

SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA LIJEKA

1. NAZIV LIJEKA

Daylla 3 mg/0,02 mg filmom obložene tablete

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedna filmom obložena tableta sadrži 3 mg drospirenona i 0,02 mg etinilestradiola.

Pomoćne tvari s poznatim učinkom: jedna filmom obložena tableta sadrži 48,53 mg laktoze hidrata i 0,070 mg sojina lecitina.

Filmom obložene placebo (neaktivne) tablete:

Tableta ne sadrži djelatne tvari.

Pomoćne tvari s poznatim učinkom: jedna filmom obložena tableta sadrži 37,26 mg laktoze i 0,003 mg boje *sunset yellow FCF* (E110).

Za cijeloviti popis pomoćnih tvari, vidjeti dio 6.1.

3. FARMACEUTSKI OBLIK

Filmom obložene tablete.

Aktivna tableta je bijela ili gotovo bijela, okrugla, bikonveksna, filmom obložena tableta, promjera približno 6 mm. Na jednoj strani je utisnuta oznaka "G73", a druga strana je bez oznake.

Placebo tableta je zelena, okrugla, bikonveksna, filmom obložena tableta promjera približno 6 mm, bez utisnutih oznaka.

4. KLINIČKI PODACI

4.1 Terapijske indikacije

Oralna kontracepcija.

Kod donošenja odluke o propisivanju Daylla tableta treba uzeti u obzir čimbenike rizika prisutne u pojedine žene, osobito one za vensku tromboemboliju (VTE), te visinu rizika kod uzimanja Daylla tableta u usporedbi s drugim kombiniranim hormonskim kontraceptivima (KHK) (vidjeti dijelove 4.3 i 4.4).

4.2 Doziranje i način primjene

Način primjene: peroralna primjena.

Doziranje

Kako uzimati Daylla tablete

Tablete se moraju uzimati svaki dan u približno isto vrijeme, ako je potrebno s malo tekućine, redoslijedom prikazanim na blister pakiranju. Tablete se uzimaju kontinuirano. Uzima se jedna tableta na dan tijekom 28 uzastopnih dana. Tablete iz svakog sljedećeg pakiranja počinju se uzimati dan nakon uzimanja posljednje tablete iz prethodnog pakiranja. Prijelomno krvarenje obično nastupa

2 do 3 dana nakon početka uzimanja placebo tableta i možda neće završiti prije početka uzimanja tableta iz sljedećeg pakiranja.

Kako početi uzimati Daylla tablete

- *Ako žena prethodno nije uzimala hormonske kontraceptive (u prethodnom mjesecu)*
Žena mora početi uzimati tablete prvoga dana svog prirodnog ciklusa (tj. prvoga dana menstrualnog krvarenja).
- *Prelazak s kombiniranog hormonskog kontraceptiva (kombinirani oralni kontraceptiv (KOK), vaginalni prsten ili transdermalni flaster)*
Poželjno je da žena počne uzimati Daylla tablete dan nakon što uzme posljednju aktivnu tabletu (posljednju tabletu koja sadrži djelatne tvari) svog prethodnog KOK-a, a najkasnije dan nakon uobičajenog razdoblja bez uzimanja tableta ili razdoblja uzimanja placebo tableta iz pakiranja prethodnog KOK-a.
Ako je žena koristila vaginalni prsten ili transdermalni flaster, poželjno je da počne uzimati Daylla tablete na dan kada ukloni vaginalni prsten ili transdermalni flaster, a najkasnije na dan sljedeće predviđene primjene.
- *Prelazak s metode koja sadrži samo progestagen (tableta, injekcija ili implant koji sadrže samo progestagen) ili intrauterinog sustava koji oslobađa progestagen (engl. intrauterine system, IUS)*
Žena može prijeći s tableta koje sadrži samo progestagen na Daylla tablete bilo koji dan (s implantata ili IUS-a na dan njihova uklanjanja, a s injekcijskog kontraceptiva na dan kada bi trebala primiti sljedeću injekciju), ali joj u svakom od ovih slučajeva treba savjetovati da tijekom prvih 7 dana uzimanja tableta koristi i dodatno mehaničku metodu kontracepcije.
- *Nakon pobačaja u prvom tromjesečju trudnoće*
Žena može odmah početi uzimati tablete. U tom slučaju ne mora koristiti dodatne kontracepcijske mjere.
- *Nakon poroda ili pobačaja u drugom tromjesečju trudnoće*
Ženi treba savjetovati da počne uzimati tablete 21. - 28. dana nakon poroda ili pobačaja u drugom tromjesečju trudnoće. Ako započne kasnije, treba joj savjetovati da tijekom prvih 7 dana koristi dodatno mehaničku metodu kontracepcije. Međutim, ako je žena već imala spolni odnos, potrebno je isključiti trudnoću ili žena treba pričekati prvu mjesecnicu prije nego što počne uzimati KOK.

Za informacije o dojiljama vidjeti dio 4.6.

Što učiniti u slučaju propuštanja tableta

Zelene tablete u blisteru su placebo tablete pa se njihovo propuštanje može zanemariti. Međutim, treba ih baciti kako bi se izbjeglo nehotično produljenje razdoblja uzimanja placebo tableta. Sljedeći savjeti odnose se samo na propuštene bijele, aktivne tablete:

Ako žena kasni s uzimanjem bilo koje tablete **manje od 12 sati**, kontracepcijska zaštita nije smanjena. Žena treba uzeti tabletu čim se sjeti te nastaviti uzimati ostale tablete u uobičajeno vrijeme.
Ako žena kasni s uzimanjem bilo koje tablete **više od 12 sati**, kontracepcijska zaštita može biti smanjena. Kod postupanja u slučaju propuštanja tableta može se voditi sljedećim dvama osnovnim pravilima:

1. uzimanje tableta se nikada ne smije prekinuti na dulje od 7 dana
2. potrebno je 7 dana uzimati tablete, bez prekida, kako bi se postigla odgovarajuća supresija osi hipotalamus-hipofiza-jajnik.

U skladu s time, u svakodnevnoj se praksi mogu dati sljedeći savjeti:

- 1. tjedan
Žena treba uzeti posljednju propuštenu tabletu čim se sjeti, čak i ako to znači da mora uzeti dvije tablete istodobno. Nakon toga nastavlja uzimati tablete u uobičajeno vrijeme. Osim toga, tijekom sljedećih 7 dana mora koristiti i mehaničku metodu kontracepcije, poput prezervativa. Ako je u prethodnih 7 dana došlo do spolnog odnosa, mora se razmotriti mogućnost trudnoće. Što je više tableta žena propustila uzeti i što su one bliže razdoblju uzimanja placebo tableta, to je veći rizik od trudnoće.
- 2. tjedan
Žena treba uzeti posljednju propuštenu tabletu čim se sjeti, čak i ako to znači da mora uzeti dvije tablete istodobno. Nakon toga nastavlja uzimati tablete u uobičajeno vrijeme. Ako je žena uzimala tablete na pravilan način tijekom 7 dana koji su prethodili prvoj propuštenoj tableti, ne mora poduzimati dodatne kontracepcijske mjere. Međutim, ako je propustila uzeti više od jedne tablete, treba joj savjetovati da tijekom sljedećih 7 dana koristi i dodatnu kontracepciju.
- 3. tjedan
Rizik od smanjene pouzdanosti je neminovan zbog predstojećeg 7-dnevнog razdoblja uzimanja placebo tableta. Međutim, još je moguće spriječiti smanjenje kontracepcijske zaštite prilagođavanjem rasporeda uzimanja tableta. Ako se korisnica pridržava jedne od sljedećih dviju opcija, nema potrebe za korištenjem dodatnih kontracepcijskih mera, pod uvjetom da je tijekom 7 dana koji su prethodili prvoj propuštenoj tableti sve tablete uzela na pravilan način. U protivnom se mora pridržavati prve od ovih dviju opcija i koristiti dodatnu kontracepciju tijekom sljedećih 7 dana.
 1. Žena treba uzeti posljednju propuštenu tabletu čim se sjeti, čak i ako to znači da mora uzeti dvije tablete istodobno. Nakon toga nastavlja uzimati tablete u uobičajeno vrijeme, sve dok ne potroši sve aktivne tablete. Sedam zelenih tableta (placebo tablete) mora baciti. Mora odmah početi uzimati tablete iz sljedećeg blister pakiranja. Nije vjerojatno da će žena imati prijelomno krvarenje dok ne potroši sve aktivne tablete iz drugog pakiranja, ali može imati točkasto ili probojno krvarenje tijekom uzimanja tih tableta.
 2. Ženi se može savjetovati i da prestane uzimati aktivne tablete iz trenutnog blister pakiranja. Tada treba početi uzimati zelene placebo tablete, koje će uzimati tijekom najviše 7 dana, uključujući dane kada je propustila uzeti tablete. Zatim treba nastaviti s tabletama iz sljedećeg blister pakiranja.

Ako žena propusti uzeti tablete i nakon toga u razdoblju uzimanja placebo tableta ne dobije prijelomno krvarenje, mora se razmotriti mogućnost trudnoće.

Savjet u slučaju probavnih smetnji

U slučaju teških probavnih smetnji (npr. povraćanja ili proljeva), apsorpcija kontraceptiva možda će biti nepotpuna pa treba poduzeti dodatne kontracepcijske mjeru. Ako unutar 3 – 4 sata nakon uzimanja aktivne tablete dođe do povraćanja, treba što prije uzeti novu (zamjensku) tabletu. Ako je moguće, novu tabletu treba uzeti unutar 12 sati od uobičajenog vremena uzimanja tablete. Ako prođe više od 12 sati, vrijede isti savjeti kao i za propuštene tablete, navedeni u odlomku 'Što učiniti u slučaju propuštanja tablete' u dijelu 4.2. Ako žena ne želi promijeniti uobičajen raspored uzimanja tableta, mora uzeti dodatnu tabletu (tablete) iz drugog blister pakiranja.

Kako odgoditi prijelomno krvarenje

Da bi odgodila mjesecnicu, žena treba nastaviti uzimati tablete iz drugog blister pakiranja Daylla tableta bez uzimanja placebo tableta iz trenutnog pakiranja. Produljenje se može nastaviti koliko god žena želi, sve dok ne potroši sve aktivne tablete u drugom pakiranju. Tijekom produljenja ciklusa žena može imati probojno ili točkasto krvarenje. Redovito uzimanje Daylla tableta nastavlja se nakon razdoblja uzimanja placebo tableta.

Kako bi pomaknula mjesecnicu na neki drugi dan u tjednu umjesto onoga na koji je navikla prema postojećem rasporedu, ženi se može savjetovati da skrati nadolazeće razdoblje uzimanja placebo tableta za koliko god dana želi. Što je interval kraći, veći je rizik da žena neće imati prijelomno

krvarenje i da će imati probojno i točkasto krvarenje tijekom uzimanja tableta iz sljedećeg pakiranja (baš kao i kod odgađanja mjesecnice).

4.3 Kontraindikacije

Kombinirani hormonski kontraceptivi (KHK-i) ne smiju se koristiti ako je prisutno bilo koje od stanja navedenih u nastavku. Ako se bilo koje od tih stanja prvi put pojavi tijekom uzimanja KHK-a, njegova se primjena mora odmah obustaviti.

- Preosjetljivost na djelatne tvari ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1
- Preosjetljivost na kikiriki ili soju.
- Postojeća venska tromboembolija ili rizik od venske tromboembolije (VTE)
 - venska tromboembolija – prisutna VTE (na antikoagulansima) ili VTE u povijesti bolesti (npr. duboka venska tromboza [DVT] ili plućna embolija [PE])
 - poznata nasljedna ili stečena sklonost venskoj tromboemboliji, kao što je rezistencija na aktivirani protein C (uključujući faktor V Leiden), nedostatka antitrombina III, nedostatka proteina C i nedostatka proteina S
 - velik kirurški zahvat s dugotrajnom imobilizacijom (vidjeti dio 4.4)
 - visoki rizik od venske tromboembolije zbog prisutnosti višestrukih čimbenika rizika (vidjeti dio 4.4)
- Postojeća arterijska tromboembolija ili rizik od arterijske tromboembolije (ATE)
 - arterijska tromboembolija – postojeća arterijska tromboembolija, arterijska tromboembolija u povijesti bolesti (npr. infarkt miokarda) ili prodromalno stanje (npr. angina pektoris)
 - cerebrovaskularna bolest – postojeći moždani udar, moždani udar u anamnezi ili prodromalno stanje (npr. tranzitorna ishemijska ataka, TIA)
 - poznata nasljedna ili stečena sklonost arterijskoj tromboemboliji, kao što je hiperhomocisteinemija i antifosfolipidna protutijela (antikardiolipinskih protutijela, lupus antikoagulansa)
 - migrena sa žarišnim neurološkim simptomima u povijesti bolesti
 - visoki rizik od arterijske tromboembolije zbog prisutnosti većeg broja čimbenika rizika (vidjeti dio 4.4) ili jednog ozbiljnog čimbenika rizika, kao što je:
 - šećerna bolest s krvožilnim simptomima
 - teška hipertenzija
 - teška dislipoproteinemija
- Postojeća teška jetrena bolest ili teška jetrena bolest u anamnezi, sve dok se vrijednosti parametara jetrene funkcije ne normaliziraju
- Teška insuficijencija bubrega ili akutno zatajenje bubrega
- Postojeći tumori jetre ili tumori jetre u anamnezi (dobroćudni ili zloćudni)
- Potvrđen nalaz ili sumnja na zloćudne tumore osjetljive na spolne steroide (npr. na spolnim organima ili dojkama)
- Nedijagnosticirano vaginalno krvarenje

Kontraindicirana je istodobna primjena lijeka Daylla s lijekovima koji sadrže ombitasvir/paritaprevir/ritonavir i dasabuvir, lijekovima koji sadrže glecaprevir/pibrentasvir ili sofosbuvir/velpatasvir/voksilaprevir (vidjeti dio 4.5).

4.4 Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi

Upozorenja

- Ako je prisutno neko od niže navedenih stanja ili čimbenika rizika, potrebno je razgovarati sa ženom o prikladnosti Daylla tableta.
- U slučaju pogoršanja ili prve pojave nekog od navedenih stanja ili čimbenika rizika, ženi treba savjetovati da se obrati svom liječniku kako bi utvrdio treba li prekinuti primjenu Daylla tableta.
- U slučaju sumnje na VTE ili ATE ili njihove potvrde, potrebno je prekinuti primjenu KHK-a.
Ako se započinje antikoagulantna terapija, potrebno je uvesti neku drugu odgovarajuću kontracepciju zbog teratogenosti antikoagulantne terapije (kumarina).

- Poremećaji cirkulacije

Rizik od venske tromboembolije (VTE)

Primjena bilo kojeg kombiniranog hormonskog kontraceptiva (KHK) povećava rizik od venske tromboembolije (VTE) u odnosu na rizik kad se ne primjenjuje. **Lijekovi koji sadrže levonorgestrel, norgestimat ili noretisteron povezani su s najnižim rizikom od VTE-a. Drugi lijekovi, kao što je Daylla, mogu nositi do dvostruko veći rizik. Odluku o primjeni nekog drugog lijeka umjesto onog za kojeg je poznato da imaju najniži rizik od VTE-a treba donijeti samo nakon razgovora sa ženom, kako bi se utvrdilo da razumije koliki je rizik od VTE-a uz Daylla tablete i kako njezini trenutno prisutni čimbenici rizika utječu na taj rizik te da je njezin rizik od VTE-a najviši tijekom prve godine primjene. Neki dokazi također pokazuju da je taj rizik povećan kada se KHK ponovno počne primjenjivati nakon stanke u trajanju od 4 ili više tjedana.**

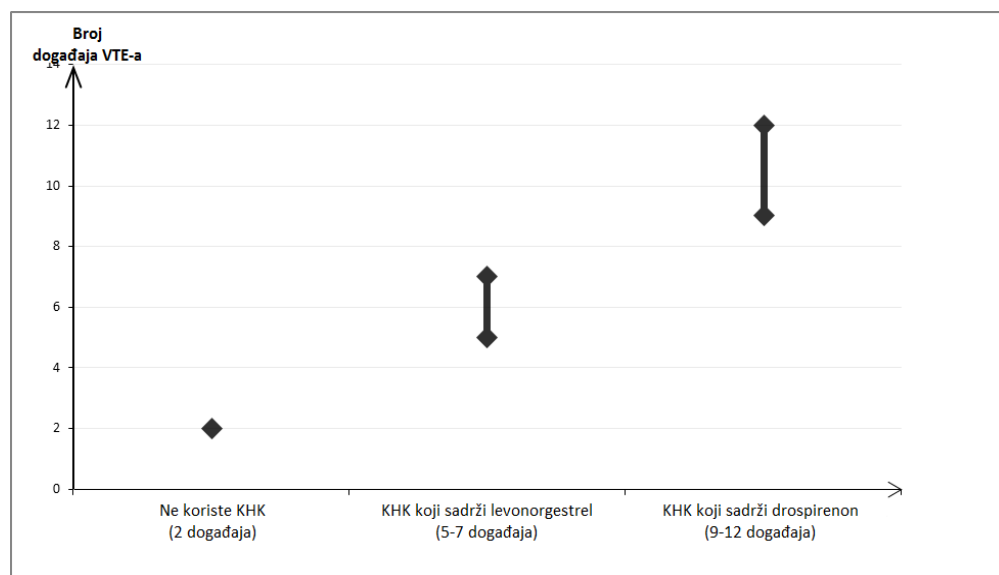
Približno 2 žene na njih 10 000 koje ne primjenjuju KHK i nisu trudne razviti će VTE u razdoblju od godinu dana. Međutim, u pojedine žene taj rizik može biti daleko veći, ovisno o njezinim postojećim čimbenicima rizika (vidjeti niže).

Procjenjuje se¹ da će od 10 000 žena koje uzimaju kombinirani hormonski kontraceptiv koji sadrži drospirenon njih 9 do 12 razviti VTE u godinu dana; to je usporedivo s približno 6² žena koje uzimaju kombinirani hormonski kontraceptiv KHK-a koji sadrži levonorgestrel.

U oba slučaja, broj slučajeva VTE-a u godinu dana manji je od broja koji se očekuje u žena tijekom trudnoće ili postpartalnog razdoblja.

VTE može imati smrtni ishod u 1-2% slučajeva.

Broj VTE događaja na 10 000 žena u godinu dana



U korisnica KHK-a iznimno je rijetko bio zabilježen nastanak tromboze u drugim krvnim žilama, npr. jetrenim, mezenterijskim, bubrežnim ili retinalnim venama i arterijama.

¹ Ove su incidencije procijenjene na temelju svih podataka iz epidemioloških ispitivanja, uz uporabu relativnih rizika za različite kontraceptive u usporedbi s KHK koji sadrži levonorgestrel.

² Srednja točka raspona od 5 – 7 na 10 000 žena-godina, na temelju relativnog rizika kod uzimanja KHK-a koji sadrži levonorgestrel u odnosu na njihovo neuzimanje od približno 2,3 do 3,6.

Čimbenici rizika za VTE

Rizik od venskih tromboembolijskih komplikacija u korisnica KHK-a može biti znatno povećan u žena s dodatnim čimbenicima rizika, osobito ako je prisutan veći broj čimbenika rizika (vidjeti tablicu).

Daylla je kontraindicirana u žena s većim brojem čimbenika rizika zbog kojih imaju visok rizik od venske tromboze (vidjeti dio 4.3). Ako žena ima više od jednog čimbenika rizika, povećanje rizika može biti veće od zbroja pojedinačnih čimbenika – u tom slučaju treba razmotriti njezin ukupni rizik od VTE-a. Ako se smatra da je ravnoteža koristi i rizika negativna, ne smije se propisati KHK (vidjeti dio 4.3).

Čimbenici rizika za VTE

Čimbenik rizika	Napomena
Pretilost (indeks tjelesne mase veći od 30 kg/m ²)	Rizik se znatno povećava s povećanjem indeksa tjelesne mase. Osobito je važno razmotriti jesu li prisutni i drugi čimbenici rizika.
Dugotrajna imobilizacija, veliki kirurški zahvat, bilo kakav kirurški zahvat na nogama ili u zdjelici, neurokirurški zahvat ili velika trauma	U tim se situacijama savjetuje prekinuti primjenu flastera/tablete/prstena (u slučaju elektivnog kirurškog zahvata, najmanje 4 tjedna prije) i nastaviti s primjenom tek nakon što prođu dva tjedna od potpune remobilizacije. Potrebno je primjenjivati drugu metodu kontracepcije da bi se izbjegla neplanirana trudnoća. Ako primjena Daylla tableta nije unaprijed prekinuta, potrebno je razmotriti antitrombotsko liječenje.
Napomena: privremena imobilizacija (uključujući putovanje avionom > 4 sata) također može biti čimbenik rizika za VTE, osobito u žena s drugim čimbenicima rizika	
Pozitivna obiteljska anamneza (venska tromboembolija u braće, sestara ili roditelja, osobito u relativno ranoj dobi, npr. prije 50. godine).	Ako se sumnja na nasljednu sklonost, ženu treba uputiti po savjet specijalista prije nego što se doneše odluka o primjeni bilo kojeg KHK-a
Druga zdravstvena stanja povezana s VTE-om	Rak, sistemski eritemski lupus, hemolitički uremijski sindrom, kronična upalna bolest crijeva (Crohnova bolest ili ulcerozni kolitis) i anemija srpastih stanica
Povećana dob	Osobito nakon 35. godine života

Nema konsenzusa o mogućoj ulozi varikoznih vena i superficialnog tromboflebitisa u nastanku ili napredovanju venske tromboze.

Mora se uzeti u obzir povećani rizik od tromboembolije u trudnoći, osobito u razdoblju od 6 tjedana babinja (za informacije o „Plodnosti, trudnoći i dojenju“ vidjeti dio 4.6).

Simptomi VTE-a (duboke venske tromboze i plućne embolije)

U slučaju simptoma, ženama treba savjetovati da potraže hitnu medicinsku pomoć i obavijeste zdravstvenog radnika da uzimaju kombinirani hormonski kontraceptiv.

Simptomi duboke venske tromboze (DVT) mogu uključivati:

- unilateralno oticanje noge i/ili stopala i oticanje duž vene u nozi
- bol ili osjetljivost noge na dodir, koja se može osjećati samo pri stajanju ili hodanju
- povećana toplina zahvaćene noge; crvenilo ili promjenu boje kože na nozi

Simptomi plućne embolije (PE) mogu uključivati:

- iznenadan nastup neobjasnjivog nedostatka zraka ili ubrzanog disanja

- iznenadan kašalj koji može biti povezan s hemoptizom
- oštru bol u prsištu
- jaku ošamućenost ili omaglicu
- ubrzane ili nepravilne otkucaje srca.

Neki od ovih simptoma (npr. „nedostatak zraka“, „kašalj“) nisu specifični i mogu se pogrešno zamijeniti za uobičajenije ili manje teške događaje (npr. infekciju dišnih putova).

Drugi znakovi okluzije krvne žile mogu uključivati: iznenadnu bol, oticanje i plavičastu obojenost ekstremiteta.

Ako okluzija nastane u oku, simptomi se mogu kretati u rasponu od bezbolne zamućenosti vida koja može napredovati do gubitka vida. Ponekad gubitak vida može nastupiti gotovo trenutačno.

Rizik od arterijske tromboembolije (ATE)

Epidemiološka ispitivanja povezala su primjenu KHK-a s povećanim rizikom od arterijske tromboembolije (infarkt miokarda) ili cerebrovaskularnog incidenta (npr. tranzitorna ishemijska ataka, moždani udar). Arterijski tromboembolijski događaji mogu imati smrtni ishod.

Čimbenici rizika za ATE

Rizik od arterijskih tromboembolijskih komplikacija ili cerebrovaskularnog incidenta u korisnica KHK-a povećan je u žena s čimbenicima rizika (vidjeti tablicu). Daylla je kontraindicirana ako žena ima jedan ozbiljan ili više čimbenika rizika za ATE zbog kojih je izložena većem riziku od arterijske tromboze (vidjeti dio 4.3). Ako žena ima više od jednog čimbenika rizika, povećanje rizika može biti veće od zbroja pojedinačnih čimbenika – u tom slučaju treba razmotriti njezin ukupni rizik. Ako se ravnoteža koristi i rizika smatra negativnim, ne smije se propisati kombinirani hormonski kontraceptiv (vidjeti dio 4.3).

Čimbenici rizika za ATE

Čimbenik rizika	Napomena
Povećana dob	Osobito iznad 35. godine života
Pušenje	Ženama treba savjetovati da ne puše ako žele koristiti kombiniranu hormonsku kontracepciju. Ženama u dobi iznad 35 godina koje nastave pušiti treba strogo savjetovati da odaberu drugačiju metodu kontracepcije.
Hipertenzija	
Pretilost (indeks tjelesne mase iznad 30 kg/m ²)	Rizik se znatno povećava s povećanjem indeksa tjelesne mase. Osobito važno u žena s dodatnim čimbenicima rizika
Pozitivna obiteljska anamneza (arterijska tromboembolija u braće, sestara ili roditelja, osobito u relativno ranoj dobi, npr. prije 50. godine života)	Ako se sumnja na nasljednu sklonost, ženu treba uputiti po savjet specijalista prije nego što se doneše odluka o uporabi bilo kojeg KHK-a
Migrena	Povećana učestalost ili težina migrene tijekom primjene KHK-a (koja može biti prodromalni znak cerebrovaskularnog događaja) može biti razlogom da se odmah prekine primjena
Druga zdravstvena stanja povezana sa štetnim krvožilnim događajima	Šećerna bolest, hiperhomocisteinemija, valvularna bolest srca i fibrilacija atrija, dislipoproteinemija i sistemski lupus eritematodes

Simptomi ATE-a

U slučaju simptoma ženama treba savjetovati da potraže hitnu medicinsku pomoć i da obavijeste zdravstvenog radnika da uzimaju kombinirani hormonski kontraceptiv.

Simptomi cerebrovaskularnog incidenta mogu uključivati:

- iznenadnu utrnljost ili slabost u licu, ruci ili nozi, osobito na jednoj strani tijela
- iznenadne poteškoće s hodanjem omaglicu, gubitak ravnoteže ili koordinacije

- iznenadnu smetenost, otežan govor ili razumijevanje
- iznenadne poteškoće s vidom na jedno ili oba oka
- iznenadnu, jaku ili dugotrajnu glavobolju bez poznatog uzroka
- gubitak svijesti ili nesvjesticu sa ili bez napadaja.

Prolazni simptomi upućuju na to da se radi o tranzitornoj ishemijskoj ataki (TIA).

Simptomi infarkta miokarda (IM) mogu uključivati:

- bol, nelagodu, pritisak, težinu, osjećaj stezanja ili punoće u prsištu, ruci ili ispod prsne kosti
- nelagodu koja se širi u leđa, čeljust, grlo, ruku, želudac
- osjećaj punoće, probavne tegobe ili gušenje
- znojenje, mučninu, povraćanje ili omaglicu
- izrazitu slabost, anksioznost ili nedostatak zraka
- ubrzani ili nepravilni otkucaji srca

- Tumori

U nekim je epidemiološkim ispitivanjima prijavljen povećan rizik od raka vrata maternice u dugotrajnih korisnica KOK-a (> 5 godina), no i dalje je sporno u kojoj se mjeri ovaj nalaz može pripisati ometajućim učincima spolnog ponašanja i drugih čimbenika poput humanog papiloma virusa (HPV).

Meta-analiza podataka iz 54 epidemiološka ispitivanja pokazala je da žene koje trenutno koriste KOK imaju blago povećan relativan rizik (RR = 1,24) da im se dijagnosticira rak dojke. Taj dodatan rizik postupno se smanjuje tijekom 10 godina nakon prestanka uzimanja KOK-a. Budući da je rak dojke rijedak u žena mlađih od 40 godina, dodatni broj dijagnoza raka dojke u žena koje trenutno koriste ili su nedavno koristile KOK malen je u odnosu na ukupan rizik od raka dojke. Ta ispitivanja nisu pružila dokaze uzročne povezanosti. Opaženi uzorak povećanog rizika može biti posljedica ranije dijagnoze raka dojke u korisnica KOK-a, bioloških učinaka KOK-a ili kombinacije obaju čimbenika. Rak dojke u žena koje su u bilo kojem razdoblju svog života uzimale KOK često se dijagnosticira u klinički manje uznapredovaloj fazi nego u žena koje nikada nisu koristile kombinirane oralne kontraceptive.

U rijetkim su slučajevima u korisnica KOK-a zabilježeni dobroćudni tumori jetre, a još rjeđe zloćudni tumori jetre. U izoliranim su slučajevima ti tumori uzrokovali po život opasna intraabdominalna krvarenja. Tumor jetre treba uzeti u obzir prilikom diferencijalne dijagnoze kod pojave jake boli u gornjem dijelu abdomena, uvećanja jetre ili znakova intraabdominalnog krvarenja u žena koje uzimaju kombinirane oralne kontraceptive.

Kod primjene KOK-a s višim dozama djelatnih tvari (0,05 mg etinilestradiola) smanjuje se rizik od raka endometrija i jajnika. Još ostaje da se potvrdi odnosi li se to i na kombinirane oralne kontraceptive koji sadrže niže doze djelatnih tvari.

- Ostala stanja

Depresivno raspoloženje i depresija dobro su poznate nuspojave primjene hormonskih kontraceptiva (vidjeti dio 4.8). Depresija može biti ozbiljna te je poznato da predstavlja rizični faktor za suicidalno ponašanje i suicid. U slučaju promjene raspoloženja i simptoma depresije, uključujući razdoblje ubrzano nakon početka liječenja, ženama je potrebno savjetovati da se obrate liječniku.

Progesteronska komponenta u ovom kontraceptivu je antagonist aldosterona koji štedi kalij. U većini se slučajeva ne očekuje porast koncentracije kalija. Međutim, u jednom je kliničkom ispitivanju došlo do blagog, ali ne i značajnog, povećanja serumske koncentracije kalija u nekim bolesnicama s blagim do umjerenim oštećenjem bubrežne funkcije koje su drospirenon uzimale istodobno s lijekovima koji štede kalij. Stoga se preporučuje kontrolirati serumske koncentracije kalija tijekom prvog ciklusa primjene u žena s bubrežnom insuficijencijom čija je razina kalija u serumu prije primjene bila u gornjem dijelu referentnog raspona, osobito tijekom istodobne primjene lijekova koji štede kalij. Vidjeti i dio 4.5.

Žene s hipertrigliceridemijom ili hipertrigliceridemijom u obiteljskoj anamnezi mogu biti izložene povećanom riziku od pankreatitisa tijekom primjene KOK-a.

Iako su mala povišenja krvnog tlaka prijavljena u mnogih žena koje uzimaju kombinirane oralne kontraceptive, klinički značajni porasti su rijetki. Samo je u tim rijetkim slučajevima opravданo odmah prekinuti primjenu kombiniranog oralnog kontraceptiva. Ako tijekom primjene KOK-a u žena s otprije postojećom hipertenzijom stalno povišene vrijednosti krvnog tlaka ili značajno povišen krvni tlak ne odgovore adekvatno na liječenje antihipertenzivima, primjena KOK-a mora se obustaviti. Kada se to ocijeni primjereno, primjena KOK-a može se nastaviti ako se liječenjem antihipertenzivima mogu postići normalne vrijednosti krvnog tlaka.

Tijekom trudnoće i primjene KOK-a prijavljeni su pojava ili pogoršanje sljedećih stanja, ali ne može se donijeti zaključak o njihovoj povezanosti s primjenom KOK-a : žutica i/ili pruritus povezan s kolestazom; žučni kamenci; porfirija; sistemski eritemski lupus; hemolitički uremijski sindrom; Sydenhamova koreja; gestacijski herpes; gubitak sluha povezan s otosklerozom.

Egzogeni estrogeni mogu inducirati ili pogoršati simptome nasljednog ili stečenog angioedema.

Akutni ili kronični poremećaji jetrene funkcije mogu zahtijevati prekid primjene KOK-a sve dok se pokazatelji jetrene funkcije ne vrate na normalne vrijednosti. Ponovna pojava kolestatske žutice i/ili pruritusa povezanog s kolestazom koji su prethodno nastupili tijekom trudnoće ili prethodne primjene spolnih steroida zahtjeva obustavu primjene KOK-a.

Iako KOK može utjecati na perifernu inzulinsku rezistenciju i podnošenje glukoze, nema dokaza da je potrebno mijenjati terapijski režim u žena sa šećernom bolešću koje koriste KOK s niskim dozama djelatnih tvari (koji sadrže < 0,05 mg etinilestradiola). Međutim, žene sa šećernom bolešću potrebno je pažljivo nadzirati, osobito tijekom početnog razdoblja primjene KOK-a.

Kod primjene KOK-a prijavljeno je pogoršanje endogene depresije, epilepsije, Crohnove bolesti i ulceroznog kolitisa.

Ponekad se može javiti kloazma, osobito u žena koje su imale kloazmu u trudnoći. Žene sklone kloazmi trebaju izbjegavati izlaganje suncu ili ultraljubičastom zračenju dok uzimaju KOK.

Medicinski pregled/savjetovanje

Prije uvođenja ili ponovnog uvođenja Daylla tableta mora se uzeti cijelokupnu povijest bolesti (uključujući obiteljsku anamnezu) i isključiti trudnoću. Potrebno je izmjeriti krvni tlak i napraviti fizički pregled, rukovodeći se kontraindikacijama (vidjeti dio 4.3) i upozorenjima (vidjeti dio 4.4). Važno je ženi obratiti pozornost na informacije o venskoj i arterijskoj trombozi, uključujući i rizik povezan s Daylla tabletama u usporedbi s drugim kombiniranim hormonskim kontraceptivima, na simptome VTE i ATE, poznate čimbenike rizika i što učiniti u slučaju sumnje na trombozu.

Ženi također treba savjetovati da pažljivo pročita uputu za korisnice i da se pridržava dobivenih savjeta. Učestalost i vrsta pregleda trebaju se temeljiti na utvrđenim smjernicama za praksu i biti prilagođeni pojedinoj ženi.

Ženama treba objasniti da hormonski kontraceptivi ne štite od infekcije HIV-om (AIDS-a) i drugih spolno prenosivih bolesti.

Smanjena djelotvornost

Djelotvornost KOK-a može biti smanjena, npr. u slučaju propuštanja aktivnih tableta (vidjeti dio 4.2), probavnih smetnji tijekom uzimanja aktivnih tableta (vidjeti dio 4.2) ili istodobnog uzimanja lijekova (vidjeti dio 4.5).

Smanjena kontrola ciklusa

Neredovito krvarenje (točkasto ili probojno krvarenje) se može javiti kod svih KOK-a, osobito tijekom prvih mjeseci primjene. Stoga procjena bilo kojeg neredovitog krvarenja ima smisla samo nakon razdoblja prilagodbe od približno tri ciklusa.

Ako neredovita krvarenja potraju ili uslijede nakon prethodnih redovitih ciklusa, potrebno je razmotriti nehormonske uzroke i poduzeti odgovarajuće dijagnostičke mjere kako bi se isključile zloćudne bolesti ili trudnoća. Te mjere mogu uključivati i kiretažu.

U nekih žena može izostati prijelomno krvarenje tijekom razdoblja uzimanja placebo tableta. Ako se KOK uzimao u skladu s uputama opisanim u dijelu 4.2, žena vjerojatno nije trudna. Međutim, ako se prije izostanka prvog prijelomnog krvarenja KOK nije uzimao prema uputama ili ako su izostala dva uzastopna prijelomna krvarenja, prije nastavka primjene KOK-a mora se isključiti trudnoća.

Pomoćne tvari

Jedna aktivna filmom obložena tableta sadrži 48,53 mg laktoze hidrata, a jedna neaktivna filmom obložena tableta 37,26 mg laktoze. Korisnice s rijetkim nasljednim poremećajem nepodnošenja galaktoze, potpunim nedostatkom laktaze ili malapsorpcijom glukoze i galaktoze ne bi smjele uzimati ovaj lijek.

Jedna aktivna filmom obložena tableta sadrži 0,070 mg sojina lecitina. Ovaj lijek se ne smije davati bolesnicima alergičnim na kikiriki ili soju.

Filmom obložene placebo tablete sadrže boju *Sunset yellow FCF* (E110), koja može izazvati alergijske reakcije.

4.5 Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija

Napomena: Potrebno je provjeriti informacije o lijekovima u istodobnoj primjeni kako bi se utvrdile moguće interakcije.

Farmakodinamičke interakcije

Tijekom kliničkih ispitivanja u bolesnika s infekcijom virusom hepatitisa C (HCV) liječenih lijekovima koji sadrže ombitasvir/paritaprevir/ritonavir i dasabuvir u kombinaciji s ribavirinom ili bez njega, povišenja vrijednosti transaminaza (ALT) više od 5 puta iznad gornje granice normale (GGN) značajno su se češće javljala u žena koje su uzimale lijekove koji su sadržavali etinilestradiol, kao što su kombinirani hormonski kontraceptivi (KHK). Osim toga, povišenje razine ALT-a zabilježeno je i u bolesnica liječenih glekaprevirom/pibrentasvirom ili sofosbuvirovom/velpatasvirom/voksilaprevirom koje su koristile i lijekove koji sadrže etinilestradiol, kao što su KHK (vidjeti dio 4.3).

Stoga korisnice lijeka Daylla moraju prijeći na neku drugu metodu kontracepcije (npr. kontraceptiv koji sadrži samo progestagen ili nehormonske metode kontracepcije) prije nego što započnu liječenje navedenim kombinacijama lijekova.. Daylla se može ponovno uvesti 2 tjedna nakon završetka liječenja tim kombiniranim režimom.

Farmakokinetičke interakcije

- Utjecaj drugih lijekova na Daylla tablete

Moguće su interakcije s lijekovima koji induciraju mikrosomske enzime, što može dovesti do pojačanog klirensa spolnih hormona, koji za posljedicu može imati probojno krvarenje i/ili neuspjeh kontracepcije.

Liječenje

Indukcija enzima primjetna je već nakon nekoliko dana liječenja. Maksimalna indukcija enzima obično nastupa unutar nekoliko tjedana. Nakon prestanka primjene lijeka, indukcija enzima može se održati tijekom približno 4 tjedna.

Kratkoročno liječenje

Žene koje se liječe lijekovima koji induciraju enzime trebale bi uz KOK privremeno koristiti i mehaničku kontracepciju ili neku drugu metodu kontracepcije. Mehanička se kontracepcija mora koristiti tijekom cijelog razdoblja istodobne primjene lijeka te još 28 dana nakon prestanka njegove primjene.

Ako istodobna primjena lijeka potraje i nakon razdoblja uzimanja aktivnih tableta iz trenutnog pakiranja KOK-a, placebo tablete se moraju baciti i odmah treba početi uzimati tablete iz sljedećeg pakiranja KOK-a.

Dugoročno liječenje

U žena koje se dugotrajno liječe lijekovima koji induciraju jetrene enzime preporučuje se neka druga pouzdana, nehormonska metoda kontracepcije.

U literaturi su prijavljene sljedeće interakcije.

Lijekovi koji pojačavaju klirens KOK-a (smanjena djelotvornost KOK-a zbog indukcije enzima), npr.:

Barbiturati, bosentan, carbamazepin, fenitoin, primidon, rifampicin te lijekovi za liječenje HIV infekcije ritonavir, nevirapin i efavirenz, a potencijalno i felbamat, grizeofulvin, okskarbazepin, topiramat i pripravci koji sadrže biljni lijek gospinu travu (*Hypericum perforatum*).

Lijekovi s varijabilnim učincima na klirens KOK-a:

Kada se primjenjuju istodobno s KOK-ima, mnoge kombinacije inhibitora HIV proteaze i nenukleozidnih inhibitora reverzne transkriptaze, uključujući kombinacije s inhibitorima HCV-a, mogu povećati ili smanjiti plazmatske koncentracije estrogena ili progestagena. Neto učinak tih promjena može u nekim slučajevima biti klinički značajan.

Stoga je potrebno pročitati informacije o lijekovima za HIV/HCV koji se istodobno primjenjuju, kako bi se identificirale potencijalne interakcije i sve preporuke povezane s njima. U slučaju bilo kakve sumnje, žene koje se liječe inhibitorom proteaze ili nenukleozidnim inhibitorom reverzne transkriptaze trebaju koristiti dodatnu mehaničku metodu kontracepcije.

Lijekovi koji smanjuju klirens KOK-a (inhibitori enzima):

Klinički značaj mogućih interakcija s inhibitorima enzima i dalje je nepoznat. Istodobna primjena snažnih inhibitora CYP3A4 može povećati plazmatske koncentracije estrogena, progestagena ili obiju tvari.

U ispitivanju višestrukih doza kombinacije drospirenona (3 mg/dan) / etinilestradiola (0,02 mg/dan), istodobna primjena snažnog inhibitora CYP3A4 ketokonazola tijekom 10 dana povećala je AUC₍₀₋₂₄₎ drospirenona 2,7 puta, a AUC₍₀₋₂₄₎ etinilestradiola 1,4 puta.

Pokazalo se da doze etorikoksiba od 60 do 120 mg/dan povećavaju plazmatske koncentracije etinilestradiola od 1,4 do 1,6 puta kada se uzimaju istodobno s kombiniranim hormonskim kontraceptivom koji sadrži 0,035 mg etinilestradiola.

- Utjecaj Daylla tableta na druge lijekove

KOK-i mogu utjecati na metabolizam nekih drugih lijekova. U skladu s time, koncentracije u plazmi i tkivu mogu se ili povećati (npr. ciklosporin) ili smanjiti (npr. lamotrigin).

Ispitivanja interakcija *in vivo* u žena koje su dobrovoljno koristile omeprazol, simvastatin ili midazolam kao indikativni supstrat pokazala su da klinički značajna interakcija drospirenona u dozi od 3 mg s metabolizmom drugih lijekova u kojem posreduje citokrom P450 nije vjerovatna.

Klinički podaci ukazuju na to da etinilestradiol inhibira klirens supstrata za CYP1A2, što dovodi do blagog (npr. teofilin) ili umjerenog (npr. tizanidin) povećanja njihovih plazmatskih koncentracija.

- Drugi oblici interakcija

U korisnica bez bubrežne insuficijencije, istodobna primjena drospirenona i ACE inhibitora ili nesteroidnih protuupalnih lijekova nije pokazala značajan učinak na serumsku koncentraciju kalija. Međutim, istodobna primjena Daylla tableta s antagonistima aldosterona ili diureticima koji štede kalij nije se ispitivala. U tom je slučaju potrebno kontrolirati serumsku koncentraciju kalija tijekom prvog ciklusa primjene. Vidjeti i dio 4.4.

- Laboratorijske pretrage

Primjena kontracepcijskih steroida može utjecati na nalaze nekih laboratorijskih pretraga, uključujući biokemijske parametre funkcije jetre, štitnjače, nadbubrežnih žlijezda i bubrega, plazmatske vrijednosti proteina (nosača), npr. globulina koji vezuje kortikosteroide i udjela lipida/lipoproteina, parametre metabolizma ugljikohidrata te parametre koagulacije i fibrinolize. Promjene najčešće ostaju unutar granica normalnih laboratorijskih vrijednosti. Blago antimineralokortikoidno djelovanje drospirenona uzrokuje povećanje aktivnosti plazmatskog renina i plazmatskog aldosterona.

4.6 Plodnost, trudnoća i dojenje

Trudnoća

Primjena Daylla tableta nije indicirana u trudnoći.

Ako žena zatrudni tijekom primjene Daylla tableta, njihova se primjena mora odmah prekinuti. Opsežna epidemiološka ispitivanja nisu ukazala ni na povećan rizik od prirođenih mana u djece čije su majke uzimale KOK prije trudnoće niti na teratogen učinak kada se KOK nehotično uzimao tijekom trudnoće.

Istraživanja na životinjama pokazala su neželjene učinke tijekom skotnosti i laktacije (vidjeti dio 5.3). Na temelju podataka prikupljenih u životinja, ne mogu se isključiti nuspojave uzrokovane hormonskim djelovanjem djelatnih tvari. Međutim, općenito iskustvo s primjenom KOK-a tijekom trudnoće nije pružilo dokaze stvarnih štetnih učinaka u ljudi.

Dostupni podaci o primjeni Daylla tableta tijekom trudnoće previše su oskudni da bi omogućili donošenje zaključaka o negativnim učincima Daylla tableta na trudnoću i zdravlje ploda ili novorođenčeta. Do sada nisu dostupni relevantni epidemiološki podaci.

Povećani rizik od VTE-a tijekom postporođajnog razdoblja mora se uzeti u obzir pri ponovnom početku primjene Daylla tableta (vidjeti dijelove 4.2 i 4.4).

Dojenje

KOK može utjecati na laktaciju jer može smanjiti količinu mlijeka i promijeniti njegov sastav. Stoga se primjena KOK-a načelno ne preporučuje sve do potpunog prestanka dojenja. Tijekom primjene KOK-a male količine kontracepcijskih steroida i/ili njihovih metabolita mogu se izlučiti u majčino mlijeko. Te količine mogu utjecati na dijete.

4.7 Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima

Nisu provedena ispitivanja utjecaja lijeka na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima. U korisnica KOK-a nije primjećen utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima.

4.8 Nuspojave

Za ozbiljne nuspojave u korisnica KHK-a vidjeti dio 4.4.

Tijekom primjene Daylla tableta prijavljene su sljedeće nuspojave:

Sljedeća tablica prikazuje nuspojave prema MedDRA organskim sustavima. Učestalosti se temelje na podacima iz kliničkih ispitivanja

Organski sustav	Učestalost nuspojava			
MedDRA	Često ≥1/100 i <1/10	Manje često ≥1/1000 i <1/100	Rijetko ≥1/10 000 i <1/1000	Nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka)
Infekcije i infestacije		kandidijaza herpes simplex		
Poremećaji imunološkog sustava		alergijska reakcija	astma	pogoršanje simptoma nasljednog i stečenog angioedema
Poremećaji metabolizma i prehrane		pojačan tek		
Psihijatrijski poremećaji	emocionalna labilnost	depresija nervoza poremećaj spavanja		
Poremećaji živčanog sustava	glavobolja	parestezije vrtoglavica		
Poremećaji oka		smetnje vida		
Poremećaji uha i labirinta			hipoakuzija	
Srčani poremećaji		ekstrasistole tahikardija		
Krvožilni poremećaji		plućna embolija hipertenzija hipotenzija migrena varikozne vene	venska tromboembolija (VTE) arterijska tromboembolija (ATE)	
Poremećaji dišnog sustava, prsišta i sredoprsja		faringitis		
Poremećaji probavnog sustava	bol u abdomenu	mučnina povraćanje gastroenteritis proljev konstipacija probavni poremećaj		

Poremećaji kože i potkožnog tkiva	akne	angioedem alopecija ekcem pruritus osip suha koža seboreja kožni poremećaj	nodozni eritem multiformni eritem	
Poremećaji mišićno-koštanog sustava i vezivnog tkiva		bol u vratu bol u ekstremitetu grčenje mišića		
Poremećaji bubrega i mokraćnog sustava		cistitis		
Poremećaji reproduktivnog sustava i dojki	bol u dojkama povećanje dojki osjetljivost dojki na dodir dismenoreja metroragija	novotvorina na dojci fibrocistična bolest dojki galaktoreja cista na jajniku navale vrućine menstrualni poremećaj amenoreja menoragija vaginalna kandidijaza vaginitis genitalni iscјedak vulvovaginalni poremećaj vaginalna suhoća bol u zdjelici sumnjiv nalaz Papa testa smanjen libido		
Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene		edem astenija bol prekomjerna žđ pojačano znojenje		
Pretrage	povećanje tjelesne težine	smanjenje tjelesne težine		

Za opis određene reakcije i njezinih sinonima te povezanih stanja odabran je najprikladniji pojam prema MedDRA klasifikaciji.

Opis odabranih nuspojava

U žena koje koriste kombinirane hormonske kontraceptive opažen je povećani rizik od arterijskih i venskih trombotskih i tromboembolijskih događaja, uključujući infarkt miokarda, moždani udar, tranzitorne ishemijske atake, venušku trombozu i plućnu emboliju, o čemu se detaljnije govorи u dijelu 4.4.

U korisnica KHK-a prijavljene su sljedeće ozbiljne nuspojave, koje su detaljnije opisane u dijelu 4.4.
'Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi':

- venski tromboembolijski poremećaji
- arterijski tromboembolijski poremećaji
- hipertenzija
- jetreni tumori
- nastup ili pogoršanje stanja za koja se ne može pouzdano potvrditi povezanost s primjenom KOK-a: Crohnova bolest, ulcerozni kolitis, epilepsija, miom maternice, porfirija, sistemski eritemski lupus, gestacijski herpes, Sydenhamova koreja, hemolitički uremijski sindrom, kolestatska žutica
- kloazma
- akutni ili kronični poremećaji jetrene funkcije mogu zahtijevati prekid uzimanja KOK-a sve dok se pokazatelji jetrene funkcije ne vrati na normalne vrijednosti
- egzogeni estrogeni mogu inducirati ili pogoršati simptome naslijednog ili stečenog angioedema.

Među korisnicama oralnih kontraceptiva vrlo je blago povišena učestalost dijagnoze raka dojke. Budući da je rak dojke rijedak u žena mlađih od 40 godina, dodatni je broj dijagnoza malen u odnosu na ukupan rizik od raka dojke. Uzročna povezanost s primjenom KOK-a nije poznata. Za više informacija vidjeti dijelove 4.3 i 4.4.

Interakcije

Interakcije između oralnih kontraceptiva i drugih lijekova (induktora enzima) mogu uzrokovati probojno krvarenje i/ili neuspjeh kontracepcije (vidjeti dio 4.5).

Prijavljivanje sumnji na nuspojavu

Nakon dobivanja odobrenja lijeka, važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem **nacionalnog sustava prijave nuspojava navedenog u Dodatku V.**

4.9 Predoziranje

Zasad nema iskustva s predoziranjem Daylla tabletama. Općen iskustvo s kombiniranim oralnim kontraceptivima pokazuje da se u slučaju predoziranja aktivnim tabletama mogu pojavit sljedeći simptomi: mučnina, povraćanje i prijelomno krvarenje. Prijelomno krvarenje može se pojaviti i u mlađih djevojaka prije menarhe, ako slučajno uzmu lijek. Ne postoji antidot pa daljnje liječenje treba biti simptomatsko.

5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

5.1 Farmakodinamička svojstva

Farmakoterapijska skupina: Progestageni i estrogeni, fiksne kombinacije; ATK oznaka: G03AA12

Pearlov indeks za neuspjeh metode: 0,11 (gornja granica dvostranog intervala pouzdanosti od 95%: 0,60).

Ukupan Pearlov indeks (neuspjeh metode + nepravilno korištenje): 0,31 (gornja granica dvostranog intervala pouzdanosti od 95%: 0,91)

Mehanizam djelovanja

Kontracepcijski učinak Daylla tableta temelji se na interakciji raznih čimbenika, od kojih se najvažnijima smatraju inhibicija ovulacije i promjene endometrija.

Daylla je kombinirani oralni kontraceptiv koji sadrži etinilestradiol i progestagen drospirenon. U terapijskim dozama, drospirenon ima i antiandrogena i blaga antimineralkortikoidna svojstva. Nema estrogeno, glukokortikoidno ni antiglukokortikoidnog djelovanje. Zahvaljujući tome, farmakološki profil drospirenona uvelike nalikuje onome prirodnog hormona progesterona.

Neki podaci iz kliničkih ispitivanja ukazuju na to da blaga antimineralkortikoidna svojstva drospirenona/etinilestradiola dovode do blagog antimineralkortikoidnog učinka.

5.2 Farmakokinetička svojstva

- Drospirenon

Apsorpcija

Peroralno primjenjen drospirenon apsorbira se brzo i gotovo potpuno. Maksimalne serumske koncentracije djelatne tvari od približno 38 ng/ml postižu se približno 1 – 2 sata nakon jednokratne primjene. Bioraspoloživost iznosi između 76% i 85%. Istodobno uzimanje hrane ne utječe na bioraspoloživost drospirenona.

Distribucija

Nakon peroralne primjene, serumske vrijednosti drospirenona smanjuju se uz terminalni poluvijek od 31 sata. Drospirenon se vezuje za serumski albumin, ali ne i za globulin koji veže spolne hormone (engl. *sex hormone binding globuline*, SHBG) i globulin koji veže kortikoide (engl. *corticoid binding globulin*, CBG). Samo 3 – 5% ukupne serumske koncentracije djelatne tvari prisutno je u obliku slobodnih steroida. Etinilestradiolom inducirani porast SHBG-a ne utječe na vezivanje drospirenona za serumske proteine. Srednja vrijednost prividnog volumena distribucije drospirenona iznosi $3,7 \pm 1,2$ l/kg.

Biotransformacija

Drospirenon se nakon peroralne primjene opsežno metabolizira. Glavni metaboliti u plazmi su drospirenon u obliku kiseline, koji nastaje otvaranjem laktonskog prstena, te 4,5-dihidro-drospirenon-3-sulfat, koji nastaje redukcijom nakon koje slijedi sulfatacija. Drospirenon je podložan i oksidacijskom metabolizmu koji katalizira CYP3A4.

In vitro, drospirenon može izazvati blagu do umjerenu inhibiciju enzima CYP1A1, CYP2C9, CYP2C19 i CYP3A4 citokroma P450.

Eliminacija

Brzina metaboličkog klirensa drospirenona u serumu iznosi $1,5 \pm 0,2$ ml/min/kg. Drospirenon se u neizmijenjenom obliku izlučuje samo u tragovima. Metaboliti drospirenona izlučuju se kroz feces i mokraću uz omjer izlučivanja od približno 1,2 do 1,4. Poluvrijeme izlučivanja metabolita kroz mokraću i feces iznosi približno 40 sati.

Stanje dinamičke ravnoteže

Tijekom ciklusa liječenja, maksimalne serumske koncentracije drospirenona u stanju dinamičke ravnoteže od približno 70 ng/ml postižu se nakon približno 8 dana primjene. Drospirenon se u serumu kumulirao uz faktor od približno 3, što je posljedica omjera terminalnog poluvijeka i intervala doziranja.

Posebne populacije

Učinak oštećenja funkcije bubrega

Serumska vrijednost drospirenona u stanju dinamičke ravnoteže u žena s blagim oštećenjem bubrežne funkcije (klirens kreatinina [Clcr] 50 – 80 ml/min) mogla se usporediti s onom u žena s normalnom bubrežnom funkcijom. Serumske razine drospirenona bile su prosječno 37% više u žena s umjerenim

oštećenjem bubrežne funkcije (CLcr: 30 – 50 ml/min) nego u žena s normalnom bubrežnom funkcijom. Primjenu drospirenona dobro su podnosile i žene s blagim i umjerenim oštećenjem bubrežne funkcije. Primjena drospirenona nije imala klinički značajnih učinaka na serumsku koncentraciju kalija.

Učinak oštećenja funkcije jetre

U kliničkom ispitivanju jednokratne doze, klirens (CL/F) nakon peroralne primjene bio je približno 50% manji u dobrovoljki s umjerenim oštećenjem jetrene funkcije nego u žena s normalnom jetrenom funkcijom. Opaženo smanjenje klirensa drospirenona u dobrovoljki s umjerenim oštećenjem jetrene funkcije nije bilo praćeno vidljivom razlikom u serumskoj koncentraciji kalija. Porast serumske koncentracije kalija iznad gornje granice normale nije primjećen čak ni u slučaju šećerne bolesti i istodobnog liječenja spironolaktonom (dva čimbenika koja bolesnicu mogu učiniti podložnjom razvoju hiperkalijemije). Može se zaključiti da bolesnice s blagim do umjerenim oštećenjem jetrene funkcije (Child-Pugh stadij B) dobro podnose drospirenon.

Etničke skupine

Nisu primjećene klinički značajne razlike u farmakokineticu drospirenona ili etinilestradiola između žena japanskog podrijetla i bjelkinja.

- Etinilestradiol

Apsorpcija

Peroralno primijenjen etinilestradiol apsorbira se brzo i potpuno. Vršne serumske koncentracije od približno 33 pg/ml postižu se unutar 1 – 2 sata nakon jednokratne peroralne doze. Apsolutna bioraspoloživost kao posljedica predsistemske konjugacije i metabolizma prvog prolaza iznosi približno 60%. Istodobno uzimanje hrane smanjilo je bioraspoloživost etinilestradiola u približno 25% ispitanica, dok u drugih nisu opažene nikakve promjene.

Distribucija

Serumske vrijednosti etinilestradiola smanjuju se u dvije faze, a terminalnu fazu raspoloživosti karakterizira poluvijek od približno 24 sata. Etinilestradiol se opsežno ali nespecifično vezuje za serumski albumin (približno 98,5%) te inducira povećanje serumske koncentracije SHBG-a. Utvrđen je prividni volumen distribucije od približno 5 l/kg.

Biotransformacija

Etinilestradiol je podložan opsežnom metabolizmu prvog prolaza u crijevima i jetri. Etinilestradiol se primarno metabolizira aromatskom hidroksilacijom, pri čemu nastaje širok raspon hidroksiliranih i metiliranih metabolita, koji su prisutni kao slobodni metaboliti i kao konjugati glukuronida i sulfata. Brzina metaboličkog klirensa etinilestradiola iznosi približno 5 ml/min/kg.

In vitro, etinilestradiol je reverzibilan inhibitor CYP2C19, CYP1A1 i CYP1A2, kao i inhibitor mehanizma djelovanja enzima CYP3A4/5, CYP2C8 i CYP2J2.

Eliminacija

Etinilestradiol se ne izlučuje u značajnoj mjeri u neizmijenjenom obliku. Metaboliti etinilestradiola izlučuju se kroz mokraću i žuč u omjeru 4:6. Poluvrijeme izlučivanja metabolita iznosi približno 1 dan.

Stanje dinamičke ravnoteže

Stanje dinamičke ravnoteže postiže se tijekom druge polovice ciklusa primjene. Etinilestradiol se kumulira u serumu uz faktor od približno 2,0 do 2,3.

5.3 Neklinički podaci o sigurnosti primjene

Učinci drospirenona i etinilestradiola u laboratorijskih životinja bili su ograničeni na one povezane s njihovim poznatim farmakološkim djelovanjem. Istraživanja reproduktivne toksičnosti posebice su pokazala embriotoksične i fetotoksične učinke na životnjama koji se smatraju specifičnima za

pojedinu vrstu. Pri razinama izloženosti koje su bile veće od onih koje se postižu u korisnica dospirenona/etinilestradiola primijećeni su učinci na spolnu diferencijaciju u fetusa štakora, ali ne i majmuna.

6. FARMACEUTSKI PODACI

6.1 Popis pomoćnih tvari

Jezgra tablete (aktivna tableta):

laktoza hidrat
kukuruzni škrob
kukuruzni škrob, prethodno geliran
makrogol poli(vinilni alkohol), cijepljeni kopolimer
magnezijev stearat

Film ovojnica (aktivna tableta):

poli(vinilni alkohol), djelomično hidroliziran
titanijski dioksid (E171)
talk
makrogol 3350
lecitin (soja)

Jezgra tablete (placebo tableta):

celuloza, mikrokristalična
laktoza
kukuruzni škrob, prethodno geliran
magnezijev stearat
silicijev dioksid, koloidni, bezvodni

Film ovojnica (placebo tableta):

polivinilni alkohol, djelomično hidroliziran
titanijski dioksid (E171)
makrogol 3350
talk
boja *Indigo carmine aluminium lake* (E132)
boja *Quinoline yellow aluminium lake* (E104)
željezov oksid, crni (E172)
boja *Sunset yellow FCF aluminium lake* (E110)

6.2 Inkompatibilnosti

Nije primjenjivo.

6.3 Rok valjanosti

2 godine

6.4 Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Ne čuvati na temperaturi iznad 25°C. Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

6.5 Vrsta i sadržaj spremnika

Daylla 3 mg/0,02 mg filmom obložene tablete zapakirane su u PVC/PE/PVDC-Al blister pakiranja. Blisteri su pakirani u kutiju, a svaka kutija sadrži uputu o lijeku, etui vrećicu i naljepnicu(e) s oznakama dana u tjednu.

H A L M E D
03 - 03 - 2023
O D O B R E N O

Veličine pakiranja:

1×(21+7) filmom obloženih tableta

3×(21+7) filmom obloženih tableta

6×(21+7) filmom obloženih tableta

13×(21+7) filmom obloženih tableta

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

6.6 Posebne mjere za zbrinjavanje i druga rukovanja lijekom

Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal valja zbrinuti sukladno lokalnim propisima.

Očekuje se da će etinilestradiol predstavljati rizik za vodenı okoliš, osobito za riblje populacije.

7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Gedeon Richter Plc.

Gyömrői út 19-21.

1103 Budimpešta

Mađarska

8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

HR-H-320765811

9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/DATUM OBNOVE ODOBRENJA

20.04.2016./12.02.2021.

10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

30.01.2023.