ANEXO I RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fertavid 50 UI/0,5 ml solução injetável Fertavid 75 UI/0,5 ml solução injetável Fertavid 100 UI/0,5 ml solução injetável Fertavid 150 UI/0,5 ml solução injetável Fertavid 200 UI/0,5 ml solução injetável

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Fertavid 50 UI/0,5 ml solução injetável

Um frasco para injetáveis contém 50 UI da hormona folículo-estimulante recombinante (FSH) em 0,5 ml de solução aquosa. Isto corresponde a uma dosagem de 100 UI /ml. Um frasco para injetáveis contém 5 microgramas de proteína (bioatividade específica *in vivo* igual a, aproximadamente, 10.000 UI FSH / mg de proteína). A solução injetável contém como substância ativa a foritropina beta, produzida por engenharia genética a partir de uma linhagem de células de ovário do ratinhos chineses (CHO).

Fertavid 75 UI/0,5 ml solução injetável

Um frasco para injetáveis contém 75 UI da hormona folículo-estimulante recombinante (FSH) em 0,5 ml de solução aquosa. Isto corresponde a uma dosagem de 150 UL/ml. Um frasco para injetáveis contém 7,5 microgramas de proteína (bioatividade específica *in vivo* igual a, aproximadamente, 10.000 UI FSH / mg de proteína). A solução injetável contém con o substância ativa a folitropina beta, produzida por engenharia genética a partir de uma linhagem de células de ovário de ratinhos chineses (CHO).

Fertavid 100 UI/0,5 ml solução injetável

Um frasco para injetáveis contém 100 UI da horino a folículo-estimulante recombinante (FSH) em 0,5 ml de solução aquosa. Isto corresponde a uma dosagem de 200 UI/ml. Um frasco para injetáveis contém 10 microgramas de proteína (bioat vidade específica *in vivo* igual a, aproximadamente, 10.000 UI FSH / mg de proteína). A solução injetável contém como substância ativa a folitropina beta, produzida por engenharia genética a partir de uma linhagem de células de ovário de ratinhos chineses (CHO).

Fertavid 150 UI/0,5 ml solução injetável

Um frasco para injetáveis contém 150 UI da hormona folículo-estimulante recombinante (FSH) em 0,5 ml de solução aguas. Isto corresponde a uma dosagem de 300 UI/ml. Um frasco para injetáveis contém 15 microgr imas de proteína (bioatividade específica *in vivo* igual a, aproximadamente, 10.000 UI FSH rag de proteína). A solução injetável contém como substância ativa a folitropina beta, produzida por engenharia genética a partir de uma linhagem de células de ovário de ratinhos chineses (CHC).

Fertavid 200 UI/0,5 ml solução injetável

Um frasco para injetáveis contém 200 UI da hormona folículo-estimulante recombinante (FSH) em 0,5 ml de solução aquosa. Isto corresponde a uma dosagem de 400 UI/ml. Um frasco para injetáveis contém 20 microgramas de proteína (bioatividade específica *in vivo* igual a, aproximadamente, 10.000 UI FSH / mg de proteína). A solução injetável contém como substância ativa a folitropina beta, produzida por engenharia genética a partir de uma linhagem de células de ovário de ratinhos chineses (CHO).

Excipiente com efeito conhecido:

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por injeção, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável (injetável). Solução límpida e incolor.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

Nas mulheres adultas:

Fertavid está indicado no tratamento da infertilidade feminina nas seguintes situações clínicas:

- Anovulação (incluindo síndrome do ovário poliquístico, SOP), em mulheres que não responderam ao tratamento com citrato de clomifeno.
- Hiperestimulação ovárica controlada para induzir o desenvolvimento de múltiplos folículos nos programas de procriação medicamente assistida [ex. fertilização *in vitro/t*: an ferência de embriões (FIV/ET), transferência intratubar de gâmetas (GIFT) e injecto intracitoplasmática de espermatozoides (ICS)].

Nos homens adultos:

• Espermatogénese deficiente devido a hipogonadismo hipogonadotrófico.

4.2 Posologia e modo de administração

O tratamento com Fertavid deve ser iniciado sob a super visão de um médico com experiência no tratamento de problemas de fertilidade.

A primeira injeção de Fertavid deve ser administrada sob supervisão médica direta.

Posologia

Posologia na mulher

Existem grandes variações inta e intra-individuais na resposta dos ovários às gonadotrofinas exógenas. Por isso, torna-so impossível estabelecer um esquema posológico uniforme. A dosagem deve por conseguinte se, ajustada individualmente de acordo com a resposta ovárica. Este facto exige uma avaliação ecogrática do desenvolvimento folicular. A determinação simultânea dos níveis séricos de estradiol também poderá ser útil.

Com base nos resultados de estudos clínicos comparativos, é considerado adequado administrar uma dose total mais baixa de Fertavid durante um período de tratamento mais curto do que o geralmente usado para a FSH urinária, não só para otimizar o desenvolvimento folicular como também para reduzir o risco de hiperestimulação ovárica indesejada (ver secção 5.1).

A experiência clínica com Fertavid está baseada em até três ciclos de tratamento em ambas as indicações. No global, a experiência com FIV indica que, em geral, a taxa de tratamento com sucesso permanece estável durante as primeiras quatro tentativas, diminuindo depois de forma gradual.

Anovulação

De um modo geral, recomenda-se um esquema de tratamento sequencial inciando-se com uma administração diária de 50 UI de Fertavid. Esta dose é mantida, pelo menos, durante 7 dias. Se não se verificar uma resposta dos ovários, a dose diária é gradualmente aumentada até que o desenvolvimento folicular e/ou os valores plasmáticos em estradiol indiquem uma resposta farmacodinâmica adequada. Um aumento dos valores diários de estradiol de 40-100% será considerado ótimo. Esta dose diária eficaz é então mantida até serem atingidas as condições pré-ovulatórias. São atingidas condições pré-ovulatórias quando se evidencia ecograficamente um folículo dominante com, pelo menos, 18 mm de diâmetro e/ou quando são atingidos valores

plasmáticos de estradiol de 300-900 picogramas/ml (1000-3000 pmol/l). Normalmente, para atingir este estadio são necessários 7 a 14 dias de tratamento. A administração de Fertavid é então interrompida e a ovulação poderá ser induzida pela administração de gonadotrofina coriónica humana (hCG).

Se o número de folículos que responderem for demasiado elevado ou se o valor de estradiol subir muito rapidamente, i.e. mais do que o dobro em 2 ou 3 dias consecutivos, a dose diária deve ser diminuída.

Uma vez que os folículos com mais de 14 mm podem originar gravidez, múltiplos folículos préovulatórios que excedam os 14 mm podem conduzir a gravidez múltipla. Se este limite for ultrapassado, deve-se interromper a administração de hCG e deve-se evitar a gravidez de forma a prevenir a ocorrência de gravidez múltipla.

Hiperestimulação ovárica controlada em programas de procriação medicamente assistida São aplicados vários protocolos de estimulação. Recomenda-se uma dose inicial entre 100-225 UI durante pelo menos 4 dias. Posteriormente, a dose pode ser ajustada individualmente, com base na resposta ovárica. Foi demonstrado, em estudos clínicos, que são suficientes doses de manutenção situadas num intervalo de 75 a 375 UI, durante 6 a 12 dias, embora possa ser necessário um tratamento mais prolongado.

Fertavid pode ser administrado isoladamente ou, para prevenir uma luteir za ão prematura, associado a um agonista ou um antagonista da GnRH. Quando se utiliza o agonista GnRH, pode ser necessária uma dose de tratamento total mais elevada de Fertavid para conseguir uma resposta folicular adequada.

A resposta ovárica é monitorizada por avaliação ecográfica. A determinação simultânea dos níveis séricos de estradiol também poderá ser útil. Quando a valiação ecográfica mostra a existência de, pelo menos, 3 folículos de 16-20 mm, e há evidencia de uma boa resposta de estradiol (valores plasmáticos de cerca de 300-400 pi og amas/ml (1000-1300 pmol/l) para cada folículo com um diâmetro maior que 18 mm), a fase final de maturação dos folículos é induzida pela administração de hCG. A recolha dos pócitos é realizada 34-35 horas depois.

Posologia no homem

Fertavid deve ser administrado numa dose de 450 UI/semana, preferencialmente divididas em 3 doses de 150 UI, juntamente com a hCG. O trata nel to com Fertavid e hCG deve ser continuado durante, pelo menos, 3 a 4 meses antes de se esperar qualquer melhoria na espermatogénese. Para avaliar a resposta, é recomendada a análise do esperma 4 a 6 meses após o início do tratamento. Se o doente não responder após este período, a tera reutica combinada pode ser prolongada; a experiência clínica atual indica que pode ser necessário um tratamento por um período de 18 meses ou mais para se conseguir a espermatogénese.

População pediátrica

Não existe utilização i elevante de Fertavid na população pediátrica na indicação aprovada.

Modo de administração

Para prevenir injeções dolorosas e minimizar a perda no local da injeção, Fertavid ser administrado lentamente por via intramuscular ou subcutânea. O local da injeção subcutânea deve ser alternado para prevenir lipoatrofia. Toda a solução não usada deverá ser inutilizada.

A injeção subcutânea de Fertavid pode ser administrada pelo doente ou pelo companheiro, desde que lhe sejam dadas as instruções apropriadas pelo médico. A autoadministração de Fertavid deverá ser feita apenas por doentes que estão muito motivados, adequadamente treinados e que tenham possibilidade de serem aconselhados por um médico.

4.3 Contraindicações

Para homens e mulheres

- Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção
 6 1
- Tumores do ovário, mama, útero, testículos, hipófise ou hipotálamo.

• Insuficiência gonadal primária.

Adicionalmente para mulheres

- Hemorragia vaginal n\u00e4o diagnosticada.
- Quistos ováricos ou aumento de volume dos ovários, não relacionados com a síndrome do ovário poliquístico (SOP).
- Malformações dos orgãos reprodutivos incompatíveis com a gravidez.
- Fibromiomas do útero incompatíveis com a gravidez.

4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

Reações de hipersensibilidade aos antibióticos

• Fertavid pode conter vestígios de estreptomicina e/ou neomicina. Estes antibióticos podem causar reações de hipersensibilidade em pessoas suscetíveis.

Avaliação da infertilidade antes de iniciar o tratamento

• Antes de iniciar o tratamento, a infertilidade do casal deve ser avaliada conforme apropriado. Em particular, as mulheres devem ser avaliadas em relação ao hipotiroidis me, insuficiência adrenocortical, hiperprolactinemia e tumores da hipófise ou hipotálamo e deve ser dado tratamento específico apropriado.

Nas mulheres

Síndrome de Hiperestimulação Ovárica (SHO)

A SHO é uma situação clínica distinta do ovário aumentado não complicado. Os sinais e os sintomas clínicos de SHO ligeira e moderada são dor abdominal, náus cas, diarreia, aumento do volume dos ovários ligeiro a moderado e quistos ováricos. A SHC grave pode ser fatal. Os sinais e os sintomas clínicos de SHO grave são o aparecimento de quistos ováricos de grandes dimensões, dor abdominal aguda, ascite, derrame pleural, hidrotórax, dispreia oligúria, alterações hematológicas e aumento de peso. Em situações raras, pode ocorrer tromboembolismo venoso ou arterial associado à SHO. Foram também notificadas em associação com a SHO, anomalias transitórias no teste da função hepática sugestivas de disfunção hepática com ou sem alterações morfológicas na biópsia hepática.

A SHO pode ser causada pela administração de Gonadotropina Coriónica humana (hCG) e pela gravidez (hCG endógena). A SHO prematura ocorre habitualmente nos 10 dias após a administração de hCG e pode estar associaça a uma resposta ovárica excessiva à estimulação gonadotrófica. A SHO tardia ocorre para além de 10 dias depois da administração da hCG, como consequência das alterações hormonais da gravio 2. Devido ao risco de desenvolvimento de SHO, as doentes devem ser monitorizadas durante pelo menos 2 semanas após administração da hCG.

Mulheres om fatores de risco conhecidos para uma resposta ovárica elevada podem ser especialmente suscetíveis de desenvolver SHO durante ou após o tratamento com Fertavid. Nas mulheres que fazem o seu primeiro ciclo de estimulação ovárica e nas quais os fatores de risco são apenas parcialmente conhecidos, recomenda-se a monitorização cuidadosa dos sinais e sintomas precoces de SHO.

Siga as recomendações clínicas atuais para reduzir o risco de SHO durante a Procriação Medicamente Assistida (PMA). A adesão à dose recomendada de Fertavid e ao regime de tratamento e a monitorização cuidadosa da resposta ovárica são importantes para reduzir o risco de SHO. Para monitorizar o risco de SHO, devem ser efetuadas avaliações ecográficas do desenvolvimento folicular antes do início do tratamento e a intervalos regulares durante o tratamento; a determinação simultânea dos níveis séricos de estradiol também poderá ser útil. Nas técnicas de PMA existe um risco aumentado de SHO se forem observados 18 ou mais folículos com um diâmetro igual ou superior a 11 mm.

Se se desenvolver SHO, deve ser implementado e seguido o tratamento convencional da SHO.

Gravidez múltipla

Foram notificados gravidezes e nascimentos múltiplos em todos os tratamentos com gonadotropinas, incluindo folitropina beta. As gestações múltiplas, especialmente se forem de ordem elevada, envolvem um risco aumentado de efeitos adversos maternais (complicações durante a gravidez e parto) e perinatais (baixo peso neonatal). Para as mulheres anovulatórias submetidas a indução da ovulação, a monitorização do desenvolvimento folicular com ecografia transvaginal poderá ajudar a determinar se deverá ou não continuar o ciclo, de modo a reduzir o risco de gravidezes múltiplas. A determinação simultânea dos níveis séricos de estradiol também poderá ser útil. Antes de iniciar o tratamento, os doentes devem ser alertados para o potencial risco de ocorrência de nascimentos múltiplos.

Em mulheres submetidas a técnicas de Procriação Medicamente Assistida (PMA), o risco de gravidez múltipla está principalmente relacionado com o número de embriões transferidos. Quando utilizado para a indução do ciclo de ovulação, o ajuste apropriado da dose de FSH pode prevento desenvolvimento de folículos múltiplos.

Gravidez ectópica

As mulheres inférteis submetidas a PMA têm uma maior incidência de gravidez ectópica. Assim, é importante ter numa fase precoce a confirmação ecográfica de que a gravidez é intrauterina.

Aborto espontâneo

A taxa de abortos em mulheres submetidas a técnicas de Procriação Medicamente Assistida é superior à da população normal.

<u>Complicações vasculares</u>

Têm sido notificados eventos tromboembólicos, tanto em associação como isolado de SHO, após o tratamento com gonadotropinas, incluindo Fertavia. A trombose intravascular, que pode ter origem em veias ou artérias, pode resultar no fluxo reduzido de sangue para órgãos vitais ou extremidades. Em mulheres com fatores de risco geralmente conhecidos para acontecimentos tromboembólicos, tais como antecedentes pessoais ou familiares, ovesidade grave ou trombofilia, o tratamento com gonadotropinas, incluindo Fertavid. De de levar a um aumento adicional deste risco. Nestas mulheres, devem ponderar-se os benefícios e os iscos da administração de gonadotropinas, incluindo Fertavid. Deve ter-se em consideração, a ntudo, que a gravidez por si só também acarreta um risco aumentado de trombose.

Malformações congénitas

A incidência de ma formações congénitas após a utilização de PMA pode ser ligeiramente superior do que em conceções espontâneas. Pensa-se que este aumento da incidência de malformações congénitas pode ser devido a diferenças entre características parentais (por ex. idade da mãe ou características do esperma) e o gestações múltiplas.

Torção ovárica

Tem sido notificada torção do ovário após tratamento com gonadotropinas, incluindo folitropina beta. A torção ovárica pode estar associada a outros fatores de risco como a SHO, gravidez, cirurgia abdominal prévia, antecedentes de torção do ovário, quisto ovárico atual ou no passado e ovários poliquistícos. A lesão do ovário devido à redução do aporte de sangue pode ser limitada pelo diagnóstico precoce e destorção imediata.

Neoplasias do ovário e outras neoplasias do sistema reprodutor

Foram notificadas neoplasias do ovário e outras neoplasias do sistema reprodutor, tanto benignas como malignas, em mulheres submetidas a regimes terapêuticos múltiplos para o tratamento da infertilidade. Não está estabelecido se o tratamento com gonadotrofinas aumenta ou não o risco destes tumores em mulheres inférteis.

Outras condições médicas

Condições médicas que contraindicam a gravidez deverão também ser avaliadas antes de iniciar o tratamento com Fertavid.

Nos homens

Insuficiência testicular primária

Níveis elevados de FSH endógeno no homem são indicativos de falência testicular primária. Estes doentes não respondem à terapêutica com Fertavid/hCG.

4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

O uso concomitante de Fertavid e citrato de clomifeno pode aumentar a resposta folicular. Após a dessensibilização da hipófise por um agonista GnRH, poderá ser necessária uma dose mais elevada de Fertavid para se conseguir uma resposta folicular adequada.

4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

Fertilidade

Fertavid é utilizado no tratamento de mulheres submetidas a indução ovárica ou hipestimulação ovárica controlada em programas de Procriação Medicamente Assistida. No homens, Fertavid é utilizado no tratamento da espermatogénese deficiente devido a hipogona dismo hipogonadotrófico. Para posologia e modo de administração, ver secção 4.2.

Gravidez

Não é indicada a utilização de Fertavid durante a gravidez. No caso de exposição inadvertida durante a gravidez, os dados clínicos não são suficientes para excluir um efeito teratogénico da FSH recombinante. Todavia, até à data não foi descrito nendum efeito específico de malformação. Não foi observado nenhum efeito teratogénico em estudos e n animais.

Amamentação

Não existe informação disponível de estudos animais ou clínicos sobre a excreção de folitropina beta no leite. É pouco provável que a folitropina beta seja excretada no leite humano devido ao seu elevado peso molecular. Se a folitropina beta fosse excretada no leite humano, seria degradada no trato gastrointestinal da criança. A folitropina beta pode afetar a produção de leite.

4.7 Efeitos sobre a capa idade de conduzir e utilizar máquinas

Os efeitos de Ferta ia cobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis.

4.8 Efeitos maesejáveis

O uso clínico de Fertavid por via intramuscular ou subcutânea pode levar a reações no local da injeção (3% de todos os doentes tratados). A maioria destas reações locais são moderadas e transitórias por natureza. Têm sido observadas, pouco frequentemente, reações generalizadas de hipersensibilidade (aproximadamente 0,2% de todos os doentes tratados com folitropina beta).

Tratamento na mulher:

No ensaios clínicos, foram notificados sinais e sintomas relacionados com a síndrome de hiperestimulação ovárica (SHO) em, aproximadamente, 4% das mulheres tratadas com folitropina beta (ver secção 4.4.). As reações adversas relacionadas com esta síndrome incluem congestão e/ou dor pélvicas, distensão e/ou dor abdominais, queixas mamárias e aumento de volume dos ovários.

A tabela abaixo lista as reações adversas com folitropina beta notificadas em ensaios clínicos em doentes do sexo feminino, de acordo com as classes de sistema de órgãos e frequência; frequentes ($\geq 1/100$, < 1/10), pouco frequentes ($\geq 1/1.000$, < 1/100).

SCO	Frequência	Reação adversa
Doenças do sistema nervoso	Frequentes	Cefaleia
Doenças gastrointestinais	Frequentes	Distensão abdominal
, ,	1	Dor abdominal
	Pouco frequentes	Desconforto abdominal
		Obstipação
		Diarreia
		Náuseas
Doenças dos órgãos genitais e	Frequentes	SHO
da mama		Dor pélvica
	Pouco frequentes	Queixas mamárias ¹
	1	Metrorragia
		Quisto do ovário
		Aumento de volume do ovório
		Torção do ovário
		Aumento de volume do útero
		Hemorragia vaginal
Perturbações gerais e	Frequentes	Reação no loc il da injeção ²
alterações no local de		*O,
administração		
	Pouco frequentes	Reação generalizada de
	1	hipersensibilidade ³

- 1. Queixas mamárias incluem sensibilidade ao toque, dor e/ou e ngorgitamento e dor nos mamilos
- 2. Reações locais no local da injeção incluem contusão, 101, rubor, tumefacção e prurido
- 3. Reação generalizada de hipersensibilidade inclui e numa, urticária, erupção cutânea e prurido

Em adição, têm sido notificados casos de gravidoz extópica, aborto e gestações múltiplas. Estes casos são considerados como estando relacionados como PMA ou gravidez subsequente.

Em casos raros, o tromboembolismo tem sido associado à terapêutica com folitropina beta/hCG, tal como outras gonadotrofinas.

Tratamento no homem:

A tabela abaixo lista as reações adversas com folitropina beta notificadas em ensaios clínicos em doentes do sexo masculino (3) doentes medicados), de acordo com as classes de sistema de órgãos e frequência; frequences ($\geq 1/100$, < 1/10).

SCO	Frequência ¹	Reação adversa
Doenças do sistema nervoso	Frequentes	Cefaleia
Afeções dos tecidos cutâneos e	Frequentes	Acne
subcutâneos		Erupção cutânea
Doenças dos órgãos genitais e da	Frequentes	Quisto do epidídimo
mama		Ginecomastia
Perturbações gerais e alterações no	Frequentes	Reação no local da injeção ²
local de administração		

- 1. Reações adversas que são notificadas apenas uma vez encontram-se listadas como frequentes porque uma única notificação torna a frequência superior a 1%.
- 2. Reações no local da injeção incluem induração e dor.

Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação beneficio-risco do medicamento.

Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através do sistema nacional de notificação mencionado no <u>Apêndice V</u>.

4.9 Sobredosagem

Não existem dados sobre a toxicidade aguda de Fertavid em humanos, mas a toxicidade aguda de Fertavid e das preparações de gonadotrofinas urinárias em estudos animais demonstrou ser muito baixa. Uma dosagem demasiado elevada de FSH pode provocar a hiperestimulação dos ovários (ver secção 4.4).

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: hormonas sexuais e moduladores do sistema genital, gonadotrofinas; código ATC: G03G A06.

Fertavid contém a FSH recombinante. Esta é produzida por tecnologia de DNA reconbinante, usando uma linha de células do ovário de ratinho chinês, transfectadas com os genes da sul-inidade FSH humana. A sequência primária dos aminoácidos é idêntica à da FSH humana patural. Sabe-se que existem pequenas diferenças na estrutura das cadeias de hidratos de carbono.

Mecanismo de ação

A FSH é indispensável para o normal crescimento e maturação folicular e para a produção de esteróides pela gónadas. Na mulher, o nível de FSH é fundamenta para o início e duração do desenvolvimento folicular, e consequentemente, para o número e tempo que os folículos levam a atingir a maturidade. O Fertavid pode assim ser usado para estimulação do desenvolvimento folicular e da produção de esteróides em casos selecionados de alterações na função das gónadas. O Fertavid pode ainda ser usado para induzir o desenvolvimento de múltiplos folículos nos programas de Procriação Medicamente Assistida [ex. fertilização in vitro/transferência de embriões (FIV/ET), transferência intratubar de gâmetas (GIFT) e injecao intracitoplasmática de espermatozoides (ICSI)]. O tratamento com Fertavid é geralmente seguido por administração de hCG para induzir a fase final da maturação folicular, levando à obtenção da meiose e rutura do folículo.

Eficácia e segurança clínicas

Em estudos clínicos que compararam a FSHrec (folitropina beta) e a FSH urinária para a estimulação ovárica controlada em mulherer a participar num programa de tecnologia de Procriação Medicamente Assistida assistida (PMA) e para a indução da ovulação (ver as tabelas 1 e 2 abaixo), a folitropina beta foi mais potente do que a FSH urinária, em termos de uma dose total mais baixa e um menor período de tratamento necessários para desencadear a maturação folicular.

Para a estimulação ovárica controlada, a folitropina beta resultou num maior número de oócitos recuperado, numa dose total mais baixa e com um menor período de tratamento, quando comparado com a FSH urinária.

Tabela 1: Resultados do estudo 37.608 (estudo aleatorizado comparativo de grupos que comparou a segurança e a eficácia da folitropina beta com a FSH urinária na estimulação ovárica controlada).

	folitropina beta (n = 546)	FSHu (n = 361)
Número médio de oócitos recuperados	10,84*	8,95
Dose total média (número de ampolas de 75 UI)	28,5*	31,8
Duração média da estimulação com FSH (dias)	10,7*	11,3

^{*} As diferenças entre os 2 grupos foram estatisticamente significativas (p<0,05).

Para a indução da ovulação, a folitropina beta resultou numa menor mediana da dose total e numa menor mediana da duração do tratamento quando comparado com a FSH urinária.

Tabela 2: Resultados do estudo 37.609 (estudo aleatorizado comparativo de grupos, que comparou a segurança e a eficácia da folitropina beta com a FSH urinária na indução da ovulação).

		folitropina beta (n = 105)	FSHu (n = 66)
Número médio de	≥ 12 mm	3,6*	2,6
folículos	≥ 15 mm	2,0	1,7
	≥ 18 mm	1,1	0,9
Mediana da dose total (UI) ^a		750*	1.035
Mediana da duração do tratamento (dias) ^a		10,0*	12.60

^{*} As diferenças entre os 2 grupos foram estatisticamente significativas (p<0,05).

5.2 Propriedades farmacocinéticas

Absorção

Após a administração intramuscular ou subcutânea de Fertavid, o rico da concentração plasmática de FSH é atingido após um período de cerca de 12 horas. Após administração intramuscular de Fertavid, as concentrações máximas de FSH são mais elevadas e são a tingidas mais cedo no homem do que na mulher. No entanto, devido a uma libertação prolongada a portir do local de administração, e devido à relativamente longa semivida de eliminação, de cerca de 40 horas (num intervalo de 12-70 horas), os valores de FSH mantêm-se altos durante 24-48 horas. Devido à relativamente longa semivida de eliminação, após administração repetida da mesma cose as concentrações plasmáticas de FSH são aproximadamente 1,5 - 2,5 vezes mais elevadas ao que após administração única. Este aumento contribui para se atingirem as concentrações torapêuticas de FSH.

Não há diferenças significativas na farmacccinética, entre a administração intramuscular e subcutânea de Fertavid. Ambos apresentam uma biodisponibilidade absoluta de aproximadamente 77%.

Distribuição, biotransformação e eliminação

A FSH recombinante é, bica únicamente, muito similar à FSH endógena humana e é distribuída, metabolisada e excretada da nesma forma.

5.3 Dados de segurança pré-clínica

A administração de uma dose única de Fertavid em ratos não induziu efeitos toxicológicos significativo: Em estudos de dose repetida, até 100 vezes a dose máxima humana, em ratos (duas semanas) e cães (treze semanas), Fertavid não induziu efeitos toxicológicos significativos. Fertavid não demonstrou potencial mutagénico no teste de Ames nem no teste *in vitro* de aberração cromossómica com linfócitos humanos.

^a Restrito a mulheres com ovulação induzida (folitropina beta, n = 76; FSHu, n = 42)

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1. Lista dos excipientes

Fertavid solução injetável contém:

Sacarose

Citrato de sódio

L-metionina

Polissorbato 20

Água para preparações injetáveis.

O pH pode ser ajustado com hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico.

6.2 Incompatibilidades

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento, não deve ser misturado com outros.

6.3 Prazo de validade

3 anos.

O conteúdo do frasco para injetáveis deve ser utilizado imediatamente a ós perfuração da tampa de borracha.

6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar no frigorífico (2°C – 8°C).

Não congelar.

Manter o(s) frasco(s) para injetáveis dentro da embalagem exterior.

Para comodidade do doente, Fertavid pode ser conservado a temperaturas até 25°C por um período único não superior a 3 meses.

Condições de conservação do medicament o a, ós primeira abertura, ver secção 6.3.

6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

0,5 ml de solução em frasco para injetáveis de 3 ml (vidro tipo I) com tampa (borracha de clorobutilo).

Embalagem de 1, 5 ou 10 trascos para injetáveis.

É possível que não cejan comercializadas todas as apresentações.

6.6 Precauções especiais de eliminação e manuseamento

Não usar a colução se esta apresentar partículas ou caso não se apresente límpida.

O conteúdo do frasco para injetáveis deve ser utilizado imediatamente após perfuração da tampa de borracha

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Fertavid 50 UI/0,5 ml solução injetável

EU/1/09/510/001

EU/1/09/510/002

EU/1/09/510/003

Fertavid 75 UI/0,5 ml solução injetável

EU/1/09/510/004

EU/1/09/510/005

EU/1/09/510/006

Fertavid 100 UI/0,5 ml solução injetável

EU/1/09/510/007

EU/1/09/510/008

EU/1/09/510/009

Fertavid 150 UI/0,5 ml solução injetável

EU/1/09/510/010

EU/1/09/510/011

EU/1/09/510/012

Fertavid 200 UI/0,5 ml solução injetável

EU/1/09/510/013

EU/1/09/510/014

EU/1/09/510/015

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO PENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Data da primeira autorização: 19 de março de 2009 Data da última renovação: 21 de fevereiro de 2014

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

DD de mês de AAAA

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da Internet da Agência Europeia de Medicamentos: http://www.ema.europa.eu.

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fertavid 150 UI/0,18 ml solução injetável Fertavid 300 UI/0,36 ml solução injetável Fertavid 600 UI/0,72 ml solução injetável Fertavid 900 UI/1,08 ml solução injetável

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Fertavid 150 UI/0,18 ml solução injetável

Um cartucho contém uma dose total líquida de 150 UI de hormona folículo-estimulante recombinante (FSH) em 0,18 ml de solução aquosa. A solução injetável contém como substância ativa a folitropina beta, produzida por engenharia genética a partir de uma linhagem de células de ovário de ratinhos chineses (CHO), numa concentração de 833 UI/ml de solução aquosa. Esta dosagem corresponde a 83,3 microgramas de proteína / ml (bioatividade específica *in vivo* igual a, aproximadamente, 10.000 UI FSH/ mg de proteína).

Fertavid 300 UI/0,36 ml solução injetável

Um cartucho contém uma dose total líquida de 300 UI de hormona folículo-ectin viante recombinante (FSH) em 0,36 ml de solução aquosa. A solução injetável contém como substância ativa a folitropina beta, produzida por engenharia genética a partir de uma linhagem de células de ovário de ratinhos chineses (CHO), numa concentração de 833 UI/ml de solução aquosa. Esta dosagem corresponde a 83,3 microgramas de proteína / ml (bioatividade específica *in vivo* igual a, aproximadamente, 10.000 UI FSH/ mg de proteína).

Fertavid 600 UI/0,72 ml solução injetável

Um cartucho contém uma dose total líquida de 600 Ul de hormona folículo-estimulante recombinante (FSH) em 0,72 ml de solução aquosa. A solução injeta el contém como substância ativa a folitropina beta, produzida por engenharia genética a partir 16 cma linhagem de células de ovário de ratinhos chineses (CHO), numa concentração de 833 Ul/11 de solução aquosa. Esta dosagem corresponde a 83,3 microgramas de proteína / ml (bioativ da le específica *in vivo* igual a, aproximadamente, 10.000 UI FSH / mg de proteína).

Fertavid 900 UI/1,08 ml solução in ictí vel

Um cartucho contém uma doso otal líquida de 900 UI de hormona folículo-estimulante recombinante (FSH) em 1,08 ml de solução aquosa. A solução injetável contém como substância ativa a folitropina beta, produzida por engenharia genética a partir de uma linhagem de células de ovário de ratinhos chineses (CHO), numa concentração de 833 UI/ml de solução aquosa. Esta dosagem corresponde a 83,3 microgramas (e proteína / ml (bioatividade específica *in vivo* igual a, aproximadamente, 10.000 UI FSH/mg de proteína).

Excipiente com efeito conhecido:

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por injeção, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável (injetável).

Solução límpida e incolor.

Em cartuchos concebidos para serem usados em conjunto com uma caneta injectora.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

Nas mulheres adultas:

Fertavid está indicado no tratamento da infertilidade feminina nas seguintes situações clínicas:

- Anovulação (incluindo síndrome do ovário poliquístico, SOP), em mulheres que não responderam ao tratamento com citrato de clomifeno.
- Hiperestimulação ovárica controlada para induzir o desenvolvimento de múltiplos folículos nos programas de procriação medicamente assistida [ex. fertilização in vitro/transferência de embriões (FIV/ET), transferência intratubar de gâmetas (GIFT) e injeção intracitoplasmática de espermatozoides (ICS)].

Nos homens adultos:

• Espermatogénese deficiente devido a hipogonadismo hipogonadotrófico

4.2 Posologia e modo de administração

O tratamento com Fertavid deve ser iniciado sob a supervisão de um médico con experiência no tratamento de problemas de fertilidade.

A primeira injeção de Fertavid deve ser administrada sob supervisão n.édica direta.

Posologia

Posologia na mulher

Existem grandes variações inter e intra-individuais na recrosta dos ovários às gonadotrofinas exógenas. Por isso, torna-se impossível estabelecer um esquema posológico uniforme. A dosagem deve por conseguinte ser ajustada individualmente ce acordo com a resposta ovárica. Este facto exige uma avaliação ecográfica do desenvolvimento folicular. A determinação simultânea dos níveis séricos de estradiol também poderá ser útil.

de estradiol também poderá ser útil. Quando se utiliza a caneta injectora, do le ter-se em conta que esta é uma caneta de precisão que administra corretamente a dose pré-determinada da substância. Foi demonstrado que, em média, a quantidade de FSH administrada com a caneta é 18% mais elevada do que a administrada com uma seringa convencional. Este facto pode ser de particular importância quando se muda da caneta injectora para uma seringa convencional no mesmo ciclo de tratamento. Especialmente quando se muda de uma seringa para a caneta, é possível que haja necessidade de fazer pequenos ajustes na dose, para evitar a administração de uma dose mais elevada.

Com base nos resultados de estudos clínicos comparativos, é considerado adequado administrar uma dose total mais laixa de Fertavid durante um período de tratamento mais curto do que o geralmente usado paro a FSH urinária, não só para otimizar o desenvolvimento folicular como também para reduzir o risco de hiperestimulação ovárica indesejada (ver secção 5.1).

A experiência clínica com Fertavid está baseada em até três ciclos de tratamento em ambas as indicações. No global, a experiência com FIV indica que, em geral, a taxa de tratamento com sucesso permanece estável durante as primeiras quatro tentativas, diminuindo depois de forma gradual.

Anovulação

De um modo geral, recomenda-se um esquema de tratamento sequencial inciando-se com uma administração diária de 50 UI de Fertavid. Esta dose é mantida, pelo menos, durante 7 dias. Se não se verificar uma resposta dos ovários, a dose diária é gradualmente aumentada até que o desenvolvimento folicular e/ou os valores plasmáticos em estradiol indiquem uma resposta farmacodinâmica adequada. Um aumento dos valores diários de estradiol de 40-100% será considerado ótimo. Esta dose diária eficaz é então mantida até serem atingidas as condições pré-ovulatórias. São atingidas condições pré-ovulatórias quando se evidencia ecograficamente um folículo dominante com, pelo menos, 18 mm de diâmetro e/ou quando são atingidos valores plasmáticos de estradiol de 300-900 picogramas/ml (1000-3000 pmol/l). Normalmente, para

atingir este estadio são necessários 7 a 14 dias de tratamento. A administração de Fertavid é então interrompida e a ovulação poderá ser induzida pela administração de gonadotrofina coriónica humana (hCG).

Se o número de folículos que responderem for demasiado elevado ou se o valor de estradiol subir muito rapidamente, i.e. mais do que o dobro em 2 ou 3 dias consecutivos, a dose diária deve ser diminuída.

Uma vez que os folículos com mais de 14 mm podem originar gravidez, múltiplos folículos préovulatórios que excedam os 14 mm podem conduzir a gravidez múltipla. Se este limite for ultrapassado, deve-se interromper a administração de hCG e deve-se evitar a gravidez de forma a prevenir a ocorrência de gravidez múltipla.

<u>Hiperestimulação ovárica controlada em programas de procriação medicamente assistida</u> São aplicados vários protocolos de estimulação. Recomenda-se uma dose inicial entre 100-225 UI durante pelo menos 4 dias. Posteriormente, a dose pode ser ajustada individualmente, com base na resposta ovárica. Foi demonstrado, em estudos clínicos, que são suficientes doses de manutenção situadas num intervalo de 75 a 375 UI, durante 6 a 12 dias, embora possa ser necessário um tratamento mais prolongado.

Fertavid pode ser administrado isoladamente ou, para prevenir uma luteinização prematura, associado a um agonista ou um antagonista da GnRH. Quando se utiliza o agorista GnRH, pode ser necessária uma dose de tratamento total mais elevada de Fertavid para conseguir uma resposta folicular adequada.

A resposta ovárica é monitorizada por avaliação ecográfica. A determ nação simultânea dos níveis séricos de estradiol também poderá ser útil. Quando a avaliação ecográfica mostra a existência de, pelo menos, 3 folículos de 16-20 mm, e há exidencia de uma boa resposta de estradiol (valores plasmáticos de cerca de 300-400 picogramas/ml (1000-1300 pmol/l) para cada folículo com um diâmetro maior que 18 mm) a ase final de maturação dos folículos é induzida pela administração de hCG. A recolha dos cócitos é realizada 34-35 horas depois.

Posologia no homem

Fertavid deve ser administrado numa dose de 450 U/semana, preferencialmente divididas em 3 doses de 150 UI, juntamente com a hCG. O tratamento com Fertavid e hCG deve ser continuado durante, pelo menos, 3 a 4 meses antes de se esperar qualquer melhoria na espermatogénese. Para avaliar a resposta, é recomendada a análise do esperma 4 a 6 meses após o início do tratamento. Se o doente não responder após este período, a terapêutica combinada pode ser prolongada; a experiência clínica atual indica que pode ser necessário u n tratamento por um período de 18 meses ou mais para se conseguir a espermatogénese.

População pediátrica

Não existe utilização recounte de Fertavid na população pediátrica na indicação aprovada.

Modo de administração

Fertavid sol vção injetável em cartuchos foi desenvolvido para ser utilizado numa caneta injectora denominada Puregon Pen e deve ser administrado por via subcutânea. Deve alternar-se o local da injeção de forma a evitar a ocorrência de lipoatrofia.

Usando a caneta injectora, a injeção de Fertavid pode ser dada pelo doente desde que lhe sejam dadas instruções adequadas pelo médico.

4.3 Contraindicações

Para homens e mulheres

- Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção
 6 1
- Tumores do ovário, mama, útero, testículos, hipófise ou hipotálamo.
- Insuficiência gonadal primária

Adicionalmente para mulheres

- Hemorragia vaginal não diagnosticada.
- Quistos ováricos ou aumento de volume dos ovários, não relacionados com a síndrome do ovário poliquístico (SOP).
- Malformações dos orgãos reprodutivos incompatíveis com a gravidez.
- Fibromiomas do útero incompatíveis com a gravidez.

4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

Reações de hipersensibilidade aos antibióticos

• Fertavid pode conter vestígios de estreptomicina e/ou neomicina. Estes antibióticos podem causar reações de hipersensibilidade em pessoas suscetíveis.

Avaliação da infertilidade antes de iniciar o tratamento

• Antes de iniciar o tratamento, a infertilidade do casal deve ser avaliada conforme apropriado. Em particular, as mulheres devem ser avaliadas em relação ao hipotiroidismo, insuficiência adrenocortical, hiperprolactinemia e tumores da hipófise ou hipotálamo e deve ser dado tratamento específico apropriado.

Nas mulheres

Síndrome de Hiperestimulação Ovárica (SHO)

A SHO é uma situação clínica distinta do ovário aumentado não complicado. Os sinais e os sintomas clínicos de SHO ligeira e moderada são dor abdominal, náuseas, diarreia, aumento do volume dos ovários ligeiro a moderado e quistos ováricos. A SHO grave po le ser fatal. Os sinais e os sintomas clínicos de SHO grave são o aparecimento de quistos ováricos de grandes dimensões, dor abdominal aguda, ascite, derrame pleural, hidrotórax, dispneia, e (igária, alterações hematológicas e aumento de peso. Em situações raras, pode ocorrer tromboembolismo venoso ou arterial associado à SHO. Foram também notificadas em associação com a SHO, ar o nalias transitórias no teste da função hepática sugestivas de disfunção hepática com ou sem alterações morfológicas na biópsia hepática.

A SHO pode ser causada pela administração de Gonadotropina Coriónica humana (hCG) e pela gravidez (hCG endógena). A SHO prenatura ocorre habitualmente nos 10 dias após a administração de hCG e pode estar associada a una resposta ovárica excessiva à estimulação gonadotrófica. A SHO tardia ocorre para além de 10 mas depois da administração da hCG, como consequência das alterações hormonais da gravidez. De vido ao risco de desenvolvimento de SHO, as doentes devem ser monitorizadas durante pelo menos 2 semanas após administração da hCG.

Mulheres com fatores de risco conhecidos para uma resposta ovárica elevada podem ser especialment, susce tíveis de desenvolver SHO durante ou após o tratamento com Fertavid. Nas mulheres que fazem o seu primeiro ciclo de estimulação ovárica e nas quais os fatores de risco são apenas parcollmente conhecidos, recomenda-se a monitorização cuidadosa dos sinais e sintomas precoces de SHO.

Siga as recomendações clínicas atuais para reduzir o risco de SHO durante a Procriação Medicamente Assistida (PMA). A adesão à dose recomendada de Fertavid e ao regime de tratamento e a monitorização cuidadosa da resposta ovárica são importantes para reduzir o risco de SHO. Para reduzir o risco de SHO, devem ser efetuadas avaliações ecográficas do desenvolvimento folicular antes do início do tratamento e a intervalos regulares durante o tratamento; a determinação simultânea dos níveis séricos de estradiol também poderá ser útil. Nas técnicas de PMA existe um risco aumentado de SHO se forem observados 18 ou mais folículos com um diâmetro igual ou superior a 11 mm.

Se se desenvolver SHO, deve ser implementado e seguido o tratamento convencional da SHO.

Gravidez múltipla

Foram notificados gravidezes e nascimentos múltiplos em todos os tratamentos com gonadotropinas, incluindo folitropina beta. As gestações múltiplas, especialmente se forem de ordem elevada, envolvem um risco aumentado de efeitos adversos maternais (complicações durante a gravidez e parto) e perinatais (baixo peso neonatal). Para as mulheres anovulatórias submetidas a indução da ovulação, a monitorização do desenvolvimento folicular com ecografia transvaginal poderá ajudar a determinar se deverá ou não continuar o ciclo, de modo a reduzir o risco de gravidezes múltiplas. A determinação simultânea dos níveis séricos de estradiol também poderá ser útil. Antes de iniciar o tratamento, os doentes devem ser alertados para o potencial risco de ocorrência de nascimentos múltiplos.

Em mulheres submetidas a técnicas de Procriação Medicamente Assistida (PMA), o risco de gravidez múltipla está principalmente relacionado com o número de embriões transferidos. Quando utilizado para a indução do ciclo de ovulação, o ajuste apropriado da dose de FSH pode prevenir o desenvolvimento de folículos múltiplos.

Gravidez ectópica

As mulheres inférteis submetidas a PMA têm uma maior incidência de gravidez ectorica. Assim, é importante ter numa fase precoce a confirmação ecográfica de que a gravidez é intrauterina.

Aborto espontâneo

A taxa de abortos em mulheres submetidas a técnicas de Procriação Medicamente Assistida é superior à da população normal.

Complicações vasculares

Têm sido notificados eventos tromboembólicos, tanto en associação como isolado de SHO, após o tratamento com gonadotropinas, incluindo Fertavid. A comoose intravascular, que pode ter origem em veias ou artérias, pode resultar no fluxo reduzido de sangue para órgãos vitais ou extremidades. Em mulheres com fatores de risco geralmente conhecidos para acontecimentos tromboembólicos, tais como antecedentes pessoais ou familiares, obesidade grave ou trombofilia, o tratamento com gonadotropinas, incluindo Fertavid, pode levar a um aumento adicional deste risco. Nestas mulheres, devem ponderar-se os benefícios e os riscos da administração de gonadotropinas, incluindo Fertavid. Deve ter-se em consideração, contudo, que a gravidez por si só também acarreta um risco aumentado de trombose.

Malformações congénitas

A incidência de malformações congénitas após a utilização de PMA pode ser ligeiramente superior do que em conceções espontâneas. Pensa-se que este aumento da incidência de malformações congénitas pode ser devido a diferenças entre características parentais (por ex. idade da mãe ou características do esperma) e a gertações múltiplas.

Torção ovarica

Tem sido notificada torção do ovário após tratamento com gonadotropinas, incluindo folitropina beta. A torção ovárica pode estar associada a outros fatores de risco como a SHO, gravidez, cirurgia abdominal prévia, antecedentes de torção do ovário, quisto ovárico atual ou no passado e ovários poliquistícos. A lesão do ovário devido à redução do aporte de sangue pode ser limitada pelo diagnóstico precoce e destorção imediata.

Neoplasias do ovário e outras neoplasias do sistema reprodutor

Foram notificadas neoplasias do ovário e outras neoplasias do sistema reprodutor, tanto benignas como malignas, em mulheres submetidas a regimes terapêuticos múltiplos para o tratamento da infertilidade. Não está estabelecido se o tratamento com gonadotrofinas aumenta ou não o risco destes tumores em mulheres inférteis.

Outras condições médicas

Condições médicas que contraindicam a gravidez deverão também ser avaliadas antes de iniciar o tratamento com Fertavid.

Nos homens

Insuficiência testicular primária

Níveis elevados de FSH endógeno no homem são indicativos de falência testicular primária. Estes doentes não respondem à terapêutica com Fertavid/hCG.

4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

O uso concomitante de Fertavid e citrato de clomifeno pode aumentar a resposta folicular. Após a dessensibilização da hipófise por um agonista GnRH, poderá ser necessária uma dose mais elevada de Fertavid para se conseguir uma resposta folicular adequada.

4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

Fertilidade

Fertavid é utilizado no tratamento de mulheres submetidas a indução ovárica, ou hipestimulação ovárica controlada em programas de procriação assistida. Nos homens. I ertavid é utilizado no tratamento da espermatogénese deficiente devido a hipogonadismo hipogonadotrófico. Para posologia e modo de administração, ver secção 4.2.

Gravidez

Não é indicada a utilização de Fertavid durante a gravidez. No caso de exposição inadvertida durante a gravidez, os dados clínicos não são suficientes para excluir um efeito teratogénico da FSH recombinante. Todavia, até à data não foi descrito nendum efeito específico de malformação. Não foi observado nenhum efeito teratogénico em estudos em animais.

<u>Amamentação</u>

Não existe informação disponível de estuclos animais ou clínicos sobre a excreção de folitropina beta no leite. É pouco provável que a folitropina beta seja excretada no leite humano devido ao seu elevado peso molecular. Se a folitropina beta fosse excretada no leite humano, seria degradada no trato gastrointestinal da criança. A folitropina beta pode afetar a produção de leite.

4.7 Efeitos sobre a capa idade de conduzir e utilizar máquinas

Os efeitos de Ferta ia cobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis.

4.8 Efeitos maesejáveis

O uso clínico de Fertavid por via intramuscular ou subcutânea pode levar a reações no local da injeção (3% de todos os doentes tratados). A maioria destas reações locais são moderadas e transitórias por natureza. Têm sido observadas, pouco frequentemente, reações generalizadas de hipersensibilidade (aproximadamente 0,2% de todos os doentes tratados com folitropina beta).

Tratamento na mulher:

No ensaios clínicos, foram notificados sinais e sintomas relacionados com a síndrome da hiperestimulação ovárica (SHO) em, aproximadamente, 4% das mulheres tratadas com folitropina beta (ver secção 4.4.). As reações adversas relacionadas com esta síndrome. Estes incluem congestão e/ou dor pélvicas, distensão e/ou dor abdominais, queixas mamárias e aumento do volume dos ovários.

A tabela abaixo lista as reações adversas com folitropina beta notificadas em ensaios clínicos em doentes do sexo feminino, de acordo com as classes de sistema de órgãos e frequência; frequentes ($\geq 1/100$, < 1/10), pouco frequentes ($\geq 1/1.000$, < 1/100).

SCO	Frequência	Reação adversa
Doenças do sistema nervoso	Frequentes	Cefaleia
Doenças gastrointestinais	Frequentes	Distensão abdominal
, 2	1	Dor abdominal
	Pouco frequentes	Desconforto abdominal
	•	Obstipação
		Diarreia
		Náuseas
Doenças dos órgãos genitais e	Frequentes	SHO
da mama		Dor pélvica
	Pouco frequentes	Queixas mamárias ¹
	1	Metrorragia
		Quisto do ovário
		Aumento de volume do ovário
		Torção do ovário
		Aumento de volume do útero
		Hemorragi i va ginal
Perturbações gerais e	Frequentes	Reação no local da injeção ²
alterações no local de		
administração		' O'
	Pouco frequentes	R sação generalizada de
	1 out of frequences	hipersensibilidade ³

- 1. Queixas mamárias incluem sensibilidade ao toque do e/ou engorgitamento e dor nos mamilos
- 2. Reações locais no local da injeção incluem contusão, dor, rubor, tumefacção e prurido
- 3. Reação generalizada de hipersensibilidade inclui eritema, urticária, erupção cutânea e prurido

Em adição, têm sido notificados casos de gravidez ectópica, aborto e gestações múltiplas. Estes casos são considerados como estando relacionados com PMA ou gravidez subsequente.

Em casos raros, o tromboembolism o tem sido associado à terapêutica com folitropina beta/hCG, tal como outras gonadotrofinas.

Tratamento no homem:

A tabela abaixo liste as resções adversas com folitropina beta notificadas em ensaios clínicos em doentes do sexo masculino (30 doentes medicados), de acordo com as classes de sistema de órgãos e frequência; frequentes ($\geq 1/100$, < 1/10).

SCO	Frequência ¹	Reação adversa
Doenças do sistema nervoso	Frequentes	Cefaleia
Afeções dos tecidos cutâneos e	Frequentes	Acne
subcutâneos		Erupção cutânea
Doenças dos órgãos genitais e da	Frequentes	Quisto do epidídimo
mama		Ginecomastia
Perturbações gerais e alterações no	Frequentes	Reação no local da injeção ²
local de administração		

- 1. Reações adversas que são notificadas apenas uma vez encontram-se listadas como frequentes porque uma única notificação torna a frequência superior a 1%.
- 2. Reações no local da injeção incluem induração e dor.

Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação beneficio-risco do medicamento.

Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através do sistema nacional de notificação mencionado no Apêndice V...

4.9 Sobredosagem

Não existem dados sobre a toxicidade aguda de Fertavid em humanos, mas a toxicidade aguda de Fertavid e das preparações de gonadotrofinas urinárias em estudos animais demonstrou ser muito baixa. Uma dosagem demasiado elevada de FSH pode provocar a hiperestimulação dos ovários (ver secção 4.4).

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: hormonas sexuais e moduladores do sistema genital, gonaçon ofinas; código ATC: G03G A06.

Fertavid contém a FSH recombinante. Esta é produzida por tecnologia de DNA recombinante, usando uma linha de células do ovário de ratinho chinês, transfectadas com os gene, da sub-unidade FSH humana. A sequência primária dos aminoácidos é idêntica à da FSH humana natural. Sabe-se que existem pequenas diferenças na estrutura das cadeias de hidratos de carbono.

Mecanismo de ação

A FSH é indispensável para o normal crescimento e maturação folicular e para a produção de esteróides pela gónadas. Na mulher, o nível de FSH é fundamental para o início e duração do desenvolvimento folicular, e consequentemente, para o número e tempo que os folículos levam a atingir a maturidade. O Fertavid pode assim ser usado para a estimulação do desenvolvimento folicular e da produção de esteróides em casos se fecionados de alterações na função das gónadas. O Fertavid pode ainda ser usado para induzir o desenvolvimento de múltiplos folículos nos programas de procriação medicamente assistida [ex. fertilização *in vitro*/transferência de embriões (FIV/ET), transferência intratubar de gâmetas (GIFT) e injeção intracitoplasmática de espermatozoides (ICSI)]. O tratamento com Fertavid é geralmente seguido por administração de hCG para induzir a fase final da maturação folicular, levando à chie nção da meiose e rutura do folículo.

Eficácia e segurança clínicas

Em estudos clínicos que compararam a FSHrec (folitropina beta) e a FSH urinária para a estimulação ovárica controlada em nullieres a participar num programa de tecnologia de Procriação Medicamente Assistida (PMA) e para a indução da ovulação (ver as tabelas 1 e 2 abaixo), a folitropina beta foi mais potente do que a FSH urinária, em termos de uma dose total mais baixa e um menor período de tratamento ne essarios para desencadear a maturação folicular.

Para a estimulação ovárica controlada, a folitropina beta resultou num maior número de oócitos recuperados numa dose total mais baixa e com um menor período de tratamento, quando comparado com a FSH urinária.

Tabela 1: Resultados do estudo 37.608 (estudo aleatorizado comparativo de grupos que comparou a segurança e a eficácia da folitropina beta com a FSH urinária na estimulação ovárica controlada).

	folitropina beta (n = 546)	FSHu (n = 361)
Número médio de oócitos recuperados	10,84*	8,95
Dose total média (número de ampolas de 75 UI)	28,5*	31,8
Duração média da estimulação com FSH (dias)	10,7*	11,3

Para a indução da ovulação, a folitropina beta resultou numa menor mediana da dose total e numa menor mediana da duração do tratamento quando comparado com a FSH urinária.

Tabela 2: Resultados do estudo 37.609 (estudo aleatorizado comparativo de grupos, que comparou a

segurança e a eficácia da folitropina beta com a FSH urinária na indução da ovulação).

			folitropina beta (n = 105)	FSHu (n = 66)
Número médio de	≥ 12 mm		3,6*	2,6
folículos	≥ 15 mm		2,0	1,7
	≥ 18 mm		1,1	0,9
Mediana da dose total (UI) ^a			750*	1.035
Mediana da duração do tratamento (dias) ^a		10,0*	3,0	

^{*} As diferenças entre os 2 grupos foram estatisticamente significativas (p<0,05).

5.2 Propriedades farmacocinéticas

<u>Absorção</u>

Após a administração subcutânea de Fertavid, o pico da con cen ração plasmática de FSH é atingido após um período de cerca de 12 horas. Devido a uma libertação prolongada a partir do local de administração e devido à semivida de eliminação de cerca de 40 horas (num intervalo de 12-70 horas), os valores de FSH mantêm-se altos durante 24-48 horas. Devido à relativamente longa semivida de eliminação, após administração repetida da mesma cose as concentrações plasmáticas de FSH são aproximadamente 1,5-2,5 vezes mais elevadas do que após administração única. Este aumento contribui para se atingirem as concentrações terapêuticas de FSH.

A biodisponibilidade absoluta de Fertavid administrado subcutaneamente é de aproximadamente 77%.

Distribuição, biotransformação e el minação

A FSH recombinante é, bioqu micamente, muito similar à FSH endógena humana e é distribuída, metabolisada e excretada da nesma forma.

5.3 Dados de segurança pré-clínica

A administra ão de uma dose única de Fertavid em ratos não induziu efeitos toxicológicos significati os. Em estudos de dose repetida, até 100 vezes a dose máxima humana, em ratos (duas semanas) e cães (treze semanas), Fertavid não induziu efeitos toxicológicos significativos. Fertavid não demonstrou potencial mutagénico no teste de Ames nem no teste *in vitro* de aberração cromossómica com linfócitos humanos.

^{*} As diferenças entre os 2 grupos foram estatisticamente significativas (p<0,05).

^a Restrito a mulheres com ovulação induzida (folitropina beta, n = 76; FSHu, n = 42

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1. Lista dos excipientes

Fertavid solução injetável contém:

Sacarose

Citrato de sódio

L-metionina

Polissorbato 20

Álcool benzílico

Água para preparações injetáveis.

O pH pode ser ajustado com hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico.

6.2 Incompatibilidades

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento, não deve ser misturado com outros.

6.3 Prazo de validade

3 anos.

Uma vez que a agulha passe através da borracha do cartucho, o produto pode ser armazenado no máximo 28 dias.

6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar no frigorífico $(2^{\circ}C - 8^{\circ}C)$.

Não congelar.

Manter o cartucho dentro da embalagem exterior.

Para comodidade do doente, Fertavid pode ser conservado a temperaturas até 25 °C por um período único não superior a 3 meses.

Condições de conservação do medicamento após primeira abertura, ver secção 6.3.

6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

Fertavid 150 UI/0,18 ml solução injetável

0,18 ml de solução num car ucho de 1,5 ml (vidro tipo I) com um pistão de borracha cinzento e uma cápsula de alumínic con, una incrustação em borracha.

Embalagem com 1 car ucho e 3 agulhas para serem usadas com a Puregon Pen.

Os cartuchos co item um mínimo de 225 UI de atividade FSH em 0,270 ml de solução aquosa, o que corresponde a uma dose total de 150 UI.

Fertavid 300 UI/0,36 ml solução injetável

0,36 ml de solução num cartucho de 1,5 ml (vidro tipo I) com um pistão de borracha cinzento e uma cápsula de alumínio com uma incrustação em borracha.

Embalagem com 1 cartucho e 6 agulhas para serem usadas com a Puregon Pen.

Os cartuchos contêm um mínimo de 400 UI de atividade FSH em 0,480 ml de solução aquosa, o que corresponde a uma dose total de 300 UI.

Fertavid 600 UI/0,72 ml solução injetável

0,72 ml de solução num cartucho de 1,5 ml (vidro tipo I) com um pistão de borracha cinzento e uma cápsula de alumínio com uma incrustação em borracha.

Embalagem com 1 cartucho e 6 agulhas para serem usadas com a Puregon Pen.

Os cartuchos contêm um mínimo de 700 UI de atividade FSH em 0,840 ml de solução aquosa, o que corresponde a uma dose total de 600 UI.

Fertavid 900 UI/1,08 ml solução injetável

1,08 ml de solução num cartucho de 1,5 ml (vidro tipo I) com um pistão de borracha cinzento e uma cápsula de alumínio com uma incrustação em borracha negra.

Embalagem com 1 cartucho e 9 agulhas para serem usadas com a Puregon Pen.

Os cartuchos contêm um mínimo de 1.025 UI de atividade FSH em 1,230 ml de solução aquosa, o que corresponde a uma dose total de 900 UI.

6.6 Precauções especiais de eliminação e manuseamento

Não usar a solução se esta apresentar partículas ou caso não se apresente límpida. Fertavid solução injetável foi concebido para ser usado em conjunto com a caneta injectora denominada Puregon Pen. Devem seguir-se atentamente as instruções de utilização da caneta. Antes de se proceder à injeção devem ser removidas do cartucho as bolhas de ar (ver instruções de utilização da caneta).

Os cartuchos vazios não devem ser novamente cheios.

Fertavid cartuchos não foi concebido para permitir a sua mistura com qualquer outro fár naco.

As agulhas usadas devem ser deitadas fora imediatamente após a injeção.

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

<u>Fertavid 150 UI/0,18 ml solução inietaver</u> EU/1/09/510/016

Fertavid 300 UI/0,36 ml solucan injetável EU/1/09/510/017

Fertavid 600 UI/0,72 11 solução injetável EU/1/09/510/013

<u>Fertavid 960 CI/1,08 ml solução injetável</u> EU/1/09/510/019

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Data da primeira autorização: 19 de março de 2009 Data da última renovação: 21 de fevereiro de 2014

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

DD de mês de AAAA

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da Internet da Agência Europeia de Medicamentos: http://www.ema.europa.eu.

Medicamento ja não autorizado

ANEXO II

- autori12ado FABRICANTE(S) DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) DE A. ORIGEM BIOLÓGICA E FABRACANTES(S) RESPONSÁVEL(VEIS) PFLA L'BERTAÇÃO DO LOTE
- CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO B. FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO
- OUTRAS CONDICÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO C. DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
- CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

A FABRICANTE(S) DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) DE ORIGEM BIOLÓGICA E FABRICANTES(S) RESPONSÁVEL(VEIS) PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE

Nome e endereço do fabricante da substância ativa de origem biológica

N.V. Organon Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss Veersemeer 4, 5347 JN Oss Países Baixos

Nome e endereço dos fabricantes responsáveis pela libertação do lote

N.V. Organon Kloosterstraat 6 5349 AB Oss Países Baixos

B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO

Medicamento de receita médica restrita, de utilização reservada a certos neios especializados (ver anexo I: Resumo das Características do Medicamento, secção 4.2).

C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

• Relatórios Periódicos de Segurança

Os requisitos para a apresentação de relatórios periódicos de segurança para este medicamento estão estabelecidos na lista Europeia de datas de referência (lista EURD), tal como previsto nos termos do n.º 7 do artigo 107.º-C da Diretiva 20°1/23/CE e quaisquer atualizações subsequentes publicadas no portal europeu de medicamentos.

D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

• Plano de Certão do Risco (PGR)

Não aplicável

ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO DE FORMATIVO

A. ROTULAGEM

A.

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

CARTONAGEM Fertavid 50 UI/0,5 ml 1, 5 ou 10 frascos para injetáveis

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fertavid 50 UI/0,5 ml solução injetável folitropina beta

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

1 frasco para injetáveis contendo 0,5 ml de folitropina beta corresponde a: 50 UI (100 UI/ml) de atividade de hormona folículo-estimulante recombinante (FSH)

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Outros componentes: sacarose, citrato de sódio, L-metionina e polisserbeto 20 em água para soluções injetáveis; hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico para ajustar o ph

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Solução injetável

1 frasco para injetáveis contendo 0,5 ml

5 frascos para injetáveis contendo cada um 0,5 n.1

10 frascos para injetáveis contendo cada un 0 5 ml

5. MODO E VIA(S) DE APMINISTRAÇÃO

Via intramuscular (IM) e sur curânea (SC)

O conteúdo do frasco para injetáveis deve ser utilizado imediatamente após perfuração da tampa de borracha.

Apenas para administração única.

Consultar o f she to informativo antes de utilizar.

6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRA(S) ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAI(S), SE NECESSÁRIO

8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservação pelo farmacêutico

Conservar a 2°C – 8°C (no frigorífico). Não congelar.

Conservação pelo doente

Tem duas opções:

- 1. Conservar a 2°C 8°C (no frigorífico). Não congelar.
- 2. Não conservar acima de 25°C por um período único não superior a 3 meses.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior.

- 10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
- 11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

12. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/09/510/001 EU/1/09/510/002 EU/1/09/510/003

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Foi aceite a justificação para não incluir a informação em Braille

17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D

Código de barras 2D com identificador único incluído.

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

PC:

SN:

NN:

Medicamento ja não autorizado

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE	
ACONDÍCIONAMENTO PRIMÁRIO	
FRASCO Fertavid 50 UI/0,5 ml	
TRASCO FCI taviu 50 01/0,5 mi	
1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO	
Fertavid 50 UI/0,5 ml injetável folitropina beta	
IM/SC	
2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO	
.13	
3. PRAZO DE VALIDADE	
EXP	
4. NÚMERO DO LOTE	
4. NUMERO DO EGIE	
Lot	
5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE	
7,0	
6. OUTRAS	
MSD	

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

CARTONAGEM Fertavid 75 UI/0,5 ml 1, 5 ou 10 frascos para injetáveis

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fertavid 75 UI/0,5 ml solução injetável folitropina beta

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

1 frasco para injetáveis contendo 0,5 ml de folitropina beta corresponde a: 75 UI (150 UI/ml) de atividade de hormona folículo-estimulante recombinante (FSH

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Outros componentes: sacarose, citrato de sódio, L-metionina e polisserboto 20 em água para soluções injetáveis; hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico para ajustar o pli

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Solução injetável

1 frasco para injetáveis contendo 0,5 ml

5 frascos para injetáveis contendo cada um 0,5 n.º

10 frascos para injetáveis contendo cada un 0 5 ml

5. MODO E VIA(S) DE APMINISTRAÇÃO

Via intramuscular (IM) e sur curânea (SC)

O conteúdo do frasco para injetáveis deve ser utilizado imediatamente após perfuração da tampa de borracha.

Apenas para administração única.

Consultar o f she to informativo antes de utilizar.

6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRA(S) ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAI(S), SE NECESSÁRIO

8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservação pelo farmacêutico

Conservar a 2°C – 8°C (no frigorífico). Não congelar.

Conservação pelo doente

Tem duas opções:

- 1. Conservar a 2°C 8°C (no frigorífico). Não congelar.
- 2. Não conservar acima de 25°C por um período único não superior a 3 meses.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior.

- 10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
- 11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

12. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/09/510/004 EU/1/09/510/005 EU/1/09/510/006

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Foi aceite a justificação para não incluir a informação em Braille

17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D

Código de barras 2D com identificador único incluído.

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

PC:

SN:

NN:

Medicamento ja não autorizado

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE	
ACONDÍCIONAMENTO PRIMÁRIO	
FRASCO Fertavid 75 UI/0,5 ml	
TRASCO FOI taviti 75 01/0,5 mi	
1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO	
Fertavid 75 UI/0,5 ml injetável folitropina beta	
IM/SC	
20	
2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO	
.10	
3. PRAZO DE VALIDADE	
EXP	
A NÚMERO DO LOTE	
4. NÚMERO DO LOTE	
Lot	
5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE	
5. CONTEGEO ENTESO, VOLCHIA CONTEGEO	
6. OUTRAS	
MSD NEGITATION OF THE PROPERTY	

CARTONAGEM Fertavid 100 UI/0,5 ml 1, 5 ou 10 frascos para injetáveis

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fertavid 100 UI/0,5 ml solução injetável folitropina beta

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

1 frasco para injetáveis contendo 0,5 ml de folitropina beta corresponde a: 100 UI (200 UI/ml) de atividade de hormona folículo-estimulante recombinante (FSF).

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Outros componentes: sacarose, citrato de sódio, L-metionina e polisserbeto 20 em água para soluções injetáveis; hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico para ajustar o pli

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Solução injetável

1 frasco para injetáveis contendo 0,5 ml

5 frascos para injetáveis contendo cada um 0,5 n.º

10 frascos para injetáveis contendo cada un 0 5 ml

5. MODO E VIA(S) DE ADVINISTRAÇÃO

Via intramuscular (IM) e sur curânea (SC)

O conteúdo do frasco para injetáveis deve ser utilizado imediatamente após perfuração da tampa de borracha.

Apenas para administração única.

Consultar o f she to informativo antes de utilizar.

6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRA(S) ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAI(S), SE NECESSÁRIO

8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

Conservação pelo farmacêutico

Conservar a 2°C – 8°C (no frigorífico). Não congelar.

Conservação pelo doente

Tem duas opções:

- 1. Conservar a 2°C 8°C (no frigorífico). Não congelar.
- 2. Não conservar acima de 25°C por um período único não superior a 3 meses.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior.

- 10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
- 11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

12. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/09/510/007 EU/1/09/510/008 EU/1/09/510/009

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Foi aceite a justificação para não incluir a informação em Braille

17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D

PC:

SN: NN:

ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO				
FRAS	FRASCO Fertavid 100 UI/0,5 ml			
1.	NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO			
Fertavid 100 UI /0,5 ml injetável folitropina beta				
IM/S0				
2.	MODO DE ADMINISTRAÇÃO			
	.10			
3.	PRAZO DE VALIDADE			
EXP				
4.	NÚMERO DO LOTE			
Lot				
5.	CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE			
6.	OUTRAS			
MSD	Medicalue			

CARTONAGEM Fertavid 150 UI/0,5 ml 1, 5 ou 10 frascos para injetáveis

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fertavid 150 UI/0,5 ml solução injetável folitropina beta

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

1 frasco para injetáveis contendo 0,5 ml de folitropina beta corresponde a: 150 UI (300 UI/ml) de atividade de hormona folículo-estimulante recombinante (FSL).

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Outros componentes: sacarose, citrato de sódio, L-metionina e polisserbato 20 em água para soluções injetáveis; hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico para ajustar o pli

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Solução injetável

1 frasco para injetáveis contendo 0,5 ml

5 frascos para injetáveis contendo cada um 0,5 n.º

10 frascos para injetáveis contendo cada u n 0 5 ml

5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via intramuscular (IM) e suboutônea (SC)

O conteúdo do frasco para injetáveis deve ser utilizado imediatamente após perfuração da tampa de borracha.

Apenas para admini tracao única.

Consultar o folheto intermativo antes de utilizar.

6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRA(S) ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAI(S), SE NECESSÁRIO

8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

Conservação pelo farmacêutico

Conservar a 2°C - 8°C (no frigorífico). Não congelar.

Conservação pelo doente

Tem duas opções:

- 1. Conservar a 2°C 8°C (no frigorífico). Não congelar.
- 2. Não conservar acima de 25°C por um período único não superior a 3 meses.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior.

- 10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
- 11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

12. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/09/510/010 EU/1/09/510/011 EU/1/09/510/012

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

14. CLASSII V CAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Foi aceite a justificação para não incluir a informação em Braille

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

PC:

SN: NN:

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE		
ACONDÍCIONAMENTO PRIMÁRIO		
FRASCO Fertavid 150 UI/0,5 ml		
TRASCO FCI (avid 150 C1/0,5 iii		
1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO		
Fertavid 150 UI/0,5 ml injetável folitropina beta		
IM/SC		
2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO		
Z. MODO DE ADMINISTRAÇÃO		
• 179		
3. PRAZO DE VALIDADE		
EXP		
4. NÚMERO DO LOTE		
4. NUMERO DO EOTE		
Lot		
5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE		
6. OUTRAS		
MSD		

CARTONAGEM Fertavid 200 UI/0,5 ml 1, 5 ou 10 frascos para injetáveis

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fertavid 200 UI/0,5 ml solução injetável folitropina beta

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

1 frasco para injetáveis contendo 0,5 ml de folitropina beta corresponde a: 200 UI (400 UI/ml) de atividade de hormona folículo-estimulante recombinante (FSF).

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Outros componentes: sacarose, citrato de sódio, L-metionina e polisserbeto 20 em água para soluções injetáveis; hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico para ajustar o pli

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Solução injetável

1 frasco para injetáveis contendo 0,5 ml

5 frascos para injetáveis contendo cada um 0,5 n.º

10 frascos para injetáveis contendo cada u n 0 5 ml

5. MODO E VIA(S) DE APMINISTRAÇÃO

Via intramuscular (IM) e sur curânea (SC)

O conteúdo do frasco para injetáveis deve ser utilizado imediatamente após perfuração da tampa de borracha.

Apenas para administração única.

Consultar o f she to informativo antes de utilizar.

6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRA(S) ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAI(S), SE NECESSÁRIO

8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

Conservação pelo farmacêutico

Conservar a 2°C - 8°C (no frigorífico). Não congelar.

Conservação pelo doente

Tem duas opções:

- 1. Conservar a 2°C 8°C (no frigorífico). Não congelar.
- 2. Não conservar acima de 25°C por um período único não superior a 3 meses.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior.

- 10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
- 11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

12. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/09/510/013

EU/1/09/510/014

EU/1/09/510/015

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

14. CLASSII V CAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Foi aceite a justificação para não incluir a informação em Braille

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

PC: SN:

NN:

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO		
FRASCO Fertavid 200 UI/0,5 ml		
1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO		
Fertavid 200 UI/0,5 ml injetável folitropina beta		
IM/SC		
2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO		
.10		
3. PRAZO DE VALIDADE		
EXP		
4. NÚMERO DO LOTE		
Lot		
5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE		
6. OUTRAS		
MSD		

CARTONAGEM Fertavid 150 UI/0,18 ml 1 cartucho

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fertavid 150 UI/0,18 ml solução injetável folitropina beta

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

225 UI de atividade de FSH recombinante/0,270 ml Conteúdo de 150 UI

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Outros componentes: sacarose, citrato de sódio, L-metionina, polissorbato 20 e álcool benzilíco em água para soluções injetáveis; hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico para ajustar o pH.

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Solução injetável

1 cartucho

1 embalagem com 3 agulhas para a caneta

5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via subcutânea (SC)

Usar apenas com a caneta in cora denominada Puregon Pen.

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.

6. ADVERTÉNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRA(S) ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAI(S), SE NECESSÁRIO

8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

Uma vez que a agulha passe através da borracha do cartucho, o produto pode ser armazenado no máximo durante 28 dias.

Conservação pelo farmacêutico

Conservar a 2°C - 8°C (no frigorífico). Não congelar.

Conservação pelo doente

Tem duas opções:

- 1. Conservar a 2°C 8°C (no frigorífico). Não congelar.
- 2. Não conservar acima de 25°C por um período único não superior a 3 meses.

Manter o cartucho dentro da embalagem exterior.

- 10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
- 11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

12. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/09/510/016

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Foi aceite a justificação para não incluir a informação em Braille

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

PC:

SN: NN:

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE		
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO		
TEXTO CARTUCHO Fertavid 150 UI/0,18 ml		
1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO		
Fertavid 150 UI/0,18 ml injetável folitropina beta		
SC		
.0		
2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO		
.13		
3. PRAZO DE VALIDADE		
EXP		
4. NÚMERO DO LOTE		
Lot		
5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE		
0,270 ml		
6. OUTRAS		
MSD		

CARTONAGEM Fertavid 300 UI/0,36 ml 1 cartucho

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fertavid 300 UI/0,36 ml solução injetável folitropina beta

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

400 UI de atividade de FSH recombinante/0,480 ml Conteúdo de 300 UI

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Outros componentes: sacarose, citrato de sódio, L-metionina, polissorbato 20 e álcool benzilíco em água para soluções injetáveis; hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico para ajustar o pH.

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Solução injetável

1 cartucho

2 embalagens com 3 agulhas para a caneta

5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via subcutânea (SC)

Usar apenas com a caneta in cuora denominada Puregon Pen.

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.

6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRA(S) ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAI(S), SE NECESSÁRIO

8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

Uma vez que a agulha passe através da borracha do cartucho, o produto pode ser armazenado no máximo durante 28 dias.

Conservação pelo farmacêutico

Conservar a 2°C - 8°C (no frigorífico). Não congelar.

Conservação pelo doente

Tem duas opções:

- 1. Conservar a 2°C 8°C (no frigorífico). Não congelar.
- 2. Não conservar acima de 25°C por um período único não superior a 3 meses.

Manter o cartucho dentro da embalagem exterior.

- 10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
- 11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

12. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/09/510/017

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Foi aceite a justificação para não incluir a informação em Braille

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

PC: SN:

NN:

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE			
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO			
TEXTO CARTUCHO Fertavid 300 UI/0,36 ml			
1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO			
Fertavid 300 UI/0,36 ml injetável folitropina beta			
SC			
10			
2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO			
3. PRAZO DE VALIDADE			
EXP			
4. NÚMERO DO LOTE			
Lot			
5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE	\Box		
0,480 ml			
6. OUTRAS			
6. OUTRAS MSD			

CARTONAGEM Fertavid 600 UI/0,72 ml 1 cartucho

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fertavid 600 UI/0,72 ml solução injetável folitropina beta

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

700 UI de atividade de FSH recombinante/0,840 ml Conteúdo de 600 UI

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Outros componentes: sacarose, citrato de sódio, L-metionina, polissorbato 20 e álcool benzilíco em água para soluções injetáveis; hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico para ajustar o pH.

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Solução injetável

1 cartucho

2 embalagens com 3 agulhas para a caneta

5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via subcutânea (SC)

Usar apenas com a caneta in cora denominada Puregon Pen.

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.

6. ADVERTÉNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRA(S) ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAI(S), SE NECESSÁRIO

8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

Uma vez que a agulha passe através da borracha do cartucho, o produto pode ser armazenado no máximo durante 28 dias.

Conservação pelo farmacêutico

Conservar a 2°C - 8°C (no frigorífico). Não congelar.

Conservação pelo doente

Tem duas opções:

- 1. Conservar a 2°C 8°C (no frigorífico). Não congelar.
- 2. Não conservar acima de 25°C por um período único não superior a 3 meses.

Manter o cartucho dentro da embalagem exterior.

- 10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
- 11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

12. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/09/510/018

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

14. CLASSIFICA CAO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Foi aceite a justificação para não incluir a informação em Braille

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

PC: SN:

NN:

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO		
TEX	TTO CARTUCHO Fertavid 600 UI/0,72 ml	
1.	NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO	
	Fertavid 600 UI/0,72 ml injetável folitropina beta	
SC		
	10	
2.	MODO DE ADMINISTRAÇÃO	
	.10	
3.	PRAZO DE VALIDADE	
EXP		
4.	NÚMERO DO LOTE	
Lot		
5.	CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE	
0,84	0 ml	
6.	OUTRAS	
MSI	OUTRAS	

CARTONAGEM Fertavid 900 UI/1,08 ml 1 cartucho

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fertavid 900 UI/1,08 ml solução injetável folitropina beta

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

1.025 UI de atividade de FSH recombinante/1,230 ml Conteúdo de 900 UI

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Outros componentes: sacarose, citrato de sódio, L-metionina, polissorbato 20 e álcool benzilíco em água para soluções injetáveis; hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico para ajustar o pH.

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Solução injetável

1 cartucho

3 embalagens com 3 agulhas para a caneta

5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via subcutânea (SC)

Usar apenas com a caneta in cora denominada Puregon Pen.

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.

6. ADVERTÉNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRA(S) ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAI(S), SE NECESSÁRIO

8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

Uma vez que a agulha passe através da borracha do cartucho, o produto pode ser armazenado no máximo durante 28 dias.

Conservação pelo farmacêutico

Conservar a 2°C - 8°C (no frigorífico). Não congelar.

Conservação pelo doente

Tem duas opções:

- 1. Conservar a 2°C 8°C (no frigorífico). Não congelar.
- 2. Não conservar acima de 25°C por um período único não superior a 3 meses.

Manter o cartucho dentro da embalagem exterior.

- 10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
- 11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

12. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/09/510/019

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

- 14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
- 15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Foi aceite a justificação para não incluir a informação em Braille

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

PC:

SN: NN:

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO			
TEXTO CARTUCHO Fertavid 900 UI/1,08 ml			
1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO			
Fertavid 900 UI/1,08 ml injetável folitropina beta			
SC			
10			
2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO			
.10			
3. PRAZO DE VALIDADE			
EXP			
4. NÚMERO DO LOTE			
Lot			
5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE			
1,230 ml			
6. OUTRAS			
MSD MSD			

B. FOLHETO INFORMATIVO

B. FOLHETO INFORMATIVO

Medicamento

Medicamento

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Fertavid 50 UI/0,5 ml solução injetável Fertavid 75 UI/0,5 ml solução injetável Fertavid 100 UI/0,5 ml solução injetável Fertavid 150 UI/0,5 ml solução injetável Fertavid 200 UI/0,5 ml solução injetável folitropina beta

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a utilizar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários rão maicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto

- 1. O que é Fertavid e para que é utilizado
- 2. O que precisa de saber antes de utilizar Fertavid
- 3. Como utilizar Fertavid
- 4. Efeitos secundários possíveis
- 5. Como conservar Fertavid
- 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Fertavid e para que é utilizado

Fertavid solução injetável contém folitropina Deta, a hormona conhecida como hormona folículo-estimulante (FSH).

A FSH pertence ao grupo das gona otrofinas, as quais desempenham um papel importante na fertilidade humana e na reprodução. Nas mulheres, a FSH é necessária para o crescimento e desenvolvimento dos folícios s nos ovários. Os folículos são sacos pequenos e redondos que contêm os óvulos. No homem, a FSII é necessária para a produção de espermatozoides.

Fertavid é utilizado pa a tratar a infertilidade em qualquer uma das seguintes situações:

Mulheres

Fertavid pode ser utilizado para induzir a ovulação, em mulheres que não ovulam e que não respondem ao tratamento com citrato de clomifeno.

Fertavid pode levar ao desenvolvimento de folículos múltiplos, em mulheres que estão a ser sujeitas a técnicas de procriação medicamente assistida , incluindo fertilização *in vitro* (FIV) e outros métodos.

Homens

Fertavid pode ser usado nos homens com problemas de infertilidade devido a baixos níveis hormonais, para aumentar a produção de espermatozoides.

2. O que precisa de saber antes de utilizar FERTAVID

Não utilize Fertavid

Se:

- tem alergia à folitropina beta ou a qualquer outro componente de Fertavid (indicados na secção 6)
- tiver tumores do ovário, mama, útero, testículos ou cérebro (hipófise ou hipotálamo)
- apresentar hemorragias vaginais abundantes ou irregulares de que se desconhece a causa
- os seus ovários não funcionarem devido a uma doença chamada insuficiência ovárica primária
- tiver quistos ou ovários aumentados não relacionados com a síndrome do ovário poliquístico (SOP)
- apresentar malformações dos órgãos reprodutivos que impossibilitem uma gravidez normal
- tiver tumores fibroides no útero que tornem uma gravidez normal impossível
- for homem e for infértil devido a uma doença chamada insuficiência testicular pri nái a.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico antes de utilizar Fertavid se:

- já tiver tido uma reação alérgica a certos antibióticos (neomicina e ou a estreptomicina)
- tem problemas não controlados da glândula pituitária ou hipotala. nica
- tem hipoatividade da tiróide (hipotiroidismo)
- tem glândulas adrenais que não estão a funcionar corretamente (insuficiência adrenocortical)
- tem níveis elevados de prolactina no sangue (hiperprolactinemia)
- tem qualquer outra condição clínica (por exemplo, diabetes, doença cardíaca, ou qualquer outra doença crónica).

Se for mulher:

Síndrome de hiperestimulação ovárica (SAC)

O seu médico irá acompanhar regularmente os efeitos do tratamento para poder escolher a dosagem diária mais adequada de Fertavid. Podera ter de fazer regularmente ecografias aos ovários. O seu médico poderá também verificar o se us níveis de hormonas no sangue. Isto é muito importante, uma vez que uma dose muito alta de FSH pode levar a raras, mas graves complicações onde os ovários são excessivamente estimulados e o crescimento de folículos se torna maior do que o normal. Esta situação médica grave chair a-se síndrome de hiperestimulação ovárica (SHO). Em casos raros, a SHO grave poderá colocar a vida em risco. A SHO causa a acumulação repentina de líquido no estômago e na zona do peito e rode causar a formação de coágulos sanguíneos. Consulte o seu médico imediatamente se iver inchaço abdominal intenso, dor na zona do estômago (abdómen), se sentir doente (náuseas), tiver vómitos, tiver um aumento súbito de peso devido à acumulação de líquido, tiver diarre a, tiver diminuição da produção de urina ou dificuldade em respirar (ver também secção 4 sobre efeitos secundários possíveis).

→ A monitorização regular da resposta ao tratamento com FSH ajuda a prevenir a estimulação excessiva do ovário.

Contacte imediatamente o seu médico no caso de sentir dores no estômago, mesmo que estas ocorram alguns dias após a administração da última injeção.

Nascimentos múltiplos ou malformações

Após o tratamento com preparações de gonadotropinas, há uma maior probabilidade de ter gravidezes múltiplas, mesmo quando apenas um embrião é transferido para o seu útero. As gravidezes múltiplas conferem um risco aumentado para a saúde da mãe e dos seus bebés na altura do nascimento. Além disso, as gravidezes múltiplas e as características dos doentes que se submetem a tratamento de infertilidade (por ex., idade da mulher, características do esperma, antecedentes genéticos de ambos os pais) podem estar associados a um aumento do risco de malformações.

Complicações durante a gravidez

Existe um risco ligeiramente aumentado de uma gravidez fora do útero (uma gravidez ectópica). Assim, o seu médico deverá realizar precocemente uma ecografia para excluir a possibilidade de gravidez fora do útero.

Poderá existir uma probabilidade ligeiramente maior de aborto em mulheres submetidas a tratamento de fertilidade.

Coágulo sanguíneo (Trombose)

O tratamento com Fertavid, tal como a própria gravidez, pode aumentar o risco de ter um coágulo sanguíneo (trombose). Uma trombose é a formação de um coágulo de sangue num vaso sanguíneo.

Os coágulos sanguíneos podem causar condições médicas graves, tais como:

- bloqueio nos seus pulmões (embolia pulmonar)
- acidente vascular cerebral (AVC)
- ataque cardíaco
- problemas nos vasos sanguíneos (tromboflebite)
- falta de fluxo sanguíneo (trombose venosa profunda) que pode resultar na parla de uma perna ou braço.

Fale sobre este assunto com o seu médico, antes de iniciar o tratamento, especialmente:

- se já sabe que tem um risco aumentado de ter trombose
- se você, ou algum dos seus familiares diretos, já tiver tido uma trombose
- se sofrer de obesidade grave.

Torção do ovário

Tem ocorrido torção do ovário após tratamento com goná lo ropinas, incluindo Fertavid. A torção do ovário é quando este se enrola sobre si mesmo. A torção do ovário pode causar o corte de fluxo sanguíneo para o ovário.

Antes de iniciar o tratamento com este medicamento, informe o seu médico se:

- já teve síndrome de hiperestimulação o árica (SHO)
- está grávida ou pensa que pode estar grávida
- já fez uma cirurgia ao estômago (abdominal)
- já teve uma torção de um ovário
- teve ou tem quistos nun ovário ou nos ovários.

Tumores dos ovários e our os tumores do sistema reprodutor

Foram notificados casos de tumores dos ovários e outros tumores do sistema reprodutor em mulheres que foram submetidas a tratamento para a infertilidade. Não é conhecido se o tratamento com medicamentos de fertilidade aumenta o risco destes tumores em mulheres inférteis.

Outras condições médicas

Adicionalmente, antes de iniciar a utilização deste medicamento, informe o seu médico se:

• algum médico lhe disse que a gravidez poderia ser perigosa para si.

Se for homem:

Homens com níveis elevados de FSH no sangue

Níveis elevados de FSH no sangue são sinal de lesões nos testículos. Geralmente, Fertavid não é eficaz nestes casos. Para verificar o efeito do tratamento, o seu médico poderá pedir-lhe para fazer uma análise ao esperma, a realizar 4 a 6 meses após o início do tratamento.

Outros medicamentos e Fertavid

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Se Fertavid for utilizado em combinação com o citrato de clomifeno, o efeito de Fertavid pode aumentar. Se foi administrado um agonista GnRH (medicamento utilizado para prevenir a ovulação precoce), poderá ser necessária uma dose mais elevada de Fertavid.

Gravidez e amamentação

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento. Não deve tomar Fertavid se já estiver grávida ou se pensa que está grávida.

O Fertavid poderá afetar a produção de leite. É pouco provável que o Fertavid passe para o 'eite humano. Se estiver a amamentar, fale com o seu médico antes de utilizar Fertavid.

Condução de veículos e utilização de máquinas

É pouco provável que o Fertavid afete a capacidade de conduzir ou utiliza, máquinas.

Informações importantes sobre alguns componentes de Fertavid

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódic por injeção, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

Crianças

Não existe utilização relevante de Fertavid em crienças.

3. Como utilizar Fertavid

humana (hCG).

Utilize este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Dose nas mulheres

O médico decidirá a val a sua dose inicial. Esta dose pode ser ajustada durante o período de tratamento. No texto que se segue encontra-se informação mais detalhada. Existem grandes diferenças na resposta dos ovários à FSH o que torna impossível a fixação de um esquema de desagem que seja adequado a todas as doentes. Para se encontrar a dose certa, o seu médico vernicará o crescimento do folículo através de ecografia e pela determinação da quantidade de estradiol (hormona sexual feminina) encontrada no sangue.

- Mulheres que não têm ovulação O seu médico irá estabelecer uma dose inicial. Esta dose inicial prolonga-se, pelo menos, durante 7 dias. Se não houver resposta do ovário, a dose diária será então gradualmente aumentada até o crescimento do folículo e/ou os níveis plasmáticos de estradiol indicarem uma resposta adequada. A dose diária é então mantida até que ocorra um folículo de tamanho adequado. Normalmente, são suficientes 7 a 14 dias de tratamento. O tratamento com Fertavid é então interrompido e a ovulação será induzida pela administração da gonadotrofina coriónica
- Programas de procriação medicamente assistida, por exemplo a FIV
 O seu médico irá estabelecer uma dose inicial. Esta dose prolonga-se pelo menos durante os quatro primeiros dias. Depois, a sua dose pode ser ajustada com base na sua resposta ovárica.
 Quando existir um número suficiente de folículos de tamanho adequado, é induzida a fase final

de maturação dos folículos através da administração da hormona gonadotrofina coriónica (hCG). A recolha do(s) óvulo(s) é feita 34-35 horas depois.

Dose nos homens

Fertavid é geralmente prescrito numa dose de 450 UI por semana, dividida em 3 doses de 150 UI, em combinação com outra hormona (hCG), durante pelo menos 3 a 4 meses. O período de tratamento é igual ao tempo de desenvolvimento do esperma e durante o qual podem ser esperadas melhorias. Se a sua produção de esperma não tiver começado após este período, o seu tratamento poderá prosseguir durante pelo menos, 18 meses.

Como são dadas as injeções

A primeira injeção de Fertavid só deve ser administrada na presença de um médico ou enfermeiro. As injeções podem ser administradas lentamente num músculo (por exemplo nas nádegas, parte superior da perna, ou do braço) ou sob a pele (por exemplo na zona inferior do abdón en.). Quando as injeções são administradas no músculo, deverão ser administradas pelo nédico ou enfermeira.

Quando as injeções são administradas sob a pele, podem, em alguns casos, ser acministradas por si ou pelo seu companheiro.

O seu médico dir-lhe-á quando e como fazer isso. Se se injetar a si próp de com Fertavid, siga as instruções de utilização na próxima secção, para administrar Fertavid a lequadamente e com o mínimo desconforto.

Instruções de uso

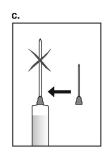
Passo 1 - Preparação da seringa

Deve utilizar seringas e agulhas descartáveis para a administração de Fertavid. O volume da seringa deve ser suficientemente pequeno de modo a que se a administrada a dose prescrita com precisão razoável.

Fertavid solução injetável apresenta-se em fra cos para injetáveis de vidro. Não utilize a solução se contiver partículas ou se não se apresentar límpida. Primeiro, deve remover a tampa do frasco para injetáveis. Coloque uma agulha numa seringa e fure com a agulha a tampa de borracha do frasco para injetáveis (a). Arraste a solução para a seringa (b), e substitua a agulha por uma agulha para injeção (c). Por fim, segure na seringa com a agulha dirigida para cima e bata suavemente de lado para forçar qualquer bolha de ar a subir para o topo; depois, aperte o êmbolo até que todo o ar tenha sido expelido para que só fique na seringa a solução de Fertavid (d). Se necessário, o êmbolo pode ser pressionado, para ajustar o volume a ser administrado.









Passo 2 - O local da injeção

O melhor local para uma injeção sob a pele é a zona inferior do abdómen à volta do umbigo (e), onde há uma grande extensão de pele laxa e camadas de tecido gordo. Deverá variar-se um pouco o local da injeção em cada administração.

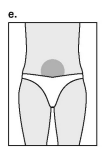
É possível injetar Fertavid em outras áreas. O seu médico ou enfermeira informá-lo-ão onde fazê-lo.

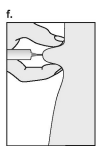
Passo 3 - Preparação do local

Umas pancadinhas no local da injeção irão estimular as minúsculas terminações nervosas e ajudar a diminuir o desconforto aquando da penetração da agulha. Lave as mãos e limpe o local de injeção com desinfetante (por exemplo clorohexidina 0,5%) de modo a remover qualquer bactéria da superfície. Limpe cerca de 5 cm à volta do ponto onde a agulha irá penetrar e deixe o desinfetante secar, pelo menos um minuto, antes de prosseguir.

Passo 4 - Inserção da agulha

Aperte um pouco a pele. Com a outra mão, insira a agulha fazendo um ângulo de 90° à superfície da pele, como mostra a figura (f).





Passo 5 - Verificação da posição correta da agulha

Se a agulha estiver na posição correta, deverá ser difícil puxar o êmbolo para trás. Qualquer sangue aspirado para a seringa significa que a ponta da agulha penetrou uma voia ou uma artéria. Se isto acontecer, retire a seringa, cubra o local da injeção com um algodão contendo desinfetante e comprima-o. O local deixará de sangrar dentro de um ou dois minutos. A solução contida na seringa deverá ser inutilizada. Não volte a usá-la. Recomeçe com o Passo I usando uma nova seringa, novas agulhas e um novo frasco de Fertavid.

Passo 6 - Injeção da solução

Empurrar o êmbolo **devagar** e com firmeza, pare que a solução seja injectada corretamente sem que ocorra a lesão dos tecidos da pele.

Passo 7 - Remoção da seringa

Puxe a seringa rapidamente e faça pie são no local da injeção com algodão contendo desinfetante. Uma massagem suave no local montendo ainda a pressão - ajuda a dispersar Fertavid e evita qualquer desconforto.

Qualquer solução não usada deve ser inutilizada.

Não misture Fertavid com qualquer outro medicamento.

Se utilizar mais Fertavid do que deveria

Informe o seu médico imediatamente.

Uma dosagem muito elevada de Fertavid causa hiperestimulação dos ovários (SHO). Isto pode manifestar-se através de dores no estômago. Se tiver dores no estômago, informe imediatamente o seu médico. Ver também a secção 4 sobre efeitos secundários possíveis.

Caso se tenha esquecido de utilizar Fertavid

Se se esquecer de administrar uma dose, não tome uma dose a dobrar para compensar a dose em falta.

Contacte o seu médico.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico.

4. Efeitos secundários possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Efeitos secundários graves em mulheres

Uma complicação com o tratamento com FSH é a hiperestimulação dos ovários. A hiperestimulação ovárica pode evoluir para uma situação clínica chamada **síndrome de hiperestimulação ovárica** (SHO) que pode ser um problema clínico grave. O risco pode ser reduzido pela monitorização cuidadosa durante o tratamento do desenvolvimento folicular. O seu médico irá fazer ecografías aos seus ovários para monitorizar cuidadosamente o número de folículos maduros. O seu médico poderá também verificar os níveis de hormonas no sangue. Dor no abdómen, sensação de mal-estar ou diarreia, são os primeiros sintomas Nos casos mais graves, os sintomas podem incluir um alargamento dos ovários, acumulação de líquido no abdómen e/ou no peito (que pode causar súbito aumento de peso devido à acumulação de líquido) e coágulos sanguíneos na circulação. Ver advertêncios e precauções na secção 2.

→ Contacte imediatamente o seu médico no caso de sentir dores no estômago ou que is quer outros sintomas de hiperestimulação ovárica, mesmo que estes ocorram alguns dias apés a únima injeção.

Se for uma mulher:

Efeitos secundários frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas):

- Dor de cabeca
- Reações no local da injeção (como ardor, dor, vermelhidão, inchaço e comichão)
- Síndrome de hiperestimulação ovárica (SHO)
- Dor pélvica (dor na região abaixo do umbigo)
- Dor e/ou inchaço no estômago

Efeitos secundários pouco frequentes (podem afeta) até 1 em 100 pessoas):

- Queixas mamárias (incluindo sensibilidade ac toque)
- Diarreia, prisão de ventre ou desconforto no estômago
- Aumento de volume do útero
- Sentir-se doente
- Reações de hipersensibilidade (como erupção da pele, vermelhidão, urticária e comichão)
- Quistos no ovário ou aumen o de volume dos ovários
- Torção do ovário (ovário, torcidos)
- Sangramento vaginal

Efeitos secundários raras (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas):

- Coágulos de sangue (isto também pode ocorrer na ausência de hiperestimulação ovárica não desejada, ver ad *ver* tências e precauções na secção 2).

Têm sido também notificados casos de gravidez fora do útero (gravidez ectópica), aborto e gravidezes múltiplas. Não se considera que estes efeitos secundários estejam relacionados com a utilização de Fertavid mas com o programa de Procriação Medicamente Assistida (PMA) ou gravidez subsequente.

Se for um homen:

Efeitos secundários frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas):

- Acne
- Reações no local da injeção (tal como endurecimento e dor)
- Dor de cabeca
- Erupção da pele
- Algum desenvolvimento mamário
- Quistos nos testículos

Comunicação de efeitos secundários

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos secundários diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no <u>Apêndice V</u>.. Ao comunicar efeitos secundários, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

5. Como conservar Fertavid

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Conservação pelo farmacêutico

Conservar 2°C – 8°C (no frigorífico). Não congelar.

Conservação pelo doente

Tem duas opções:

- 1. Conservar a 2°C 8°C (no frigorífico). Não congelar.
- 2. Não conservar acima de 25°C (à temperatura ambiente) por um período úrico não superior a 3 meses.

Tome nota do início da conservação fora do frigorífico.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior.

O conteúdo do frasco para injetáveis deve ser imediatamente utilizado após a perfuração da tampa de borracha.

Não utilize Fertavid após o prazo de validade impresso no rótulo e na embalagem exterior a seguir a 'EXP'. O prazo de validade corresponde ao último dia utilizado.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Fertavid

A substância ativa é folitror ina beta.

<u>Fertavid 50 UI/0,5 nl volução injetável:</u> Cada frasco para injetáveis contém a substância ativa folitropina beta, a normona conhecida como hormona folículo-estimulante (FSH), na dosagem de 50 UI em 0,5 nl de solução aquosa por frasco para injetáveis.

<u>Fertavid 75 UI/0,5 ml solução injetável:</u> Cada frasco contém a substância ativa folitropina beta, a hormona conhecida como hormona folículo-estimulante (FSH) na dosagem de 75 UI em 0,5 ml de solução aquosa por frasco para injetáveis

<u>Fertavid 100 UI/0,5 ml solução injetável:</u> Cada frasco contém a substância ativa folitropina beta, a hormona conhecida como hormona folículo-estimulante (FSH) na dosagem de 100 UI em 0,5 ml de solução aquosa por frasco para injetáveis.

<u>Fertavid 150 UI/0,5 ml solução injetável:</u> Cada frasco contém a substância ativa folitropina beta, a hormona conhecida como hormona folículo-estimulante (FSH) na dosagem de 150 UI em 0,5 ml de solução aquosa por frasco para injetáveis.

<u>Fertavid 200 UI/0,5 ml solução injetável:</u> Cada frasco contém a substância ativa folitropina beta, a hormona conhecida como hormona folículo-estimulante (FSH) na dosagem de 200 UI em 0,5 ml de solução aquosa por frasco para injetáveis.

Os outros componentes são a sacarose, o citrato de sódio, a L-metionina e o polissorbato 20 em água para injetáveis. O pH pode ser ajustado pela adição de hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico.

Qual o aspeto de Fertavid e conteúdo da embalagem

Fertavid solução injetável (injetável) consiste num líquido limpído, incolor. Está disponível em frascos de vidro para injetáveis. Está disponível em embalagens de 1, 5 ou 10 frascos para injetáveis. É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

Fabricante

N.V. Organon Kloosterstraat 6 5349 AB Oss Países Baixos

Para quaisquer informações sobre este medicamento, que ira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

België/Belgique/Belgien

MSD Belgium BVBA/SPRL Tel/Tél: +32(0)27766211 dpoc belux@merck.com

България

Мерк Шарп и Доум Българил ЕСОД Тел.: + 359 2 819 37 37 info-msdbg@merck.com.

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o. Tel.: +420 233 710 111 dpoc czech?io/ak@merck.com

Danmark

MSD Danmark ApS Tlf: +45 4482 4000 dkmail@merck.com

Deutschland

MSD SHARP & DOHME GMBH Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 4561 2612) e-mail@msd.de

Lietuva

UAB "Merck Sharp & Dohme" Tel: + 370 5 2780247 msd lietuva@merck.com

Nioi12adi

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium BVBA/SPRL Tel/Tél: +32(0)27766211 dpoc belux@merck.com

Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft. Tel.: + 36 1 888 5300 hungary msd@merck.com

Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited Tel: 8007 4433 (+356 99917558) malta_info@merck.com

Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V. Tel: 0800 9999 000 (+ 31 23 5153153) medicalinfo.nl@merck.com

Eesti

Merck Sharp & Dohme OÜ Tel: +372 6144 200 msdeesti@merck.com

Ελλάδα

MSD A.Φ.B.E.E. Τηλ: +30 210 98 97 300 dpoc greece@merck.com

España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A. Tel.: +34 91 321 06 00 msd info@merck.com

France

MSD France Tél + 33 (0)1 80 46 40 40

Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o. Tel: +385 1 6611 333 croatia info@merck.com

Ireland

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo ireland@merck.com

Ísland

Vistor hf. Sími: + 354 535 7000

Italia

MSD Italia S.r.l.
Tel: +39 06 361911
medicalinformat on tt@merck.com

Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited Τηλ: 800 00 673 (+ 357 22866700) cyprus info@merck.com

Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija Tel: + 371 67364 224 msd_lv@merck.com

Norge

MSD (Norge) AS Tlf: +47 32 20 73 00 msdnorge@msd.no

Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H. Tel: +43 (0) 1 26 044 msd-medizin@merck.com

Polska

MSD Polska Sp. z o.o. Tel.: +48 22 549 51 00 msdpolska@merck.com

Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda Tel: +351 214 465700 inform pt@merck.com

România

Merck Sharp & Donne Romania S.R.L. Tel: +40 21 529 29 00 msdromania@merck.com

Slovenija

Merci. Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o. Tel: +386 1 5204201 msd_slovenia@merck.com

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o. Tel: + 421 2 58282010 dpoc_czechslovak@merck.com

Suomi/Finland

MSD Finland Oy Puh/Tel: + 358 (0)9 804650 info@msd.fi

Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB Tfn: +46 (0)77 570 04 88 medicinskinfo@merck.com

United Kingdom

Merck Sharp & Dohme Limited Tel: + 44 (0) 1992 467272 medicalinformationuk@merck.com

Este folheto foi revisto pela última vez em mês de AAAA.

Outras fontes de informação

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da Internet da Agência Europeia de Medicamentos: http://www.ema.europa.eu.

Wedicamento ja ria autorizado

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Fertavid 150 UI/0,18 ml solução injetável Fertavid 300 UI/0,36 ml solução injetável Fertavid 600 UI/0,72 ml solução injetável Fertavid 900 UI/1,08 ml solução injetável folitropina beta

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a utilizar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não inclicados autorilai neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

- 1. O que é Fertavid e para que é utilizado
- O que precisa de saber antes de utilizar Fertavid 2.
- Como utilizar Fertavid 3.
- Efeitos secundários possíveis 4.
- 5. Como conservar Fertavid
- 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Fertavid e para que é utilizado

Fertavid solução injetável contém folitropina beta. hormona conhecida como a hormona folículoestimulante (FSH).

A FSH pertence ao grupo das gonadotrofinas, desempenhando um papel importante na fertilidade humana e na reprodução. Nas mulheres, a FSH é necessária para o crescimento e desenvolvimento dos folículos nos ovários. Os folículos são sacos pequenos e redondos que contém os óvulos. No homem, a FSH é necessária para a no dução de espermatozoides.

Fertavid é utilizado para tratar a infertilidade em qualquer uma das seguintes situações:

Mulheres

Fertavid pode ser utilizado para induzir a ovulação, em mulheres que não ovulam e que não respondem ao tratamento com citrato de clomifeno.

Fertavid pode levar ao desenvolvimento de folículos múltiplos, em mulheres que estão a ser sujeitas a técnicas de procriação medicamente assistida, incluindo fertilização in vitro (FIV) e outros métodos.

Homens

Fertavid pode ser usado nos homens com problemas de infertilidade devido a baixos níveis hormonais, para aumentar a produção de espermatozoides.

2. O que precisa de saber antes de utilizar Fertavid

Não utilize Fertavid

Se:

- tem alergia à folitropina beta ou a qualquer outro componente de Fertavid (indicados na secção 6)
- tiver tumores do ovário, mama, útero, testículos, ou cérebro (hipófise ou hipotálamo)
- apresentar hemorragias vaginais abundantes ou irregulares de que se desconhece a causa
- os seus ovários não funcionarem devido a uma doença chamada insuficiência ovárica primária
- tiver quistos ou ovários aumentados não relacionados com a síndrome do ovário poliquístico (SOP)
- apresentar malformações dos órgãos reprodutivos que impossibilitem uma gravidez normal
- tiver tumores fibroides no uterio que tornem uma gravidez normal impossível
- for homem e for infértil devido a uma doença chamada insuficiência testicular pri nái a.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico antes de utilizar Fertavid se:

- já tiver tido uma reação alérgica a certos antibióticos (neomicina e ou a estreptomicina)
- tem problemas não controlados da glândula pituitária ou hipotala.nica
- tem hipoatividade da tiróide (hipotiroidismo)
- tem glândulas adrenais que não estão a funcionar corretamente (insuficiência adrenocortical)
- tem níveis elevados de prolactina no sangue (hiperprolactinemia)
- tem qualquer outra condição clínica (por exemplo, diabetes, doença cardíaca, ou qualquer outra doença crónica).

Se for mulher:

Síndrome de hiperestimulação ovárica (SAC)

O seu médico irá acompanhar regularmente os efeitos do tratamento para poder escolher a dosagem diária mais adequada de Fertavid. Podera ter de fazer regularmente ecografias aos ovários. O seu médico poderá também verificar o se us níveis de hormonas no sangue. Isto é muito importante, uma vez que uma dose muito alta de FSH pode levar a raras, mas graves complicações onde os ovários são excessivamente estimulados e o crescimento de folículos se torna maior do que o normal. Esta situação médica grave chair a-se síndrome de hiperestimulação ovárica (SHO). Em casos raros, a SHO grave poderá colocar a vida em risco. A SHO causa a acumulação repentina de líquido no estômago e na zona do peito e rode causar a formação de coágulos sanguíneos. Consulte o seu médico imediatamente serviver inchaço abdominal intenso, dor na zona do estômago (abdómen), se sentir doente (náuseas), tiver vómitos, tiver um aumento súbito de peso devido à acumulação de líquido, tiver diarre a, tiver diminuição da produção de urina ou dificuldade em respirar (ver também secção 4 sobre efeitos secundários possíveis).

→ A monitorização regular da resposta ao tratamento com FSH ajuda a prevenir a estimulação excessiva do ovário.

Contacte imediatamente o seu médico no caso de sentir dores no estômago, mesmo que estas ocorram alguns dias após a administração da última injeção.

Nascimentos múltiplos ou malformações

Após o tratamento com preparações de gonadotropinas, há uma maior probabilidade de ter gravidezes múltiplas, mesmo quando apenas um embrião é transferido para o seu útero. As gravidezes múltiplas conferem um risco aumentado para a saúde da mãe e dos seus bebés na altura do nascimento. Além disso, as gravidezes múltiplas e as características dos doentes que se submetem a tratamento de infertilidade (por ex., idade da mulher, características do esperma, antecedentes genéticos de ambos os pais) podem estar associados a um aumento do risco de malformações.

Complicações durante a gravidez

Existe um risco ligeiramente aumentado de uma gravidez fora do útero (uma gravidez ectópica). Assim, o seu médico deverá realizar precocemente uma ecografia para excluir a possibilidade de gravidez fora do útero.

Poderá existir uma probabilidade ligeiramente maior de aborto em mulheres submetidas a tratamento de fertilidade.

Coágulo sanguíneo (Trombose)

O tratamento com Fertavid, tal como a própria gravidez, pode aumentar o risco de ter um coágulo sanguíneo (trombose). Uma trombose é a formação de um coágulo de sangue num vaso sanguíneo.

Os coágulos sanguíneos podem causar condições médicas graves, tais como:

- bloqueio nos seus pulmões (embolia pulmonar)
- acidente vascular cerebral (AVC)
- ataque cardíaco
- problemas nos vasos sanguíneos (tromboflebite)
- falta de fluxo sanguíneo (trombose venosa profunda) que pode resultar na par la de uma perna ou braço.

Fale sobre este assunto com o seu médico, antes de iniciar o tratamento, especialmente:

- se já sabe que tem um risco aumentado de ter trombose
- se você, ou algum dos seus familiares diretos, já tiver tido uma trombose
- se sofrer de obesidade grave.

Torção do ovário

Tem ocorrido torção do ovário após tratamento com gona/lo ropinas, incluindo Fertavid. A torção do ovário é quando este se enrola sobre si mesmo. A torção do ovário pode causar o corte de fluxo sanguíneo para o ovário.

Antes de iniciar o tratamento com este medicamento, informe o seu médico se:

- já teve síndrome de hiperestimulação o árica (SHO)
- está grávida ou pensa que pode estar grávida
- já fez uma cirurgia ao estômago (abdominal)
- já teve uma torsão de um ovário
- teve ou tem quistos nun ovário ou nos ovários.

Tumores dos ovários e our os tumores do sistema reprodutor

Foram notificados casos de tumores dos ovários e outros tumores do sistema reprodutor em mulheres que foram submetidade a tratamento para a infertilidade. Não é conhecido se o tratamento com medicamentos de fertilidade aumenta o risco destes tumores em mulheres inférteis.

Outras condições médicas

Adicionalmente, antes de iniciar a utilização deste medicamento, informe o seu médico se:

• algum médico lhe disse que a gravidez poderia ser perigosa para si.

Se for homem:

Homens com níveis elevados de FSH no sangue

Níveis elevados de FSH no sangue são sinal de lesões nos testículos. Geralmente, Fertavid não é eficaz nestes casos. Para verificar o efeito do tratamento, o seu médico poderá pedir-lhe para fazer uma análise ao esperma, a realizar 4 a 6 meses após o início do tratamento.

Outros medicamentos e Fertavid

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Se Fertavid for utilizado em combinação com o citrato de clomifeno, o efeito de Fertavid pode aumentar. Se foi administrado um agonista GnRH (medicamento utilizado para prevenir a ovulação precoce), poderá ser necessária uma dose mais elevada de Fertavid.

Gravidez e amamentação

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento. Não deve tomar Fertavid se já estiver grávida ou se pensa que está grávida.

O Fertavid poderá afetar a produção de leite. É pouco provável que o Fertavid passe para o 'eite humano. Se estiver a amamentar, fale com o seu médico antes de utilizar Fertavid.

Condução de veículos e utilização de máquinas

É pouco provável que o Fertavid afete a capacidade de conduzir ou utiliza, máquinas.

Informações importantes sobre alguns componentes de Fertavid

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódic por injeção, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

Crianças

Não existe utilização relevante de Fertavid em crienças.

3. Como utilizar Fertavid

humana (hCG).

Utilize este medicamento exatamento como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Dose nas mulheres

O médico decidirá a val a sua dose inicial. Esta dose pode ser ajustada durante o período de tratamento. No texto que se segue encontra-se informação mais detalhada. Existem grandes ai resposta dos ovários à FSH o que torna impossível a fixação de um esquema de dosagem que seja adequado a todas as doentes. Para se encontrar a dose certa, o seu médico vernicará o crescimento do folículo através de ecografia e pela determinação da quantidade de estradiol (hormona sexual feminina) encontrada no sangue.

- Mulheres que não têm ovulação O seu médico irá estabelecer uma dose inicial. Esta dose inicial prolonga-se, pelo menos, durante 7 dias. Se não houver resposta do ovário, a dose diária será então gradualmente aumentada até o crescimento do folículo e/ou os níveis plasmáticos de estradiol indicarem uma resposta adequada. A dose diária é então mantida até que ocorra um folículo de tamanho adequado. Normalmente, são suficientes 7 a 14 dias de tratamento. O tratamento com Fertavid é então interrompido e a ovulação será induzida pela administração da gonadotrofina coriónica
- Programas de procriação medicamente assistida, por exemplo a FIV
 O seu médico irá estabelecer uma dose inicial. Esta dose prolonga-se pelo menos durante os quatro primeiros dias. Depois, a sua dose pode ser ajustada com base na sua resposta ovárica.
 Quando existir um número suficiente de folículos de tamanho adequado, é induzida a fase final

de maturação dos folículos através da administração da hormona gonadotrofina coriónica (hCG). A recolha do(s) óvulo(s) é feita 34-35 horas depois.

Dose nos homens

Fertavid é geralmente prescrito numa dose de 450 UI por semana, dividida em 3 doses de 150 UI, em combinação com outra hormona (hCG), durante pelo menos 3 a 4 meses. O período de tratamento é igual ao tempo de desenvolvimento do esperma e durante o qual podem ser esperadas melhorias. Se a sua produção de esperma não tiver começado após este período, o seu tratamento poderá prosseguir durante pelo menos, 18 meses.

Como são dadas as injeções

Fertavid solução injetável em cartuchos foi desenvolvido para ser usado na Puregon Pen. Devem seguir-se as instruções dadas em separado para uso da caneta. Não usar o cartucho se a solução apresentar partículas ou se a solução não estiver límpida. Se usar a caneta, as injeções sob a pele (por exemplo na zona inferior do abdómen) podem ser administradas por si ou pelo seu companheiro. O seu médico indicar-lhe-á quando e como fazer isto. Se você se injetar a si próprio com Fertavid, siga as instruções atentamente para administrar Fertavid adequadamente e com desco norto mínimo. A primeira injeção de Fertavid só deverá ser dada na presença de um médico ou enfermeiro.

Se utilizar mais Fertavid do que deveria

Informe o seu médico imediatamente.

Uma dosagem muito elevada de Fertavid causa hiperestimulação dos ovários (SHO). Isto pode manifestar-se através de dores no estômago. Se tiver dores no estômago, informe imediatamente o seu médico. Ver também a secção 4 sobre efeitos secundários possíveis.

Caso se tenha esquecido de utilizar Fertavido

Se se esquecer de administrar uma dose, não tome uma dose a dobrar para compensar a dose em falta.

Contacte o seu médico.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a unização deste medicamento, fale com o seu médico.

4. Efeitos secundários possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifester e en todas as pessoas.

Efeitos secundários graves em mulheres

Uma complicação com o tratamento com FSH é a hiperestimulação dos ovários. A hiperestimulação ovárica pode evoluir para uma situação clínica chamada **síndrome de hiperestimulação ovárica** (SHO) que pode ser um problema clínico grave. O risco pode ser reduzido pela monitorização cuidadosa durante o tratamento do desenvolvimento folicular. O seu médico irá fazer ecografias aos seus ovários para monitorizar cuidadosamente o número de folículos maduros. O seu médico poderá também verificar os níveis de hormonas no sangue. Dor no abdómen, sensação de mal-estar ou diarreia, são os primeiros sintomas Nos casos mais graves, os sintomas podem incluir um alargamento dos ovários, acumulação de líquido no abdómen e/ou no peito (que pode causar súbito aumento de peso devido à acumulação de líquido) e coágulos sanguíneos na circulação. Ver advertências e precauções na secção 2.

→ Contacte imediatamente o seu médico no caso de sentir dores no estômago ou quaisquer outros sintomas de hiperestimulação ovárica, mesmo que estes ocorram alguns dias após a última injeção.

Se for uma mulher:

Efeitos secundários frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas):

- Dor de cabeça
- Reações no local da injeção (como ardor, dor, vermelhidão, inchaço e comichão)
- Síndrome de hiperestimulação ovárica (SHO)
- Dor pélvica (dor na região abaixo do umbigo)
- Dor e/ou inchaço no estômago

Efeitos secundários pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas):

- Queixas mamárias (incluindo sensibilidade ao toque)
- Diarreia, prisão de ventre ou desconforto no estômago
- Aumento de volume do útero
- Sentir-se doente
- Reações de hipersensibilidade (como erupção da pele, vermelhidão, urticária e comichão)
- Quistos no ovário ou aumento de volume dos ovários
- Torção do ovário (ovários torcidos)
- Sangramento vaginal

Efeitos secundários raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas):

- Coágulos de sangue (isto também pode ocorrer na ausência de hiperes imulação ovárica não desejada, ver advertências e precauções na secção 2).

Têm sido também notificados casos de gravidez fora do útero (gravidez ectópica), aborto e gravidezes múltiplas. Não se considera que estes efeitos secundários estejam relacionados com a utilização de Fertavid mas com o programa de Procriação Medicamente Assistida (PMA) ou gravidez subsequente.

Se for um homen:

Efeitos secundários frequentes (podem afetar até 1 cm 10 pessoas):

- Acne
- Reações no local da injeção (tal como ena recimento e dor)
- Dor de cabeça
- Erupção da pele
- Algum desenvolvimento mamário
- Quistos nos testículos

Comunicação de efeitos secundarios

Se tiver quaisquer efeitos se cundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o cer prédico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos secundários diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no <u>Apêndice V</u>.. Ao comunicar efeitos secundários, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

5. C omo conservar Fertavid

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Conservação pelo farmacêutico

Conservar 2°C – 8°C (no frigorífico). Não congelar.

Conservação pelo doente

Tem duas opções:

- 1. Conservar a 2°C 8°C (no frigorífico). Não congelar.
- 2. Não conservar acima de 25°C (à temperatura ambiente) por um período único não superior a 3 meses.

Tome nota do início da conservação fora do frigorífico.

Manter o cartucho dentro da embalagem exterior.

Uma vez que a agulha passe através da borracha do cartucho, o produto pode ser armazenado no máximo durante 28 dias. Por favor escreva o dia da primeira utilização do cartucho no cartão de controlo tal como demonstrado no Manual de Puregon Pen.

Não utilize Fertavid após o prazo de validade impresso no rótulo e na embalagem exterior a seguir a 'EXP'. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

As agulhas usadas devem ser deitadas fora imediatamente após a injeção.

Não misture qualquer outro medicamento dentro dos cartuchos.Os cartuchos vazios não devem ser recarregados.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Fertavid

- Cada cartucho contém a substância ativa folitropina beta, hornicha conhecida como hormona folículo-estimulante (FSH) na dosagem de 833 UI/ml de solução aquosa.
- Os outros componentes são a sacarose, o citrato de sé dio a L-metionina, o polissorbato 20 e o álcool benzílico em água para injetáveis. O pH po le cer ajustado pela adição de hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico

Qual o aspeto de Fertavid e conteúdo da embalagem

Fertavid solução injetável (injetável) consiste num líquido limpído, incolor. Este apresenta-se sob a forma de cartuchos de vidro. Está dispenível em embalagens de 1 cartucho.

Titular da Autorização de Introducto no Mercado

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Países Baixos

Fabricante

N.V. Organon Kloosterstrant of 5349 AB Oss Países Baixos

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

België/Belgique/BelgienMSD Belgium BVBA/SPRL
Tel/Tél: +32(0)27766211
dpoc belux@merck.com

Lietuva
UAB "Merck Sharp & Dohme"
Tel: + 370 5 2780247
msd_lietuva@merck.com

България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД

Тел.: + 359 2 819 37 37 info-msdbg@merck.com

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o. Tel.: +420 233 010 111 dpoc czechslovak@merck.com

Danmark

MSD Danmark ApS Tlf: +45 4482 4000 dkmail@merck.com

Deutschland

MSD SHARP & DOHME GMBH Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 4561 2612) e-mail@msd.de

Eesti

Merck Sharp & Dohme OÜ Tel: +372 6144 200 msdeesti@merck.com

Ελλάδα

MSD A.Φ.B.E.E. Τηλ: +30 210 98 97 300 dpoc_greece@merck.com

España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A. Tel.: +34 91 321 06 00 msd_info@merck.com

France

MSD France Tél + 33 (0)1 80 46 40 40

Hrvatska

Merck Shar & Dohme d.o.o. Tel: +385 1 6611 333 croatia info@merck.com

Ireland

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health) Limited Tel: +353 (0)1 2998700 medinfo_ireland@merck.com

Ísland

Vistor hf.

Sími: +354 535 7000

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium BVBA/SPRL Tel/Tél: +32(0)27766211 dpoc belux@merck.com

Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft. Tel.: + 36 1 888 5300 hungary msd@merck.com

Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited Tel: 8007 4433 (+356 99917558) malta info@merck.com

Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V. Tel: 0800 9999 000 (+ 31 23 5153153) medicalinfo.nl@merck.com

Norge

MSD (Norge) AS Tlf: +47 32 20 73 00 msdnorge@n sd.no

Öster eien

Merci. Sharp & Dohme Ges.m.b.H. Tel: +43 (0) 1 26 044 msd-medizin@merck.com

Polska

MSD Polska Sp. z o.o. Tel.: +48 22 549 51 00 msdpolska@merck.com

Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda. Tel: + 351 214 465700 inform_pt@merck.com

România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L. Tel: +40 21 529 29 00 msdromania@merck.com

Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o. Tel: +386 1 5204201 msd_slovenia@merck.com

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o. Tel: + 421 2 58282010 dpoc_czechslovak@merck.com

Italia

MSD Italia S.r.l. Tel: +39 06 361911 medicalinformation.it@merck.com

Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited Τηλ: 800 00 673 (+ 357 22866700) cyprus info@merck.com

Latviia

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija Tel: + 371 67364 224 msd lv@merck.com

Suomi/Finland

MSD Finland Oy Puh/Tel: +358 (0)9 804650 info@msd.fi

Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB Tfn: +46 (0)77 570 04 88 medicinskinfo@merck.com

United Kingdom

Merck Sharp & Dohme Limited Tel: +44 (0) 1992 467272 medicalinformationuk@merck.com

Este folheto foi revisto pela última vez em mês de AAAA.

Outras fontes de informação

mente di carnerito i a ria di carnerito di c Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no setio da Internet da Agência Europeia de Medicamentos: http://www.ema.europa.eu.