ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS

1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Vikela 1,5 mg - Tablette

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

1 Tablette enthält 1,5 mg Levonorgestrel Sonstiger Bestandteil: Jede Tablette enthält 90,90 mg Lactose-Monohydrat. Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Tablette

Weiße, runde, bikonvexe Tablette mit der Prägung NL 1.5 auf einer Seite.

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Anwendungsgebiete

Notfall-Kontrazeption innerhalb von 72 Stunden nach ungeschütztem Geschlechtsverkehr oder bei Versagen einer Verhütungsmethode.

4.2 Dosierung, Art und Dauer der Anwendung

Zum Einnehmen.

Die Behandlung erfordert die einmalige Einnahme einer Tablette. Die Wirksamkeit der Behandlung ist umso größer, je früher nach dem ungeschützten Geschlechtsverkehr mit der Einnahme begonnen wird. Die Tablette muss daher so früh wie möglich nach dem ungeschützten Verkehr eingenommen werden, vorzugsweise innerhalb von 12 Stunden, keinesfalls aber später als 72 Stunden (3 Tage) danach.

Vikela kann zu jedem Zeitpunkt des Menstruationszyklus eingenommen werden.

Bei Erbrechen innerhalb von 3 Stunden nach Einnahme der Tablette soll sofort eine weitere Tablette eingenommen werden.

Nach Anwendung des Notfall-Kontrazeptivums empfiehlt es sich, bis zum Einsetzen der nächsten Menstruationsblutung lokale Verhütungsmethoden (z.B. Kondom, Spermizid, Scheidendiaphragma) zu verwenden. Die Einnahme von Vikela schließt die fortgesetzte Anwendung des üblichen hormonalen Kontrazeptivums nicht aus.

Spezielle Bevölkerungsgruppen: Körpergewicht von 75 kg oder mehr

In klinischen Studien war die kontrazeptive Wirksamkeit bei Frauen mit einem Körpergewicht von 75 kg oder mehr reduziert und Levonorgestrel war nicht wirksam bei Frauen mit mehr als 80 kg Körpergewicht (siehe Abschnitt 4.4 und 5.1).

4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff Levonorgestrel oder einen der sonstigen Bestandteile.

4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Die Notfall-Kontrazeption ist eine Methode **zur gelegentlichen Anwendung**. Sie ersetzt keinesfalls eine reguläre Verhütungsmethode.

Die Notfall-Kontrazeption verhindert nicht in jedem Fall eine Schwangerschaft; dies gilt insbesondere dann, wenn Unsicherheit über den genauen Zeitpunkt des ungeschützten Verkehrs besteht. Im Zweifelsfall (wenn die Menstruationsblutung mehr als 5 Tage ausgeblieben ist oder es zum Zeitpunkt der erwarteten Regel zu atypischen Blutungen kommt, bei Auftreten von Schwangerschaftssymptomen) muss zum Ausschluss einer Schwangerschaft ein Schwangerschaftstest durchgeführt werden.

Wenn im selben Menstruationszyklus vor mehr als 72 Stunden ungeschützter Geschlechtsverkehr stattgefunden hat, kann es bereits zu einer Befruchtung gekommen sein. Die Einnahme von Vikela nach einem weiteren Geschlechtsverkehr kann in diesem Fall eine Schwangerschaft möglicherweise nicht verhindern.

In klinischen Studien war die kontrazeptive Wirksamkeit bei Frauen mit einem Körpergewicht von 75 kg oder mehr reduziert und Levonorgestrel war nicht wirksam bei Frauen mit mehr als 80 kg Körpergewicht (siehe Abschnitt 4.2 und 5.1).

Falls es nach der Anwendung von Vikela zu einer Schwangerschaft kommt, sollte die Möglichkeit einer Extrauterinschwangerschaft berücksichtigt werden. Das absolute Risiko einer ektopischen Schwangerschaft erscheint als gering, da Vikela Ovulation und Befruchtung verhindert. Eine ektopische Schwangerschaft kann auch nach dem Einsetzen von Blutungen weiter bestehen. Deswegen soll Vikela von Patientinnen mit einem Risiko für Extrauterinschwangerschaften (Salpingitis oder Extrauterinschwangerschaft in der Anamnese) nicht angewendet werden.

Vikela soll von Patientinnen mit schweren Leberfunktionsstörungen nicht angewendet werden. Schwere Malabsorptionssyndrome, wie z.B. M. Crohn, können zu einer Beeinträchtigung der Wirksamkeit von Vikela führen.

Fälle von Thromboembolien wurden nach der Einnahme von Vikela berichtet. Die Möglichkeit des Auftretens eines thromboembolischen Ereignisses sollte bei Frauen in Betracht gezogen werden, die bereits andere Risikofaktoren für Thromboembolien haben, insbesondere Anzeichen einer Thrombophilie in der eigenen oder in der Familien-Anamnese.

Nach der Einnahme von Vikela kommt es im Allgemeinen zu einer Menstruationsblutung von normaler Stärke und zum üblichen Zeitpunkt. In manchen Fällen kann sie um einige Tage früher oder später als gewöhnlich einsetzen. Es wird empfohlen, im Rahmen eines ärztlichen Beratungsgesprächs eine geeignete Methode der regelmäßigen Empfängnisverhütung festzulegen

bzw. eine bestehende Verhütungsmethode zu optimieren. Falls es im Zuge einer laufenden hormonalen Empfängnisverhütung während des auf die Einnahme von Vikela folgenden pillenfreien Intervalls zu keiner Menstruationsblutung kommt, ist abzuklären, ob eine Schwangerschaft vorliegt.

Von einer wiederholten Anwendung innerhalb eines Monatszyklus wird abgeraten, weil sie eine unerwünscht hohe Hormonbelastung für die Patientin bedeutet und schwere Zyklusstörungen nach sich ziehen kann. Frauen, die sich mehrmals hintereinander ein Notfall-Kontrazeptivum verordnen bzw. ausfolgen lassen wollen, sollte zu einer langfristigen Verhütungsmethode geraten werden.

Die Anwendung eines Notfall-Kontrazeptivums ersetzt nicht die notwendigen Schutzmaßnahmen gegen sexuell übertragbare Krankheiten.

Die gleichzeitige Anwendung von Vikela mit Arzneimitteln, die Ulipristalacetat enthalten wird nicht empfohlen (seine Abschnitt 4.5).

Dieses Arzneimittel enthält Lactose-Monohydrat. Patienten mit der seltenen hereditären Galactose-Intoleranz, Lapp-Lactase-Mangel oder Glucose-Galactose-Malabsorption sollten dieses Arzneimittel nicht einnehmen.

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

In folgenden Fällen ist mit Wechselwirkungen zu rechnen:

Der Metabolismus von Levonorgestrel wird durch die gleichzeitige Anwendung von Leberenzyminduktoren beschleunigt: Antikonvulsiva (Phenobarbital, Phenytoin, Primidon, Carbamazepin); Rifabutin; Rifampicin; Griseofulvin; Ritonavir; *Hypericum perforatum* (Johanniskraut). Die Wirksamkeit von Vikela kann durch die gleichzeitige Einnahme dieser Wirkstoffe vermindert werden.

Ulipristalacetat ist ein Progesteronrezeptor-Modulator, der mit der progestionalen Aktivität von Levonorgestrel interagieren könnte. Daher wird gleichzeitige Anwendung von Levonorgestrel mit Arzneimitteln, die Ulipristalacetat enthalten nicht empfohlen.

4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Schwangerschaft

Dieses Arzneimittel führt nicht zum Abbruch einer bereits bestehenden Schwangerschaft. Falls diese Kontrazeptionsmethode versagt und eine Schwangerschaft eintritt, sind aufgrund von epidemiologischen Studien keine malformativen Wirkungen von Gestagenen auf den Fetus zu erwarten.

Über etwaige Auswirkungen auf das Kind bei Dosierungen über 1,5 mg Levonorgestrel liegen keine Informationen vor.

Stillzeit

Levonorgestrel tritt in die Muttermilch über. Es wird daher empfohlen, unmittelbar vor der Einnahme der Vikela-Tablette zu stillen und nach der Einnahme mindestens 8 Stunden lang mit dem Stillen auszusetzen.

Fertilität

Nach der Behandlung mit Vikela zur Notfall-Verhütung tritt wahrscheinlich rasch wieder Fruchtbarkeit ein. Daher sollte die übliche Kontrazeption nach der Einnahme von Vikela sobald als möglich fortgeführt oder begonnen werden, um einen fortlaufenden Schutz vor Schwangerschaft zu gewährleisten.

Klinische Erfahrungen lassen keinen Einfluss auf die Fertilität beim Menschen nach Einnahme von Levonorgestrel erkennen. Ebenso geben nichtklinische Studien keinen Hinweis auf negative Auswirkungen bei Tieren (siehe Abschnitt 5.3).

4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Zum Einfluss des Arzneimittels auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit, Maschinen zu bedienen, liegen keine Studienergebnisse vor. Falls jedoch bei Frauen nach der Einnahme von Vikela Müdigkeit oder Schwindel auftritt, sollten sie keine Fahrzeuge lenken oder Maschinen bedienen.

4.8 Nebenwirkungen

Die folgende Tabelle zeigt die Häufigkeit, mit der Nebenwirkungen in klinischen Studien* nach Einnahme von 1,5 mg Levonorgestrel berichtet wurden.

Körpersystem	Häufigkeit von Nebenwirkungen				
	Sehr häufig (≥ 1/10)	Häufig (≥ 1/100 bis 1/10)			
Erkrankungen des	Schwindel				
Nervensystems	Kopfschmerz				
Erkrankungen des	Nausea	Diarrhoe ¹			
Gastrointestinaltrakts	Unterbauchbeschwerden	Erbrechen			
Erkrankungen der	Uterusschmerzen	Dismenorrhoe ³			
Geschlechtsorgane und	Spannungsgefühl in der Brust				
der Brustdrüse	Verzögerte Menstruation ⁴				
	Starke Menstruationsblutung ²				
	Blutung ¹				
Allgemeine Erkrankungen	Müdigkeit ¹				
und Beschwerden am					
Verabreichungsort					

^{*} Studie 1 (n=544): Contraception, 2002, 66, 269-273

Die erwähnten Nebenwirkungen verschwinden üblicherweise innerhalb von 48 Stunden nach Einnahme von Vikela. Spannungsgefühl in den Brüsten, Schmierblutungen und Zwischenblutungen wurden bei bis zu 30 % der Frauen beobachtet und können bis zur folgenden, unter Umständen verzögerten, Menstruationsblutung anhalten.

Von Überempfindlichkeitsreaktionen wie Rachen-/ Gesichtsschwellung und Reaktionen der Haut wurde nach der Einnahme von Vikela berichtet.

^{*} Studie 2 (n=1359): Lancet, 2002, 360:1803-10

^{*} Studie 3 (n=1117): Lancet 2010; 375:555-62

^{*} Studie 4 (n=840): Obstetrics and Gynecology 2006; 108:1089-1097

¹ In Studie 1 nicht berichtet

² In Studie 2 nicht berichtet

³ In Studie 1 oder 2 nicht berichtet

⁴ Verzögerung definiert mit mehr als 7 Tagen

Nach der Markteinführung wurden Fälle thromboembolischer Ereignisse berichtet (siehe Abschnitt 4.4).

4.9 Überdosierung

Es liegen keine Berichte über schwere Nebenwirkungen nach Einnahme überhöhter Dosen oraler Kontrazeptiva vor. Überdosierung kann Übelkeit und Entzugsblutungen hervorrufen. Es existiert kein spezifisches Antidot; die Therapie erfolgt daher symptomatisch.

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Notfall-Kontrazeptiva, ATC-Code: G03AD01.

Der primäre Wirkmechanismus ist die Blockierung und/oder Verzögerung der Ovulation durch Unterdrückung des Peaks des lutenisierenden Hormons (LH). Levonorgestrel beeinflusst den Ovulationsprozess nur dann, wenn es vor dem Einsetzen des Anstiegs von LH verabreicht wird. Levonorgestrel hat keine Wirkung als Notfall-Kontrazeptivum, wenn es später im Zyklus verabreicht wird. In klinischen Studien variierte der Anteil von durch die Verwendung von Levonorgestrel verhinderten Schwangerschaften zwischen 52% (Glasier, 2010) und 85% (Von Hertzen) der erwarteten Schwangerschaften. Die Wirksamkeit verringert sich offenbar mit der Länge des Intervalls nach dem Geschlechtsverkehr. (

In klinischen Studien war die kontrazeptive Wirksamkeit bei Frauen mit einem Körpergewicht von 75 kg oder mehr reduziert und Levonorgestrel war nicht wirksam bei Frauen mit mehr als 80 kg Körpergewicht (siehe Abschnitt 4.2 und 4.4).

Schwangerschaftsrate (95% KI) nach Gewichtskategorien

Körpergewicht (kg)	< 55	[55-65[[65-75[[75-85[≥ 85
N total	349	608	426	155	193
N Schwangerschaften	3	8	6	10	11
Schwangerschaftsrate	0.9%	1.3%	1.4%	6.4%	5.7%
Konfidenzintervall	[0.2- 2.5]	[0.6 - 2.6]	[0.5 - 3.0]	[3.1 - 11.5]	[2.9 - 10.0]

Zusammengefasste Daten der Studien HRA2914-507 and HRA2914-513 (HRA Pharma, interne Daten)

Bei der verwendeten Dosierung ist nicht zu erwarten, dass Levonorgestrel nennenswerte Veränderungen der Blutgerinnungsfaktoren oder des Lipid- und Kohlenhydratstoffwechsels auslöst.

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Die Bioverfügbarkeit von Levonorgestrel beträgt annähernd 100 %. Im Plasma ist es stark an SHBG gebunden. Levonorgestrel wird über die Nieren (60-80 %) und Leber (40-50 %) eliminiert.

Nach Einnahme einer Dosis von 1,5 mg Levonorgestrel beträgt die terminale Plasmahalbwertzeit etwa 43 Stunden. Die maximale Plasmakonzentration (ca. 40 nmol/l) wird innerhalb von 3

Stunden erreicht. Levonorgestrel wird in der Leber hydroxyliert, seine Metaboliten werden in Form von Glukuronid-Konjugaten eliminiert.

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Über die in anderen Abschnitten der Fachinformation enthaltenen Angaben hinaus liegen aufgrund der nichtklinischen Daten keine Hinweise auf mögliche schädigende Wirkungen beim Menschen vor. Tierexperimentell wurde nach Anwendung hoher Dosierungen eine Virilisierung weiblicher Feten beobachtet.

Eine an Mäusen durchgeführte präklinische Studie zeigte bei den Nachkommen behandelter Muttertiere keine Auswirkung auf die Fertilität. Zwei Studien, die die Auswirkungen von Levonorgestrel auf die Entwicklung von Präembryonen vor der Einpflanzung untersuchten, zeigten keine negativen Auswirkungen von Levonorgestrel auf die Fertilisation und das *invitro*-Wachstum von Mäuse-Präembryonen.

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Lactose-Monohydrat, Maisstärke, Povidon, hochdisperses, wasserfreies Siliciumdioxid, Magnesiumstearat.

6.2 Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

3 Jahre

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Den Blister im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister mit je einer Tablette. Packungen mit 1 Tablette sowie Klinikpackungen mit 5, 10, 25 bzw. 50 Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung

Keine besonderen Anforderungen.

7. INHABER DER ZULASSUNG

Zulassungsinhaber: Vertrieb in Österreich: Laboratoire HRA Pharma Sanova Pharma GesmbH

8. ZULASSUNGSNUMMER

1-26057

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

10. Oktober 2005/19. April 2009

10. Stand der Information

November 2013

Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht

rezeptfrei, apothekenpflichtig

Verfügbare Packungsgrößen in Österreich

Packung mit 1 Tablette