

2004

Outubro

60th Annual Meeting of the ASRM
16 a 21 de outubro de 2004
Pennsylvania Convention Center
Filadélfia, Pensilvânia, EUA
E-mail: asrm@asrm.org

XXI Congresso Brasileiro de
Reprodução Humana
20 a 23 de outubro de 2004
Palácio das Convenções do Anhembi
São Paulo, SP

Novembro

II International Workshop on
Human Oocyte Cryopreservation
24 a 25 de novembro de 2004
Buenos Aires, Argentina
Site: www.cermed.com

2005

Março

12th World Congress on Human
Reproduction
International Academy of Human
Reproduction
10 a 13 de março de 2005
Veneza, Itália
E-mail: biomedical@tin.it
www.humanrep2005.org

Abril

7º Congresso Geral -
Red Latino-americana de
Reprodução Assistida
8 a 10 de abril de 2005
Club Med Village
Ilha de Itaparica - Bahia, Brasil

Maio

13th World Congress on In Vitro
Fertilization Assisted Reproduction &
Genetics
25 a 29 de maio de 2005
Istambul, Turquia
www.kenes.com/ivf
E-mail: ivf@kenes.com

Junho

21st Annual Meeting of the ESRHE
19 a 22 de junho de 2005
Copenhague, Dinamarca
E-mail: info@eshre.com
www.esrhe.com

Outubro

6st 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, mastodínia, 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