

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Azalia 75 mikrogrammaa tabletti, kalvopäällysteinen

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 75 mikrogrammaa desogestreelea.

Apuaine, jonka vaikutus tunnetaan: 52,34 mg laktoosia (laktoosimonohydraattina).

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti, kalvopäällysteinen.

Valkoisia tai melkein valkoisia, pyöreitä, kaksoiskuperia kalvopäällysteisiä tabletteja, joiden halkaisija on noin 5,5 mm ja joiden toisella puolella on merkintä ”D” ja toisella puolella merkintä ”75”.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Raskauden ehkäisy.

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Ehkäisytehon saavuttamiseksi Azalia-tabletteja on käytettävä ohjeiden mukaisesti (ks. ”Miten Azalia-tabletteja käytetään” ja ”Azalia-tablettien käytön aloittaminen”).

Erytisryhmät

Munuaisten vajaatoiminta

Kliinisiä tutkimuksia ei ole tehty potilailla, joilla on munuaisten vajaatoiminta.

Maksan vajaatoiminta

Kliinisiä tutkimuksia ei ole tehty potilailla, joilla on maksan vajaatoiminta. Koska steroidihormonien metabolia voi heikentyä vaikeaa maksasairautta sairastavilla potilailla, kyseiset potilaat eivät saa käyttää Azalia-tabletteja ennen kuin maksa-arvot ovat palautuneet normaaleiksi (ks. kohta 4.3).

Pediatriset potilaat

Azalia-valmisteen turvallisuutta ja tehoa alle 18 vuoden ikäisten nuorten hoidossa ei ole varmistettu. Tietoja ei ole saatavilla.

Antotapa

Suun kautta.

Miten Azalia-tabletteja käytetään

Tabletti otetaan joka päivä samaan aikaan niin, että lääkkeenoton väli on aina 24 tuntia. Ensimmäinen tabletti otetaan kuukautisten ensimmäisenä päivänä. Sen jälkeen otetaan yksi tabletti päivittäin jatkuvasti mahdollisista vuodoista välittämättä. Uusi pakkaus aloitetaan heti seuraavana päivänä edellisen pakkauksen loputtua.

Azalia-tablettien käytön aloittaminen

Ei edeltävää hormonaalista ehkäisyä (kuluu kuukauden aikana)

Tablettien käyttö alitetaan luonnollisen kuukautiskierron ensimmäisenä päivänä (ensimmäisenä vuotopäivänä). Tablettien käyttö voidaan alittaa myös 2.–5. vuotopäivänä, mutta tällöin suositellaan lisäksi jonkin estemenetelmän käyttöä ensimmäisen kierron 7 ensimmäisen tablettipäivän ajan.

Ensimmäisellä raskauskolmanneksella tapahtuneen raskauden keskeytymisen jälkeen

Raskauden ensimmäisen kolmanneksen aikana tapahtuneen raskauden keskeytymisen jälkeen tablettien käyttö alittaa heti. Lisäehkäisyä ei tällöin tarvita.

Synnytyksen tai toisella raskauskolmanneksella tapahtuneen raskauden keskeytymisen jälkeen

Naista on neuvottava aloittamaan Azalia-tablettien käyttö minä tahansa päivänä 21–28 päivää synnytyksen tai toisella raskauskolmanneksella tapahtuneen raskauden keskeytymisen jälkeen. Jos nainen aloittaa käytön myöhemmin, häntä on neuvottava käyttämään lisäehkäisyä estemenetelmää ensimmäisten 7 tablettipäivän ajan. Jos nainen on kuitenkin jo ollut yhdynnässä, raskaus on suljettava pois ennen Azalia-tablettien käytön aloittamista tai naisen on odotettava ensimmäisiä kuukautisia.

Lisätietoja käytöstä imetyksen aikana, katso kohta 4.6.

Käytön aloittaminen siirryttäessä Azalia-tabletteihin muusta ehkäisy menetelmästä

Vaihto yhdistelmäehkäisyvalmisteesta (yhdistelmäehkäisytabletti, emätinrenkas tai ehkäisykapseli)

Azalia-tablettien käyttö alitetaan milloin tahansa edellisen yhdistelmävalmisteen viimeisen vaikuttavaa ainetta sisältävän tabletin ottoa seuraavana päivänä tai emätinrenkaan tai ehkäisykapselin poistopäivänä. Lisäehkäisyä ei tällöin tarvita. Kaikki ehkäisy menetelmät eivät välttämättä ole saatavilla kaikissa EU-maissa.

Tablettien käyttö voidaan alittaa myös viimeistään tavallista tablettien, ehkäisykapselin tai renkaan taukojaksoa tai edellisen yhdistelmävalmisteen plasebotablettijaksoa seuraavana päivänä, mutta tällöin suositellaan lisäksi jonkin estemenetelmän käyttöä ensimmäisen kierron 7 ensimmäisen tablettipäivän ajan.

Vaihto pelkkää progestiinia sisältävästä ehkäisyvalmisteesta (minipilleri, ehkäisyruiske,

ehkäisykapseli tai progestiinia vapauttavasta kohdunsisäisestä ehkäisimestä [hormonikerukka])

Minipilleristä voidaan vaihtaa milloin tahansa (ehkäisykapselista tai kohdunsisäisestä ehkäisimestä sen poistopäivänä, ehkäisyruiskeesta seuraavana injektio-päivänä).

Tablettien unohtaminen

Valmisteen ehkäisyteho voi heikentyä, jos tablettien ottoväli on yli 36 tuntia. Jos tabletin unohtumisesta on kulunut vähemmän kuin 12 tuntia, unohtunut tabletti otetaan heti muistettaessa ja seuraava tabletti otetaan tavalliseen aikaan. Jos tabletin unohtumisesta on kulunut enemmän kuin 12 tuntia, on seuraavan 7 päivän ajan käytettävä lisäehkäisyä. Jos tabletteja on unohtunut ensimmäisen käyttöviikon aikana ja käyttäjä on ollut yhdynnässä unohtamista edeltäneen viikon aikana, raskauden mahdollisuus pitää ottaa huomioon.

Ohjeet ruuansulatuselimistön häiriöiden varalle

Jos esiintyy vakavia ruuansulatuselimistön häiriöitä, imeytyminen saattaa olla epätäydellistä ja lisäehkäisyä tarvitaan.

Jos 3–4 tunnin sisällä tabletin ottamisesta esiintyy oksentelua, imeytyminen saattaa olla epätäydellistä. Tässä tapauksessa noudatetaan kohdassa 4.2 olevia tablettien unohtumista koskevia ohjeita.

Hoidon seuranta

Ennen lääkkeen määräämistä on laadittava huolellinen anamneesi, ja on suositeltavaa tehdä perusteellinen gynekologinen tutkimus raskauden poissulkemiseksi. Vuotohäiriöt kuten oligomenorrea ja amenorrea on tutkittava ennen lääkkeen määräämistä. Kontrollikäyntien väli riippuu kunkin potilaan yksilöllisestä tilanteesta. Jos on mahdollista, että määrättävän valmisteen käyttö voi vaikuttaa pilleevään tai todettuun sairauteen (ks. kohta 4.4), kontrollitutkimukset on ajoitettava sen mukaisesti.

Vuotohäiriötä voi esiintyä, vaikka Azalia-tabletteja käytettäisiin säännöllisesti. Jos vuoto on hyvin tiheästi toistuvaa ja epäsäännöllistä, on harkittava jonkin muun ehkäisymenetelmän käyttöä. Jos oireet pitkittyvät, elimellinen syy on suljettava pois.

Lääkityksen aikana esiintyvän amenorran hoito riippuu siitä, onko tabletit otettu ohjeiden mukaisesti. Raskaudesta voi olla tarpeen.

Hoito on lopetettava, jos raskaus alkaa.

Naiselle on kerrottava, että Azalia ei suojaa HIV-infektiolta (AIDS) eikä muilta sukupuolitaudeilta.

4.3 Vasta-aiheet

- Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.
- Akuutti laskimopuolen tromboembolinen häiriö.
- Nykyinen tai aiemmin ilmennyt vaikea maksasairaus, niin kauan kuin maksan toimintakokeen arvot eivät ole normalisoituneet.
- Todetut tai epäillyt maligniteetit, joihin sukupuolihormonit vaikuttavat.
- Diagnoisimatonta emätinverenvuotoa.

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Minkä tahansa alla mainitun tilan tai riskitekijän ilmetessä on progestiinin käytöstä aiheutuvaa hyötyä punnittava siitä mahdollisesti koituvia haittoja vasten erikseen kussakin tapauksessa, ja käyttäjän kanssa on keskusteltava asiasta, ennen kuin hän päättää Azalia-tablettien käytön abbattamisesta. Jos jokin näistä tiloista pahenee tai ilmenee ensimmäisen kerran, käyttäjää on otettava yhteys lääkäriin. Lääkäri on tällöin päätettävä, pitääkö Azalia-tablettien käyttöä keskeyttää.

Rintasyövän riski kasvaa yleisesti iän mukana. Yhdistelmäehkäisytablettien käyttäjillä rintasyövän riski on hieman suurentunut. Suurentunut riski häviää vähitellen 10 vuoden kuluessa oraalisen yhdistelmäehkäisyvalmisteen käytön lopettamisen jälkeen, eikä se riipu yhdistelmäehkäisytablettien käytön kestosta, vaan käyttäjän iästä. Odotettavissa oleva tapausten määrä 10 000 naista kohti, jotka käyttävät yhdistelmäehkäisytabletteja (tai ovat lopettaneet käytön 10 vuoden sisällä), suhteessa ei-käyttäjien saman ajanjakson aikana on arvioitu eri ikäryhmissä ja esitetty alla olevassa taulukossa.

Ikäryhmä	Tapauksia odotettavissa yhdistelmäehkäisyvalmisteen käyttäjillä	Tapauksia odotettavissa ei-käyttäjillä
16–19 vuotta	4,5	4
20–24 vuotta	17,5	16
25–29 vuotta	48,7	44
30–34 vuotta	110	100
35–39 vuotta	180	160
40–44 vuotta	260	230

Vain progestiiniä sisältävien ehkäisytablettien, kuten Azalia-tablettien, käyttäjien kohdistuva riski on mahdollisesti samaa luokkaa kuin yhdistelmäehkäisytabletteja käyttävillä. Vain progestiiniä sisältävien ehkäisytablettien kohdalla tätä ei ole kuitenkaan pitävästi osoitettu. Verrattuna riskiin sairastua rintasyöpään elinaikana on yhdistelmäehkäisytablettien aiheuttama lisäriski pieni.

Yhdistelmäehkäisytablettien käyttäjiltä diagnosoidut rintasyöpätapaukset ovat yleensä kliinisesti varhaisemmassa vaiheessa kuin yhdistelmäehkäisytabletteja käyttämättömiltä diagnosoidut tapaukset. Yhdistelmäehkäisytablettien käyttäjiltä havaittu riskin suureneminen voi johtua rintasyövän varhaisemmasta diagnoosista, ehkäisytablettien biologisista vaikutuksista tai molemmista.

Koska progestiinien biologista vaikutusta maksasyöpään ei voida sulkea pois, on maksasyöpää sairastaville naisille tehtävä yksilöllinen hyöty/riski-arvio.

Jos naisella on akuutti tai krooninen maksantoininnan häiriö, on hänet ohjattava erikoislääkärin vastaanotolle tutkittavaksi ja ohjeiden saamiseksi.

Epidemiologiset tutkimukset viittaavat siihen, että yhdistelmäehkäisytablettien käyttö ja tromboemبولisten laskimosairauksien (syvä laskimotromboosi ja keuhkoembolia) suurentunut riski ovat yhteydessä toisiinsa. Vaikka tämän havainnon klinistä merkitystä ei tunneta, kun desogestrelä käytetään ehkäisyvalmisteena ilman estrogeeniä, Azalia-tablettien käyttö on opetettava tromboosin yhteydessä.

Azalia-tablettien käytön lopettamista on harkittava myös pitkäaikaisen leikkaukseen tai sairauteen liittyvän immobiliisaation yhteydessä.

Naisille, joilla on ollut tromboemبولinen sairaus, on kerrottava tilan uusiutumisen mahdollisuudesta.

Masentunut mieliala ja masennus ovat tunnettuja hormonaalisten ehkäisyvalmisteiden käyttöön liittyviä haittavaikutuksia (ks. kohta 4.8). Masennus voi olla vakavaa, ja se on itsetuhoisen käyttäytymisen ja itsemurhan tunnettu riskitekijä. Naisia on kehoitettava ottamaan yhteyttä lääkäriinsä, jos heillä esiintyy mielialan muutoksia ja masennuksen oireita, myös pian hoidon aloittamisen jälkeen.

Vaikka progestiinit voivat vaikuttaa perifeeriseen insuliiniresistenssiin ja glukoosinsietoon, pelkästään progestiinia sisältäviä ehkäisytabletteja käyttävien diabeetikkojen hoitoannostusohjeiden muuttamistarpeesta ei ole näyttöä. Diabeetikoita on kuitenkin seurattava huolellisesti ensimmäisten käyttökuukausien aikana.

Jos Azalia-tablettien käytön aikana ilmenee jatkuvaa verenpaineen kohoamista tai jos verenpainelääkitys ei merkittävästi alenna verenpainetta, on harkittava Azalia-tablettien käytön lopettamista.

Azalia-tablettien käyttö alentaa seerumin estradiolipitoisuutta tasolle, joka vastaa varhaista follikulaarivaihetta. Ei tiedetä, onko tällä klinisesti merkittävää vaikutusta luun tiheyteen.

Perinteiset pelkästään progestiinia sisältävät tabletit eivät suojaa kohdunulkoselta raskaudelta yhtä hyvin kuin yhdistelmäehkäisytabletit. Tämä johtunee siitä, että minipillereiden käytön aikana esiintyy usein ovulaatioita. Siitä huolimatta, että Azalia säännönmukaisesti estää ovulaation, on kohdunulkoisen raskauden mahdollisuus otettava huomioon amenorrean ja vatsakivun erotusdiagnostikassa.

Maksaläiskä voi joskus tulla varsinkin niille naisille, joilla on ollut maksaläiskä raskauden aikana. Maksaläiskin tapuvaisten naisten tulee välttää auringonottoa ja ultraviolettisäteilyä Azalia-tablettien käytön aikana.

Seuraavia sairaustiloja tai niiden pahenemista on raportoitu sekä raskauden että sukupuolihormonien käytön yhteydessä, mutta niiden yhteyttä progestiinien käyttöön ei ole osoitettu: kolestaasiin liittyvä keltaisuus ja/tai kutina, sappikiviuudostus, porfyria, systeeminen lupus erythematosus, hemolyytis-ureeminen oireyhtymä, Sydenhamin korea, herpes gestationis, otoskleroosiin liittyvä kuulonalenema, (perinnöllinen) angioedeema.

Azalia-tablettien tehoa voi heikentää tablettien unohtuminen (kohta 4.2), ruuansulatuselimistön häiriö (kohta 4.2) tai samanaikainen lääkitys, joka pienentää desogestrelin aktiivisen metaboliitin, etonogestrelin, pitoisuutta plasmassa (kohta 4.5).

Laboratoriokokeet

Yhdistelmäehkäisytablettien käytöstä saatujen tietojen perusteella kontraseptiiviset steroidit voivat vaikuttaa tiettyjen laboratoriokokeiden tuloksiin, kuten maksan, kilpirauhasen, lisämunuaisten ja munuaisten toiminnan biokemiallisiin parametreihin, (kantaja)proteiinien (esimerkiksi kortikosteroidoja sitovan globuliinin ja lipidi/lipoproteiinifraktioiden) pitoisuuteen seerumissa,

hiilihydraattiaineenvaihdunnan parametreihin ja veren hyytymis- ja fibrinolyysiarvoihin. Muutokset pysyvät yleensä viitealueella. Ei ole tiedossa, missä määrin tätä ilmenee myös pelkkää progestiinia sisältävien ehkäisyvalmisteiden käytön yhteydessä.

Apuaine

Azalia-tabletit sisältävät 5234 mg laktoosia (laktoosimonohydraattina). Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen galaktoosi-intoleranssi, täydellinen laktaasipuutos tai glukoosi-galaktoosi-meytymishäiriö, ei pidä käyttää tätä lääkettä.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Yhteisvaikutukset

Huom. Samanaikaisesti käytettävien lääkevalmisteiden valmisteyhteenvetoihin tulee tutustua, jotta mahdolliset yhteisvaikutukset voidaan tunnistaa.

Muiden lääkevalmisteiden vaikutus Azalia-tabletteihin

Yhteisvaikutuksia voi ilmetä mikrosomaalisia entsyymejä indusoivien lääkevalmisteiden kanssa. Ne voivat lisätä sukupuolihormonien puhdistumaa ja johtaa läpäisyvuotoihin ja/tai ehkäisyvalmisteen tehon pettämiseen.

Kuinka toimia Entsyymi-induktio voi ilmetä muutaman hoitopäivän kuluttua. Maksimaalinen entsyymi-induktio havaitaan yleensä muutaman viikon kuluessa. Lääkehoidon lopettamisen jälkeen entsyymi-induktio voi jatkua vielä noin 4 viikon ajan.

Lyhytaikainen hoito

Maksaentsyymejä indusioivia lääkevalmisteita tai rohdosvalmisteita käyttäville naisille on kerrottava, että Azalia-tablettien teho saattaa heiketä. Azalia-tablettien lisäksi on käytettävä estemenetelmää. Estemenetelmää on käytettävä koko samanaikaisen lääkehoidon ajan sekä 28 päivän ajan maksaentsyymejä indusoivan lääkevalmisteen käytön lopettamisen jälkeen.

Pitkäaikainen hoito

Jos nainen käyttää pitkäaikaisesti entsyymejä indusioivaa lääkevalmistetta, on harkittava ehkäisy menetelmä vaihtoehtoa, johon entsyymejä indusioivat lääkevalmisteet eivät vaikuta.

Hormonaalisten ehkäisyvalmisteiden puhdistumaa suurentavat lääkeaineet (ehkäisytehon heikentyminen entsyymi-induktion vuoksi), esim:

Barbituraatit, bosentaani, karbamatsepiini, fenytoiini, primidoni, rifampisiini, efavirentsi sekä mahdollisesti myös felbamaatti, griseofulviini, okskarbatsepiini, topiramaatti, rifabutiini ja mäkikuismaa (*Hypericum perforatum*) sisältävät rohdosvalmisteet.

Hormonaalisten ehkäisyvalmisteiden puhdistumaan vaihtelevasti vaikuttavat lääkeaineet

Monet HIV-proteasainestäjien (esim. ritonaviiri, nelfinaviiri) ja ei-nukleosidirakenteisten käänteiskopioijaentsyymien estäjien (esim. nevirapiini) yhdistelmät ja/tai HCV-lääkkeiden (esim. bosepreviiri, telapreviiri) yhdistelmät voivat suurentaa tai pienentää progestiinin pitoisuutta plasmassa, kun niitä käytetään hormonaalisten ehkäisyvalmisteiden kanssa. Näiden muutosten nettovaikutus voi joissain tapauksissa olla kliinisesti merkittävä.

Tästä syystä on perehdyttävä samanaikaisen HIV/HCV-lääkityksen valmisteyhteenvetoon mahdollisten yhteisvaikutusten ja mahdollisten niihin liittyvien suositusten osalta. Jos on aihetta epäilyyn, proteasainestäjää tai ei-nukleosidirakenteista käänteiskopioijaentsyymien estäjää käyttävän naisen on käytettävä lisäksi jotakin estemenetelmää.

Hormonaalisten ehkäisyvalmisteiden puhdistumaa pienentävät lääkeaineet (entsyymi-inhibiittorit)

Progestiinin (myös desogestreenin aktiivisen metaboliitin, etonogestreenin) pitoisuudet seerumissa saattavat suurentua, jos samanaikaisesti käytetään vahvoja (esim. ketokonatsoli, itrakonatsoli, klaritromysiini) tai keskivahvoja (esim. flukonatsoli, diltiatseemi, erytromysiini) CYP3A4:n estäjiä.

Azalia-tablettien vaikutus muihin lääkevalmisteisiin

Hormonaaliset ehkäisyvalmisteet saattavat vaikuttaa muiden lääkkeiden metaboliaan. Muiden vaikuttavien aineiden pitoisuudet plasmassa ja kudoksessa voivat siis joko suurentua (esim. siklosporiini) tai pienentyä (esim. lamotrigiini).

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys

Raskaus

Azalia-tabletteja ei ole tarkoitettu käytettäväksi raskauden aikana. Jos nainen tulee raskaaksi Azalia-hoidon aikana, tablettien ottaminen pitää lopettaa.

Eläintutkimuksissa on todettu, että suuret progestiiniannokset voivat aiheuttaa naaraspuolisten sikiöiden maskulinisaatiota.

Laajoissa epidemiologisissa tutkimuksissa ei ole todettu syntymävaurioiden riskin lisääntymistä lapsilla, joiden äidit ovat käyttäneet yhdistelmäehkäisytabletteja ennen raskaaksi tuloa, eikä teratogeenisiä vaikutuksia, kun yhdistelmäehkäisytabletteja on vahingossa käytetty raskauden varhaisvaiheessa. Desogestreeiliä sisältävistä yhdistelmäehkäisytableteista kerätyt haittavaikutustiedot eivät myöskään viittaa lisääntyneeseen riskiin.

Imetys

Kliinisestä tutkimuksesta saatujen tietojen perusteella Azalia-valmiste ei näytä vaikuttavan rintamaidon eritykseen tai laatuun (proteiini-, laktoosi- tai rasvapitoisuus). Markkinoille tulon jälkeen on kuitenkin tullut harvakseltaan ilmoituksia siitä, että rintamaidon erityks on vähentynyt Azalia-valmistetta käytettäessä. Pieniä määriä etonogestreeiliä erittyy rintamaitoon. Tämän vuoksi lapsi voi saada 0,01–0,05 mikrogrammaa etonogestreeiliä painokiloa kohti päivässä (kun lapsi imee rintamaitoa arviolta 150 ml/kg/päivä). Muiden pelkästään progestogeenia sisältävien ehkäisytablettien tavoin Azalia-valmistetta voidaan käyttää imetyksen aikana.

Pitkäkestoisia tutkimustietoja on jonkin verran lapsista, joiden äidit aloittivat 75 mikrogramman desogestreeilitablettien käytön 4.–8. viikolla synnytyksen jälkeen. Lapset olivat rintaruokinnassa 7 kuukauden ajan, ja heitä seurattiin 1,5 ikävuoteen (n = 32) tai 2,5 ikävuoteen (n = 14) asti. Kasvun sekä fyysisen ja psikomotorisen kehityksen arvioinnissa ei osoitettu eroja verrattuna lapsiin, joiden äidit käyttivät kohdunsisäistä kuparkierukkaa.

Saatavilla olevien tietojen perusteella Azalia-tabletteja voi käyttää imetyksen aikana. Rintaruokinnassa olevien lasten kehitystä ja kasvua tulee kuitenkin seurata huolella, jos heidän äitinsä käyttävät Azalia-tabletteja.

Hedelmällisyys

Azalia on tarkoitettu raskauden ehkäisyyn. Tiedot hedelmällisyyden (ovulaation) palautumisesta, ks. kohta 5.1.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Azalia-valmisteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

4.8 Haittavaikutukset

Kliinisissä tutkimuksissa useimmin raportoitu haittavaikutus on epäsäännölliset vuodot. Jonkinlaista vuotojen epäsäännöllisyyttä on raportoitu ilmenneen 50 %:lle 75 mikrogramman desogestreeilitablettien käyttäjistä. Koska desogestreeili estää ovulaation lähes 100-prosenttisesti, toisin kuin muut pelkästään progestiiniä sisältävät ehkäisytabletit, epäsäännölliset vuodot ovat yleisempiä kuin muita pelkkää progestiiniä sisältäviä ehkäisytabletteja käytettäessä. Vuotovälit voivat lyhentyä 20–30 %:lla naisista, kun taas 20 %:lla ne voivat pidentyä tai vuodot voivat jäädä kokonaan pois. Vuodon kesto voi myös pidentyä.

Muutaman kuukauden käytön jälkeen vuotovälit yleensä pidentyvät. Vuotorytmiiin sopeutumista voidaan helpottaa antamalla tietoa ja neuvontaa sekä vuotopäiväkirjan avulla.

75 mikrogramman desogestreetableteilla tehdyissä klinisissä tutkimuksissa raportoidut yleisimmät (> 2,5 %) muut haittavaikutukset olivat akne, mielialan vaihtelut, rintojen arkuus, pahoinvointi ja painon nousu. Haittavaikutukset on lueteltu alla olevassa taulukossa.

Kaikki haittavaikutukset on lueteltu elinjärjestelmän ja esiintyvyyden mukaan; yleinen ($\geq 1/100$, $< 1/10$), melko harvinainen ($\geq 1/1\ 000$ ja $< 1/100$) ja harvinainen ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1\ 000$).

Elinjärjestelmä (MedDRA)*	Haittavaikutusten yleisyys		
	Yleinen $\geq 1/100$, $< 1/10$	Melko harvinainen $\geq 1/1\ 000$, $< 1/100$	Harvinainen $\geq 1/10\ 000$, $< 1/1\ 000$
Infektiot		Emätintulehdus	
Psyykkiset häiriöt	Mielialan vaihtelu Masentunut mieliala Libidon heikkeneminen		
Hermosto	Päänsärky		
Silmät		Piilinsien sietokyvyttömyys	
Ruoansulatuselimistö	Pahoinvointi	Oksentelu	
Iho ja ihonalainen kudos	Akne	Hiustenlähtö	Ihottuma, urtikaria, kyhmyruusu
Sukupuolielimet ja rinnat	Rintojen arkuus, epäsäännöllinen kuukautisvuoto, amenorrea	Dysmenorrea, munasarjakystat	
Yleisoireet ja antopakassa todettavat haitat		Väsytys	
Tutkimukset	Painonnousu		

*MedDRA versio 18.0

Azala-tablettien käytön aikana voi ilmetä vuotoa rinnoista. Harvoja tapauksia kohdunulkoisista raskauksista on raportoitu (katso kohta 4.4). Sen lisäksi angioedeemaa (tai sen pakenemista) ja/tai perinnöllisen angioedeeman pakenemista saattaa esiintyä (katso kohta 4.4).

(Yhdistelmä)ehkäisytabletteja käyttävillä naisilla on raportoitu useita (vakavia) haittavaikutuksia. Näitä haittavaikutuksia ovat laskimo- ja valtimopuolen tromboemoliset häiriöt, hormoniriippuvaiset kasvaimet (esim. maksakasvaimet ja rintasyöpä) sekä maksaläiskät. Osa näistä haittavaikutuksista on esitelty tarkemmin kohdassa 4.4.

Muiden lääkkeiden (entsyymi-induktorien) ja hormonaalisten ehkäisyvalmisteiden yhteisvaikutuksista voi seurata läpäisyvuotoja ja/tai ehkäisyvalmisteiden tehon pettäminen (ks. kohta 4.5).

Epäilyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäilyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haitta-tasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäilyistä haittavaikutuksista kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
FI-00034 Fimea

4.9 Yliannostus

Vakavia yliannostuksen aiheuttamia haittavaikutuksia ei ole raportoitu. Yliannostuksen mahdollisia oireita ovat pahoinvointi, oksentelu ja nuorilla tytöillä vähäinen emätinverenvuoto. Antidoottia ei ole, ja jatkohoito on oireenmukaista.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeuttinen ryhmä: Systemisesti käytettävät hormonaaliset ehkäisyvalmisteet, Progestiinit, ATC-koodi: G03AC09

Vaikutusmekanismi

Azalia on pelkästään progestogeenia sisältävä ehkäisytabletti, joka sisältää desogestreeeli-nimistä progestogeenia. Muiden pelkästään progestogeenia sisältävien ehkäisytablettien tavoin Azalia-valmistetta voivat käyttää ne naiset, jotka eivät voi tai halua käyttää estrogeeneja. Toisin kuin perinteisten pelkkää progestiinia sisältävien ehkäisytablettien teho, Azalia-tablettien ehkäisyteho perustuu pääasiassa ovulaation estoon. Valmiste lisää myös kohdunkaulan liman viskositeettia.

Klininen teho ja turvallisuus

Tutkittaessa kahta kiertoa (ovulaatiosta käytettiin määritelmää, että progesteronitaso on suurempi kuin 16 nmol/l viitena peräkkäisenä päivänä) ovulaation esiintyvyys ITT-ryhmässä (käyttäjä- ja menetelmävirheet yhteensä) oli 1 % (1/103) (95 %n luottamusväli 0,02–5,29 %). Ovulaatio estyi ensimmäisestä hoitokierrosta alkaen. Kun samassa tutkimuksessa 75 mikrogramman desogestreeelitablettien käyttö lopetettiin kahden syklin (56 perättäistä päivää) jälkeen, ovulaatio tapahtui keskimäärin 17 päivän kuluttua (vaihteluväli 7–30 päivää).

Tehoa mitaavassa vertailututkimuksessa (jossa seuraavan tabletin otto sai myöhästyä enintään kolme tuntia) desogestreeelin ITT-Pearl-indeksi oli 0,4 (95 %n luottamusväli 0,09–1,20) ja 30 µg levonorgestreeelin 1,6 (95 %n luottamusväli 0,42–3,96).

75 mikrogramman desogestreeelitablettien Pearl-indeksi on verrattavissa yhdistelmäehkäisytableteilla saatuun Pearl-indeksiin yhdistelmäehkäisytabletteja käyttävässä väestössä.

Desogestreeelihoito 75 mikrogramman tableteilla alentaa seerumin estradiolipitoisuutta tasolle, joka vastaa varhaista folliculaarivaihetta. Sillä ei ole todettu kliinisesti merkittäviä vaikutuksia hiilihydraattiaineenvaihduntaan, rasva-aineenvaihduntaan eikä hemostaasiin.

Pediatriset potilaat

Kliinisiä teho- ja turvallisuustietoja valmisteiden käytöstä alle 18 vuoden ikäisten nuorten hoidossa ei ole saatavilla.

5.2 Farmakokinetiikka

Imeytyminen

Desogestreeelin oraalisien annosten jälkeen desogestreeeli imeytyy nopeasti ja muuttuu etonogestreeeliksi. Vakaassa tilassa huippupitoisuus seerumissa saavutetaan 1,8 tunnin kuluttua tabletin ottamisesta, ja etonogestreeelin absoluuttinen biologinen hyötyosuus on n. 70 %.

Jakautuminen

Etonogestreeeli sitoutuu 95,5–99-prosenttisesti seerumin proteiineihin, pääasiassa albumiiniin ja vähäisemmässä määrin sukupuolihormoneja sitovaan globuliiniin (SHBG).

Biotransformaatio

Desogestreeeli metaboloituu hydroksybitumalla ja dehydrogenoitumalla aktiiviseksi metabolitiksi, etonogestreeeliksi. Etonogestreeeli metaboloituu sulfaatti- ja glukuronidkonjugaation kautta.

Eliminaatio

Etonogestreeelin keskimääräinen eliminaation puoliintumisaika on n. 30 tuntia. Kerta-annoksen ja toistuvan annon välillä ei ole eroa. Vakaan tilan plasmapitoisuudet saavutetaan 4–5 päivän kuluttua. Etonogestreeelin laskimonsisäisen annon jälkeen seerumin puhdistuma on n. 10 litraa tunnissa. Etonogestreeeli ja sen metabolitit erittyvät virtsaan ja ulosteeseen (suhde 1,5:1) joko vapaana steroidina tai konjugaatteina. Imettävillä naisilla etonogestreeeli erittyy rintamaitoon; maito/seerumisuhde on 0,37–0,55. Jos imeväisen saama äidinmaidon määrä päivässä on 150 ml/kg/vrk, näiden tietojen perusteella on arvioitu, että imeväisen saama etonogestreeeliansios vuorokaudessa on 0,01–0,05 mikrog/kg.

Erityisryhmät

Munuaisten vajaatoiminta

Munuaissairauden vaikutusta desogestreeelin farmakokinetiikkaan ei ole tutkittu.

Maksan vajaatoiminta

Maksasairauden vaikutusta desogestreeelin farmakokinetiikkaan ei ole tutkittu.

Steroidihormonien metabolia voi kuitenkin vähentyä naisilla, joiden maksan toiminta on heikentynyt.

Etniset ryhmät

Ei ole tehty tutkimuksia, joissa arvioidaan farmakokinetiikkaa etnisillä ryhmillä.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Toxikologisissa tutkimuksissa ei ole tullut esiin muita kuin desogestreeelin hormonaalisilla ominaisuuksilla selitettävissä olevia vaikutuksia.

Ympäristöön kohdistuvien riskien arviointi

Vaikuttavaan aineeseen, etonogestreeeliin, liittyy kaloihin kohdistuva ympäristöriski.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Tabletin ydin:

laktoosimonohydraatti
perunatärkkelys povidoni
K-30
vedetön kolloidinen pidioksidi
steariinihappo
all-rac- α - tokoferoli

Tabletin päällyste:

polyvinyylialkoholi
titaanidioksidi (E171)
Makrogoli 3000
talkki

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kesto aika

2 vuotta.

6.4 Säilytys

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle. Herkkä kosteudelle.
Tämä lääkevalmiste ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

6.5 Pakkaus tyyppi ja pakkaus koot

Azalia kalvopäällysteiset tabletit on pakattu läpinäkyvästä, kovasta PVC/PVDC-alumiinifoliosta valmistettuun läpipainopakkaukseen. Kukaan läpipainopakkaus on laminoidussa alumiinipussissa. Pusseissa olevat läpipainopakkaukset on pakattu kartonkipakkaukseen, joka sisältää pakkausesiösten ja säilytuspussin.

Pakkaus koot: 1 x 28, 3 x 28, 6 x 28, 13 x 28 kalvopäällysteistä tablettia
Kaikkia pakkaus koot ei välttämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittä miselle ja muut käsittelyohjeet

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Gedeon Richter Plc.
Gyömrői út 19-21
1103, Budapest
Unkari

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

28500

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 10.03.2011
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: {PP kuukausi VVVV}

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

04.09.2020