1. Drospirenonas, kaip vienintelė kontraceptinė sudedamoji dalis, kurią apima paros veiklusis dozavimo vienetas, kurio kiekis yra lygus mažiausiai 3 mg, skirtas panaudoti taikant terapiją kaip kontracepcijos priemonę nutukusioms pacientėms, kurioms būdingas KMI lygis 30 kg/m² arba didesnis.

2. Drospirenonas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur minėtas panaudojimas terapijoje yra dienų, kai buvo kraujavimo atvejai, skaičiaus sumažinimas.

3. Drospirenonas, skirtas panaudoti pagal bet kurį iš 1 arba 2 punktų, kur minėtą paros veiklųjį dozavimo vienetą apima kontraceptinis rinkinys, apimantis vieną arba daugiau pakuotės vienetų, kur kiekvienas pakuotės vienetas apima nuo 21 iki 28 kasdienių veikliųjų dozavimo vienetų, ir kur:

a. drospirenono kiekis kiekviename veikliajame paros dozės vienete yra lygus mažiausiai 3 mg be estrogeno ir

b. kiekviename veikliajame paros dozės vienete yra drospirenono tokia forma, kad:

i. per 30 minučių ištirptų ne daugiau kaip 50 % drospirenono, nuo pradžių esančio minėtame paros veikliajame dozės vienete, ir

ii. mažiausiai 50 % minėto drospirenono ištirptų per laikotarpį nuo 3 iki 4 valandų,

kai paros veiklusis dozės vienetas *in vitro* sąlygomis yra tiriamas tirpinimo bandymu pagal USP XXIII mentelių metodą, drospirenono procentinė dalis yra susijusi su drospirenono kiekiu, nuo pradžių esančiu minėtame paros veikliajame dozės vienete.

4. Drospirenonas, skirtas panaudoti pagal bet kurį iš 1-3 punktų, kur drospirenono kiekis kiekviename paros veikliajame dozės vienete svyruoja nuo maždaug 3,5 mg iki 4,5 mg.

5. Drospirenonas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 2 arba 3 punktų, kur vienas arba daugiau pakuotės vienetų papildomai apima nuo 1 iki 7 farmaciniu požiūriu priimtino placebo paros dozavimo vienetų.

6. Drospirenonas, skirtas panaudoti pagal bet kurį iš 3-5 punktų, kur kiekvienas pakuotės vienetas apima 24 paros veikliuosius dozavimo vienetus.

7. Drospirenonas, skirtas panaudoti pagal bet kurį iš 3-6 punktų, kur kiekvienas pakuotės vienetas apima 4 paros placebo dozavimo vienetus.

8. Drospirenonas, skirtas panaudoti pagal bet kurį iš 1-7 punktų, kur minėta veiklioji sudedamoji dalis yra kristalinės formos.

9. Drospirenonas, skirtas panaudoti pagal bet kurį iš 1-8 punktų, kur minėta veiklioji sudedamoji dalis yra nemikronizuotos formos.

10. Drospirenonas, skirtas panaudoti pagal bet kurį iš 1-9 punktų, kur minėtos veikliosios sudedamosios dalies d50 yra mažesnis nei 70 µm.

11. Drospirenonas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-10 punktų, kur minėtos veikliosios sudedamosios dalies dalelių formos specifinis paviršiaus plotas yra nuo maždaug 2000 cm²/g iki maždaug 8500 cm²/g.