

Изобретение относится к медицине, касается фармацевтической композиции, которая содержит как первый активный агент 6β , 7β , 15β , 16β -диметилен-3-оксо- 17α -4-ен-21,17-карболактон (микронизированный дроспиренон) в количестве, соответствующем суточной дозе после введения композиции, которое составляет от приблизительно 2 до приблизительно 4 мг, и как второй активный агент 17α -этинилэстрадиол (этинилэстрадиол) в количестве, соответствующем суточной дозе, которая составляет от приблизительно 0,01 мг до приблизительно 0,05 мг, вместе с одним или несколькими фармацевтически приемлемыми носителями или добавками. Согласно конкретному варианту реализации композиция включает ряд отдельно упакованных и суточных лекарственных единиц, которые индивидуально вынимаются, размещенных в единой упаковке и предназначенных для перорального введения на протяжении, по меньшей мере, 21 дня подряд, при этом указанные суточные лекарственные единицы включают комбинацию дроспиренона и этинилэстрадиола. Композиция может дополнительно включать 7 и менее суточных лекарственных доз, которые не содержат никакого активного агента или содержат только этинилэстрадиол.