- -200 mg de progesterona do 15º ao 25º dia do ciclo, em uma dose ou divididos em duas doses de 100 mg e, em seguida;
 Do 26º dia do ciclo ou no caso de gravidez, esta dose pode ser elevada para o máximo de 600 mg por dia divididos em 3 doses.
 Esta dosagem será continuada até o 60º dia e, por conseguinte, não posteriormente à 13º companda de gravidaz

- Esta dosagem sera continuada ate o 50º dia e, por conseguinte, nao posteriormente à 12ª semana de gravidez.

 Suplementação da fase lútea durante ciclos de fertilização in vitro ou ICSI: A dosagem recomendada é de 600 a 800 mg por dia, divididos em três ou quatro doses (6/6 ou 8/8 horas), iniciados no dia da captação ou no dia da transferência, até a 12ª semana de gravidez.

 Suplementação da fase lútea durante ciclos espontâneos ou induzidos, em control de control d
- Supiementação da fase jutea durante ciclos espontaneos ou induzidos, em caso de subferfilidade o un infertilidade primária ou secundária particularmente devido à anovulação: a dosagem recomendada é de 200 a 300 mg por dia, divididos em duas doses, a partir do 16º dia do ciclo, durante 10 dias.

 O tratamento será rapidamente reiniciado se a menstruação não ocorrer novamente e, sendo diagnosticada uma gravidez, até a 12º semana desta.

 -Ameaça de aborto precoce ou prevenção de aborto devido à insuficiência lútea: a dosagem recomendada é de 200 a 400 mg por dia divididos em duas doses até a 12ª semana de gravidez.

__ |

ate a 12" semana de gravidez.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Este medicamento não é contraceptivo.
Podem ocorrer sonolência ou vertigem passageiras 1 a 3 horas após a ingestão da cápsula, portanto, não é recomendável dirigir ou operar máquinas apos a administração do produto.
O medicamento deve ser utilizado com cuidado em pacientes cujas condições possam ser agravadas pela retenção de liquidos (por exemplo, hipertensão, disturbios cardiacos ou renais, epilepsia) e naquelas com histórico de depressão, diabetes, disfunção hepática ou enxaquecas.
Insuficiência Hepática: por ser metabolizada pelo figado, a progesterona está contraindicada a pacientes com disfunção hepática grave. Se for indicado o tratamento com progesterona em pacientes com insuficiência nepática de grau leve a moderado a paciente deve ser observada com extremo cuidado.
Insuficiência Renal: não foram realizados estudos para avaliar o efeito na insuficiência renal Entretanto, como os metabólitos da progesterona asão eliminados principalmente pelos rins, a progesterona deve ser usada somente com monitoramento cuidadoso em pacientes com disfunção renal.

Gravidez – Categoria A: Este medicamento pode ser utilizado durante a gravidez desde que sob prescrição médica. A utilização de progesterona não está indicada durante a lactação.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS
O efeito da progesterona pode ser diminuido pelo uso concomitante de barbitúricos, carbamazepina, hidantoina ou rifampicina.
O uso deste medicamento pode aumentar os efeitos dos betabloqueadores, teofilina ou ciclosporina.

ciclosporina. Interação com os alimentos: a ingestão concomitante com alimentos aumenta a biodisponibilidade da progesterona em cápsulas gelatinosas moles quando administrada em doses de 200 mg a mulheres na pós-menopausa.

REAÇÕES ADVERSAS

REAÇÕES ADVERSAS
A administração de progesterona é raramente seguida de reações adversas ou efeitos indesejáveis, que são, geralmente, 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 a noite ao deitar-se durante 12 a 14 dias por ciclo, ou alterar para a vía vaginal. Em caso de encurtamento do ciclo menstrual ou sangramento intercorrente, atrasar o inicio do tratamento. Estes efeitos são causados, geralmente, por superdose.
Via vaginal: não foi observada intolerância local durante os estudos clínicos. Nenhum efeito secundário geral foi relatado nos estudos clínicos na posologia recomendada. O tratamento deverá ser interrompido e o médico consultado em caso de alterações visuais ou enxaqueca.

SUPERDOSE

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.

IV) DIZERES LEGAIS

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Lote, fabricação e validade: vide cartucho. Reg. MS - 1.2214.0056 Téc. Resp.: Dra. Maria Rita Maniezi - CRF-SP nº 9.960

Fabricado por:
Catalent Pharma Solutions
2725 Scherer Drive North, St. Petersburg - Flórida - USA
Embalado por:
Blisfarma Indústria Farmacêutica Ltda
Rua da Lua, 147, Jardim Ruyce - Diadema
Importado e distribuído por:
ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A.,
Sede: Rodovia Vereador Abel Fabricio Dias, 3400
Pindamonhangaba - SP
C.N.P. J. 55,980.684/0001-27 - Indústria Brasileira
SAC: 0800-166575 SAC: 0800-166575

349027.08





progesterona

I) IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO EVOCANIL® progesterona

Cápsulas Gelatinosas Moles

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Cápsulas 100 mg – Embalagem com 30 ou 60 cápsulas Cápsulas 200 mg – Embalagem com 20 cápsulas

VIAS DE ADMINISTRAÇÃO Via oral ou vaginal.

COMPOSIÇÃO

USO ADULTO

II) INFORMAÇÕES AO PACIENTE

AÇÃO DO MEDICAMENTO EVOCANIL® tem como princípio ativo a progesterona, que é quimicamente idêntica à progesterona de origem ovariana. Por isso, EVOCANIL® suplementa ou substitui a produção de progesterona pelos ovários, quando necessário.

INDICAÇÕES DO MEDICAMENTO

EVOCANIL® é indicado para os distúrbios relacionados à deficiência de progesterona, como alterações do ciclo menstrual e amenorreia secundária (ausencia de menstruação); na insuficiência lútea (diminuição de progesterona na segunda fase do ciclo), na deficiência de progesterona, na pré-menopausa e na reposição hormonal da menopausa (como complemento à terapia com estrogênio). EVOCANIL® via vaginal é indicado também na implantação do embrião e manutenção da gravidez, preventivo do parto prematuro e aborto, durante o primeiro trimestre.

Por via oral Menstruação irregular devido a distúrbios da ovulação; dor e outros transtornos antes dos ciclos, dor e alterações benignas da mama; sangramento, terapia hormonal da menopausa (como um complemento à terapia estrogênica).

Por via vaginal

r ou via vaginal
Para promover a gravidez, particularmente nos casos de: aborto de repetição; como suporte da fase litea durante os ciclos de FIV (fertilização in vitro) ou ICS (injeção intracitoplasmática de espermatozóides) em reprodução assistida.
Em todas as outras indicações no tratamento com progesterona, a via vaginal pode substituir a via oral se ocorrerem efeitos colaterais da progesterona (sonolência, sensação de vertigem).

RISCOS DO MEDICAMENTO

Este medicamento é contra-indicado em doenças graves do figado.

Este medicamento é contra-indicado em doenças graves do figado.

Este medicamento não trata todas as causas de aborto espontâneo precoce e, particularmente, ele não tem ação sobre abortos provenientes de defeitos genéticos (o que corresponde a mais da metade das causas de aborto). Durante a gravidez, o uso de EVOCANIL 9 100 ou 200 mg é reservado para o primeiro trimestre, preferencialmente pela via vaginal. Durante os 2º e 3º trimestres de gravidez, se utilizado por via oral, há um risco de efeitos colaterais hepáticos.

O tratamento, por recomendação, não é um contraceptivo.

Se o medicamento for administrado por via oral, recomenda-se ser ingerido entre as refeições, preferivelmente à noite quando a paciente for dormir.

Não administrar EVOCANIL® com alimentos (ocorre duplicação da absorção).

GRAVIDEZ - AMAMENTAÇÃO
Muitos estudos epidemiológicos, com mais de mil pacientes, não revelaram nenhuma
associação entre a progesterona e malformações fetais.
Consulte o seu médico antes de tomar qualquer medicamento.

Dirigir e usar máquinas Pacientes que pretendem dirigir ou usar máquinas devem ser advertidas que poderão sentir sonolência e/ou vertigem após administração oral deste medicamento.

Uso de outros medicamentos Informe seu médico caso esteja utilizando ou tenha utilizado recentemente quaisquer outros medicamentos.

MODO DE USO
Siga corretamente as recomendações médicas. A eliminação de fragmentos da cápsula e secreção vaginal podem ocorrer, não interferindo na eficácia do tratamento. Recomenda-se o uso de absorvente higiênico para evitar que a roupa intima manche com a enventual eliminação do produto. Independente da indicação e via de administração (oral ou vaginal), a dosagem nunca deverá exceder 200 mg por dose.



- Via oral

 Na insuficiência de progesterona, a dosagem média é de 200 a 300 mg de progesterona por dia, Este medicamento deverá ser tomado com um copo d'água, longe das refeições (estómago vazio), preferivelmente à noite antes de dormir.

 Em insuficiência lútea (sindrome pré-menstrual, mastopatia benigna, menstruação irregular, prémenopausa) o regime de tratamento usual é de 200 a 300 mg opr dia: mg por dis: - 200 mg en dose única antes de dormir; - 300 mg divididos em duas doses, 100 mg 2 horas após o desjejum e 200 mg à noite,

- ao deitar. **Em terapia de reposição hormonal para menopausa**, a terapia estrogênica - Em terapia de reposição hormonal para menopausa, a terapia estrogênica isolada não é recomendada (maior risco de hiperplasia endometrial). Conseqüentemente, a progesterona é combinada em dose de 100 a 200 mg por dia, da seguinte forma:
 - dose única de 100 mg à noite antes de dormir, de 25 a 30 dias por mês ou,
 - divididos em duas doses de 100 mg 12 a 14 dias por mês, ou nas últimas duas semanas de cada seqüência do tratamento ou,
 - dose única de 200 mg à noite antes de dormir, de 12 a 14 dias por mês, ou nas últimas duas semanas da cada seqüência do tratamento. Na dose de 200 mg é comum observar-se um sangramento de privação após o uso da progesterona.

Via vaginal
Cada cápsula gelatinosa deve ser introduzida profundamente na vagina
Suporte de progesterona durante a insuficiência ovariana ou carência
ovariana completa de mulheres com diminuição da função ovariana
O regime de tratamento (como um complemento para a terapia adequada de

ovariana completa de mulheres com diminuição da função ovariana.

O regime de tratamento (como um complemento para a terapia adequada de estrogênio) é o seguinte:

-200 mg de progesterona do 15º ao 25º dia do ciclo, em uma dose ou divididos em duas doses de 100 mg e, em seguida;

-Do 26º dia do ciclo ou no caso de gravidez, esta dose pode ser elevada para o máximo de 600 mg por dia divididos em 3 doses.

Esta dosagem sera continuada até o 60º dia e, por conseguinte, não posteriormente à 12º semana de gravidez.

-Suplementação da fase lútea durante ciclos de fertilização in vitro ou ICSI: A dosagem recomendada é de 600 a 800 mg por dia, divididos em três ou quatro doses (6/6 ou 8/8 horas), iniciados no dia da captação ou no dia da transferência, até a 12º semana de gravidez.

-Suplementação da fase lútea durante ciclos espontâneos ou induzidos, em caso de subfertilidade ou infertilidade primária ou secundária particularmente devido à anovulação, a dosagem recomendada é de 200 a 300 mg por dia, divididos em duas doses, a patir do 16º dia do ciclo, durante 10 dias.

O tratamento será rapidamente reiniciado se a menstruação não ocorrer novamente e, sendo diagnosticada uma gravidez, até a 12º semana de esta.

-Ameaça de aborto precoce ou prevenção de aborto devido à insuficiência lútea: a dosagem recomendada é de 200 a 400 mg por dia divididos em duas doses até a 12º semana de gravidez.

Seu médico determinará qual a via de administração - oral ou vaginal - mais apropriada para o seu caso e, ainda, poderá modificar a dose e a duração do tratamento de acordo com a indicação considerada e a eficácia do medicamento. "Não interrompa o tratamento sem o conhecimento de seu médico." "Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento." NÃO USE MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MEDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAUDE.

REAÇÕES ADVERSAS

REAÇÕES ADVERSAS
Como qualquer medicamento, EVOCANIL® 100 ou 200 mg pode causar efeitos colaterais.
Na administração por via oral os seguintes efeitos colaterais foram observados, com menor frequência: cefaléia, fadiga, náusea, prurido ou rash, depressão, sangramento de escape.
Mais freqüentemente pode ocorrer sonolência e tonteira em alguns pacientes, de 1 a 3 horas após a ingestão deste produto. Nessoc caso, a dose por ingestão deve ser reduzida, ou readaptada, ou utilizar a via vaginal.
Em todos os casos, não exceder o máximo de 200 mg por dose.
Em caso de sinais de superdosagem, consulte seu médico para reajuste do tratamento.

tratamento. Reações alérgicas podem ocorrer devido à presença de lecitina de soja. Por via vaginal não foram notadas intolerâncias locais.

CONDUTA EM CASO DE SUPERDOSE

CONDUTA EM CASO DE SUPERDOSE

No caso da ingestão de grande quantidade deste medicamento de uma só
vez entre em contato imediatamente com seu médico.

No entanto, em alguns pacientes, a posologia habitual pode se revelar excessiva,
seja devido ao fato da persistência ou a reaparição de uma secreção endógena
instâvel de progesterona, seja devido ao fato de ocorrer uma sensibilidade particular
ao produto.

ao produto. Faz-se então conveniente, nestes casos, à critério médico, diminuir a posologia em quantidade e/ou modificar o ritmo.

CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

Conservar o produto em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C), proteger da luz e umidade. TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORÁ DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

III) INFORMAÇÕES TÉCNICAS
CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS
Propriedades farmacodinámicas
PROGESTERONA (G03DA04: sistema urogenital e hormônios sexuais).
As propriedades do EVOCANIL® são similares às de um progesterona, de modo especial: efeitos de gestágeno, antiestrogênio e antiandrogênio leve e antialdosterona.

Propriedades farmacocinéticas Via oral

Absorção

Absorção
A progesterona é absorvida no trato gastrintestinal.
Os niveis de progesterona sangüínea aumentam a partir da primeira hora e picos plasmáticos são obtidos em 1 a 3 horas após a administração.
Estudos farmacocinéticos realizados em voluntários demonstraram que após a ingestão simultânea de duas cápsulas de 100 mg de EVOCANIL®, niveis médios de progesterona plasmáticos aumentaram de 0, 13 ng/ml para 4,25 ng/ml após 1 hora, 11,75 ng/ml em 2 horas, 8,37 ng/ml em 4 horas, 2 ng/ml em 6 horas e, 1,64 ng/ml em 8 horas

A horas.

De acordo com o tempo de distribuição do hormônio para os tecidos, a dosagem diária deveria ser dividida em duas doses com um intervalo de 12 horas para manter niveis efetivos e estáveis nas 24 horas do dia. Há variações consideráveis entre individuos, ainda que um mesmo sujeito conserve as mesmas características farmacocinéticas durante um periodo de alguns meses, permitindo um bom ajuste de dosagem individual.

Metabolismo
Os metabólitos plasmáticos principais são 20-hidróxi, 4-pregnenolona e 5 diidroprogesterona.
Na urina, 95% do produto é eliminado na forma de seus metabólitos glicuroconjugados incluindo o metabólito principal 3,5-pregnanodiol (pregnandiol). Estes metabólitos plasmáticos e urinário são idênticos áqueles encontrados durante a secreção fisiológica do corpo lúteo ovariano.

Via vaginal Absorção Após inserção vaginal, a progesterona é rapidamente absorvida pela mucosa vaginal, como mostrado pelo aumento nos niveis da progesterona plasmática a

vaginal, como mostrado pelo aumento nos níveis da progesterona plasmática a partir da primeira hora após a administração. Concentrações de pico de progesterona plasmática são alcançadas em 2 a 6 horas após aplicação e as concentrações médias durante 24 horas de 0,97 ng/ml são obtidas após administração de 100 mg pela manhã e pela noite. Esta dosagem média recomendada, conseqüentemente, induz concentrações plasmáticas fisiológicas estáveis de progesterona, similares àquelas observadas durante a fase lútea de um ciclo menstrual ovulatório normal. Pequenas variações nos níveis de progesterona entre indivíduos torna possível predizer o efeito obtido com uma dosagem padrão.

nos niveis de progesteroria entre individuos torna possivel preuzizer o efetto botido com uma dosagem padrão. Nas doses superiores de 200 mg por dia, concentrações similares de progesterona são obtidas àquelas descritas durante o primeiro trimestre de gravidez. **Metabolismo**A concentração plasmática 5-pregnenolona não é aumentada. A eliminação urinária é feita principalmente na forma de 3,5-pregnanodiol (pregnandiol) como mostrado pelo aumento progressivo em sua concentração (para uma concentração de pico de 142 ng/ml em 6 horas).

INDICAÇÕES
De acordo com a posologia sugere-se a utilização destas vias de administração:
Via oral: distúrbios relacionados à insuficiência de progesterona, em particular sindrome pré-menstrual, irregularidades menstruais por distúrbios da ovulação ou ausência de ovulação, mastopatias benignas, pré-menopausa e menopausa (como complemento do tratamento estrogênico). Via vaginal: pode ser utilizada como alternativa à via oral, principalmente nas seguintes indicações: reposição da progesterona em mulheres ovarioprivas, suplementação da fase lútea durante ecundação in vitro (FIV); suplementação da fase lútea durante oculação; ma caso de hipofertilidade ou de estenlidade primária ou secundária, principalmente por distúrbios da ovulação; ameaça de aborto ou prevenção do aborto repetido por insuficiência lútea.

CONTRA-INDICAÇÕES
Hipersensibilidade conhecida a qualquer dos componentes da formulação.
Hemorragia genital de causa desconhecida, porfiria, otoesclerose, alterações graves
da função hepática, quadros depressivos, herpes gestacional, aborto incompleto,
retenção de feto morto, tromboflebite e hemorragia cerebral.
Este medicamento é contra-indicado para uso pediátrico e para pacientes do
sexo masculino.

- POSOLOGIA

 Via orai:

 Na insuficiência de progesterona, a dosagem média é de 200 a 300 mg de progesterona por dia. Este medicamento deverá ser tomado com um copo d'água, longe das refeições (estômago vazio), preferivelmente à noite antes de dormir.

 Em insuficiência lutea (sindrome pré-menstrual, mastopatia benigna, menstruação irregular, prémenopausa) o regime de tratamento usual é de 200 a 300 mg por dia:

 200 mg em dose única antes de dormir;
 300 mg divididos em duas doses, 100 mg 2 horas após o desjejum e 200 mg à noite, ao deitar.

 Em terapia de reposição hormonal para menopausa, a terapia estrogênica

- 300 mg divididos em duas doses, 100 mg ∠ noras apos o detar.

 Em terapia de reposição hormonal para menopausa, a terapia estrogênica isolada não é recomendada (maior risco de hiperplasia endometrial). Conseqüentemente, a progesterona é combinada em dose de 100 a 200 mg por día, da seguinte forma:
 dose única de 100 mg à noite antes de dormir, de 25 a 30 días por mês ou,
 divididos em duas doses de 100 mg 12 a 14 días por mês, ou nas últimas duas semanas de cada seqüência do tratamento ou,
 dose única de 200 mg à noite antes de dormir, de 12 a 14 días por mês, ou nas últimas duas semanas de cada seqüência do tratamento.
 Na dose de 200 mg è comum observar-se um sangramento de privação após o uso da progesterona.

- da progesterona. Em todas indicações a via vaginal pode ser utilizada, nas mesmas dosagens da via oral, em casos de efeitos colaterais devido a progesterona.

Via vaginal:
Cada cápsula gelatinosa deve ser introduzida profundamente na vagina.
Suporte de progesterona durante a insuficiência ovariana ou carência
ovariana completa de mulheres com diminuição da função ovariana.
O regime de tratamento (como um complemento para a terapia adequada de ovariana co..., O regime de tratamento estrogênio) é o seguinte