

2005

Maio

13th World Congress on In Vitro Fertilization Assisted Reproduction & Genetics

25 a 29 de maio de 2005

Istambul, Turquia

E-mail: ivf@kenes.com

Site: www.kenes.com/ivf

Junho

21st Annual Meeting of the ESRHE

19 a 22 de junho de 2005

Copenhague, Dinamarca

E-mail: info@eshre.com

Site: www.esrhe.com

Julho

III Congresso Brasileiro de Ciências Sociais e Humanas em Saúde

9 a 13 de julho de 2005

Florianópolis – Santa Catarina, Brasil

Açoriana Congressos & Eventos

Rua Juventino dos Santos Barbosa, 109, Coqueiros

88080-710 – Florianópolis/SC

Fone/fax: +55 (48) 248-5838

E-mail: abrasco2005@acorianaeventos.com.br

Site: www.acorianaeventos.com.br

Agosto

IX Congresso Brasileiro de Reprodução Assistida

25 a 27 de agosto de 2005

Gramado – Rio Grande do Sul, Brasil

Secretaria Geral: Plenarim Organização de Congressos Ltda.

Outubro

61st Annual Meeting of the ASRM

15 a 21 de outubro de 2005

Montreal Convention Center

Montreal – Quebec, Canadá

E-mail: asrm@asrm.org

Evocanil® Progesterona natural micronizada. **APRESENTAÇÕES:** 100 mg. Embalagens com 30 e 60 cápsulas. **USO RESTRITO A PACIENTES DO SEXO FEMININO E ADULTAS. COMPOSIÇÃO:** Cada cápsula gelatinosa mole contém 100 mg de progesterona natural micronizada e excipientes: lecitina de soja, óleo de milho, óleo vegetal hidrogenado. **INDICAÇÕES:** Todas as insuficiências de progesterona, em particular síndrome pré-menstrual, irregularidades menstruais por problemas de ovulação, mastopatias benignas, mastodínias, esterilidade de causa hormonal por alterações na ovulação, pré-menopausa e menopausa. Ameaça de aborto ou aborto freqüente. De acordo com a posologia sugere-se a utilização da via de administração oral ou vaginal. **CONTRA-INDICAÇÕES:** Hipersensibilidade conhecida a qualquer dos componentes da formulação. Hemorragia genital de causa desconhecida. Porfíria. Ootosclerose. Alterações graves da função hepática. Quadros depressivos. Herpes gestacional. Aborto incompleto. Retenção de feto morto. Tromboflebite. Hemorragia cerebral. **PRECAUÇÕES:** O medicamento deve ser utilizado com cuidado em pacientes cujas condições possam ser agravadas pela retenção de líquidos (por exemplo, hipertensão, distúrbios cardíacos ou renais, epilepsia) e naquelas com histórico de depressão, diabetes, disfunção hepática ou enxaquecas. **Gravidez e Lactação:** A utilização de progesterona não está indicada durante a lactação. **Efeito sobre a capacidade de dirigir e operar máquinas:** Deve-se tomar cuidado com o risco de sonolência e/ou sensação de vertigem relacionada ao uso da progesterona. **INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:** O efeito da progesterona pode ser diminuído pelo uso concomitante de barbitúricos, carbamazepina, hidantoína ou rifampicina. O uso deste medicamento pode aumentar os efeitos dos betabloqueadores, teofilina ou ciclosporina. **REAÇÕES ADVERSAS:** A administração de progesterona é raramente seguida de reações adversas ou efeitos colaterais, que são, normalmente, leves. **Via oral:** Sonolência ou vertigem passageiras 1 a 3 horas após a ingestão. Nestes casos, recomenda-se diminuir a dose ou modificar o ritmo de administração: 2 cápsulas à noite ao deitar-se durante 12 a 14 dias por ciclo, ou alterar para a via vaginal. Em caso de encurtamento do ciclo menstrual ou sangramento intercorrente, atrasar o início do tratamento (por exemplo: iniciar no 19º dia do ciclo em vez do 17º dia). Estes efeitos são causados, geralmente, por superdosagem. **Via vaginal:** Não foi observada intolerância local durante os estudos clínicos. Nenhum efeito secundário geral foi relatado nos estudos clínicos na posologia recomendada. **POSOLOGIA:** Respeitar estritamente as posologias preconizadas. **CONDUTA NA SUPERDOSAGEM:** Em algumas pacientes, a posologia média pode ser excessiva, seja pela persistência ou reaparição de uma secreção endógena instável de progesterona ou por uma sensibilidade particular ao produto. Nestes casos, deve reduzir-se a posologia em quantidade e em duração. Se for observada sonolência ou sensação de vertigem passageira, deve-se reduzir a dose. **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.**
Reg. MS - 1.2214.0056 Fabricado por R. P. Scherer – EUA. 2725 Scherer Drive North, St. Petersburg – Flórida. Importado e embalado por: ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A., subsidiária de Tecnofarma Internacional. Sede: Rua Suíça, 3.400 - Pindamonhangaba – SP. C.N.P.J. 55.980.684/0001-27 - Indústria Brasileira. SAC: 0800-166575