

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie. Informácie o tom, ako hlásiť nežiaduce reakcie, nájdete v časti 4.8.

1. NÁZOV LIEKU

Lydely 0,03 mg/2 mg filmom obalené tablety

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá filmom obalená tableta obsahuje 0,03 mg etinylestradiolu a 2 mg chlórmadinónium-acetátu.

Pomocná látka so známym účinkom:

Jedna filmom obalená tableta obsahuje 75,27 monohydrátu laktózy.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Filmom obalená tableta.

Tablety sú ružové, okrúhle, bikonvexné, s priemerom približne 5,7 mm.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikácie

Hormonálna antikoncepcia.

Pri rozhodovaní o predpísaní lieku Lydely sa majú zvážiť aktuálne rizikové faktory u danej ženy, najmä tie, ktoré sú spojené s venóznou tromboembóliou (VTE). Taktiež sa má porovnať riziko vzniku VTE pri užívaní Lydely s rizikom inej kombinovanej hormonálnej antikoncepcie (Combined Hormonal Contraceptives, CHC) (pozri časti 4.3 a 4.4).

4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

Dávkovanie

Jedna filmom obalená tableta sa musí užiť každý deň vždy v rovnakom čase (najlepšie večer) počas 21 za sebou nasledujúcich dní, po nich nasleduje 7-dňová prestávka, počas ktorej sa tablety neužívajú; druhý až štvrtý deň po užíti poslednej tablety sa má objaviť krvácanie z vysadenia, podobné menštruačii. Po 7-dňovom období bez užívania tabliet sa má pokračovať užívaním tabliet z ďalšieho balenia Lydely bez ohľadu na to, či krvácanie skončilo alebo ešte pokračuje.

Spôsob podávania

Filmom obalenú tabletu označenú na blistri podľa dňa v týždni je potrebné vytlačiť z blistra a prehltnúť celú a zapíť malým množstvom tekutiny, ak je to nevyhnutné.

Filmom obalené tablety sa majú užívať každý deň v smere šípky.

Začiatok užívania filmom obalených tablet

Bez užívania hormonálnej antikoncepcie (v priebehu posledného menštruačného cyklu)

Prvá tableta sa má užiť prvý deň nasledujúceho menštruačného cyklu ženy, tzn. v prvý deň menštruačného krvácania nasledujúceho cyklu. Ak sa prvá filmom obalená tableta užije v prvý deň menštruacie, účinok antikoncepcie začína v prvý deň jej užitia a pretrváva aj počas 7-dňovej prestávky bez užívania tablet.

Prvú tabletu možno užiť aj na 2. až 5. deň menštruacie bez ohľadu na to, či krvácanie skončilo alebo nie. V tomto prípade sa musí počas prvých 7 dní užívania tablet použiť doplnková mechanická metóda antikoncepcie.

Ak menštrúacia začne o viac ako 5 dní skôr, ženu je potrebné poučiť, aby začala užívať Lydely až od začiatku ďalšej menštrúacie.

Prechod z inej hormonálnej antikoncepcie na Lydely

Prechod z inej kombinovanej hormonálnej antikoncepcie na hormonálnu antikoncepciu

Žena má začať užívať Lydely v nasledujúci deň po zvyčajnom intervale bez tablet alebo s tabletami bez obsahu liečiva jej predchádzajúcej kombinovanej hormonálnej antikoncepcie.

Prechod z tablet, ktoré obsahujú iba gestagén (minitableta, progestogen-only pil, POP)

Prvú tabletu Lydely má žena užiť nasledujúci deň po ukončení užívania lieku obsahujúceho len gestagén. Počas prvých 7 dní sa musia používať doplnkové mechanické antikoncepčné prostriedky.

Prechod z injekčnej hormonálnej antikoncepcie alebo implantátu

Lydely sa má začať užívať v deň, keď bol odstránený implantát alebo v deň, keď bola pôvodne plánovaná injekcia. Doplnkové mechanické antikoncepčné prostriedky sa musia používať počas prvých 7 dní.

Po umelom alebo po spontánnom prerušení tehotenstva v prvom trimestri

Po spontánnom alebo umelom prerušení tehotenstva v prvom trimestri sa môže začať užívanie Lydely okamžite. Nie je potrebná doplnková antikoncepcia.

Po pôrode alebo po spontánnom alebo umelom potrate v druhom trimestri

Žena, ktorá nedojčí, môže začať s užívaním Lydely 21. až 28. deň po pôrode. V takom prípade nie sú potrebné doplnkové mechanické antikoncepčné prostriedky.

Ak žena začína s užívaním Lydely neskôr ako 28. deň po pôrode, doplnkové mechanické metódy antikoncepcie sú nevyhnutné počas prvých 7 dní.

Ak už žena mala pohlavný styk, musí sa vylúčiť tehotenstvo alebo musí počkať na ďalšiu menštruačiu pred začatím užívania Lydely.

Dojčenie (pozri časť 4.6)

Dojčiace ženy nemajú užívať Lydely.

Po prerušení užívania Lydely

Po prerušení užívania Lydely sa môže aktuálny cyklus predĺžiť asi o 1 týždeň.

Nepravidelné užívanie tablet

Ak žena zabudne užiť filmom obalenú tabletu, ale **užije ju do 12 hodín**, nie sú potrebné žiadne ďalšie antikoncepcné opatrenia. Má pokračovať v užívaní filmom obalených tabliet ako obvykle.

Ak sa užitie tablety oneskorilo **o viac ako 12 hodín**, spoľahlivosť antikoncepcného účinku môže byť znížená.

Postup pri vynechaní tabliet sa môže riadiť nasledujúcimi dvoma základnými pravidlami:

1. užívanie tabliet sa nesmie nikdy prerušiť na dlhšie ako 7 dní
2. Na dosiahnutie adekvátneho potlačenia osi hypotalamus-hypofýza-vaječník je potrebných 7 dní nepretržitého užívania tabliet.

Posledná zabudnutá filmom obalená tableta sa má užiť okamžite, aj keby to malo znamenať užitie dvoch tabliet naraz. Nasledujúca filmom obalená tableta sa má užiť ako obvykle. Okrem toho by mali byť použité aj ďalšie mechanické antikoncepcné opatrenia, napr. kondómy, majú sa tiež používať nasledujúcich sedem dní. Ak sa tablety vynechali v 1. týždni cyklu a došlo k pohlavnému styku sedem dní pred vynechaním tabliet (vrátane intervalu bez užívania tabliet), je potrebné vziať do úvahy možnosť gravidity. Čím viac tabliet sa vynechá a čím bližšie je k pravidelnému intervalu bez užívania tabliet, tým vyššie je riziko gravidity.

Ak súčasné balenie obsahuje menej ako sedem tabliet, musí sa začať s ďalším balením Lydely ihneď po dokončení aktuálneho balenia, to znamená, že medzi baleniami nesmie byť žiadny interval. K normálnemu krvácaniu z vysadenia pravdepodobne dôjde až po použití druhého balenia; počas užívania tabliet sa však často môže vyskytnúť medzimenstruačné krvácanie alebo špinenie. Ak sa neobjaví krvácanie z vysadenia po ukončení užívania druhého balenia, má sa vykonať test na vylúčenie gravidity.

Odporičania v prípade vracania alebo hnačky

Ak dôjde v priebehu 4 hodín po užíti tablety k vracaniu alebo sa objaví ľažká hnačka, absorpcia účinných látok môže byť neúplná a nie je ďalej zaručená spoľahlivosť antikoncepcie. V takom prípade sa majú dodržiavať pokyny z časti „Nepravidelné užívanie tabliet“ (pozri vyššie). Užívanie Lydely má pokračovať. Okrem toho sa počas nasledujúcich siedmich dní majú používať aj ďalšie mechanické antikoncepcné opatrenia.

Ako oddialiť krvácanie z vysadenia

Na oddialenie menštruacie má žena pokračovať v ďalšom blistrovom balení lieku Lydely bez intervalu bez tabliet. V predĺžení je možné pokračovať až do konca druhého balenia. Počas predĺženia môže žena pocítiť medzimenstruačné krvácanie alebo špinenie. Pravidelné užívanie Lydely sa potom obnoví po zvyčajnom 7-dňovom intervale bez užívania tabliet. Aby sa jej menštruacia posunula na iný deň v týždni, ako je žena zvyknutá v jej súčasnej schéme, možno jej odporučiť, aby si nastávajúci interval bez užívania tabliet skrátila o toľko dní, kol'ko chce. Čím kratší je interval, tým vyššie je riziko, že nemá krvácanie z vysadenia a počas nasledujúceho balenia bude mať medzimenstruačné krvácanie a špinenie (rovnako ako pri oddialení menštruacie).

Pediatrická populácia

Lydely sa užíva len po menarché. Bezpečnosť a účinnosť chlórmadinónium-acetátu a etinylestradiolu u dospievajúcich dievčat mladších ako 16 rokov nebola stanovená. Nie sú k dispozícii žiadne údaje.

Starší pacienti

Lydely nie je indikovaná po menopauze.

4.3 Kontraindikácie

Kombinovaná hormonálna antikoncepcia (CHC) sa nemá používať v nasledujúcich prípadoch.
Liečba liekom Lydely sa má okamžite ukončiť, ak sa počas podávania vyskytne jeden z týchto stavov:

- Strata kontroly nad *diabetes mellitus*
- Nekontrolovaná hypertenzia alebo signifikantné zvýšenie krvného tlaku (hodnoty trvale presahujú 140/90 mmHg)
- Prítomnosť alebo riziko vzniku venóznej tromboembólie (VTE)
 - o Venózna tromboembólia – prítomná VTE (liečená antikoagulanciami) alebo v anamnéze (napr. trombóza hĺbkových žil [deep vein thrombosis, DVT] alebo pľúcna embólia [PE]).
 - o Známa dedičná alebo získaná predispozícia na vznik venóznej tromboembólie, ako napríklad rezistencia voči APC (vrátane faktora V Leiden), deficiencia antitrombínu-III, deficiencia proteínu C, deficiencia proteínu S.
 - o Závažný chirurgický zákrok s dlhodobou imobilizáciou (pozri časť 4.4).
 - o Vysoké riziko vzniku venóznej tromboembólie z dôvodu prítomnosti viacerých rizikových faktorov (pozri časť 4.4).
- Prítomnosť alebo riziko vzniku arteriálnej tromboembólie (ATE)
 - o Arteriálna tromboembólia – prítomná arteriálna tromboembólia, arteriálna tromboembólia v anamnéze (napríklad infarkt myokardu) alebo stav, ktorý je jej skorým príznakom (napríklad *angina pectoris*).
 - o Cievne mozgové ochorenie – prítomná cievna mozgová príhoda, cievna mozgová príhoda v anamnéze alebo stav, ktorý je jej skorým príznakom (napríklad prechodný ischemický záchvat, TIA).
 - o Známa vrozená alebo získaná predispozícia na vznik arteriálnej tromboembólie, ako napríklad hyperhomocysteinémia a antifosfolipidové protílátky (antikardiolipínové protílátky, lupusové antikoagulancium).
 - o Migréna s ložiskovými neurologickými symptómami v anamnéze.
 - o Vysoké riziko vzniku arteriálnej tromboembólie z dôvodu viacerých rizikových faktorov (pozri časť 4.4) alebo prítomnosti jedného závažného rizikového faktora, ako napríklad:
 - *diabetes mellitus* s cievnymi symptómami,
 - závažná hypertenzia,
 - závažná dyslipoproteinémia.
- hepatitída, žltačka, poruchy funkcie pečene, až kým sa hodnoty nevrátia do normálu.
- generalizovaný pruritus a cholestáza, najmä počas predchádzajúceho tehotenstva alebo estrogénovej terapie.
- Dubinov-Johnsonov syndróm, Rotorov syndróm, poruchy žlčových ciest.
- meningióm alebo meningoíom v anamnéze.
- existujúci tumor pečene.
- silná bolesť v epigastriu, zväčšenie pečene alebo symptómy intraabdominálneho krvácania (pozri časť 4.8).
- prvý alebo opakovaný výskyt porfýrie (všetkých troch foriem, najmä získanej porfýrie).
- prítomnosť alebo záznam v anamnéze o malígnych hormón-senzitívnych tumoroch, napr. prsníka alebo maternice.
- ťažké poruchy lipidového metabolizmu.
- prítomná alebo predchádzajúca pankreatitída, ktorá je spojená s ťažkou hypertriglyceridémiou.
- prvé symptómy migrenóznych bolestí hlavy alebo častejší výskyt nezvyčajne silných bolestí hlavy.
- akútne poruchy vnímania, napr. vizuálne alebo sluchové poruchy.
- motorické poruchy (najmä parézy).
- zvýšenie počtu záchvatov epilepsie.
- ťažká depresia.
- otoskleróza zhoršujúca sa v predchádzajúcich graviditách.
- neobjasnená amenorea.
- hyperplázia endometria.
- neobjasnené krvácanie z genitálií.
- precitlivenosť na liečivá alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.

Jeden závažný rizikový faktor alebo viac rizikových faktorov venóznej alebo arteriálnej trombózy môže predstavovať kontraindikáciu (pozri časť 4.4).

Lydely je kontraindikovaná na súbežné použitie s liekmi obsahujúcimi ombitasvir/paritaprevir, ritonavír a dasabuvír, liekmi obsahujúcimi glecaprevír/pibrentasvir alebo sofosbuvír/velpatasvir/voxilaprevír (pozri časť 4.5)

4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

Upozornenia

Fajčenie zvyšuje riziko závažných kardiovaskulárnych nežiaducích účinkov kombinovanej hormonálnej antikoncepcie (CHC). Riziko sa zvyšuje s vekom, počtom cigaret a je veľmi výrazné u žien nad 35 rokov. Ženy nad 35 rokov, ktoré sú fajčiarke, majú používať iné antikoncepcné metódy.

Užívanie CHC súvisí so zvýšeným rizikom rôznych závažných ochorení, ako je infarkt myokardu, tromboembólia, cerebrovaskulárna príhoda alebo neoplázia pečene. Ďalšie rizikové faktory ako hypertenzia, hyperlipidémia, obezita a diabetes výrazne zvyšujú riziko morbidity a mortality.

Ak je prítomný ktorýkoľvek zo stavov alebo rizikových faktorov uvedených nižšie, vhodnosť používania Lydely sa má s danou ženou prekonzultovať.

Ak je prítomný niektorý z nižšie uvedených stavov alebo rizikových faktorov, má sa so ženou prediskutovať vhodnosť lieku Lydely. V prípade zhoršenia alebo prvého objavenia sa niektorého z týchto stavov alebo rizikových faktorov je potrebné žene odporučiť, aby kontaktovala svojho lekára, ktorý určí, či je potrebné ukončiť užívanie lieku Lydely.

Tromboembolické a ďalšie cievne ochorenia

- Výsledky epidemiologických štúdií naznačujú vzťah medzi užitím perorálnej antikoncepcie a zvýšeným rizikom arteriálnych a venóznych trombotických a tromboembolických ochorení, ako sú infarkt myokardu, mozková mŕtvica, hlboká žilová trombóza a plučna embólia. Tieto udalosti sú zriedkavé. Mimoriadne zriedkavo sa vyskytla trombóza u používateľiek CHC v iných krvných cievach, napr. pečeňové, mezenterické, obličkové alebo sietnicové žily a tepny.

Riziko vzniku venóznej tromboembólie (VTE)

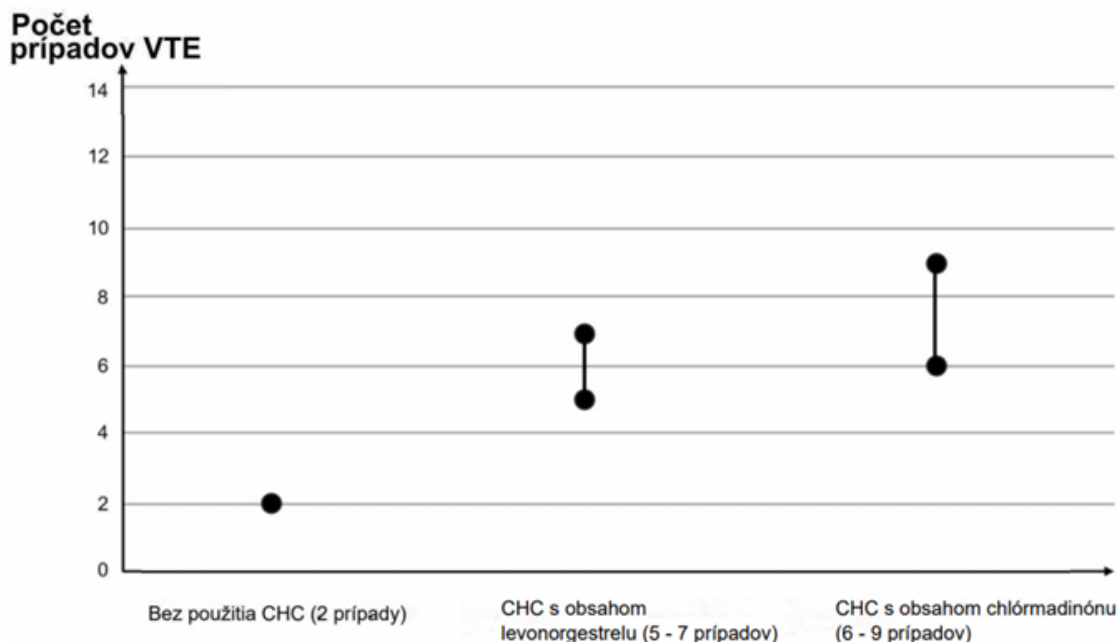
Používanie ktorýkoľvek kombinovanej hormonálnej antikoncepcie (CHC) zvyšuje riziko vzniku venóznej tromboembólie (VTE) v porovnaní s jej nepoužívaním. **Lieky, ktoré obsahujú levonorgestrel, norgestimát alebo noretisterón, sú spojené s najnižším rizikom vzniku VTE.** Ďalšia CHC s obsahom chlórmadinónu/etinyloestradiolu, ako je Lydely, môže mať 1,25 násobne zvýšené riziko v porovnaní s levonorgestrelom. Rozhodnutie používať ktorýkoľvek iný liek, ako liek s najnižším rizikom vzniku VTE, sa má urobiť len po konzultácii s danou ženou, aby sa zaručilo, že rozumie riziku vzniku VTE pri používaní CHC, tomu, ako jej aktuálne rizikové faktory ovplyvňujú toto riziko, a že riziko vzniku VTE je najvyššie v prvom roku používania CHC. Sú taktiež aj určité dôkazy o tom, že sa toto riziko zvyšuje pri opäťovnom začatí používania CHC po prerušení používania trvajúcom 4 týždne alebo dlhšie.

U približne 2 z 10 000 žien, ktoré nepoužívajú CHC a nie sú gravidné, vznikne VTE v priebehu jedného roka. Avšak u každej jednej ženy môže byť toto riziko oveľa vyššie v závislosti od prítomných rizikových faktorov (pozri nižšie).

Epidemiologické štúdie u žien, ktoré používajú nízkodávkovú kombinovanú hormonálnu antikoncepciu (<50 µg etinylestradiolu) ukázali, že VTE sa vyskytuje približne u 6 až 12 žien z 10 000 v priebehu jedného roka.

Odhaduje sa, že z 10 000 žien, ktoré používajú CHC s obsahom chlórmadinónu, sa v priebehu jedného roka vyskytne VTE u 6 až 9 žien; to je porovnateľné približne so 6¹ ženami, ktoré používajú CHC obsahujúcu levonorgestrel.

Počet výskytov VTE na 10 000 žien za jeden rok



Počet výskytov VTE za rok pri nízkodávkových CHC je nižší ako počet očakávaný u žien počas gravidity alebo v období po pôrode.

VTE sa môže v 1 až 2 % prípadov skončiť smrťou.

Rizikové faktory pre vznik VTE

Riziko vzniku venóznych tromboembolických komplikácií u používateľiek CHC sa môže značne zvýšiť u ženy s ďalšími rizikovými faktormi, najmä ak má viacero rizikových faktorov (pozri tabuľku).

Lydely je kontraindikovaná, ak má žena viacero rizikových faktorov, ktoré ju vystavujú vysokému riziku vzniku venóznej trombózy (pozri časť 4.3). Ak má žena viac ako jeden rizikový faktor, zvýšenie rizika môže byť väčšie ako súčet jednotlivých faktorov – v takomto prípade sa má zvážiť jej celkové riziko výskytu VTE. Ak sa pomer prínosov a rizík považuje za negatívny, CHC sa nemá predpisovať (pozri časť 4.3).

¹ Stredný bod rozpätia 5-7 (prípadov) na 10 000 ženských rokov (ŽR), založený na relatívnom riziku CHC obsahujúcej levonorgestrel oproti približne 2,3 až 3,6 u nepoužívateľiek.

Tabuľka: Rizikové faktory pre vznik VTE

Rizikový faktor	Komentár
Obezita (index telesnej hmotnosti nad 30 kg/m ²)	Riziko sa výrazne zvyšuje so zvyšovaním BMI. Obzvlášť dôležité je zvážiť, ak sú prítomné aj ďalšie rizikové faktory.
Dlhodobá imobilizácia, závažný chirurgický zákrok, akýkoľvek chirurgický zákrok na nohách alebo panve, neurochirurgický zákrok alebo závažný úraz. Poznámka: dočasná imobilizácia vrátane cestovania leteckou dopravou trvajúcou >4 hodiny môže byť tiež rizikovým faktorom pre vznik VTE, najmä u žien s ďalšími rizikovými faktormi.	V týchto prípadoch sa odporúča prerušiť používanie náplasti/tablety/krúžku (v prípade plánovaného chirurgického zákroku najmenej štyri týždne pred zákrokom) a pokračovať v ňom najskôr dva týždne po úplnom obnovení pohyblivosti. Má sa používať iný spôsob antikoncepcie, aby sa zabránilo neželanej gravidite. Ak sa používanie Lydely nepreruší včas, má sa zvážiť antitrombotická liečba.
Pozitívna rodinná anamnéza (akýkoľvek výskyt venóznej tromboembolie u súrodencu alebo rodiča, najmä v relatívne skorom veku, napr. do 50 rokov).	Ak existuje podozrenie na dedičnú predispozíciu, žena sa má í pred rozhodnutím o používaní ktorejkol'iek CHC poradiť s odborným lekárom.
Iné zdravotné stavy spojené s VTE	Rakovina, systémový <i>lupus erythematosus</i> , hemolytico-uremický syndróm, chronické zápalové ochorenie čriev (Crohnova choroba alebo ulcerózna kolitída) a kosáčikovitá anémia
Zvyšujúci sa vek	Najmä nad 35 rokov

Neexistuje žiadna zhoda ohľadom možnej úlohy kŕčových žíl a povrchovej tromboflebitídy pri vzniku alebo progresii venóznej trombózy.

Musí sa zvážiť zvýšené riziko vzniku tromboembolie počas gravidity a najmä počas 6-týždňového obdobia šestonedelia (informácie o „Fertilite, gravidite a laktáciu“, pozri časť 4.6).

Príznaky VTE (trombóza hĺbkových žíl a pl'úcna embólia)

Žena má byť poučená, aby v prípade príznakov vyhľadala okamžitú lekársku pomoc a informovala zdravotníckeho pracovníka, že používa CHC.

Príznaky trombózy hĺbkových žíl (DVT) môžu zahŕňať:

- jednostranný opuch nohy a/alebo chodidla alebo pozdĺž žíly v nohe,
- bolest' alebo citlivosť' v nohe, ktorú možno pocíťovať iba v stoji alebo pri chôdzi,
- zvýšené teplo v postihnutej nohe, sčervenanie alebo zmena sfarbenia pokožky na nohe.

Príznaky pl'úcnej embólie (PE) môžu zahŕňať:

- náhly nástup nevysvetliteľnej dýchavičnosti alebo rýchleho dýchania,
- náhly kašeľ, ktorý môže súvisieť s hemoptýzou,
- ostrú bolest' v hrudníku,
- závažný pocit točenia hlavy alebo závrat,
- rýchly alebo nepravidelný srdcový rytmus.

Niektoré z týchto príznakov (napr. „dýchavičnosť“, „kašel“) sú nešpecifické a môžu byť nesprávne interpretované ako častejšie alebo menej závažné udalosti (napr. infekcie dýchacích ciest).

Medzi ďalšie prejavy vaskulárnej oklúzie môžu patriť: náhla bolest', opuch a mierne zmodranie niektoréj končatiny.

Ak dôjde k oklúzii v oku, medzi symptómy môžu patriť bezbolestné rozmazané videnie, ktoré môže postupne prechádzať až do straty zraku. Niekedy môže dôjsť k strate zraku takmer okamžite.

Riziko vzniku arteriálnej tromboembolie (ATE)

Epidemiologické štúdie spájajú používanie CHC so zvýšeným rizikom vzniku arteriálnej tromboembolie (infarkt myokardu) alebo cievnej mozgovej udalosti (napr. prechodný ischemický záchvat, cievna mozgová príhoda). Arteriálne tromboembolické udalosti sa môžu končiť smrťou.

Rizikové faktory pre vznik ATE

Riziko vzniku arteriálnych tromboembolických komplikácií alebo cerebrovaskulárnej udalosti u používateľiek CHC sa zvyšuje u žien s rizikovými faktormi (pozri tabuľku). Lydely je kontraindikovaná, ak má žena jeden závažný alebo viacero rizikových faktorov pre vznik ATE, ktoré ju vystavujú vysokému riziku vzniku arteriálnej trombózy (pozri časť 4.3). Ak má žena viac než jeden rizikový faktor, zvýšenie rizika môže byť väčšie než súčet jednotlivých faktorov – v takomto prípade sa má zvážiť jej celkové riziko. Ak sa pomer prínosov a rizík považuje za negatívny, CHC sa nemá predpisovať (pozri časť 4.3).

Tabuľka: Rizikové faktory vzniku ATE

Rizikový faktor	Komentár
Zvyšujúci sa vek	Najmä nad 35 rokov
Fajčenie	Ženám sa má odporučiť, aby nefajčili, ak chcú používať CHC. Ženám vo veku nad 35 rokov, ktoré pokračujú vo fajčení, sa má dôrazne odporučiť, aby používali iný spôsob antikoncepcie.
Hypertenzia	
Obezita (index telesnej hmotnosti nad 30 kg/m ²).	Riziko sa výrazne zvyšuje so zvyšovaním BMI. To je dôležité najmä u žien s ďalšími rizikovými faktormi.
Pozitívna rodinná anamnéza (akýkoľvek výskyt arteriálnej tromboembolie u súrodencu alebo rodiča, najmä v relatívne mladom veku, napr. do 50 rokov).	Ak existuje podozrenie na dedičnú predispozíciu, ženu musí pred rozhodnutím o používaní ľubovoľnej CHC vyšetriť odborný lekár.
Migréna	Zvýšenie frekvencie alebo závažnosti migrény v priebehu používania CHC (čo môžu byť skoré príznaky cievnej mozgovej príhody) môže byť dôvodom na okamžité prerušenie používania lieku.
Ďalšie zdravotné stavy spojené s nežiaducimi vaskulárnymi udalosťami.	<i>Diabetes mellitus</i> , hyperhomocysteínemia, ochorenie srdcových chlopní a atriálna fibrilácia, dyslipoproteinémia a systémový <i>lupus erythematosus</i> .

Príznaky ATE

V prípade príznakov sa má žene odporučiť, aby bezodkladne vyhľadala lekársku pomoc a informovala zdravotníckeho pracovníka, že používa CHC.

Príznaky cievnej mozgovej príhody môžu zahŕňať:

- náhla strata citlivosti alebo slabosť tváre, ruky alebo nohy, najmä na jednej strane tela,

- náhle problémy s chôdzou, závrat, strata rovnováhy alebo koordinácie,
- náhla zmätenosť, problémy s rečou alebo jej porozumením,
- náhle problémy so zrakom u jedného alebo oboch očí,
- náhla, závažná alebo dlhodobá bolesť hlavy bez známej príčiny,
- strata vedomia alebo mdloba so záchvatom alebo bez neho.

Dočasné príznaky naznačujú, že udalosťou je prechodný ischemický záchvat (TIA).

Príznaky infarktu myokardu (MI) môžu zahŕňať:

- bolest, nepohodlie, tlak, tăžoba, pocit stláčania alebo plnosti v hrudi, ruke alebo pod hrudnou košťou,
- nepohodlie vyžarujúce do chrbta, čel'uste, hrdla, ruky, žalúdka,
- pocit plnosti, zažívacích problémov alebo dusenia sa,
- potenie, nevolnosť, vracanie alebo závrat,
- extrémna slabosť, úzkosť alebo dýchavičnosť,
- rýchly alebo nepravidelný srdcový rytmus.

Používateľky CHC musia byť striktne informované, že v prípade možných príznakov trombózy sa musia poradiť so svojím lekárom. Liečba liekom Lydely sa musí ukončiť pre podozrenie alebo potvrdenie trombózy.

Tumory

Niektoré epidemiologické štúdie ukazujú, že dlhodobé užívanie hormonálnej antikoncepcie je rizikovým faktorom pre rozvoj karcinómu krčka maternice u žien, ktoré sú infikované ľudským papiloma vírusom (HPV). Doposiaľ sa však stále vedie spor o tom, do akej miery sú tieto nálezy ovplyvnené ďalšími možnými faktormi (napr. rozdielmi v počte sexuálnych partnerov alebo používaním mechanických antikoncepčných metód) (pozri tiež časť „Lekárske vyšetrenie“).

Meta-analýza 54 epidemiologických štúdií zaznamenala mierne zvýšenie relatívneho rizika (RR = 1,24) karcinómu prsníka u žien práve užívajúcich CHC. Toto zvýšené riziko postupne klesá a v priebehu 10 rokov po ukončení užívania CHC sa vracia na úroveň rizika súvisiaceho s vekom. Pretože karcinóm prsníka je zriedkavý u žien mladších ako 40 rokov, prírastok v počte diagnóz karcinómu prsníka u žien v súčasnosti užívajúcich CHC je malý s ohľadom na celkové riziko karcinómu prsníka.

V priebehu užívania hormonálnej antikoncepcie sa zaznamenali zriedkavé prípady vzniku benígnych a ešte vzácnejšie prípady malígnych tumorov pečene. V ojedinelých prípadoch tumory viedli k život ohrozujúcemu vnútrobbrušnému krvácaniu. V prípade silných bolestí brucha, ktoré spontánne neodznejú, hepatomegálie alebo pri príznakoch vnútrobbrušného krvácania sa musí brať do úvahy možnosť vzniku tumoru pečene a užívanie Lydely sa musí prerušiť.

Meningióm

Výskyt meningiámov (jednotlivých a mnohopočetných) bol hlásený v súvislosti s užívaním chlórmadenónium-acetátu, najmä vo vysokých dávkach a pri dlhodobom užívaní (niekoľko mesiacov až rokov). Pacientky majú byť sledované kvôli prejavom a príznakom meningiámov v súlade s klinickou praxou. Ak je u pacientky diagnostikovaný meningióm, akákoľvek liečba obsahujúca chlórmadenónium-acetát musí byť preventívne ukončená.

Existujú určité dôkazy, že riziko meningiámu sa môže znížiť po ukončení liečby chlórmadenónium-acetátom.

Ostatné ochorenia

Depresívna nálada a depresia sú známe nežiaduce účinky, ktoré sa vyskytujú pri používaní hormonálnej antikoncepcie (pozri časť 4.8). Depresia môže byť závažná a je všeobecne známym rizikovým faktorom pre samovražedné správanie a samovraždu. Ženám je potrebné odporučiť, aby

v prípade výskytu zmien nálady a príznakov depresie kontaktovali svojho lekára, vrátane prípadov, kedy sa tieto príznaky objavia krátko po začatí liečby.

Mnohé ženy užívajúce hormonálnu antikoncepciu mali mierne zvýšený krvný tlak, ale klinicky významný vzostup je vzácný. Vzťah medzi užívaním hormonálnej antikoncepcie a klinicky manifestnou hypertensiou sa doteraz nepotvrdil. Ak sa v priebehu užívania Lydely rozvinie klinicky signifikantná hypertenzia, liek sa má vysadiť a liečiť hypertenziu.

Užívanie Lydely sa môže opäť obnoviť po dosiahnutí normálnych hodnôt krvného tlaku antihypertenznou terapiou.

Exogénne estrogény môžu vyvolať alebo zhoršiť príznaky dedičného a získaného angioedému.

U žien s *herpes gestationis* v anamnéze môže v priebehu užívania CHC dôjsť k jeho opätnému výskytu.

U žien s hypertriglyceridémiou v osobnej anamnéze alebo pri jej výskyte v rodinnej anamnéze je v priebehu užívania CHC zvýšené riziko pankreatitídy.

Akútne alebo chronické poruchy pečeňových funkcií si môžu vynútiť prerušenie užívania CHC do času, keď sa hodnoty pečeňových testov vrátia do normálu. Opätný výskyt cholestatickej žltačky, ktorá sa po prvýkrát objavila v priebehu predchádzajúcej gravidity alebo predchádzajúceho užívania pohlavných hormónov, vyžaduje prerušenie podávania CHC.

CHC môže ovplyvňovať periférnu inzulínovú rezistenciu alebo glukózovú toleranciu. Preto sa diabetičky majú počas užívania hormonálnej antikoncepcie starostlivo sledovať.

Neobvykle sa môže objaviť chloazma, najmä u žien s chloasma gravidarum v anamnéze. Ženy so sklonom k rozvoju chloazmy sa preto počas užívania hormonálnej antikoncepcie majú vyhýbať priamemu slnečnému alebo UV žiareniu.

Exogénne estrogény môžu vyvolať alebo zhoršiť príznaky dedičného a získaného angioedému.

Špeciálne opatrenia

Podávanie estrogénu alebo kombinácie estrogén-gestagén môže mať negatívny účinok na určité ochorenia/stavy. Zvláštny lekársky dohľad je potrebný v prípadoch:

- epilepsie,
- *sclerosis multiplex*,
- tetanie,
- migrény (pozri tiež časť 4.3),
- astmy,
- kardiálnej alebo renálnej insuficiencie,
- *chorea minor*,
- *diabetes mellitus* (pozri tiež časť 4.3),
- ochorení pečene (pozri tiež časť 4.3),
- dyslipoproteinémie (pozri tiež časť 4.3),
- autoimunitných ochorení (vrátane systémového *lupus erythematosus*),
- obezity,
- hypertenzie (pozri tiež časť 4.3),
- endometriózy,
- varixov,
- flebitídy (pozri tiež časť 4.3),
- porúch krvnej zrážalivosti (pozri tiež časť 4.3),
- mastopatie,
- myómov maternice,

- *herpes gestationis*,
- depresie,
- chronického zápalového ochorenia čriev (Crohnova choroba, ulcerózna kolitída) (pozri tiež časť 4.8).

Lekárske vyšetrenie/konzultácia

Pred začatím používania alebo opäťovným nasadením Lydely sa má vyšetriť kompletná zdravotná anamnéza (vrátane rodinnej anamnézy) a musí sa vylúčiť gravidita. Má sa zmerať krvný tlak a vykonať zdravotná prehliadka na základe kontraindikácií (pozri časť 4.3) a upozornení (pozri časť 4.4).

Je dôležité ženu upozorniť na informácie o venóznej a arteriálnej trombóze vrátane rizika používania Lydely v porovnaní s inými CHC, o príznakoch VTE a ATE, o známych rizikových faktoroch a o tom, čo robiť v prípade podozrenia na trombózu.

Žena má byť poučená, aby si pozorne prečítala písomnú informáciu pre používateľku a dodržiavala odporúčania uvedené v nej. Frekvencia a druh vyšetrení sa majú robiť na základe stanovených postupov a majú sa prispôsobiť individuálnym potrebám ženy.

Lekárske vyšetrenie má zahŕňať vyšetrenie krvného tlaku, prsníkov, brucha, vonkajších a vnútorných pohlavných orgánov, vrátane cervikálnej cytológie a primeraných laboratórnych testov.

Ženy majú byť upozornené, že hormonálna antikoncepcia nechráni pred infekciami vírusom HIV (AIDS) ani inými ochoreniami prenášanými pohlavným stykom.

Zníženie účinnosti

Vynechanie filmom obalenej tablety (pozri časť „Nepravidelné užívanie tabliet“), vracanie alebo črevné poruchy vrátane hnačky, dlhodobé súbežné užívanie určitých liekov (pozri časť 4.5) alebo vo veľmi vzácnych prípadoch metabolické poruchy môžu znížiť antikoncepciu účinnosť.

Vplyv na kontrolu cyklu

Medzimenštruačné krvácanie a špinenie

Každý z liekov hormonálnej antikoncepcie môže vyvolať nepravidelné vaginálne krvácanie (medzimenštruačné krvácanie/špinenie), predovšetkým v priebehu prvých mesiacov užívania. Preto má hľadanie príčiny nepravidelného krvácania zmysel až po adaptačnom intervale približne troch cyklov. Ak počas užívania Lydely nepravidelné krvácanie pokračuje alebo sa objaví po období pravidelných cyklov, potom je potrebné urobiť vyšetrenie na vylúčenie tehotenstva alebo organickej poruchy. Po vylúčení tehotenstva a organickej poruchy je možné pokračovať s Lydely alebo zmeniť antikoncepciu.

Krvácanie počas cyklu môže poukazovať na zhoršenie účinnosti antikoncepcie (pozri časti „Nepravidelné užívanie tabliet“, „Odporúčania v prípade vracania alebo hnačky“ a časť 4.5).

Absencia krvácania po vysadení

Po 21-dňovom užívaní tabliet sa obvykle objavuje krvácanie po vysadení. Príležitostne, najmä počas prvých mesiacov užívania, môže krvácanie z vysadenia chýbať, avšak to nemusí byť indikáciou zníženej účinnosti antikoncepcie. Ak krvácanie nenastalo po využívaní všetkých tablet v jednom cykle podľa pokynov, neboli predĺžený 7-dňový interval prestávky, neboli súbežne užívané iné lieky, nevyskytlo sa vracanie alebo hnačky, gravidita užívateľky je nepravdepodobná a užívanie Lydely môže pokračovať. Ak sa Lydely neužívala podľa pokynov pred prvou absenciou krvácania po

vysadení alebo krvácanie po vysadení lieku vynechá v dvoch po sebe nasledujúcich cykloch, musí sa pred ďalším užívaním lieku vylúčiť gravidita.

Rastlinné prípravky obsahujúce ťubovník bodkovany (*Hypericum perforatum*) sa nemajú užívať súbežne s Lydely (pozri časť 4.5).

Pomocná látka

Tento liek obsahuje laktózu.

Patientky so zriedakvými dedičnými problémami galaktózovej intolerancie, celkovým deficitom laktázy alebo glukózo-galaktózovou malabsorpciou nesmú užívať tento liek.

4.5 Liekové a iné interakcie

Poznámka: Na identifikovanie potenciálnych interakcií, sa musia zohľadniť odborné informácie o súbežne užívaných liekoch.

Farmakodynamické interakcie

Počas klinických skúšaní s pacientkami liečenými na infekcie vírusom hepatitídy typu C (hepatitis C virus, HCV) liekmi obsahujúcimi ombitasvir/paritaprevir/ritonavir a dasabuvir s ribavirínom alebo bez ribavirínu sa zvýšenie transamináz (ALT) vyššie ako 5-násobok hornej hranice normy (upper limit of normal, ULN) vyskytovalo významne častejšie u žien, ktoré užívajú lieky obsahujúce etinylestradiol, ako je kombinovaná hormonálna antikoncepcia (CHC). Okrem toho, aj u pacientok liečených glekaprevirom /pibrentasvirom alebo sofosbuvirov/velpatasvirom/voxilaprevirom sa pozorovalo zvýšenie transaminázy (ALT) u žien užívajúcich lieky obsahujúce etinylestradiol, ako sú CHC (pozri časť 4.3).

Z daného dôvodu musia užívateľky Lydely pred začiatkom liečby s týmito kombinovanými liekovými režimami prejsť na alternatívny spôsob antikoncepcie (napr. antikoncepciu obsahujúcu len gestagén alebo na nehormonálne metódy). Užívanie Lydely možno znova obnoviť 2 týždne po ukončení liečby týmito kombinovanými liekovými režimami.

Farmakokinetické interakcie

Účinky ďalších liekov na užívanie Lydely

Interakcie sa môžu vyskytnúť s liečivami, ktoré indukujú mikrozomálne enzymy, čo môže viesť k zvýšenému klírensu pohlavných hormónov a spôsobiť medzimenštruačné krvácanie, poruchy cyklu a/alebo zlyhanie antikoncepčnej ochrany.

Manažment

Indukcia enzymov môže byť pozorovaná už po niekoľkých dňoch liečby. Maximálna indukcia enzymov je zvyčajne pozorovaná v priebehu niekoľkých týždňov. Po ukončení liečby liekom môže enzymová indukcia pretrvávať po dobu približne 4 týždňov.

Krátkodobá liečba

Ženy užívajúce liečivá indukujúce enzymy majú dočasne okrem COC (combined oral contraceptives) používať navyše bariérovú metódu alebo inú metódu antikoncepčnej ochrany. Bariérová metóda sa musí používať počas celého obdobia súbežnej liečby a počas 28 dní od jej ukončenia.

Ak súbežné podávanie lieku trvá aj po využívaní tablet z balenia COC, ďalšie balenie COC sa má začať užívať priamo po predchádzajúcom, pričom sa vynechá zvyčajný interval bez užívania tablet.

Dlhodobá liečba

Ženám, dlhodobo liečeným liečivami, ktoré zvyšujú alebo znižujú sérové koncentrácie etinylestradiolu, sa odporúča iná, spoľahlivá nehormonálna metóda antikoncepcie.

V literatúre boli hlásené nasledujúce interakcie.

Látky, ktoré zvyšujú klírens COC (účinnosť COC znížená indukciou enzymov) napr.:

Barbituráty, bosentan, carbamazepín, barbexaklón, fenytoín, primidón, modafinil, rifampicín, rifabutín a liečivá určené na liečbu HIV ako napríklad ritonavir, nevirapín a efavirenz, a pravdepodobne aj felbamát, grizeofulvín, oxkarbazepín, topiramát a produkty obsahujúce rastlinný prípravok ľubovník bodkovaný (*Hypericum perforatum*).

Nasledujúce lieky/liečivá môžu znížovať koncentráciu etinylestradiolu v sére:

Všetky lieky, ktoré zvyšujú gastrointestinálnu motilitu (napr. metoklopramíd) alebo poškodzujú absorpciu: (napr. aktívne uhlie).

Látky s premenlivým vplyvom na klírens COC

Mnoho kombinácií inhibítormov HIV proteáz a nenukleozidových inhibítormov reverznej transkriptázy, vrátane kombinácií s HCV inhibítormi, môže v prípade súbežného podávania s COC zvyšovať alebo znížovať plazmatické koncentrácie estrogénu alebo progestínov. Celkový účinok týchto zmien môže byť v niektorých prípadoch klinicky významný.

Z toho dôvodu je potrebné oboznámiť sa so súhrnom charakteristických vlastností súbežne podávaných HIV/HCV liekov, aby sa identifikovali možné interakcie a akékoľvek súvisiace odporúčania. V prípade pochybností má žena liečená inhibítormi proteáz alebo nenukleozidovými inhibítormi reverznej transkriptázy používať dodatočnú bariérovú metódu antikoncepcnej ochrany.

Nasledujúce lieky/liečivá môžu zvyšovať koncentráciu etinylestradiolu v sére:

- liečivá, ktoré inhibujú sulfatáciu etinylestradiolu v črevnej stene, napr. kyselina askorbová alebo paracetamol,
- atorvastatin (zvyšuje AUC etinylestradiolu o 20 %),
- liečivá, ktoré inhibujú pečeňové mikrozomálne enzýmy, ako sú imidazolové antimykotiká (napr. flukonazol), indinavir alebo troleandomycín.

Účinky Lydely na iné lieky

Perorálne kontraceptíva môžu ovplyvňovať metabolizmus niektorých ďalších účinných látok. V súlade s tým sa môžu plazmatické a tkanivové koncentrácie budť zvýšiť alebo znížiť.

- inhibíciu pečeňových mikrozomálnych enzýmov a následným vzostupom sérovej koncentrácie liečiv, ako je diazepam (a ostatné benzodiazepíny metabolizované hydroxyláciou), cyklosporín, teofylín a prednizolón,
- indukciu pečeňovej glukuronidácie a následnou redukciu sérových koncentrácií napr. klofibrátu, paracetamolu, morfínu a lorazepamu.

Požiadavky na inzulín alebo perorálne antidiabetiká (lieky na zníženie hladiny cukru v krvi) sa môžu zmeniť kvôli ovplyvneniu glukózovej tolerancie (pozri časť 4.4).

Toto môže rovnako platíť aj pre lieky používané v poslednom čase.

Kvôli možným interakciám s Lydely treba skontrolovať aj súhrn charakteristických vlastností lieku súčasne predpísaných liekov.

Laboratórne testy

Užívanie kontraceptívnych steroidov môže ovplyvniť výsledky niektorých laboratórnych testov, vrátane biochemických parametrov pečeňových, tyreoidálnych, adrenálnych a renálnych funkcií, plazmatických hladín (transportných) proteínov, napr. globulínu viažuceho kortikosteroidy a lipid/lipoproteínových frakcií, parametrov metabolizmu sacharidov a parametrov koagulácie a fibrinológy. Povaha a rozsah sú čiastočne závislé od charakteru a dávkovania použitých hormónov.

4.6 Fertilita, gravidita a laktácia

Gravidita

Lydely nie je indikovaná v priebehu tehotenstva. Pred začiatkom užívania lieku sa gravidita musí vylúčiť. Ak sa objaví gravidita v priebehu užívania Lydely, užívanie sa má okamžite prerušiť. Rozsiahle epidemiologické štúdie neprekázali klinický dôkaz teratogénneho alebo fetotoxického účinku, keď sa estrogény náhodne užili počas tehotenstva v kombinácii s inými gestagénmi v dávkach podobných, ako sú v Lydely. Hoci pokusy na zvieratách preukázali príznaky reprodukčnej toxicity (pozri časť 5.3), klinické údaje od viac ako 330 tehotných žien, ktoré boli vystavené pôsobeniu chlórmadinónium-acetátu, neprekázali jeho embryotoxickej efekt.

Pri opäťovnom začatí používania Lydely treba vziať do úvahy zvýšené riziko VTE v období po pôrode (pozri časti 4.2. a 4.4).

Dojčenie

Estrogény môžu ovplyvniť laktáciu a tým aj množstvo a zloženie materského mlieka. Malé množstvá antikoncepcných steroidov a/alebo ich metabolitov sa môžu vylučovať do materského mlieka a môžu pôsobiť na dieťa. Preto sa Lydely nemá užívať v čase dojčenia.

4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje

Nie je známy negatívny vplyv kombinovanej hormonálnej antikoncepcie na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje.

4.8 Nežiaduce účinky

Najčastejšie uvedené nežiaduce účinky (viac ako 20 %) v klinických štúdiach s chlórmadinónium-acetátom a etinylestradiolom boli krvácanie medzi cyklami, špinenie, bolesti hlavy a dyzestézie prsníka. Nepravidelná strata krvi zvyčajne klesá s pokračovaním v užívaní Lydely.

Nasledujúce nežiaduce účinky boli hlásené po podaní chlórmadinónium-acetátu a etinylestradiolu v klinickej štúdií s 1 629 ženami.

Frekvencia nežiaduceho účinku/Trieda orgánových systémov (MedDRA 17.1)	Frekvencia nežiaducich účinkov					Neznáme (nemožno odhadnúť z dostupných údajov)
	Veľmi časté ($\geq 1/10$)	Časté ($\geq 1/100$ až $< 1/10$)	Menej časté ($\geq 1/1,000$ až $< 1/100$)	Zriedkavé ($\geq 1/10,000$ až $< 1/1,000$)	Veľmi zriedkavé ($< 1/10,000$)	
Infekcie a nákazy			Vaginálna kandidóza	Vulvovaginitída		
Benígne, malígne a nešpecifikované novotvary (vrátane cýst a polypov)			Fibroadenóm prsníka			
Poruchy imunitného systému			Precitlivenosť na lieky (vrátane alergických kožných)			Exacerbácia symptómov dedičného a získaného agioedému

			reakcií)			
Poruchy metabolizmu a výživy			Zmeny krvných lipidov vrátane hypertriglyceridémie	Zvýšená chut' do jedla		
Psychické poruchy		Depresívna nálada, nervozita, podráždenosť	Zníženie libida			
Poruchy nervového systému		Závrat, migréna (a / alebo jej zhoršenie)				
Poruchy oka		Poruchy videnia		Konjunktivítída, intolerancia kontaktných šošoviek		
Poruchy ucha a labyrintu				Náhla strata sluchu, Tinnitus		
Cievne poruchy				Hypertenzia, hypotenzia, kolaps obeholového systému, kŕcové žily, venózna trombóza, venózny tromboembolizmus (VTE), arteriálny tromboembolizmus ² (ATE).		
Poruchy gastrointestinálneho traktu	Nauzea	Vracanie	Bolest' brucha, distenzia brucha, hnačka			
Poruchy kože a podkožného tkaniva		Akné	Porucha pigmentácie, chloazma, alopécia, suchá pokožka, hyperhidróza	Žihľavka, ekzém, erytéma, svrbenie, zhoršená psoriáza, hirsutizmus	<i>Erythema nodosum</i>	
Poruchy kostrovej a svalovej sústavy a spojivového tkaniva		Pocit ťažkosti	Bolest' chrbta, bolest' svalov			
Poruchy reprodukčného systému a prsníkov	Vaginálny výtok, dysmenorea,	Bolest' v podbrušku	Galaktorea	Zväčšenie prs., Menorágia, Predmenstruačný syndróm		

	amenorea					
Celkové poruchy a reakcie v mieste podania		Únava, opuchy, zvýšenie hmotnosti				
Laboratórne vyšetrenia		Zvýšený krvný tlak				

Po uvedení lieku na trh boli navyše hlásené nasledujúce nežiaduce reakcie spojené s účinnými látkami, etinylestradiolom a chlórmadinónium-acetátom:

Frekvencia neznáma:

- astéria
- kožné alergické reakcie

Popis vybraných nežiaducich reakcií

Nasledujúce nežiaduce účinky sa tiež zaznamenali pri užívaní kombinovanej hormonálnej antikoncepcie obsahujúcej 0,03 mg etinylestradiolu a 2 mg chlórmadinónium-acetátu:

- V niektorých štúdiách sa počas dlhodobého užívania CHC zaznamenali poruchy žľcových ciest.
- Po podávaní hormonálnej antikoncepcie sa v zriedkavých prípadoch pozoroval vznik benignych a ešte zriedkavejšie vznik malígnych nádorov pečene – v izolovaných prípadoch vyústili k život ohrozujúcim krvácaniam do dutiny brušnej (pozri časť 4.4).
- Zhoršenie chronického zápalového ochorenia črev (Crohnova choroba, ulcerózna kolitída; pozri tiež časť 4.4).

Pre ďalšie závažné nežiaduce účinky, ako je karcinóm krčka alebo prsníkov, pozri časť 4.4.

Interakcie

Medzimenštraučné krvácanie a/alebo zlyhanie antikoncepcie môže vyplývať z interakcií iných liečiv (induktory enzýmov) s perorálnymi kontraceptívami (pozri časť 4.5).

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](#).

4.9. Predávkovanie

Nie sú žiadne správy o závažných toxickejch účinkoch pri predávkovaní. Môžu sa prejaviť nasledujúce symptómy: nevoľnosť, vracanie a slabé vaginálne krvácanie najmä u mladých dievčat. Neexistuje antidotum, liečba je symptomatická. V zriedkavých prípadoch môže byť nevyhnutná kontrola hladín elektrolytov, rovnováhy tekutín a pečeňových funkcií.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1. Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: Pohlavné hormóny a modulátory genitálneho systému; gestagény a estrogény, fixné kombinácie. ATC kód: G03AA15

Mechanizmus účinku

Kontinuálne užívanie Lydely počas 21 dní inhibuje sekréciu hypofyzárneho FSH a LH, čím inhibuje aj ovuláciu. Endometrium proliferuje a podlieha sekrečnej transformácii. Konzistencia cervikálneho hlienu sa mení. Toto bráni migráciu spermíí cervikálnym kanálom a mení pohyblivosť spermíí.

Najnižšia denná dávka chlórmadinónium-acetátu pre úplnú inhibíciu ovulácie je 1,7 mg. Plná endometriálna transformačná dávka je 25 mg za cyklus.

Chlórmadinónium-acetát je antiandrogénny progestogén.

Jeho účinok je založený na jeho schopnosti vytiesniť androgény z ich receptorov.

Klinický účinok

V klinických štúdiách, v ktorých bolo podávanie filmom obalených tablet etinylestradiolu 0,03 mg a chlormadinonium-acetátu 2 mg testované počas 2 rokov, došlo u 1 655 žien pri viac ako 22 000 menštruačných cyklov k 12 tehotenstvám. U 7 tehotných žien boli v dobe počiatia prítomné chyby pri podávaní, súbežné ochorenia, ktoré spôsobujú nauzeu alebo vracanie, alebo súbežné podávanie liekov, o ktorých je známe, že znižujú antikoncepčný účinok hormonálnych kontraceptív.

Spôsob užívania	Počet tehotenstiev	Pearlov Index	95 % interval spôsobilosti
Bežné užívanie	12	0,698	[0,389; 1,183]
Bezchybné užívanie	5	0,291	[0,115; 0,650]

5.2. Farmakokinetické vlastnosti

Chlórmadinónium-acetát (CMA)

Absorpcia

Pri perorálnom podaní sa CMA rýchlo a takmer úplne absorbuje. Systémová biologická dostupnosť CMA je vysoká vzhľadom na to, že nepodlieha „first-pass“ metabolizmu. Vrchol plazmatických koncentrácií sa dosahuje po 1 – 2 hodinách.

Distribúcia

Viac ako 95 % frakcie CMA sa viaže na plazmatické proteíny, hlavne na albumín. CMA nemá väzbovú afinitu k SHBG alebo CBG. V organizme sa CMA ukladá primárne v tukovom tkanive.

Biotransformácia

Rôzne redukčné a oxidačné procesy a konjugácia na glukuronidy a sulfáty vedú k rôznym metabolitom. Základné metabolity v ľudskej plazme sú 3α - a 3β -hydroxy-CMA, ktorých biologický polčas sa významne nelísi od nemetabolizovaného CMA. 3-hydroxy metabolity vykazujú podobnú antiandrogénnu aktivitu ako CMA. Metabolity CMA v moči sú predovšetkým konjugáty.

Po enzymatickom štiepení je hlavným metabolitom 2α -hydroxy-CMA, okrem toho sú prítomné 3-hydroxy a dihydroxy metabolity.

Eliminácia

CMA sa eliminuje z plazmy s polčasom cca 34 hodín (po jednotlivej dávke) a cca 36 – 39 hodín (po viacerých dávkach). CMA a jeho metabolity sa po perorálnom podaní vylučujú obličkami, ako aj stolicou, v približne rovnakom pomere.

Etinylestradiol (EE)

Absorpcia

Po perorálnom podaní sa EE rýchlo a takmer úplne absorbuje, priemerný vrchol plazmatickej koncentrácie sa dosahuje po 1,5 hodine. Dôsledkom presystémovej konjugácie a „first-pass“ metabolizmu v pečeni je absolútnej biologická dostupnosť iba cca 40 % a podlieha značnej interindividuálnej variabilite (20 – 65 %).

Distribúcia

Hodnoty plazmatických koncentrácií etinylestradiolu uvádzané v literatúre značne kolísu. Približne 98 % etinylestradiolu sa viaže na plazmatické proteíny, takmer výlučne na albumín.

Biotransformácia

Etinylestradiol sa ako prirodzené estrogén primárne metabolizuje hydroxyláciou na aromatickom jadre prostredníctvom cytochrómu P-450. Hlavným metabolitom je 2-hydroxy-etinylestradiol, ktorý sa metabolizuje na ďalšie metabolity a konjugáty. Etinylestradiol podlieha presystémovej konjugácií v sliznici tenkého čreva a v pečeni. V moči sa nachádzajú najmä glukuronidy, v žľaci a plazme najmä sulfáty.

Eliminácia

Priemerný plazmatický polčas etinylestradiolu je približne 12 – 14 hodín. Vylučuje sa obličkami a stolicou v pomere 2:3. EE sulfát vylučovaný žľcou podlieha po hydrolýze črevnými baktériami enterohepatálnej cirkulácií.

5.3. Predklinické údaje o bezpečnosti

Akútna toxicita estrogénov je nízka. Vzhľadom na výrazné rozdiely medzi experimentálnymi druhmi zvierat a vo vzťahu k ľuďom majú výsledky experimentálnych štúdií s estrogénmi na zvieratách len obmedzenú predvídateľnú hodnotu u ľudí. Etinylestradiol, syntetický estrogén, ktorý sa často užíva ako hormonálna antikoncepcia, má i v relatívne nízkych dávkach embryoletálny účinok na laboratórne zvieratá; pozorovali sa anomálie urogenitálneho systému a feminizácia samčích plodov. Tieto účinky možno považovať za druhovo špecifické.

Chlóramdinónium-acetát vykazoval embryoletálny účinok u králikov, potkanov a myší. Navyše sa u králikov pozorovala teratogenita pri embryotoxickej dávke a u myší už pri najnižších testovaných dávkach (1 mg/kg/deň). Význam týchto zistení pre podávanie u ľudí je nejasný.

Predklinické údaje získané na základe obvyklých štúdií, toxicity po opakovanom podávaní, genotoxicity, hodnotenia karcinogénneho potenciálu neodhalili žiadne osobitné riziko pre ľudí okrem rizík už opísaných v ostatných častiach SPC.

Hodnotenie environmentálneho rizika (ERA)

Štúdie o hodnotení environmentálnych rizík ukázali, že etinylestradiol môže predstavovať riziko pre vodné prostredie.

6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

6.1 Zoznam pomocných látok

Jadro tablety:

monohydrát laktózy
kukuričný škrob
povidón K30
stearát horečnatý

Obal tablety:

hypromelóza 2910
makrogol 6000
mastenec
oxid titaničitý (E171)
červený oxid železitý (E 172)

6.2 Inkompatibility

Neaplikovateľné.

6.3 Čas použiteľnosti

2 roky

6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

6.5 Druh obalu a obsah balenia

Priečladný PVC-PVDC/hliníkový blister.

Dostupný v kalendárových baleniach obsahujúcich 1, 3 a 6 blistrov, z ktorých každý obsahuje 21 tablet.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom

Tento liek môže predstavovať riziko pre životné prostredie (pozri časť 5.3).

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Exeltis Slovakia s.r.o.
Prievozská 4D
821 09 Bratislava
Slovensko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

17/0229/21-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 18. septembra 2021

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

08/2024