

Cão	
Peso (kg)	Volume (ml) Injecção intravenosa ou subcutânea
5	0,2
7,5	0,3
10	0,4
12,5	0,5
15	0,6
17,5	0,7
20	0,8
22,5	0,9
25	1,0
27,5	1,1
30	1,2
32,5	1,3
35	1,4
37,5	1,5
40	1,6
42,5	1,7
45	1,8
47,5	1,9
50	2,0

Gato	
Peso (kg)	Volume (ml) Injecção intravenosa ou subcutânea
2	0,12
2,5	0,15
3	0,18
3,5	0,21
4	0,24
4,5	0,27
5	0,30
5,5	0,33
6	0,36
6,5	0,39
7	0,42
7,5	0,45
8	0,48
8,5	0,51

acticam[®] 5 mg/ml

(meloxicam)

Solução injectável para cães e gatos

Eficácia
comprovada



Acticam[®] 5 mg/ml solução injectável para cães e gatos. Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo Cães: Alívio da inflamação e dor em doenças músculo-esqueléticas agudas e crónicas. Redução da dor pós-operatória e inflamação a seguir a cirurgia ortopédica e de tecidos moles. Gatos: Redução da dor pós-operatória após ovariectomia e pequena cirurgia de tecidos moles. **Contra-indicações:** Não administrar a fêmeas gestantes ou em lactação. Não administrar a animais com patologia gastrointestinal, tais como irritação e hemorragia, patologias hepáticas, cardíacas ou renais e problemas hemorrágicos. Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância activa ou a algum dos excipientes. Não administrar a animais com idade inferior a 6 semanas, nem em gatos com menos de 2 kg. **Advertências especiais para cada espécie-alvo:** Para alívio da dor pós-operatória em gatos, só foi documentada a segurança, após a anestesia com tiopental/halotano. **Reacções adversas (frequência e gravidade):** Foram notificadas ocasionalmente reacções adversas típicas dos AINEs, tais como perda de apetite, vómitos, diarreia, sangue oculto nas fezes e apatia. Em cães, estas reacções adversas ocorrem geralmente na primeira semana de tratamento e são, na maioria dos casos, transitórias e desaparecem logo que termina o tratamento, mas em casos muito raros, podem ser graves ou fatais. **Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos:** A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação e lactação [ver Contra-indicações]. **Interações medicamentosas e outras formas de interacção:** Outros AINEs, diuréticos, anticoagulantes, antibióticos aminoglicósidos e substâncias com forte ligação às proteínas podem competir nesta ligação e assim provocar efeitos tóxicos. Acticam não deve ser administrado juntamente com outros AINEs ou glucocorticóides. A administração simultânea de potenciais drogas nefrotóxicas deve ser evitada. Em animais com risco anestésico (por exemplo animais velhos), a fluidoterapia por via intravenosa ou subcutânea deve ser tomada em consideração durante a anestesia. Quando a anestesia é administrada concomitantemente com medicamentos AINEs, não se pode excluir um risco para a função renal. O pré-tratamento com substâncias anti-inflamatórias pode resultar em reacções adversas adicionais ou no aumento das mesmas, pelo que, deverá ser observado um período sem tratamento com esses fármacos, de pelo menos 24 horas antes do início do tratamento. Contudo, o período sem tratamento deve ter em conta as propriedades farmacocinéticas dos medicamentos utilizados anteriormente. **Posologia e via de administração Cães: Doenças músculo-esqueléticas:** Uma única injecção por via subcutânea na dose de 0,2 mg de meloxicam/kg de peso vivo (ou seja 0,4 ml/10 kg peso vivo). Redução da dor pós-operatória (durante um período de 24 horas): Uma única injecção por via intravenosa ou subcutânea, na dose de 0,2 mg de meloxicam/kg de peso vivo (ou seja 0,4 ml/10 kg de peso vivo) antes da cirurgia, por exemplo na altura da indução da anestesia. Gatos: Redução da dor pós-operatória: Uma única injecção por via subcutânea na dose de 0,3 mg de meloxicam/kg de peso vivo (ou seja 0,06 ml/kg de peso vivo), antes da cirurgia, por exemplo na altura da indução da anestesia. Deve ser dada particular atenção à exactidão da dose. Evitar a contaminação do medicamento durante a utilização. **Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), se necessário:** Em caso de sobredosagem deverá ser iniciado um tratamento sintomático. **Titular da autorização de introdução no mercado:** Eucuphar NV Legeweg 157-I, B-8020 Oostkamp, Bélgica. Bélgica Nº de AIM 249/04/10CFVPT Distribuidor em Portugal: Campifarma, Lda. Rua José Félix, Nº 5 Alfragide 2610-094 Amadora



acticam[®] 1mg - 2,5mg (meloxicam)

Comprimidos mastigáveis para cães

Peso (kg)	Acticam [®] 1 mg	Acticam [®] 2,5 mg
4,0 - 7,0	½	
7,1 - 10,0	1	
10,1 - 15,0	1 ½	
15,1 - 20,0	2	
20,1 - 25,0		1
25,1 - 35,0		1 ½
35,1 - 50,0		2



Campifarma

Acticam[®] 1 mg Comprimidos mastigáveis para cães - Acticam[®] 2,5 mg Comprimidos mastigáveis para cães. Indicações de utilização especificando as espécies alvo: Alívio da inflamação e dor em doenças músculo-esqueléticas agudas e crónicas em cães. **Contra-indicações:** Não administrar a fêmeas gestantes ou lactantes. Não administrar a animais com perturbações gastrointestinais, tais como irritação e hemorragia, perturbações hepáticas, cardíacas ou renais e problemas hemorrágicos. Não administrar a cães com idade inferior a 6 semanas de idade ou com menos de 4 kg de peso corporal. Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância activa ou a qualquer um dos excipientes. **Reacções adversas:** Foram notificadas ocasionalmente reacções adversas típicas dos fármacos anti-inflamatórios não esteróides (AINEs), tais como perda de apetite, vómitos, diarreia, sangue oculto nas fezes, apatia e insuficiência renal. Estes efeitos secundários ocorrem geralmente na primeira semana de tratamento e são na maioria dos casos transitórios e desaparecem logo que termina o tratamento, mas em casos muito raros podem ser graves ou fatais. Caso detecte efeitos graves ou outros efeitos não mencionados neste folheto, informe o médico veterinário. **Posologia e via de administração:** O tratamento inicial é uma dose única de 0,2 mg de meloxicam/kg de peso corporal no primeiro dia. O tratamento deve continuar com a administração oral uma vez por dia (com intervalos de 24 horas) de uma dose de manutenção de 0,1 mg de meloxicam/kg de peso corporal. Cada comprimido contém 1 mg ou 2,5 mg de meloxicam, o que corresponde à dose de manutenção diária para um cão com um peso corporal de 10 kg, ou para um cão com um peso corporal de 25 kg, respectivamente. Cada comprimido pode ser dividido em metades para dosagem exacta, em função do peso corporal individual do animal. Os comprimidos de meloxicam podem ser administrados com ou sem alimento. Uma resposta clínica é normalmente observada num período de 3-4 dias. O tratamento deve ser interrompido ao fim de 10 dias no máximo, se não for aparente qualquer melhoria clínica. **Precauções para utilização em animais:** Se ocorrerem reacções adversas, o tratamento deve ser interrompido e o médico veterinário consultado. Evitar a administração a animais desidratados, hipovolémicos ou hipotensos, devido ao potencial risco de toxicidade renal. Este medicamento veterinário para cães não deve ser administrado a gatos, dado que não é adequado para utilização nesta espécie. **Precauções que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento:** As pessoas com hipersensibilidade conhecida aos AINEs devem evitar o contacto com o medicamento veterinário. Em caso de ingestão accidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre o folheto informativo ou o rótulo. **Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos:** A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação e lactação. Consulte a secção "Contra-indicações". **Interacções:** Outros AINEs, diuréticos, anticoagulantes, antibióticos aminoglicósidos e substâncias com forte ligação às proteínas podem competir nesta ligação e, assim, provocar efeitos tóxicos. Meloxicam não deve ser administrado juntamente com outros AINEs ou glucocorticóides. O pré-tratamento com substâncias anti-inflamatórias pode resultar em reacções adversas adicionais ou no aumento das mesmas, pelo que deverá ser observado um período sem tratamento com esses medicamentos de, pelo menos, 24 horas antes do início do tratamento. Contudo, o período sem tratamento deve ter em conta as propriedades farmacológicas dos medicamentos administrados anteriormente. Sobredosagem Em caso de sobredosagem deve ser iniciado tratamento sintomático. **Titular da autorização de utilização no mercado:** Ecuphar NV Legeweg 157-I, B-8020 Oostkamp, Bélgica. **N.º de AIM 312/01/11DFVPT 312/02/11DFVPT.**
Distribuidor em Portugal: Campifarma, Lda. Rua José Félix, N.º 5 Alfragide 2610-094 Amadora