1. Farmacinė kompozicija, apimanti drospirenoną, skirta naudoti kaip kontracepcija pacientei, kuriai to reikia, kur:

(a) minėtos kompozicijos dienos aktyvios dozės vienetas apima drospirenono kiekį nuo maždaug 2 mg iki maždaug 6 mg drospirenono, vieną arba daugiau farmaciniu požiūriu priimtinų pagalbinių medžiagų ir neturi jokio estrogeno, ir kur minėtas aktyvus dienos dozės vienetas yra skiriamas pagal dozavimo režimą, kuris apima minėtos dienos aktyvios dozės vieneto skyrimą 24 dienas iš eilės, po to sekančias 4 dienas iš eilės, kur minėtam pacientui nėra skiriamas joks aktyvios dozės vienetas; ir kur

(b) minėtos aktyvios dienos dozės vieneto tirpimo greitis yra toks, kad atliekant tirpimo *in vitro* bandymą pagal USP XXIII Paddle metodą,

(i) ne daugiau kaip 50 % drospirenono, iš pradžių esančio minėtoje dienos veikliojoje dozėje, ištirpsta per 30 minučių ir

(ii) mažiausiai 50 % drospirenono, iš pradžių esančio minėtoje dienos veikliojoje dozėje, ištirpsta laiko intervale nuo 3 iki 4 valandų.

2. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 1 punktą, kur minėta kompozicija yra dar b e s i s k i r i a n t i tuo, kad mažiausiai 70 % drospirenono yra ištirpęs per 6 valandas.

3. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 1 punktą, kur placebo dozės vienetas turi būti įvedamas per minėtas 4 dienas iš eilės, kur joks aktyvus dozė vienetas minėtam pacientui nėra skiriamas.

4. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1 arba 3 punktų, kur kompozicija aktyviame dozės vienete yra sudaryta kietoje formoje, skirta vartoti per burną, parinktą iš grupės, susidedančios iš tablečių, kapsulių, granulių, piliulių, kapsulių ir miltelių.

5. Farmacinė kompozicija, skirta panaudoti pagal bet kurį iš 1 arba 3-4 punktų, kur kompozicija aktyviame dozėje vienete yra suformuluota kaip tabletė.

6. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 5 punktą, kur tabletės papildomai apima dangą, apimančią plėvelę sudarantį agentą ir pasirinktinai tinkamą pagalbinę medžiagą.

7. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 6 punktą, kur minėtas plėvelę sudarantis agentas yra parinktas iš grupės, susidedančios iš hidroksipropilmetilceliuliozės, hidroksipropilceliuliozės ir etilceliuliozės.

8. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 6 punktą, kur minėta tinkama pagalbinė medžiaga yra parinkta iš grupės, susidedančios iš minkštiklio, užpildo ir dažiklio.

9. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1 arba 3-8 punktų, kur minėtas drospirenonas yra dalelių formoje, turinčioje dydžio pasiskirstymą, b e s i s k i r i a n t į tuo, kad (ii) d50 dalelių dydis intervale nuo maždaug 10 mm iki maždaug 60 mm.

10. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 9 punktą, kur minėtos drospirenono dalelės yra gaunamos būdu, susidedančiu iš malimo, pasirinktinai derinamo su sijojimu.

11. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 10 punktą, kur minėtas malimo procesas yra atliekamas malūnu, parinktu iš grupės, susidedančios iš: skysčio energijos malūno, rutulinio malūno, strypinio malūno, plaktukinio malūno, pjovimo malūno ir svyruojančio granuliatoriaus. .

12. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 9 punktą, kur minėtos drospirenono dalelės yra gaunamos būdu, susidedančiu iš kristalizacijos arba nusodinimo, pasirinktinai derinamo su sieto pakopa.

13. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1 arba 3-12 punktų, kur minėtas drospirenonas yra nemikronizuotos ir iš esmės kristalizuotos formos.

14. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1 arba 3-13 punktų, kur minėta farmacinė kompozicija apima kaip farmaciniu požiūriu priimtinas pagalbines medžiagas: mikrokristalinę celiuliozę, bevandenę laktozę, silicio dioksidą ir magnio stearatą.

15. Farmacinė kompozicija, skirta panaudoti pagal bet kurį iš 1 arba 3-14 punktų, kur minėto drospirenono kiekis yra numatytas apie 4 mg.