



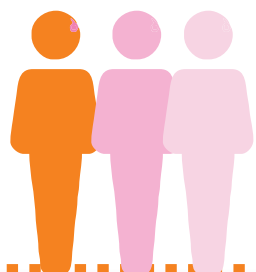
Sinônimo de
confiança e
segurança



CONFIANÇA



Credibilidade ou conceito positivo que se tem a respeito de alguém ou de algo; crédito, segurança¹.



Pacientes brasileiras já usaram mais de **274 milhões de doses** desde o seu lançamento³.



7 a cada 10 prescrições de progestágenos no Brasil, são de **Utrogestan^{®4}**.



Disponível em mais de **52.500 farmácias** no Brasil³.

Líder

de mercado há mais de **20 anos³**.



Primeira

progesterona natural **do mundo⁹**.





SEGURANÇA



Estado do que se acha seguro ou firme; estabilidade, solidez².



A administração por via vaginal permite **melhor biodisponibilidade** de progesterona no útero⁵.

Permite também **menos efeitos adversos sistêmicos**^{5-7*}.

*Comparada à progesterona intramuscular

200

Estudos clínicos
feitos com
Utrogestan^{®10}.

Estudos observacionais sugerem que o **risco de CA de mama** pode ser menor com o uso de **progesterona natural micronizada**, além de poder ser menos trombogênica do que as outras progestinas⁸.

UTROGESTAN®

progesterona natural
micronizada



1. Definição da palavra "confiança" disponível em <https://michaelis.uol.com.br/moderno-portugues/busca/portugues-brasileiro/confian%C3%A7a/>, acesso em 22/06/2020 às 15:39h. 2. Definição da palavra "segurança" disponível em <https://michaelis.uol.com.br/moderno-portugues/busca/portugues-brasileiro/seguran%C3%A7a/>, acesso em 18/06/2020 às 11:18h. 3. IQVIA PMB Março/2020. 4. IQVIA NPS Março/2020. 5. TAVANIOTOU, A., SMITZ, J., BOURGAIN, C., & DEVROEY, P. (2000). COMPARISON BETWEEN DIFFERENT ROUTES OF PROGESTERONE ADMINISTRATION AS LUTEAL PHASE SUPPORT IN INFERTILITY TREATMENTS. HUMAN REPRODUCTION UPDATE, 6(2), 139148. 6. RUAN X, & AO, M. (2015). SYSTEMIC PROGESTERONE THERAPY PARENTERAL, ORAL VAGINAL AND EVEN TRANSDERMAL? J. REPRODUKTIONSMED. ENDOKRINOL (VOL. 12). 7. BULLETTI, C., DE ZIEGLER, D., FLAMIGNI, C., GIACOMUCCI, E., POLLI, V., BOLELLI, G., & FRANCESCHETTI, F. (1997). TARGETED DRUG DELIVERY IN GYNAECOLOGY: THE FIRST UTERINE PASS EFFECT. HUMAN REPRODUCTION, 12(5), 10731079. 8. PINKERTON JOANN V. ET AL. THE 2017 HORMONE THERAPY POSITION STATEMENT OF THE NORTH AMERICAN MENOPAUSE SOCIETY. 2017; 24(7); 728753. 9. Disponível em <https://besins-healthcare.com.br/besins/sobre-nos/>, acesso em 03/07/2020 às 12:27h. 10. De acordo com pesquisa feita no PubMed com os termos "utrogestan" e "micronized progesterone".

UTROGESTAN® progesterona. **Indicações** - Via oral Utrogestan® é destinado para o tratamento de: Distúrbios da ovulação relacionados à deficiência de progesterona, como dor e outras alterações do ciclo menstrual, amenorreia secundária e alterações benignas da mama. Insuficiência lútea; Estados de deficiência de progesterona, na pré-menopausa e na reposição hormonal da menopausa como complemento à terapia com estrogênio. Via vaginal Utrogestan® é indicado para: Suporte de progesterona durante a insuficiência ovariana ou carência ovariana completa de mulheres com diminuição da função ovariana (doação de oócitos); Suplementação da fase lútea durante ciclos de fertilização in vitro ou ICSI (Injeção Intracitoplasmática de Espermatozoides); Suplementação da fase lútea durante ciclos espontâneos ou induzidos, em caso de subfertilidade ou infertilidade primária ou secundária devido à anovulação; Ameaça de aborto precoce ou prevenção de aborto devido à insuficiência lútea durante o primeiro trimestre. Em todas as indicações a via vaginal pode ser utilizada para substituir a via oral, em casos de efeitos colaterais da progesterona (sonolência e sensação de vertigem após a absorção oral). **Contraindicações** - Câncer de mama ou dos órgãos genitais, Sangramento genital não diagnosticado, Acidente vascular cerebral, doenças do fígado, aborto incompleto, câncer do fígado, doenças tromboembólicas, tromboflebite (formação ou presença de um coágulo sanguíneo), porfíria, hipersensibilidade e/ou alergia a qualquer um dos componentes da fórmula. **Advertências e Precauções** - Este medicamento não trata todas as causas de aborto espontâneo precoce e, particularmente, não tem ação sobre abortos provenientes de transtornos genéticos (que correspondem a mais da metade das causas de aborto). O tratamento com Utrogestan®, por recomendação, não é um contraceptivo. Monitorar pacientes que apresentem alguma condição que possa ser agravada pela retenção de líquidos (distúrbios cardíacos ou renais), epilepsia, depressão, diabetes, cisto ovariano, disfunção hepática, asma brônquica, intolerância à glicose ou enxaqueca. Não é recomendável dirigir ou operar máquinas após a administração deste medicamento. A ingestão concomitante do medicamento com alimentos pode aumentar a biodisponibilidade da progesterona. Utrogestan® não deve ser administrado com alimentos. Uso na gestação - Categoria de risco gestacional: A. "Em estudos controlados em mulheres grávidas, o fármaco não demonstrou risco para o feto no primeiro trimestre de gravidez. Não há evidências de risco nos trimestres posteriores, sendo remota a possibilidade de dano fetal". **Posologia e Modo de Usar** - Via oral: Recomenda-se que a administração seja feita com um copo d'água, longe das refeições (com o estômago vazio), preferencialmente à noite, antes de dormir. Na insuficiência de progesterona, a dose média é de 200 a 300 mg de progesterona micronizada por dia. Na insuficiência lútea (síndrome pré-menstrual, doença mamária benigna, menstruação irregular e pré-menopausa) o regime de tratamento usual é de 10 dias por ciclo, habitualmente do 16º ao 25º dia, devendo ser usados 200 a 300 mg por dia, do seguinte modo: 200 mg em dose única antes de dormir; 300 mg divididos em duas doses, 100 mg duas horas após o desjejum e 200 mg à noite, ao deitar. Em terapia de reposição hormonal para menopausa, a terapia estrogênica isolada não é recomendada pelo maior risco de hiperplasia endometrial (proliferação benigna do endométrio no útero). Consequentemente, 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 (neste caso, a maioria das pacientes pode não apresentar sangramento) ou; divididos em duas doses de 100 mg, 12 a 14 dias por mês, ou nas últimas duas semanas de cada sequência 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 de cada sequência do tratamento. Na dose de 200 mg é comum observar um sangramento de privação após o uso da progesterona. Em todas as indicações, a via vaginal pode ser utilizada, nas mesmas dosagens da via oral, em casos de efeitos colaterais pelo uso da progesterona (sonolência após absorção oral). 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 (doação de oócitos). O regime de tratamento (como um complemento para a terapia adequada de estrogênio) é o seguinte: 200 mg de progesterona micronizada do 15º ao 25º dia do ciclo, em uma única dose ou divididos em duas doses de 100 mg e, em seguida; A partir 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 posologia deverá ser continuada até o 60º dia e, portanto, não deve ser administrada após a 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 (a cada 6h ou 8h), 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 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 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 12ª semana desta. Ameaça de aborto precoce ou prevenção de aborto devido à insuficiência lútea. A dose recomendada é de 200 a 400 mg por dia divididos em duas doses até a 12ª semana de gravidez. Este medicamento não pode ser partido, aberto ou mastigado. Reg. MS. 1.8759.0001 **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.**

CONTRAINDICAÇÕES: CÂNCER DE MAMA OU DOS ÓRGÃOS GENITAIS, SANGRAMENTO GENITAL NÃO DIAGNOSTICADO, ACIDENTE VASCULAR CEREBRAL, DOENÇAS DO FÍGADO, ABORTO INCOMPLETO, CÂNCER DO FÍGADO, DOENÇAS TROMBOEMBÓLICAS, TROMBOFLEBITE (FORMAÇÃO OU PRESENÇA DE UM COÁGULO SANGUÍNEO), PORFÍRIA, HIPERSENSIBILIDADE E/OU ALERGIA A QUALQUER UM DOS COMPONENTES DA FÓRMULA. **INTERAÇÃO MEDICAMENTOSA:** A INGESTÃO CONCOMITANTE DO MEDICAMENTO COM ALIMENTOS PODE AUMENTAR A BIODISPONIBILIDADE DA PROGESTERONA. UTROGESTAN® NÃO DEVE SER ADMINISTRADO COM ALIMENTOS.



0800 777 24 30
sac@besins-healthcare.com

Material promocional direcionado a profissionais da saúde – 3000138 – Maio/2021.



WWW.BESINS-HEALTHCARE.COM.BR
BESINS HEALTHCARE BRASIL Rua Alexandre Dumas, 1658
Chácara Santo Antônio São Paulo – SP – 04717-004