

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Generieke geneesmiddelen

Marynarka 0,075 mg/0,020 mg tabletten

(gestodeen en ethinylestradiol)

NL/H/2962/001/DC

Datum: 21 oktober 2015

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Generieke geneesmiddelen

Marynarka 0,075 mg/0,020 mg tabletten
Werkzaam bestanddeel: gestodeen en ethinylestradiol

Dit is een samenvatting van het openbare beoordelingsrapport (PAR: Public Assessment Report) voor Marynarka 0,075 mg/0,020 mg tabletten. Hierin wordt uitgelegd hoe dit middel beoordeeld is, waarom het is goedgekeurd en hoe het moet worden gebruikt. Deze samenvatting is niet bedoeld als gebruikadvies voor Marynarka.

Voor praktische gebruiksinformatie over dit middel kunnen patiënten de bijsluiter raadplegen of contact opnemen met hun arts of apotheker.

Wat is Marynarka en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Marynarka 0,075 mg/0,020 mg is een 'generieke geneesmiddel'. Dit betekent dat de tabletten vergelijkbaar zijn met een zogenaamd 'referentiegeneesmiddel' dat al is goedgekeurd in de Europese Unie (EU), namelijk Meliane 0,075 mg/0,020 mg tabletten.

In Nederland is het innovatorproduct Meliane niet meer geregistreerd.

Dit geneesmiddel is een anticonceptiepil en wordt gebruikt om zwangerschap te voorkomen. Deze wordt ook wel 'de pil' genoemd.

Hoe werkt dit middel?

Marynarka is een anticonceptiepil die twee hormonen bevat, een zogeheten 'combinatiepil'. In de tablet zitten twee hormonen: een oestrogeen dat ethinylestradiol heet, en een type progesteron dat gestodeen heet. Deze hormonen voorkomen dat er maandelijks een eikel vrijkomt (de eisprong). Bovendien maakt het de slijmprop in de baarmoederhals moeilijk doordringbaar voor zaadcellen. Ook wordt de binnenkant van de baarmoeder minder geschikt voor het innestelen van een eventueel bevruchte eikel.

Hoe wordt dit middel gebruikt?

De farmaceutische vorm van Marynarka is een filmomhulde tablet, en de wijze van toediening is oraal. Dit geneesmiddel is alleen op recept verkrijgbaar.

Iedere dag moet rond dezelfde tijd een tablet genomen worden, zo nodig met een beetje water. De tablet kan men met of zonder voedsel innemen.

Een strip Marynarka bevat 21 tabletten. Iedere dag moet één tablet worden ingenomen gedurende 21 dagen. Vervolgens wordt 7 dagen lang geen tablet genomen.

In rubriek 3 van de bijsluiter zijn meer details te vinden over de aanbevolen dosis, de wijze van innemen en de duur van de behandeling.

Hoe is dit middel beoordeeld?

Omdat Marynarka een generiek geneesmiddel is, zijn de studies bij patiënten beperkt tot tests om vast te stellen of het biologisch gelijkwaardig is aan het referentiegeneesmiddel, Meliane 0,075 mg/0,020 mg. Twee middelen zijn biologisch gelijkwaardig als ze na toediening dezelfde hoeveelheid werkzame stof in het lichaam opleveren.

Wat zijn de mogelijke bijwerkingen van dit middel?

Omdat Marynarka een generiek geneesmiddel is dat biologisch gelijkwaardig is aan de referentiegeneesmiddelen, wordt aangenomen dat de baten en mogelijke bijwerkingen hetzelfde zijn als die van het referentiegeneesmiddelen.

Raadpleeg rubriek 4 van de bijsluiter voor de volledige lijst van bijwerkingen die gemeld zijn voor dit medicijn.

Waarom is dit middel goedgekeurd?

In overeenstemming met de geldende EU-eisen is vastgesteld, dat voor dit middel is aangetoond dat het een vergelijkbare kwaliteit heeft als de referentiegeneesmiddelen en dat het hier biologisch gelijkwaardig aan is. Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen heeft daarom geoordeeld dat, evenals voor Meliane, de baten opwegen tegen de risico's, en besloten een handelsvergunning te verlenen.

Op welke manier wordt het veilige en effectieve gebruik van dit middel gegarandeerd?

Er is een zogenaamd Risk Management Plan opgesteld om te garanderen dat dit middel zo veilig mogelijk wordt gebruikt. Op basis van dit plan is veiligheidsinformatie opgenomen in de samenvatting van de productkenmerken en de bijsluiter van Marynarka, waaronder de benodigde voorzorgsmaatregelen voor zorgverleners en patiënten.

Bekende bijwerkingen worden continu bijgehouden. Daarnaast worden ook nieuwe veiligheidsmeldingen van patiënten en zorgverleners verzameld.

Overige informatie over dit middel

De handelsvergunning voor Marynarka 0,075 mg/0,020 mg tabletten is verleend op 8 juli 2015.

Het volledige openbare beoordelingsrapport voor dit middel (in het Engels) is te vinden op de website <http://mri.medagencies.org/Human>. Voor meer informatie over behandeling met Marynarka kunt u de bijsluiter lezen (http://db.cbg-meb.nl/Bijsluiters/h114158_piluk.pdf) of contact opnemen met uw arts of apotheker.

Deze samenvatting is voor het laatst aangepast in oktober 2015.