

O PRURIDO

Se o prurido por um lado é fácil de diagnosticar, por outro, nem sempre é fácil de tratar.....



laboratoires
MOUREAU®

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

FLYINGVET 

O PRURIDO

Se o prurido por um lado é fácil de diagnosticar, por outro, nem sempre é fácil de tratar.....

Diagnosticar

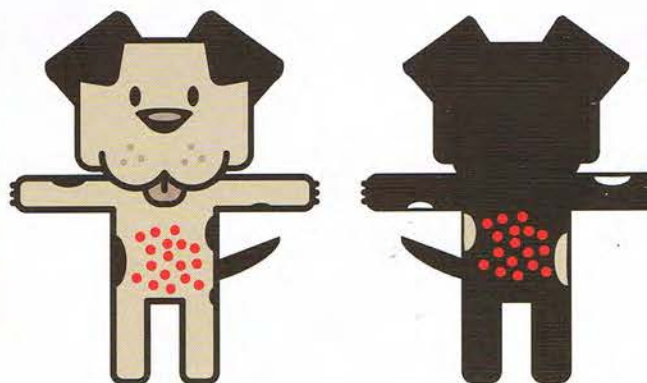
O diagnóstico de um prurido de origem alérgica baseia-se principalmente sobre os dados clínicos e a história pregressa.

Por ocasião do exame clínico (no dia da primeira visita), recomendamos que se efectue o registo das lesões num croqui (como o exemplo da gravura aqui ao lado), uma vez que a topografia das lesões é na maioria dos casos essencial na opção das hipóteses diagnósticas. Este registo topográfico permitirá igualmente um acompanhamento preciso da evolução das lesões por ocasião das visitas de controle.

Exemplos de orientação do diagnóstico

Lesões situadas	*Base da cauda *Região dorso lombar *Perineo *Abdómen	*Membros (dedos) *Face *Pavilhões auriculares	*Zonas glabras *Testículos *Fases palmares e plantares das patas *Mento
São evocadoras de:	*DAPP	*Atopia	*Dermatite de contacto

Localização das lesões de DAPP



As causas do prurido podem ser numerosas²⁵ mas os ectoparasitas aparecem em primeiro lugar:

Causas	Exemplos	Frequência
Parasitas	Pulicose	+++
	Sarna sarcóptica	++
	Otocariase	++
	Ptiríase	++
	Demodécia	+
	Trombiculose	+ até +++
	Cheyletielose	+
Leveduras	<i>Malassezia pachydermatis</i>	+++
Bactérias	<i>Staphylococcus intermedius</i>	++++
Dermatites alérgicas	DAPP	++++
	Dermatite atópica	++++
	Alergia alimentar	++



Assumir o controlo

Porque a etiologia da atopia resulta de uma soma de estímulos combinados, o controle desta patologia requer uma terapêutica combinada. Não existe um tratamento etiológico, para além da dessensibilização e de uma luta diária contra os estímulos alérgicos (contra os potenciais alérgenos).

A luta contra o prurido passa por diversos tipos de tratamento.

> OS CÓRTICOS ORAIS DE CURTA ACÇÃO

A **prednisolona** por via oral é a **molécula de referência** para o tratamento da atopia canina.

Os autores desaconselham unanimemente, o recurso a injecções de córticos de longa acção, ou a moléculas demasiado potentes como a dexametasona per os.

Através de um ensaio comparou-se²³, a eficácia da prednisolona vs a ciclosporina A.

> RESULTADOS

Os resultados clínicos revelaram que ambos os tratamentos permitiram uma melhoria de mais de 50 % dos scores (lesões e prurido) em 70 a 80 % dos cães, sem diferenças significativas entre os dois grupos.

Esta equivalência da eficácia clínica entre a prednisolona e a ciclosporina A permite ao clínico escolher o melhor tratamento no longo prazo para o animal, sabendo que:

- os custos de tratamento são cerca de 10 vezes mais elevados com a ciclosporina A, comparativamente à prednisolona base.
- os efeitos secundários, reconhecidos para cada uma das duas moléculas, são melhor conhecidos e mais fáceis de controlar no caso da prednisolona, graças à C.D.A. (Corticoterapia em Dias Alternados)

Com efeito a prednisolona possui a vantagem de poder ser **administrada em dias alternados**. Comprimidos divisíveis permitem efectuar ajustes na dosagem ainda mais exactos quando se procura determinar a D.M.E. (Dose Mínima Eficaz). Perante uma crise pruriginosa isolada, é sempre possível prescrever uma corticoterapia curta (5 a 7 dias) que não necessitará de ser prosseguida por uma C.D.A.

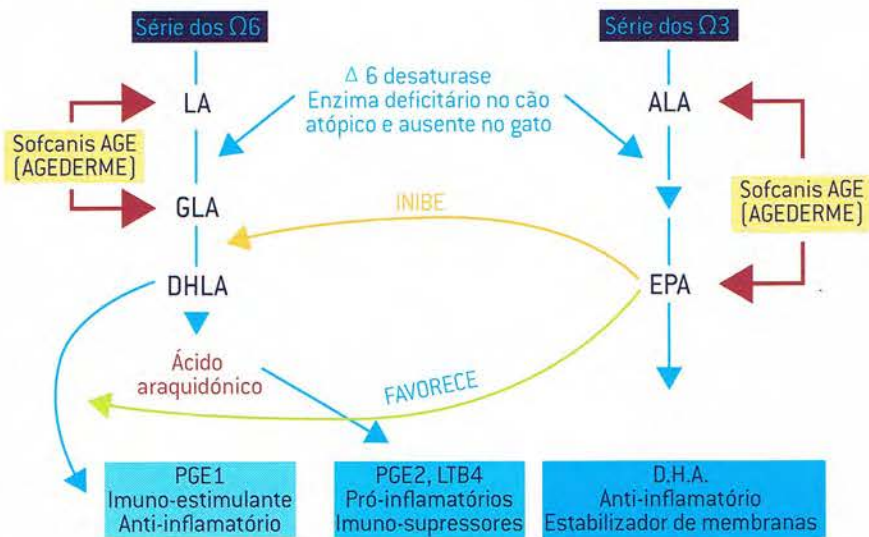
OS ÁCIDOS GORDOS ESSENCIAIS - $\Omega 3/\Omega 6$: (Sofcanis® AGE 's / AGEDERME)

A suplementação em simultâneo de determinados AGE 's (LA, EPA, DHA, GLA) permite diminuir as doses dos córticos, graças à sua actividade sobre a produção de eicosanoides. A administração de AGE 's permite igualmente potencializar a acção dos anti-histamínicos devido às suas propriedades de estabilização das membranas celulares.

* Modo de acção:

Os AGE 's permitem quando administrados durante 4 a 6 semanas:

- restabelecer a integridade do filme hidrolipídico à superfície da pele
- limitar a produção de eicosanoides pró inflamatórios (prostaglandinas PGE2 e leucotrienos LTB4)
- limitar a produção de citocinas e a sua activação celular
- reduzir o prurido quando em associação com os anti-histamínicos



* Eficácia Dose – dependente :

	Sofcanis AGE - Cão	Sofcanis AGE - Gato
Dose diária	1 caps mole por cada 10Kg	1 caps mole por cada 5Kg
Suplemento diário:		
EPA (mg/cápsula mole)	36	18
DHA (mg/cápsula mole)	24	12
GLA (mg/cápsula mole)	50	25
LA (mg/cápsula mole)	184	92
Vitamina E	10	5

* Redução comprovada do consumo de prednisolona graças aos A.G.E.'s :

Ficou demonstrado através de ensaio clínico²⁸ o interesse da suplementação com AGE's na redução das doses de prednisolona necessárias para controlar o prurido nos cães atópicos. Os cães que receberam previamente uma suplementação de AGE's durante 12 semanas necessitaram de uma dose significativamente inferior de prednisolona : esta foi dividida por 2 e mantida num valor médio de 0,12 mg/Kg/dia (em vez dos 0,5 mg/Kg/dia iniciais).

É inútil interromper a suplementação com Sofcanis AGE (Agederme) antes de uma Intra-Dermo-Reação.

Comprovou-se o efeito sinérgico entre ácidos gordos essenciais e os córticos.

>OS ANTI-HISTAMINICOS H1 - (Hidroxizina + Clorfeniramina)

* Modo de acção:

inibição da libertação de histamina

* Efeitos clínicos :

Acção anti-pruriginosa, sedativa, calmante, diminuição das manifestações clínicas da inflamação.

Durante um estudo⁸, 3 grupos de cães foram comparados relativamente à redução do prurido observada após um mês de tratamento.

- O grupo AH recebeu uma associação anti-histaminica H1
- O grupo C recebeu a prednisolona [0,5 a 1 mg/Kg/dia].
- O grupo AH + C recebeu uma associação destas três moléculas nas mesmas doses.

É recomendável interromper a administração de anti-histamínicos 8 a 15 dias antes de realizar uma Intra-Dermo-Reacção.



Comprovou-se o efeito sinérgico entre anti-histamínicos H1 e os córticos.

O PRURIDO

Um partilhar de opções

3 opções terapêuticas que podemos e devemos associar para uma gestão otimizada do prurido e dos efeitos secundários.

Comprovou-se o efeito sinérgico entre ácidos gordos essenciais e os córticos⁽²⁸⁾

Prednisolona

Interromper o prurido e a inflamação

- > Eficácia
 - * Potente acção anti-inflamatória
- > Múltiplos campos de utilização:
 - * Dermatose pruriginosa: 1 mg / Kg / dia, 7 dias de indução e depois C.D.A.
 - * Prurido pontual: 1 mg / Kg / dia, 3 a 5 dias, sem C.D.A. (dia sim dia não)
 - * Complexo Granuloma Eosinofílico Felino²⁹: 2 mg / Kg / dia até ao desaparecimento das lesões, seguido de passagem para C.D.A.
 - * Dermatose auto-imune 2 a 6 mg / Kg / dia, na fase de indução, seguido de pesquisa da D.M.E. (Dose Mínima Eficaz)
- > Controlo:
 - * Curta duração de acção (12 a 36 horas)
 - * Bom controlo dos efeitos secundários

Ácidos Gordos Essenciais $\Omega 3/\Omega 6$

Gerir o prurido a longo prazo





- > Acções complementares dos outros tratamentos:
 - * Luta contra a inflamação e o prurido
 - * Restauração cutânea
 - * Diminuição significativa da necessidade de córticos
- > Uma composição especificamente formulada:
 - * Fornecimento de AGE´s em doses elevadas
 - * Selecção dos AGE´s : fornecimento das moléculas de maior actividade (LA, GLA, EPA, DHA)
- > Grande amplitude de utilização:
 - * Em mono-terapia ou em complemento de um protocolo completo

Anti-Histaminicos H₁ Hidroxizina + clorfeniramina

A associação antipruriginosa de primeira intenção

- > Hidroxizina + Clorfeniramina
- > Acção sedativa central
- > Acção antipruriginosa, que pode ser usada em complemento dos córticos ou dos AGE´s
- > Lutar contra o prurido em total segurança
 - * Facilidade de prescrição

Protocolo de gestão do prurido generalizado

Semana 1				Semana 2 - 3				Semana 4 - 5				Semana 6 - 7 - 8			
															

SEMANA 1				SEMANA 2 - 3				SEMANA 4 - 5				SEMANA 6 - 7 - 8							
PESO	Prednisolona (base) comprimidos doseados a:			Sofcanis AGE's (nº cáps)	5 mg	10 mg	20 mg	Prednisolona (base) comprimidos doseados a:	Sofcanis AGE's (nº cáps)	ACALMA® comprimidos	5 mg	10 mg	20 mg	Sofcanis AGE's (nº cáps)	ACALMA® comprimidos	Sofcanis AGE's (nº cáps)			
	5 mg	10 mg	20 mg																
3	1/2			AGE gato 1 caps	1			AGE gato 1 caps	AGE gato 1 caps	1/2			AGE gato 1 caps	AGE gato 1 caps	AGE gato 1 caps	AGE gato 1 caps			
4	1/2				1					1/2									
5	1/2				1					1									
6	1/2				1					1									
10		1/2		AGE cão 1 caps		1/2		AGE cão 1 caps	AGE cão 1 caps	2			AGE cão 1 caps	AGE cão 1 caps	AGE cão 1 caps	AGE cão 1 caps			
15		3/4				1+1/2				2									
20		1	1/2	2		2		2	2	2			2	2	2	2			
25		1 + 1/4				2+1/2				3									
30			3/4	3				2	2	3			3	3	3	3			
45			1							4									
Manhã e noite				1 X dia				1 manhã em cada 2				1 X dia				1 X dia			

Como terapêutica de conforto, recomenda-se a administração regular de um banho com água tépida, preferencialmente acompanhado pela aplicação de um champô hipolérgico, que pode ser intercalado pela aplicação tópica de sprays ou micro-emulsões com características hipolérgicas e suavizantes

Bibliografia:

- 8 - BOURDEAU P.: Control of pruritus in dogs: comparison of dexchlorpheniramine-oxatolima in combination and prednisolone, and of a combination of the three drugs, 20th Annual Congress of the ESVD - ECVD, Poster 23 - OLIVRY T.: Cyclosporine decreases skin lesions and pruritus in dogs with atopic dermatitis: a blinded randomized prednisolone-controlled trial, Vet. Rec., 2002, 13: 77-78
 26 - PRELAUD P.: Dermite atopique canine, EMC-Vétérinaire, 2005, 2: 14-29
 28 - SAEVIG B.: A randomized controlled study to evaluate the steroid sparing effect of essential fatty acid supplementation in the treatment of canine atopic dermatitis, Veterinary Dermatology, 2004, 15, 137-145
 29 - SANTAMARDA D.: Le complexe granulome éosinophilique félin: synthèse des données actuelles et étude prospective de 17 cas. Thèse de doctorat vétérinaire, Toulouse 2004

ACALMA®



A associação antipruriginosa de primeira intenção. para o alívio sintomático das reações de hipersensibilidade

ACALMA® anti-histamínico 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: Dermite 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): ½ 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 (síntomas, 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: PO1B01 - 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-histamínico, 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 médica-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, ZI 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. CNP: 7448860

CALMODERME®



Emulsão para uso dermatológico.

para o controlo das dermatoses localizadas de origem inflamatória e ou pruriginosa

CALMODERME® emulsão cutânea para cães e gatos; **COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA:** Substância(s) activa(s): Kanamicina base (sob a forma de sulfato): 375.000 UI, Acetato de dexametasona: 0,020 g, Adjuvante(s): n.a.; Excipientes: Palmitoestearato de dietilenoglicol, Parahidroxibenzoato de metilo sódico, Parahidroxibenzoato de propilo sódico, Vaselina líquida, Base niveline, Água purificada q.b. para 100 ml; **FORMA FARMACÉUTICA:** Emulsão cutânea; **INFORMAÇÕES CLÍNICAS - Espécie(s) alvo:** Cães e gatos; **Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo:** Dermatites agudas e crónicas (de origem nervosa, alérgica, dermatite alérgica à picada da pulga (DAPP), bacteriana), eczemas, processos pruriginosos, urticária, alopecia, queimaduras, otites externas em cães e gatos (por germes sensíveis); **Contra-indicações:** Não utilizar sob grandes extensões de pele ou sob oclusão. Não utilizar em caso de reconhecida hipersensibilidade à substância activa ou a qualquer um dos excipientes; **Advertências especiais para cada espécie-alvo:** Não mencionadas; **Precauções especiais para utilização em animais:** Não utilizar sobre grandes áreas ou sob oclusão. Caso não se verifique rápida melhoria, aconselha-se vivamente efectuar um controlo bacteriológico com estudo da sensibilidade dos germes possivelmente resistentes em função desses resultados; **Precauções especiais a adoptar pela pessoa que administra o medicamento aos animais:** Em caso de ingestão accidental contactar o centro Anti Veneno tel: 808250143; As pessoas com hipersensibilidade conhecida a qualquer um dos princípios activos devem evitar o contacto com o medicamento veterinário; **Reacções adversas (frequência e gravidade):** Efeitos indesejáveis considerados nulos na posologia indicada; **Utilização durante a gestação, a lactação:** Pode ser aplicado durante toda a gestação; **Interações medicamentosas e outras formas de interacção:** Não existem dados disponíveis; **Posologia modo e via de administração:** Uso cutâneo. Nas dermatites cutâneas, em aplicação local, 2 vezes por dia sobre a superfície das lesões, durante 7 dias; Recomenda-se a limpeza prévia da zona a tratar; Nas otites externas (por germes sensíveis), aplicar 2 vezes ao dia: 3 gotas nos animais com peso até 10 kg, - 5 gotas nos animais com peso entre 10 a 20 kg, - 8 a 10 gotas nos animais com peso superior a 20 kg. Este tratamento pode ser prosseguido durante 7 dias suplementares, caso se revele necessário; **Sobredosagem (sintomas, procedimentos de**

emergência, antídotos), (se necessário): Não assinalada; **Intervalo(s) de segurança:** Não aplicável; **PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS:** Grupo farmacoterapêutico: I.19.1.4 – Etiotrópos dermatológicos (associações de etiotrópicos de uso tópico). Código ATCvet: F01C01B – Antimicrobianos associados com anti-inflamatórios; **Propriedades farmacodinâmicas** - Farmacodinâmia: Kanamicina: apresenta um espectro de acção favorável sobre as bactérias comumente responsáveis pelas afecções bacterianas da pele (Estafilococcus spp., Proteus spp., Pseudomonas spp.) associado a uma das mais baixas taxas de resistência. / Dexametasona: apresenta uma potente acção anti-inflamatória e anti-alérgica. A primeira é mais marcada na fase proliferativa do que na fase vascular durante o início do processo inflamatório. A sua actividade anti-alérgica deve-se à actividade imunossupressora; **Propriedades farmacocinéticas** - Kanamicina: Embora apresente uma absorção cutânea quase nula, sabe-se que a kanamicina é eliminada por via urinária / Dexametasona: possui baixo índice de absorção após aplicação cutânea, não estando assinalados efeitos tóxicos locais. A metabolização da parte absorvida, ocorre maioritariamente a nível do fígado, sendo a excreção maioritariamente por via urinária; **Incompatibilidades:** Desconhecidas. Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros; **Prazo de validade** do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos; **Precauções especiais de conservação:** Conservar a temperatura inferior a 25°C. Conservar no recipiente de origem. Manter o recipiente bem fechado. Manter o recipiente dentro da embalagem exterior, para proteger da humidade. Conservar fora do alcance e da vista das crianças; **TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO:** Laboratoires Moureau (ARRIGONI Patrice) - 95270 Luzarches, France; e-mail: laboratoires.moureau@yahoo.fr; **Fabricante:** BIOVE: 62510 ARQUES – France; **NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO:** nº de registo: 51007 P no INFARMED; **DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO / RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO:** 07 de Junho de 1993 / 14 de Março de 2003; **DATA DA REVISÃO DO TEXTO:** Setembro de 2010; **PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO:** Só pode ser vendido mediante receita médico-veterinária. CNP: 7448696



SOFCANIS® Phaneril®

Alimento complementar promotor do pelo e pelagem

PHANERIL® quando fornecido regularmente como complemento da alimentação normal, favorece uma pelagem saudável, sedosa e brilhante. Especialmente indicado para o período da muda e sempre que se verifique perturbações do pelo, pele e unhas. **Composição** (100ml): Matérias-primas: Extracto de fígado (600mg); Aditivos: Vit. A 100000UI (E672); Vit PP 600mg; Vit. B6 400mg; Biotina 50mg; Gluconato de zinco (E6) 30mg; Pantotenato de cálcio 600mg. **Indicações:** Melhora a qualidade da pelagem, dá brilho e densidade ao pelo; **Posologia:** Cães e gatos até 5kg de peso: 5 gotas; Cães e gatos entre 5 a 15kg de peso: 10 gotas; Cães entre 15 a 30kg de peso: 15 gotas; Cães entre 30 a 45kg de peso: 20gotas; Cães > 45kg de peso: 25 gotas; **Modo de emprego:** Incorporado no alimento, uma vez por dia por períodos de 15 dias/mês; **Peso Líquido:** Frasco conta-gotas com 30ml.

À venda em Clínicas veterinárias e Farmácias. CNP: 7424994

SOFCANIS® AGE gatos

Alimento dietético à base de Ácidos Gordos Essenciais, para gatos e cães de raça anã

Os ácidos gordos essenciais (**AGE**) são nutrientes indispensáveis para a obtenção de uma pelagem solta e brilhante, bem como para a manutenção ou recuperação das defesas naturais da pele.

A suplementação conjunta de AGE's das séries Ω3 e Ω6 num equilíbrio perfeito, conseguido pela incorporação de óleos estabilizados de vegetais e de peixe, permite ainda um efeito suavizante sobre as manifestações clínicas dos estados inflamatórios da pele (irritação, inflamação).

Objectivo nutricional específico: Apoio à função dérmica em caso de dermatose e de alopecia;

Composição: Óleos vegetais e de peixe, enriquecidos com vitamina E, cujo teor em ácidos gordos insaturados das séries Omega 3 e Omega 6 e em vitamina E, corresponde à seguinte fórmula: LA - 92 mg; GLA - 25 mg; EPA - 18 mg; DHA - 12 mg; Vitamina E - 5 mg; **Modo de emprego:** Gatos e Cães com peso até a 5kg / 1 cápsula por dia; Gatos e Cães com peso superior a 5kg / 2 cápsulas por dia. Esta suplementação deve ser mantida por períodos de 30 dias consecutivos; **Peso líquido:** 7,30g (equivalentes a 30 cápsulas moles).

À venda em Clínicas veterinárias e Farmácias. CNP: 7447763



SOFCANIS® AGE Cães (AGEDERM®)

Alimento dietético à base de Ácidos Gordos Essenciais, para cães e gatos

AGEDERM® Objectivo nutricional específico: Apoio à função dérmica em caso de dermatose e de alopecia;

Composição: Óleos vegetais e de peixe, enriquecidos com Vitamina E, cujo teor em ácidos gordos insaturados das séries Ômega 3 e Ômega 6 e em vitamina E, corresponde à seguinte fórmula: LA 184mg; GLA 50mg; EPA 36mg; DHA 24mg; vitamina E 10mg • **Indicações:** Para a suplementação nutricional da pele e da pelagem, em cães e gatos, bem como suporte nutricional nas dermatoses alérgicas e pruriginosas • **Posologia:** Gatos e cães com peso inferior a 10kg: 1 cápsula por dia; Cães com peso entre 10 a 25kg: 2 cápsulas por dia; Cães com mais de 25kg: 3 cápsulas por dia. De modo a obter o máximo de efeito, esta suplementação deve ser mantida por períodos de 30 a 60 dias consecutivos • **Apresentação:** Embalagem de 120 cápsulas moles.

À venda em Clínicas veterinárias e Farmácias. CNP: 7428839

