



Um
novo nome...

acalma[®]

MEDICAMENTO VETERINÁRIO ANTI-HISTAMÍNICO

para os cães e os gatos, à base de "cloridrato de hidroxizina" e de "maleato de clorfeniramina".



USO VETERINÁRIO

para cães e gatos

acalma[®]

...a **eficácia** de sempre!



laboratoires
MOUREAU[®]

UMA GAMA COMPLETA
DE MEDICAMENTOS E SUPLEMENTOS
ESPECIALMENTE FORMULADOS PARA
OS DESAFIOS COLOCADOS PELAS
DIFERENTES FASES DA VIDA
DOS CÃES E DOS GATOS.

FLYINGVET 

acalma®

O anti-histaminico para os cães e os gatos,
à base de "cloridrato de hidroxizina" e de "maleato
de clorfeniramina"



AIM: 51006P/DGV
CNP: 7448860

Princípio activo por cada comprimido: Cloridrato de hidroxizina 25 mg,
Maleato de clorfeniramina..... 1 mg.

Indicações:

- Dermatoses eczematiformes,
- Processos pruriginosos,

Nos cães e nos gatos.

Apresentação: embalagens com 16 comprimidos secáveis.

Administração: por via oral.

NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO: ACALMA®, anti-histaminico para cães e gatos. RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO: NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO: ACALMA®, anti-histaminico para cães e gatos; COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA: Substância(s) activa(s): Cloridrato de hidroxizina 25 mg, Maleato de clorfeniramina 1 mg; Adjuvante(s): n.a.; Excipientes: lactose, talco, estearato de magnésio, bálsamo de Tolu para verniz, goma laca, Goma arábica, pelificante de cor vermelha: q.b. 1 comprimido de 200 mg; FORMA FARMACÉUTICA: Comprimidos vermelhos revestidos por película; INFORMAÇÕES CLÍNICAS: Espécie(s) alvo: Cães e gatos; Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo: Dermatites eczematiformes; Processos pruriginosos, em cães e gatos; Contra-indicações - Não administrar a fêmeas gestantes.; Advertências especiais para cada espécie-alvo - Não foram assinaladas outras advertências para além das já assinaladas nas "Precauções especiais de utilização"; Precauções especiais de utilização: em animais - Respeitar a posologia. Não utilizar em fêmeas gestantes. Não utilizar depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem. Manter fora do alcance e da vista das crianças.; Efeitos indesejáveis - ACALMA®, é dotado de alguns efeitos teratogénicos, ligados ao metabolismo do cloridrato de hidroxizina, bem como de toxicidade fetal com doses elevadas.; Precauções especiais a adoptar pela pessoa que administra o medicamento aos animais - As pessoas com hipersensibilidade conhecida aos princípios activos devem evitar o contacto com o medicamento veterinário. - Em caso de acidente contactar o centro Anti Venenos tel: 808250143; Reacções adversas (frequência e gravidade) - Não descritas; Utilização durante a gestação e a lactação - ACALMA®, administra-se por via oral, directamente ou misturados nos alimentos, numa toma diária única, segundo o esquema posológico indicado: - Gatos e cães de raça anã (menos de 5 kg de peso): ¼ comprimido diário; - Gatos e cães de pequeno porte (5 a 10 kg de peso): 1 comprimido diário; - Cães de médio porte (10 a 15 kg de peso): 1 a 2 comprimidos; - Cães de grande porte (mais de 15 kg de peso): 2 a 3 comprimidos diários. - Estas doses podem, regra geral, ser administradas durante 8 dias, podendo, segundo critério do clínico, ser prolongado até aos 15 dias.; Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário): Não mencionadas; Intervalo(s) de segurança: Não aplicável, por se destinar aos carnívoros domésticos (cães e gatos); PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS: Grupo farmacoterapêutico: I-19.4 - antipruriginosos e antialérgicos, Código ATCVet: P01B01 - Anti-Histamínicos; Propriedades farmacodinâmicas - ACALMA®, possui dois tipos de acções farmacológicas correspondentes aos seus dois princípios activos que, além de uma acção individual, actuam como potencializadores um do outro, assim: O cloridrato de hidroxizina é um tranquilizante também dotado de acção sedativa e anti-histaminico, isto por competição ao nível dos receptores celulares da histamina; Propriedades farmacocinéticas - A hidroxizina é rapidamente absorvida ao nível do tubo digestivo, sendo a sua eliminação feita através da urina e das fezes (na biliar) nas 64 horas seguintes à sua eliminação. A sua absorção gastrointestinal do maleato de clorfeniramina é rápida e completa, sendo assim como a sua difusão tecidual. A sua excreção é razoável nas primeiras 24 horas e total ao fim de 4 dias e faz-se através da urina e das fezes (biliar); Impacto ambiental - Não mencionado; Incompatibilidades - Não aplicável; Prazo de validade - Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 4 anos; Precauções especiais de conservação - Conservar a temperatura a 25°C e proteger da humidade. Não utilizar depois de expirar o prazo de validade indicado na embalagem. MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS.; Natureza e composição do acondicionamento primário: O produto apresenta-se acondicionado em frasco de plástico de cor branca, com tampa inviolável no mesmo material, contendo 16 comprimidos e embalado em cartongem apropriada; Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos: O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.; NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO - Nº de registo: 51006 P no INFARMED; DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO - 07 de Junho de 1993 / 04 de Setembro de 2000; DATA DA REVISÃO DO TEXTO - Agosto de 2010; PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO: Só pode ser vendido mediante receita médico-veterinária.; // TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO: Laboratoires Moureau [ARRIGONI Patrice] - 33, Rue Charles de Gaulle - 95270 Luzarches, France; e-mail: laboratoires.moureau@yahoo.fr // Fabricante: SOGEVAL - Route Mayenne, 21 DES TOUCHES - 53000 LAVAL - France // NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO: Nº de registo: 51015 P no INFARMED // DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO: 07 de Junho de 1993 / 04 de Setembro de 2000 // DATA DA REVISÃO DO TEXTO: Agosto de 2010.

Fabricado em França para:
Laboratoires MOUREAU de Chantilly, 95270 Luzarches.

Responsável pela colocação em circulação:

FLYINGVET LDA - Apartado 1022 - Santana, 2971-908 Sesimbra - Portugal / Mais informações em
info@flyingvet.pt // www.flyingvet.pt ou através do Tel/fax: 212680467