

Винахід належить до медицини, стосується фармацевтичної композиції, що містить як перший активний агент 6β , 7β , 15β , 16β -диметилен-3-оксо- 17α -прегн-4-ен-21,17-карболактон (мікронізований дроспіренон) в кількості, відповідній добовій дозі після введення композиції і, яка складає від приблизно 2 до приблизно 4 мг, і як другий активний агент 17α -етинілестрадіол (етинілестрадіол) в кількості, відповідній добовій дозі і, яка складає від приблизно 0,01 мг до приблизно 0,05 мг, разом з одним або декількома фармацевтично прийнятними носіями або добавками. Відповідно до конкретного варіанту втілення композиція включає ряд окремо упакованих і добових лікарських одиниць, що індивідуально витягаються, розміщених в єдиній упаковці і призначених для перорального введення протягом щонайменше 21 дня підряд, при цьому вказані добові лікарські одиниці включають комбінацію дроспіренону і етинілестрадіолу. Композиція може додатково включати 7 і менше добових лікарських доз, що не містять ніякого активного агента або містять тільки етинілестрадіол.