразени признания на андрогенизация (напр. акне, загрубяване на гласа) обаче, не могат да се изключат напълно.

Анти-естрогеновата активност се изразява в намаляване на еластичността на цервикалния мукус и изчезване феномена на кристализиране на цервикалната слуз.

Подобно на прогестерона, levonorgestrel има термогенен ефект.

5.2. Фармакокинетични свойства

Ethinylestradiol

След перорално приложение ethinylestradiol се абсорбира бързо от тънките черва и се метаболизира в чревната стена, както и в черния дроб в 50 - 60%, главно до сулфатни метаболити (ефект на първо преминаване). Поради това неговата бионаличност е само 40 - 45%.

След перорален прием максимални плазмени концентрации се достигат през първите 2 часа. Полуживотите във фазата на разпределение варират от 0.5 до 2.5 часа, а във фазата на елиминиране, от 10 до 27 часа.

Малък процент преминава в кърмата.

Ethinylestradiol има голям афинитет към рецепторите на различни таргетни органи, напр. хипофиза и матка.

От 1 до 2% от ethinylestradiol съществува в плазмата в свободно състояние, докато в 96 - 98% е свързан неспецифично с албумина. Въпреки, че улеснява синтезата на SHBG (глобулин, свързан с полови хормони) и CBG (глобулин, свързан с кортикоステроиди), ethinylestradiol не се свързва с тези транспортни белтъци.

Биотрансформацията на ethinylestradiol се осъществява главно като реакция на хидроксилиране с последваща конъюгация с глукuronовата и/или сярната киселина. Част от ethinylestradiol се екскретира чрез жълчката и конъюгиран главно с глукuronовата киселина, попада в ентерохепаталната циркулация, т.е. реабсорбира се.

До 60% от елиминирането на метаболитите се осъществява чрез бъбреците. Около 30% се екскретират с фекалиите.



Levonorgestrel

След перорално приложение levonorgestrel има пълна бионаличност. Абсорбира се бързо. Максимални серумни концентрации се достигат 1 до 2 часа след приемане. Не се установява ефект на първо преминаване. Измереният полу-живот е 2 часа във фазата на разпределение и 10 до 24 часа във фазата на елиминиране. Плазменият клирънс достига до 106 ml/h/kg.

Малки количества от levonorgestrel преминават в кърмата.

Levonorgestrel е свързан в 93 - 95% с плазмения албумин и по специално със SHBG. Едновременната употреба с ethinylestradiol води до повишаване на биосинтезата на SHBG и следователно, на неговия капацитет на свързване.

Levonorgestrel се елиминира под формата на редуцирани и/или хидроксилирани метаболити, главно конюгиирани с глокуроновата и сърната киселина. Елиминирането е по равно чрез урината и фекалиите.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Ethinylestradiol

Ethinylestradiol има много ниска токсичност. LD₅₀ на ethinylestradiol след перорално приложение на плъхове (мъжки и женски животни) е >5.0 g/kg телесно тегло (BW). При мъжки и женски мишки LD₅₀ е около 2.5 g/kg BW.

Levonorgestrel

Levonorgestrel има много ниска токсичност. LD₅₀ при плъхове (мъжки и женски животни) след перорално и подкожно приложение е >4.0 g/kg BW.

6. Фармацевтични особености

6.1. Списък на помощните вещества

Всяка червено кафява таблетка съдържа:

lactose monohydrate ,talc,potato starch ,edetate sodium ,magnesium stearate, glucose syrup, sucrose ,gelatin ,macrogol 35000, polyvidone K25 ,magnesium carbonate, calcium carbonate ,carnauba wax, titanium dioxide, red iron oxide

Всяка бяла таблетка съдържа:

lactose monohydrate ,talc,potato starch ,edetate sodium ,magnesium stearate, glucose syrup, sucrose ,gelatin ,macrogol 35000, polyvidone K25 ,magnesium carbonate, calcium carbonate ,carnauba wax, titanium dioxide

Всяка кафяво жълта таблетка съдържа: lactose monohydrate ,talc,potato starch ,edetate sodium ,magnesium



stearate, glucose syrup, sucrose ,gelatin ,macrogol 35000, polyvidone K25 ,magnesium carbonate, calcium carbonate ,carnauba wax, titanium dioxide,yellow iron oxide

6.2. Несъвместимости

Няма

6.3. Срок на годност

Срокът на годност е 5 години.

Не използвайте това лекарство след изтичане срока на годност.

6.4. Специални мерки при съхранение

Няма

6.5. Вид и съдържание на опаковката

Блистерна опаковка от вакуумиран PVC-филм (250 µm) и алюминиево фолио на задната страна (20 µm)

Опаковка от 21 покрити таблетки (циклична опаковка)

Опаковка от 3 x 21 покрити таблетки (циклична опаковка)

6.6. Инструкции при използване

Няма

7. Производител

Jenapharm GmbH & Co. KG a SCHERING group company

Otto-Schott-Straße 15

07747 Jena

Germany

8. Носител на регистрацията

Jenapharm GmbH & Co. KG a SCHERING group company

Otto-Schott-Straße 15

07747 Jena

Germany

9. Дата на последна редакция на текста

Януари 1997 година

