

9346

Front



L-Gest

Levonorgestrel Tablets BP 1.5 mg

Each uncoated tablet contains

Levonorgestrel BP 1.5 mg

Excipients: Lactose, Magnesium stearate, Maltose starch, Povidone, Purified talc, Sodium lauryl sulphate

Pharmacological Properties

Pharmacodynamic properties

Pharmacotherapeutic group: Emergency Contraceptives

Mechanism of Action

The primary mechanism of action is blockade and/or delay of ovulation via suppression of the luteinizing hormone (LH) peak. Levonorgestrel interferes with the ovulatory process only if it is administered before the onset of the LH surge. Levonorgestrel has no emergency contraceptive effect when administered later in the cycle. In clinical trials, the proportion of pregnancies avoided after the use of levonorgestrel varied from 52% (Glasier, 2010) to 85% (Von Hertzen, 2002) of expected pregnancies. Efficacy appears to decline with time after intercourse.

At the used regimen, levonorgestrel is not expected to induce significant modifications of blood clotting factors, and lipid and carbohydrate metabolism.

Pharmacokinetic properties

Bioavailability of oral levonorgestrel is approximately 100%. In the plasma, it is strongly bound to SHBG. Levonorgestrel is eliminated via kidney (60-80%) and liver (40-50%). After oral administration of 1.5 mg levonorgestrel, the plasma terminal half-life of the product is estimated to 43 hours. The maximal plasma concentration of levonorgestrel (approximately 40 nmol/l) is reached within 3 hours.

Levonorgestrel is hydroxylated in the liver and the metabolites are excreted as glucuronide conjugates.

Indications

Emergency contraception within 72 hours after an unprotected sexual intercourse or in case of failure of a contraceptive.

Poseology and method of administration

Route of administration: Oral use

Oral use

The treatment necessitates the intake of one tablet. The efficacy of the method is higher the sooner after the unprotected intercourse the treatment is initiated. Therefore, the tablet must be taken as soon as possible, preferably within 12 hours after the unprotected intercourse, and no longer than 72 hours (3 days) after the intercourse.

Levonorgestrel tablets 1.5 mg can be taken at any moment during the menstrual cycle.

If vomiting occurs within three hours of taking the tablet, another tablet should be taken immediately. After using an emergency contraception, it is recommended to use a local contraceptive mean (condom, spermicide, and cervical cap) until the next menstrual periods resume. The use of Levonorgestrel tablets 1.5 mg does not contraindicate the continuation of regular hormonal contraception.

Contraindications

Hypersensitivity to levonorgestrel or any of the excipients.

Warnings and precautions for use

Emergency contraception is an **occasional** method. It should in no instance replace a regular contraceptive method. Emergency contraception does not prevent a pregnancy to occur in every instance, especially if uncertainty about the timing of the unprotected intercourse. In case of doubt (menstrual periods delayed by more than five days or abnormal bleeding at the expected date of menstrual periods, symptoms of pregnancy), it is mandatory to check the absence of pregnancy by performing a pregnancy test.

If the woman has had unprotected intercourse more than 72 hours earlier in the same menstrual cycle, conception may have occurred. Treatment with Levonorgestrel following the second act of intercourse may therefore be ineffective in preventing pregnancy.

If pregnancy occurs after treatment with Levonorgestrel, the possibility of an ectopic pregnancy should be considered. The absolute risk of ectopic pregnancy is likely to be low as Levonorgestrel prevents ovulation and fertilisation. Ectopic pregnancy may continue, despite the occurrence of uterine bleeding. Therefore, Levonorgestrel tablet is not recommended for patients who are at risk of ectopic pregnancy (previous history of salpingitis or of ectopic pregnancy).

Levonorgestrel Tablet is not recommended in patients with severe hepatic dysfunction. Severe malabsorption syndromes, such as Crohn's disease, might impair the efficacy of Levonorgestrel Tablet.

Cases of thromboembolic events have been reported after Levonorgestrel Tablet intake. The possibility of occurrence of a thromboembolic event should be considered in women with other pre-existing thromboembolic risk factor(s), especially personal or family history suggesting thrombophilia.

After Levonorgestrel Tablet intake, menstrual periods are usually of normal abundance and occur at the expected date. They can sometimes occur earlier or later than expected by a few days. It is recommended to have a medical visit to initiate or adapt a method of regular contraception. In case no menstrual period occurs in the next pill-free period following the use of Levonorgestrel Tablet after regular hormonal contraception, pregnancy should be ruled out.

Repeated administration within a menstrual cycle is not advisable, because of an undesirable high load of hormones for the patient and the possibility of severe disturbances of the cycle. Women who present for repeated courses of emergency contraception should be advised to consider long-term methods of contraception.

The use of emergency contraception does not replace the necessary precautions against sexually transmitted diseases. Concomitant use of Levonorgestrel Tablet and drugs containing ulipristal acetate is not recommended.

L-Gest contains lactose. Patients with rare hereditary problems of galactose intolerance, total lactase deficiency or glucose -galactose malabsorption should not take this medicine.

Drug interactions

The metabolism of levonorgestrel is enhanced by co-*con*-comitant use of liver enzyme inducers.

Drugs suspected of having the capacity to reduce the efficacy of levonorgestrel containing medication include barbiturates (including primidone), phenytoin, carbamazepine, herbal medicines containing Hypericum perforatum (St. John's Wort), rifampicin, ritonavir, rifabutin, griseofulvin. Women taking such drugs should be referred to their doctor for advice.

Medicines containing levonorgestrel may increase the risk of cyclosporin toxicity due to possible inhibition of cyclosporin metabolism. Women taking cyclosporin containing medication should be referred to their doctor for advice.

Pregnancy and lactation

Pregnancy

It should not be given to pregnant women. It will not interrupt a pregnancy. In the case of continued pregnancy, limited epidemiological data indicate no adverse effects on the foetus but there are no clinical data on the potential consequences if doses greater than 1.5 mg of levonorgestrel are taken.

Lactation

Levonorgestrel is secreted into breast milk. Potential exposure of an infant to levonorgestrel can be reduced if the breast-feeding woman takes the tablet immediately after feeding and avoids nursing following administration.

Side effects

The most common adverse events (>10%) in the clinical trial for women receiving levonorgestrel tablets, 1.5 mg included menstrual changes (30.9%), nausea (13.7%), abdominal pain (13.3%), fatigue (13.3%), headache (10.3%), dizziness (9.6%) and breast tenderness (8.2%).

Overdosage and its Treatment

Serious effects have not been reported following acute ingestion of large doses of oral contraceptives. Overdose may cause nausea and withdrawal bleeding may occur. There are no specific antidotes and treatment should be symptomatic.

Storage condition: Store below 30°C. Protect from light and moisture. Keep the medicine out of reach of children.

Shelf life: 36 months

Presentation: L-Gest - One blister of 1 tablet in a printed carton with a package insert.

Code No.: HP/107/07

A Product of :

Strides Pharma Science Limited

Strides House, Bilekahalli, Bannerghatta Road,
Bangalore – 560076, Karnataka, India.

1042602

STR-F-A

9346

L-Gest

Lévonorgestrel Comprimés BP 1.5 mg

Chaque comprimé non enrobé contient

Lévonorgestrel BP 1.5 mg

Excipients: Lactose, Stéarate de Magnésium, Amidon de Mais, Povidone, Talc purifié, Lauryl sulfate de sodium

Propriétés Pharmacologiques

Propriétés Pharmacodynamique

Classe Pharmacothérapeutique: Contraception d'urgence

Mécanisme d'action

Le mécanisme d'action principal est le blocage et / ou le retard de l'ovulation induit par la suppression du pic de l'hormone lutéinisante (HL). Lévonorgestrel interfère avec le processus ovulatoire sauf si elle est administrée avant le début de la montée d'hormone lutéinisante (HL). Lévonorgestrel n'a pas d'effet contraceptif d'urgence lorsqu'il est administré plus tard au cours du cycle. Lors des études cliniques, la proportion des grossesses évitées après l'utilisation du lévonorgestrel variait entre 52% (Glasier, 2010) et 85% (Von Hertzen, 2002). L'efficacité semble diminuer avec le temps écoulé depuis le rapport sexuel.

À la posologie recommandée, aucune modification significative de facteurs de coagulation du sang et le métabolisme lipidique et glucidique n'est induite dû au Lévonorgestrel.

Propriétés Pharmacocinétiques

La biodisponibilité du Lévonorgestrel par voie orale est d'environ 100 %. Dans le plasma, il est fortement lié à la SHBG. Lévonorgestrel est éliminé par les reins (60-80%) et le foie (40 à 50%). Après une administration orale de Lévonorgestrel 1,5 mg, la demi-vie terminale du produit est estimée à 43 heures. La concentration plasmatique maximale de Lévonorgestrel (environ 40 nmol/l) est atteint dans les 3 heures. Le Lévonorgestrel est hydroxylé dans le foie et les métabolites sont excretés sous forme de conjugués glucuronides.

Indications

Contraception d'urgence dans un délai de 72 heures après un rapport sexuel non protégé ou en cas d'échec d'une méthode contraceptive.

Posologie et Mode d'administration

Mode d'administration: Voie orale

Voie orale

Le traitement nécessite la prise d'un comprimé. L'efficacité du traitement est d'autant plus grande lorsqu'il est mis en route rapidement après le rapport non protégé.

C'est pourquoi, le comprimé doit être pris le plus tôt possible, de préférence dans les 12 heures après le rapport sexuel non protégé, et pas plus de 72 heures (3 jours) après le rapport. Lévonorgestrel 1,5 mg comprimés peut être pris à n'importe quel période du cycle menstruel.

En cas de vomissement survenant dans les trois heures qui suivent la prise du comprimé, un autre comprimé doit être pris immédiatement. Après utilisation de la contraception d'urgence, il est recommandé d'utiliser un moyen de contraception locale (préservatif, spermicide et capte cervicale) jusqu'à ce que les prochaines menstruations reprennent. L'utilisation du Lévonorgestrel 1,5 mg comprimés ne contre-indique pas la poursuite de la contraception hormonale régulière.

Contre-Indications

Hypersensibilité au Lévonorgestrel et à l'un des excipients.

Mises en garde et Précautions d'emploi

La contraception d'urgence est une méthode occasionnelle; elle ne doit en aucun cas se substituer à une contraception régulière. Cette méthode ne permet pas d'éviter une grossesse dans tous les cas, surtout si la date du rapport non protégé est incertaine. En cas de doute (plus de cinq jours de retard de règles ou saignements anormaux à la date prévue des règles, symptômes de grossesse), il est impératif de vérifier l'absence de grossesse par un test de grossesse.

Si une femme a eu des rapports sexuels non protégés plus de 72 heures plus tôt dans le même cycle menstruel, la conception peut avoir eu lieu. Le traitement par Lévonorgestrel après le deuxième acte sexuel peut donc être inefficace dans la prévention de la grossesse.

Si une grossesse survient, Après le traitement par Lévonorgestrel, la possibilité d'une grossesse extra-utérine doit être envisagée. Le risque absolu de susceptibilité d'une grossesse ectopique est faible puisque Lévonorgestrel empêche l'ovulation et la fécondation. Une grossesse ectopique peut évoluer, malgré l'apparition de saignements utérins. Par conséquent, Lévonorgestrel comprimé n'est pas recommandé pour les patients qui sont à risque de grossesse extra-utérine avec antécédent de salpingite ou de grossesse extra-utérine). Lévonorgestrel comprimé n'est pas recommandé chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère, syndrome de malabsorption sévère, comme la maladie de Crohn, ces maladies peuvent diminuer l'efficacité de Lévonorgestrel comprimé.

Des cas d'événements thromboemboliques ont été rapportés après la prise de Lévonorgestrel comprimé. La possibilité de survenue d'un événement thromboembolique doit être envisagé chez les femmes avec d'autres facteurs de risque thrombo-embolique pré-existante(s), en particulier un antécédent personnelle ou familiale suggérant la thrombophilie. Après la prise de Lévonorgestrel comprimé, les périodes menstruelles sont habituellement d'abondance normale et se produisent à la date prévue. Ils peuvent parfois se produire quelques jours plus tôt ou plus tard que prévu. Il est recommandé de consulter un médecin pour proposer ou adapter une méthode de contraception régulière. En cas d'aucune menstruation dans la période sans pilule suivant l'utilisation du Lévonorgestrel comprimé modifier la contraception hormonale régulière, et la grossesse sera évitée.

L'administration répétée pendant le cycle menstruel n'est pas souhaitable, en raison d'une charge élevée indésirable des hormones pour le patient et la possibilité de graves perturbations du cycle. Les femmes qui se présentent pour des traitements répétés de la contraception d'urgence devraient être invitées à envisager des méthodes à longue terme de la contraception. L'utilisation de la contraception d'urgence ne remplace pas les précautions nécessaires contre les maladies sexuellement transmissibles. L'utilisation concomitante du Lévonorgestrel comprimé et les médicaments contenant de l'acétate d'ulipristal n'est pas recommandé.

L-Gest contient du lactose. Les patients présentant des problèmes héréditaires rares d'intolérance au galactose, un déficit en lactase totale ou un problème de malabsorption de glucose-galactose ne doivent pas prendre ce médicament.

Intéractions médicamenteuses

Le métabolisme du Lévonorgestrel est renforcé par l'utilisation concomitante d'inducteurs des enzymes hépatiques. Les médicaments suspectés d'avoir la capacité de réduire l'efficacité des médicaments contenant du Lévonorgestrel comprennent les barbituriques (y compris la primidone), la phénytoïne, la carbamazépine, les médicaments à base de plantes contenant Hypericum perforatum (millepertuis), la rifampicine, le ritonavir, la rifabutine, la griseofulvine. Les femmes qui prennent ces médicaments doivent Les femmes qui prennent des médicaments contenant de la cyclosporine doivent s'adresser à leur médecin pour obtenir des conseils. À leur médecin pour obtenir des conseils. Les médicaments contenant du Lévonorgestrel peuvent augmenter le risque de toxicité de la cyclosporine en raison de l'inhibition possible du métabolisme de la cyclosporine. Les femmes qui prennent des médicaments contenant de la cyclosporine doivent s'adresser à leur médecin pour obtenir des conseils.

Grossesse et Allaitement

Grossesse

Ce médicament n'interrompt pas la grossesse. Dans le cas où la grossesse continue, les données épidémiologiques limitées n'ont révélé aucun effet délétère sur le fœtus, mais il n'existe pas de données cliniques sur les conséquences possibles si des doses supérieures à 1,5 mg de Lévonorgestrel sont prises.

Allaitement

Le Lévonorgestrel est sécrété dans le lait maternel. L'exposition potentielle d'un nourrisson au Lévonorgestrel peut être réduite si la mère qui allait prend le comprimé immédiatement après allaitement et évite d'allaiter juste après la dose.

Effets Indésirables

Les événements indésirables les plus fréquents (>10%) dans l'essai clinique chez les femmes recevant du Lévonorgestrel, 1,5 mg inclus les changements menstruels (30,9%), nausées (13,7%), douleurs abdominales (13,3%), la fatigue (13,3%), des maux de tête (10,3%), vertiges (9,6%), et la sensibilité des seins (8,2%).

Surdosage et Prise en charge

Les effets secondaires graves n'ont pas été rapportés suite à l'ingestion aiguë de grandes doses de contraceptifs oraux. Le surdosage peut provoquer des nausées et des saignements. Il n'existe aucun antidote spécifique et le traitement doit être symptomatique.

Conservation: Conserver en dessous de 30°C à l'abri de la chaleur et l'humidité. Garder tous médicaments hors de portée des enfants.

Durée de conservation: 36 mois

Présentation: L-Gest - 1 blister de 1 comprimé dans un carton avec notice.

Code No.: HP/107/07

Un produit de:

Strides Pharma Science Limited

Strides House, Bilekahalli, Bannerghatta Road,
Bangalore - 560076, Karnataka, Inde.

9347

