



| CATÁLOGO MÉDICO |

**ESTE CATÁLOGO DESTINA-SE EXCLUSIVAMENTE A
PROFISSIONAIS DE SAÚDE**

A INFORMAÇÃO DISPONIBILIZADA NÃO DISPENSA A CONSULTA
COMPLETA DA BULA DE CADA MEDICAMENTO
DISPONIVEL ONLINE A PARTIR DESTE CATÁLOGO



NOTAS METODOLÓGICAS

Os medicamentos estão agrupados por áreas terapêuticas, e, dentro destas, por via de regra, é seguida a classificação ATC pelo menos até ao quarto nível (subgrupo químico)

Os medicamentos fitoterápicos estão inseridos conforme o seu uso terapêutico, mesmo quando não venham individualizados na classificação ATC



[| INDICE |](#)

[| MEDICAMENTOS |](#)

[| MEDICAMENTOS DE USO HOSPITALAR |](#)

[| CONTACTOS |](#)

| INDICE |

1 anti-infecciosos

| ANTIBACTERIANOS PARA USO SISTÉMICO |

AZITROMICINA CICLUM®

500mg | 3 comprimidos

AZITROMICINA PRATI DONADUZI®

500mg | 3 comprimidos

LEVOFLOXACINA CICLUM®

500mg | 7 comprimidos

500mg | 10 comprimidos

LEVOFLOXACINA PRATI DONADUZI®

500mg | 10 comprimidos

CIPROFLOXACINA CICLUM®

500mg | 16 comprimidos

| ANTI FUNGICOS |

VORI® | VORICONAZOL

200mg | 14 comprimidos

2 sistema nervoso central

| ANESTÉSICOS |

XYLESTESIN® | LIDOCAINA SPRAY

10% | 50ml frasco

| ANALGÉSICOS |

PARACETAMOL PRATI DONADUZI®

500mg | 20 comprimidos

DAFALGAN® | PARACETAMOL

1000mg | 16 comprimidos

PARACETAMOL CICLUM®

1000mg | 20 comprimidos

TRAMADOL CICLUM®

50mg | 20 comprimidos

100mg/ml | 10ml frasco

| ANTIÉPILEPTICOS |

CLOPAM® | CLONAZEPAN

2,5mg/ml | 20ml frasco

GABAPENTINA CICLUM®

100mg | 60 comprimidos

300mg | 60 comprimidos

| SEDATIVOS |

CALMIDORMIN® | VALERIANA +

ERVA-CIDREIRA + FLOR DE TÍLIA

250mg + 200mg + 150mg | 30 comprimidos

CALMIRELAX® | VALERIANA + CITRATO DE

MAGNÉSIO 200MG + RAÍZ DE RODIOLA

+ EXTRATO DE PILRITEIRO + PASSIFLORA

200mg + 200mg + 150mg + 56mg + 30mg | 30 comprimidos

HOGGAR® | DOXILAMINA

25mg | 20 comprimidos

| RELAXANTES |

VITERRA® STRESS | ERVA-CIDREIRA + LAVANDA + B1+

B2+B3+ B6+ B12+ACD PANTOPENICO

30 comprimidos

| ANTI-PSICOTICOS |

HALO® | HALOPERIDOL

5mg | 200 comprimidos

| ANTIDEPRESSORES |

FLUOXETINA CICLUM®

20mg | 60 comprimidos

| DESEMPENHO CEREBRAL |

MAXIMEMO® | OLEO DE PEIXE + ÓMEGA 3 + DHA + EPA

GINKGO BILOBA + VITIS VINIFERA + FOSFATIDILSERINA

+ VITAMINAS

30 cápsulas moles

MENTAL ACTION® ESTUDANTES

MENTAL ACTION® ADULTOS

MENTAL ACTION® 50+

| ACD GRAXOS (OMEGA 3-DHA-EPA) + GINKGO BILOBA + 5HTP

+ GINSENG + LCARNITINA + COENZIMA Q10 + VIT. B1 + B2 + B3 + B5

+ B6 + B8 + B9 + B12 + C + FOSFATIDILCOLINA + FOSFATIDILSERINA

+ FERRO + MAGNÉSIO + CROMIO + CAFEINA |

30 comprimidos + 30 cápsulas

3

aparelho cardiovascular

| ANTI-HIPERTENSORES |

INDAPAMIDA CICLUM®

1,5mg | 30 comprimidos

BISOPROLOL CICLUM®

5mg | 56 comprimidos

10mg | 56 comprimidos

CARVEDILOL CICLUM®

6,25mg | 56 comprimidos

25mg | 56 comprimidos

ENALAPRIL CICLUM®

5mg | 60 comprimidos

20mg | 56 comprimidos

IRBESARTAN CICLUM®

150mg | 28 comprimidos

300mg | 28 comprimidos

IRBESARTAN+HTZ CICLUM®

150+12,5mg | 28 comprimidos

300+12,5mg | 28 comprimidos

LOSARTAN CICLUM®

50mg | 56 comprimidos

100mg | 56 comprimidos

| ANTIDISLIPIDÉMICOS |

SINVASTATINA CICLUM®

20mg | 60 comprimidos

ATORVASTATINA CICLUM®

10mg | 56 comprimidos

BIO EPA® | OLEO DE PEIXE (ÓMEGA 3)

1.000mg | 60 cápsulas moles

ARTERIN® COLESTEROL | ALCACHOFRA+EXTRATO

LARANJA BERGAMOLA+VIT.C+FITOESTEROIS

80mg+200mg+20mg+10mg | 30 comprimidos

4

sangue

| ANTICOAGULANTES E ANTITROMBÓTICOS |

HIRUDOID® creme | HIRUDOID® gel

40mg | bisnaga

100mg | bisnaga

VENORUTON® | OXERRUTINAS

1.000mg | 30 saquetas (sabor laranja)

5

aparelho respiratório

| ANTIASMÁTICOS E BRONCODILATADORES |

ATROALDO® | BROMETO DE IPATROPRIO 20mcg

200 Inalações | inalador pressurizado

BECLOASMA® | BECLOMETASONA 100mcg

200 Inalações | inalador pressurizado

VENTOALDO® | SALBUTAMOL 100mcg

200 Inalações | inalador pressurizado

| ANTITÚSSICOS E EXPECTORANTES |

FREE SPIRAX® SYRUP | PELARGONIUM+OLEO DE

PINHO+OLEO DE MENTA+PROPOLIS+EUCALIPTO

(15ml=) 250mg+10mg+20mg+60mg+0,8mg | 150ml

FREE SPIRAX® | PELARGONIUM+TOMILHO

+EUCALIPTO+PRÍMULA

200mg+160mg+100mg+75mg | 15 comprimidos

BRONCHODUAL® NEXT | TOMILHO+RAIZ DE ALTEIA

(1pastilha=) 51,1mg+4,5mg | 24 pastilhas

BRONCHODUAL® INFANTIL | RAIZ DE ALTEIA +MEL

(15ml=16,7gr) 0,143gr + 0,75gr | frasco 200ml

BRONCHODUAL® | TOMILHO+RAIZ DE ALTEIA

(15ml=16,7gr) 0,12gr+0,83gr | frasco 120ml

|DESCONGESTIONANTES|

SNUP® | XILOMETAZOLINA CLD

INFANTIL 0,5mg/ml | 15ml pulverizador nasal
ADULTO 1mg/ml | 15ml pulverizador nasal

NEO-SINEFRINA RAPID® | ÁGUA DO MAR HIPERTÓNICA COM CONCENTRAÇÃO DE 22 G/L DE SAIS MINERAIS + ÓLEOS ESSENCIAIS DE EUCALIPTO, NIAOULI E EXTRATO DE HORTELÃ- BRAVA.

15ml pulverizador nasal

MAR BEBÉ® | 100% ÁGUA DO MAR ISOTÓNICA

15ml spray nasal

MAR SUAVE® | 100% ÁGUA DO MAR ISOTÓNICA

125ml spray nasal

MAR FORTE® | 100% ÁGUA DO MAR HIPERTÓNICA

50ml spray bucal

NASALMER® | 100% ÁGUA DO MAR

BÉBÉ | 125ml

JUNIOR | 125ml

ADULTO | 125ml

VIROPROTECT® | GLICEROL+TRIPSINA

Spray 7ml

VALDA PASTILHAS®

CLÁSSICO | 50gr lata

SÉM AÇUCAR | 50gr lata

HYPERSOL® | CLORETO SÓDIO

3% | frasco 25ml

LIBENAR® | ASPIRADOR NASAL

aspirador + 5 filtros (recargas)

20 filtros (recargas)

LIBENAR® | SORO FISIOLÓGICO

20 unidoses 5ml

6 aparelho digestivo

|ANTI-ÁCIDOS E ANTI-ULCEROSOS|

ESOMEPRAZOL CICLUM®

20mg | 56 comprimidos

40mg | 56 comprimidos

PANTOPRAZOL CICLUM®

20mg | 56 comprimidos

PANTOPRAZOL CICLUM®

40mg | 56 comprimidos

RABEPRAZOL CICLUM®

10mg | 56 comprimidos

20mg | 56 comprimidos

OMEPRAZOL CL STADA®

20mg | 56 comprimidos

BENEGAST® REDUFLUX | PHYCODOL 250mg
250mg | 20comprimidos mastigáveis (sabor mentolado)

LEITE MAGNESIA PHILLIPS® | HIDROXIDO DE MAGNESIO

83mg/ml | frasco 200ml

FRUTAXX® ABACAXI | BICARBONATO DE SODIO, ACIDO CITRICO, CARBONATO DE SODIO EM PÓ

50 Saquetas 5gr

|ANTIFLATULENTOS E ADSORVENTES|

FLATUCONE® | SIMETICONE

80mg | 30 comprimidos mastigáveis

BENEGAST REDUGAS® | SIMETICONE+INULINA

125mg+500mg | 20comp.mastigáveis (sabor a menta)

SIMICOL® GOTAS | SIMETICONE

40mg/0,6ml | frasco 30ml

FOR GAS® GOTAS | SIMETICONE

75mg/ml | frasco 15ml

CARVEROL® | CARVÃO MINERAL ATIVADO

250mg | 20 comprimidos

|TERAPIA HEPÁTICA E BILIAR|

CHOLAGUT® A | CARDO MARIANO (SILIMARINA) + ALCACHOFRA+ ALFAZEMA+ HORTELÃ-PIMENTA

32mg+25mg+32mg+21mg | Frasco 20ml

CHOLAGUT® DETOX | CARDO MARIANO (SILIMARINA) +FOSFATIDILCOLINA +ÁCD ALFA-LIPÓICO

100mg+150mg+100mg | 60 comprimidos

HEPARESIST® XL | CARDO MARIANO (SILIMARINA)+ ASPARAGINA+ ALCACHOFRA

300mg+1100mg+200mg | 10 comprimidos

| CONSTIPAÇÃO INTESTINAL |

ÓLEO MINERAL® | ÓLEO MINERAL
100% | 100ml frasco

AGIOLAX® | LAXANTE
20 saquetas de 5gr

LEITE MAGNESIA PHILLIPS® | HIDROXIDO DE MAGNESIO
83mg/ml | frasco 200ml

BEBEGEL® | GLICEROL GEL RECTAL
3.830mg/4,5gr | 6 cáulas

| PROBIÓTICOS ANTI-DIARREICOS |

FLORASTOR® | PROBIÓTICO LACTOBACILLUS
200⁶ | 12 comprimidos
200⁶ | 6 saquetas 4gr

LEIBA® | PROBIÓTICO LACTOBACILLUS
200⁶ sem açúcar | 12 comprimidos
200⁶ sem açúcar | 6 saquetas 4gr (sabor a laranja)

LACTOFLORA® INTESTINAL | PROBIÓTICO Lactobacillus acidophilus NCFM®+Paracasei Lpc-37®+Bifidobacterium animalis subsp. lactis Bi-07®+Bi-04®
10 mil milhões de fermentos lácteos vivos | 20cápsulas

DIORALYTE® | ELECTROLITOS + GLUCOSE (SAIS REHIDRATAÇÃO ORAL)
Sabor a LIMÃO ou GROSELHA | 20 saquetas

BABYDRAX® | SAIS REHIDRATAÇÃO ORAL INFANTIL
4 envelopes

| MEDICAMENTOS QUE ACTUAM NA BOCA |

BUCAGEL® | SALICILATO DE COLINA
87mg/g | bisnaga 10gr gel bucal

ULTRAFIX® | CREME FIXADOR DE DENTADURAS
creme | bisnaga 40gr

7

aparelho geniturinário

K-SEX® | K-SEX HOT®
Lubrificante íntimo
50gr | gel vaginal

DESIROL® | TRIBULUS TERRESTRIS L.+ AMINOÁCIDOS+MULTIVITAMINAS+MINERAIS
Potenciador da Libido Masculina e Feminina
20 comprimidos

LACTACYD® ÍNTIMO
LACTACYD® PRECIOUS OIL
LACTACYD® GIRL
LACTACYD® PHARMA PREBIOTICO 250ml
LACTACYD® PHARMA SUAIVIZANTE
LACTACYD® PHARMA HIDRATANTE
LACTACYD® PHARMA SENSITIVE
LACTACYD® PHARMA ANTISÉPTICO
higiene íntima feminina

BABYSURE® | TESTE DE GRAVIDEZ
1 unidade

URINAL TEST® | TESTE DE URINA
2 unidades

8

hormonas e medicamentos para tratamento das

doenças endócrinas

| HORMONAS DA TIROIDE E ANTITIROIDEUS |

METIBASOL® SANOBIA | TIAMAZOL
5mg | 60 comprimidos

| ANTIDIABETICOS |

METFORMINA CICLUM®
500mg | 60 comprimidos
850mg | 60 comprimidos
1.000mg | 60 comprimidos

GLUCOCARE® | BERBERINA+ BANABA+ CRÓMIO
500mg +48mg +0.75mg | 30 comprimidos

GLIMEPIRIDA CICLUM®
2mg | 60 comprimidos
4mg | 60 comprimidos

9

aparelho locomotor

| ANTIINFLAMATÓRIOS E ANTIREUMATICOS |

CELECOXIB CICLUM®
200mg | 60 comprimidos

| DORES ARTICULARES E MUSCULARES – PRODUTOS TOPICOS |

ELMETACIN® | INDOMETACINA SPRAY
10mg/gr | frasco 100ml

MOBILISIN® CREME | ACD FLUFENÁMICO + POLISSULFULFATO DE MUCOPOLISSACARÍDEO
30mg/gr + 2mg/gr | bisnaga 100gr

GELO-BIO® | SALICILATO DE METILA 0,0333 mL+CÂNFORA 0,0333 g+MENTOL 0,0083 g
tubo 150ml aerosol

| DORES ARTICULARES E MUSCULARES –
COMPRIMIDOS |

MOBIFLEX DUO® | COLAGENIO II 27,8mg
+MANGANÊS +BOSWELIA + VIT. C
30 comprimidos

VITERRA ARTICULAÇÕES® | CURCUMINA+VITAMINA
C+VITAMINA D
550mg+10mcg+12mg | 30 cápsulas

| ANTIGOTOSOS |

ALOPURINOL CICLUM®
300mg | 60 comprimidos

10 **medicação antialérgica**

HEPERPOLL MAÇA® | CETIRIZINA
10mg | 14 comprimidos para chupar
CETIRIZINA CICLUM®
10mg | 20 comprimidos

DESLORATADINA CICLUM®
5mg | 20 comprimidos

11 **nutrição e metabolismo**

| EMAGRECIMENTO | CAPTADOR GORDURAS |
XL-S®MEDICAL | LITRAMINE® -complexo de fibras
patenteado de origem vegetal e orgânica
180 comprimidos

| VITAMINAS E MINERAIS |

BIO C® | VITAMINA C
1000mg | 10 comprimidos efervescentes
INFANTIL 200mg/ml | Frasco 20ml

VITACÊ® | VITAMINA C +ZINCO +EQUINACEA
1000mg+7,5mg+238mg | 20 comprimidos efervescentes

VITACÊ® | VITAMINA C+ZINCO+GELEIA REAL+PRÓPOLIS
INFANTIL 22,5mg + 4mg+500mg+25mg (5ml) | fr.150ml

BIOARGI C® | VITAMINA C+ASPARTATO DE.ARGININA
1.000mg+1.000mg | 16 comprimidos efervescentes

CALCIGENOL D® | CÁLCIO+VITAMINA D3
300ml frasco

SUPRABEN® KIDS | (5ml=) ÓLEO DE PEIXE
DESODORIZADO 77,78mg +FOS 11,11mg +GOS 5,56mg +VIT.
C 30mg +B10,55mg +B2 0,70mg +B3 8mg +B5 3mg +B6
0,70mg +B9 0,10mg +B12 0,0013mg +D 0,03mg +E 6mg
+FERRO 4,41mg +ZINCO 4,05mg +COBRE 0,37mg |
250ml frasco

MAGNETRANS® | MÁGNESIO
DIRECT 375mg | 20 saquetas
ULTRA 375mg | 30 comprimidos

VIGANTOL® | VITAMINA D (COLECALCIFEROL) 0,5mg/ml
equivalente a 20.000UI
10ml frasco (200.000UI)

VIGANTOLLETTEN® | VITAMINA D (COLECALCIFEROL)
1.000UI
20 saquetas 1.000UI

VITERRA® CLÁSSICO | VIT. A +B1 +B2 +B3 +B5 +B6
+B12 +C +D +E +IODO +COBRE + FERRO +MANGANÊS
+MOLIBDÊNIO + ZINCO
MULTIVITAMINICO | 30 comprimidos

VITERRA® JUNIOR | VIT. A +B1 +B2 +B3 +B5 +B6 +B9(ACD
FÓLICO) +B12 +BIOTINA +INOSITOL +C +D +E +CALCIO
+SELÊNIO +IODO +MANGANÊS + ZINCO +MAGNÉSIO
+INULINA (PREBIÓTICO) +ACD GRAXOS (LINHAÇA +ÔMEGA
3+6+9 +COLINA)
MULTIVITAMINICO | 30 comprimidos mastigáveis

VITERRA® TEENZ | VIT. A +B1 +B2 +B3 +ACD
PANTOTENICO+B6+B9(ACD FÓLICO) +B12 +BIOTINA
+INOSITOL +C +D +E +COLINA +COBRE+CALCIO +SELÊNIO
+IODO +CROMIO+FERRO+MANGANÊS + ZINCO +MAGNÉSIO
+EXTRATO GUARANA
MULTIVITAMINICO | 30 comprimidos

VITERRA® HOMEM
MULTIVITAMINICO | 30 comprimidos

VITERRA® MULHER
MULTIVITAMINICO | 30 comprimidos

VITERRA® HOMEM PLATINUM 55+
MULTIVITAMINICO | 30 comprimidos

VITERRA® MULHER PLATINUM 55+
MULTIVITAMINICO | 30 comprimidos

VITERRA® MAGNÉSIO PLUS | MAGNESIO 500mg + VIT.
B1 +B2 +B3 +B5 +B6 +B9(ACD FÓLICO) +B12 +BIOTINA
42 comprimidos

VITERRA® SPORTACTIVIT | VIT.A +B1 +B2 +B3 +B6
+B9(ACD FÓLICO) +B12 +C +D +E +K +FÓSFORO +MAGNÉSIO
+IODO +FERRO +COBRE +MANGANÉSIO +CROMIO
+MOLIBDÊNIO +SELÊNIO +ZINCO +GINSENG +GINKGO
BILOBA +CO-ENZIMA Q10
MULTIVITAMINICO DESPORTISTAS | 60 comprimidos

12 medicamentos usados em afeções oculares

HYAZOL® | HIALURONATO DE SÓDIO 0,21%
Colírio (lágrima artificial) | Frasco 10ml

SORO FISIOLÓGICO | CORINE DE FARME®
30 unidoses 5ml

13 medicamentos usados em afeções cutâneas

| ANTIFÚNGICOS DE APLICAÇÃO TÓPICA |

NIZORAL® | CETACONAZOL SHAMPOO
20mg/g | 100ml frasco

NIZORAL® CARE | EXTRATO DE CATO, EXTRATO DE
MAGNÓLIA E PIROCTONA OLAMINA
Tónico capilar | frasco 100ml

MICROPIROX® 1% | CICLOPIROXOLAMINA
1g | bisnaga 30gr

MICROPIROX® | CICLOPIROXOLAMINA
1gr Laca verniz 8% | 5ml frasco

FONGAMIL® | OMOCONAZOL
2% | bisnaga 30gr

| ANTIBACTERIANO DE APLICAÇÃO
TÓPICA |

POLISULFADÊ® | BACITRACINA+POLIMIXINA B
500 U.I./gr + 10 000 U.I./gr | 20gr bisnaga

KOLLAGENASE® COM CLORAFENICOL
| COLAGENASE + CLORAFENICOL
0,6U/g + 0,01U/g | bisnaga 30gr

| ANTIVÍRICO DE APLICAÇÃO TÓPICA |

MODULCASS® | IMIQUIMOD
5% | bisnaga 3gr

| CORTICOSTERÓIDES DE APLICAÇÃO
TOPICA |

DERMEXANE® CREME | CLOBETASOL
0,05gr | bisnaga 30gr

DERMEXANE® LOÇÃO | CLOBETASOL
0,05gr | frasco 30ml

DERMEXANE® ESPUMA | CLOBETASOL
0,05% | bisnaga 60gr

| CICATRIZANTES |

DERMOPANTOL® CREME | DEXPANTENOL + ÓLEO DE
AMÊNDOAS + LANOLINA
20gr bisnaga

MAMYLAN® LOÇÃO | LANOLINA
30gr bisnaga

KOLLAGENASE® | COLAGENASE
0,6U/gG | bisnaga 30gr

| ANTIPRURÍTICOS E ANTI-HISTAMÍNICOS
TÓPICOS |

ITCHIE® | AQPRUFINE®
Sérum | tubo 15ml

CALADRYL® LOÇÃO | DEFINIDRAMINA + OXIDO DE ZINCO
+CANFORA
10mg/ml +80mg/ml +1mg/ml | frasco 200ml

| ANTI-PSORIÁTICOS |

TARMED® | ALCATRÃO MINERAL SHAMPOO
40mg | 150ml frasco

VERRUPLANT® | ÀCIDO SALICÍLICO
24% LACA | 8ml frasco

| ANTI-ACNE |

ACNEN® GEL | PEROXIDO DE BENZOILO 5%
50mg/gr | 20gr bisnaga

KETREL® | TRETINOÍNA

0,5 mg/g | 30gr bisnaga

| QUEDA CABELO |

ECOPHANE® BIORGA COMPRIMIDOS
20 comprimidos

ECOPHANE® BIORGA PÓ

20 saquetas

ECOPHANE® BIORGA FORTIFICANTE

champô | frasco 100ml

| DERMATITE ATOPICA |

ATOPIX® CREME | XILITOL, NIACINAMIDA,
MANTEIGA DE KARITÉ

CREME | bisnaga 150gr

EMULSÃO | bisnaga 200gr

ATOPIX® ESPUMA DE LIMPEZA | XILITOL,
NIACINAMIDA, GLICERINA |

bisnaga 130ml

| ANTIPARASITÁRIOS |

FOLDAN® CREME | TIABENDAZOL

50mg/g | 45gr bisnaga

IVERCASS® | IVERMECTINA

0,5% | frasco 20ml

LICEND® | IVERMECTINA

0,5% loção | bisnaga 60gr

| REPELETES |

TAP KIDS® | REPELENTE INFANTIL IR3535 15%
100ml frasco

JUNGLE FORMULA® | REPELENTE 50% DEET

ROLL-ON | 50ml frasco

SPRAY | 75ml frasco

| TRATAMENTO PIOLHOS |

HEDRIN® ONCE

Spray Gel | Frasco com 100 ml

HEDRIN® TUDO EM 1

Champô | Frasco com 200 ml

HEDRIN® KIT DETENÇÃO E REMOÇÃO DE LÊNDEAS

Loção + Pente anti-piolhos | Frasco com 100 g frasco

| DESINFECTANTE E ANTI-SEPTICO |

FERISEPT® POMADA | DIGLICONATO DE CLOREXIDINA
10mg/ml

spray | frasco 30ml

solução tópica | frasco 45ml

| EMOLIENTES E PROTECTORES |

MAMYDRAT® POMADA | ÓLEO DE AMÊNDOAS+ÓLEO
DE MACADÂMIA+ÓLEO DE CALÊNDULA

120gr loção

FLEXITAL® CREME | UREIA 25%

56gr bisnaga

DERMA PREVENT® CREME | OXIDO DE ZINCO

100gr | 45gr bisnaga

BIO OIL® | GEL PELE SECA

ORIGINAL | 50ml boião

ORIGINAL | 100ml boião

BIO OIL® | OLEO HIDRATANTE

ORIGINAL | 60ml frasco

ORIGINAL | 125ml frasco

CORINE DE FARME® | LINHA KOALA BÉBÉ

CREME CORPORAL | 500ml frasco

CORINE DE FARME® | LINHA KOALA BÉBÉ

LEITE HIDRATANTE | 500ml frasco

CORINE DE FARME® | LINHA KOALA BÉBÉ

SHAMPOO ANTI-CROSTRAS | 250ml frasco

CORINE DE FARME® | LINHA KOALA BÉBÉ

GEL DE BANHO | 500ml frasco

BENAMÔR

LISBOA 1925

CRÉME DE ROSTO | 50ml

CREME CHANTILLY DE ROSTO

SABONETE DE ARGILA DE ROSTO | 90gr

ÁGUA DE ROSAS MICELAR | 300ml

MÁSCARA PURIFICANTE DE ROSTO | 50ml

CREME DE LÁBIOS | 10ml

CREME DE MÃOS | 30ml e 50ml

| ALANTOÍNE | GORDÍSSIMO | JACARANDÁ | ROSE AMÉLIE | NATA

BÁLSAMO LÁBIOS | 10ml

| ALANTOÍNE | GORDÍSSIMO | JACARANDÁ | ROSE AMÉLIE | NATA

SABONETE | 100gr

| ALANTOÍNE | GORDÍSSIMO | JACARANDÁ | ROSE AMÉLIE | NATA

CREME LEITE DE CORPO | 150ml

| ALANTOÍNE | GORDÍSSIMO | JACARANDÁ | ROSE AMÉLIE | NATA

MANTEIGA SUPREMA CORPORAL | 200ml

| ALANTOÍNE | GORDÍSSIMO | JACARANDÁ | ROSE AMÉLIE

LOÇÃO CORPORAL | 300ml

| ALANTOÍNE | GORDÍSSIMO | JACARANDÁ | ROSE AMÉLIE

ÓLEO SECO | 100ml

| ALANTOÍNE | ROSE AMÉLIE | NATA

CREME DE BANHO | 500ml

| GORDÍSSIMO | ROSE AMÉLIE

GEL DE BANHO | 500ml

| ALANTOÍNE | JACARANDÁ

SABONETE LÍQUIDO

| ALANTOÍNE | GORDÍSSIMO | JACARANDÁ | ROSE AMÉLIE

20 medicamentos de uso hospitalar

| BIOSIMILARES |

HEMAX® | ERITROPOETINA 4.000UI
sol.inj. Pó liofilizado | 1 ampola ml

NEUTROMAX® | FILGASTRIM 30MUI
sol.inj. | 1 ampola ml

| INALATÓRIOS |

SEVOCRIS | SEVOFLURANO
sol. inal. 100% | frasco 250ml

| INJECTAVEIS |

ANFORICIN® | ANFOTERICINA B
sol.inj. 50mg pó liofilo | 25frascos+25ampolas

PANCURON® | PANCURÔNIO, BROMETO
sol.inj. 2mg/ml | 50ampolas

BUPINOSTRUM® | BUPIVACAÍMA + DEXTROSE 0,5%
sol.inj. 5mg/ml HI.B. | 10 ampolas

DIFENIDRIN® | DIFENIDRAMINA
sol.inj. 50mg/ml I.V./I.M. | 25 ampolas

LEVOTAC® | LEVOFLOXACINA
sol.inj. 5mg/ml I.V. | 6 bolsas

EFEDRIN® | EFEDRINA, SULFATO
sol.inj. 50mg/ml I.V./I.M/S | 100 ampolas

NITROPRUS® | NITROPRUSSIATO DE SODIO
sol.inj. 50mg pó liofilo | 5 frascos+ ampolas

HALO® | HALOPERIDOL
sol.inj. 5mg/ml | 50ampolas

FLUMAZIL® | FLUMAZENILO
sol.inj. 0,1mg/ml | 10 ampolas 5ml

CIS® | BESILADO DE CISATRACÚRIO
sol.inj. 2mg/ml | 50 ampolas 5ml

VORI® | VORICONAZOL 200mg
pó liofilo para sol. infusão | 1frasco/ampola

| MEDICAMENTOS |

1

anti-infecciosos

| ANTIBACTERIANOS PARA USO SISTÉMICO |



NOME MEDICAMENTO

AZITROMICINA CICLUM®
AZITROMICINA PRATI DONADUZZI®

SUBSTANCIA ACTIVA

AZITROMICINA 500mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 3 comprimidos revestidos (1x3)

J01FA10

ANTIBACTERIANO PARA USO SISTÊMICO

MACRÓLIDO

INDICAÇÕES

Antibiótico de amplo espectro

Indicado para o tratamento de infecções produzidas por microrganismos sensíveis:

- Infecções do trato respiratório inferior, incluindo bronquite e pneumonia;
- Infecções do tracto respiratório superior, incluindo sinusite e faringite/amigdalite. A azitromicina é geralmente eficaz na erradicação de estreptococos da orofaringe;
- Doenças sexualmente transmissíveis provocadas por *Chlamydia trachomatis* e *Neisseria gonorrhoeae* não multirresistente, no homem e na mulher;
- É também indicado no tratamento de cancro (lesão de pele) devido a *Haemophilus ducreyi*, e em infecções genitais não complicadas devido a *Neisseria gonorrhoeae* sem resistência múltipla.

MECANISMO DE ACÇÃO

A **azitromicina** atua inibindo a síntese proteica bacteriana por união à subunidade 50S do ribossoma, impedindo a translocação dos péptidos.

Algumas espécies frequentemente sensíveis:

GRAM POSITIVAS	GRAM NEGATIVAS
<i>Streptococcus pyogenes</i> e <i>pneumoniae</i> , <i>Estreptococos alfa-hemolíticos</i> , <i>Corynebacterium diphtheriae</i> .	<i>Haemophilus influenzae</i> e <i>parainfluenzae</i> ; <i>Moraxella catarrhalis</i> ; <i>Acinetobacter sp.</i> , <i>Yersinia sp.</i> , <i>Legionella pneumophila</i> , <i>Bordetella pertussis</i> e <i>parapertussis</i> , <i>Shigella sp.</i> , <i>Pasteurella sp.</i> , <i>Vibrio cholerae</i> e <i>parahaemolyticus</i> .

POSOLOGIA

Via de administração: oral

Infecções comuns Adultos (incluindo doentes idosos):	Dose recomendada: 500 mg 1x/ dia/3 dias consecutivos.
Tratamento das doenças sexualmente transmissíveis	Dose única: 1000mg Dose única.
Doentes com insuficiência renal (com clearance da creatinina > 40 ml/min)	Não é necessário ajustar a dose em doentes com insuficiência renal ligeira.
Crianças (com mais de 45Kg)	
No tratamento da faringite estreptocócica Pediátrica	Dose recomendada: Dose única diária de 10 mg/kg, durante 3 dias, ou dose única de 10 mg/kg no 1º dia e 5 mg/kg, 1 vez ao dia, do 2º ao 5º durante 5 dias.
Tratamento de crianças com otite média aguda	Dose única: 30 mg/kg
Tratamento da faringite estreptocócica	Dose recomendada: 10 mg/kg ou 20 mg/kg a 1x/dia/ 3 dias. Não se deve exceder a dose Diária de 500 mg.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Uma vez que o fígado é a principal via de eliminação da Azitromicina, o uso desta deverá ser ponderado nos doentes com doença hepática grave.
- Não existem dados sobre a secreção no leite materno, e não foi ainda estabelecida a sua inocuidade durante a gravidez e a amamentação no ser humano. A azitromicina só deverá ser administrada a mulheres grávidas ou lactentes quando não existam alternativas mais adequadas.

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA | BRASIL

BULA ONLINE

AZITROMICINA
CICLUM

INICIO



BULA ONLINE

AZITROMICINA
PRATI DINADUZI





NOME MEDICAMENTO

LEVOFLOXACINA CICLUM®
LEVOFLOXACINA PRATI DONADUZZI®

SUBSTANCIA ACTIVA

LEVOFLOXACINA 500mg

APRESENTAÇÃO

CICLUM

Caixa com 7 comprimidos revest. por película (1x7)
Caixa com 10 comprimidos revest. por película (1x10)

PRATI DONADUZZI

Caixa com 10 comprimidos revestidos (1x10)

J01MA12

ANTIBACTERIANO PARA USO SISTÊMICO

FLUROQUINOLONA

INDICAÇÕES

Antibiótico de amplo espectro

LEVOFLOXACINA é uma fluoroquinolona de terceira geração com ação bactericida alargada e mais eficaz que as de segunda geração (ciprofloxacina e norfloxacina) relativamente a infeções bacterianas do aparelho respiratório e do trato urinário.

Indicado em adultos para o tratamento das seguintes Infeções:

- 1) Sinusite aguda bacteriana;
- 2) Pneumonia adquirida na comunidade;
- 3) Exacerbação aguda da doença pulmonar obstrutiva crónica, incluindo bronquite;
- 4) Cistite não complicada;
- 5) Pielonefrite aguda e infeções do trato urinário complicadas;
- 6) Prostatite bacteriana crónica;
- 7) Infeções cutâneas complicadas dos tecidos moles;
- 8) Antraz por inalação (profilaxia pós-exposição e tratamento curativo).

MECANISMO DE ACÇÃO

LEVOFLOXACINA é um antibacteriano sintético de amplo espectro, que inibe ambas as topoisomerase tipo II (ADN-girase) e topoisomerase IV, as quais são necessárias para a replicação, transcrição, reparação e recombinação do ADN bacteriano.

Algumas espécies frequentemente sensíveis

GRAM POSITIVAS	GRAM NEGATIVAS
<i>Enterococcus avium</i> <i>e faecium</i> ;	<i>Eikenella corrodens</i> ;
<i>Staphylococcus aureus epidermidis e hominis</i> ;	<i>Haemophilus influenzae</i> ;
<i>Streptococcus constellatus sanguis e milleri</i> ;	<i>Klebsiella oxytoca</i> ;
<i>Streptococcus (Grupos C/F, D, G)</i> ;	<i>Moraxella catarrhalis</i> ;
	<i>Pasteurella multocida</i> ;
	<i>Proteus vulgaris</i> ;
	<i>Providencia rettgeri</i> ;

POSOLOGIA

Via de administração: oral

Sinusite bacteriana aguda	Dose recomendada: 500mg 1x/dia durante 10-14 dias
Exacerbação aguda da DPOC incluindo bronquite	Dose recomendada: 500mg 1x/dia durante 7-10 dias
Pneumonia adquirida na comunidade	Dose recomendada: 500mg 1 ou 2x/dia durante 7-14 dias
Infeções cutâneas e dos tecidos moles complicados	Dose recomendada: 500mg 1 ou 2x/dia durante 7-14 dias
Cistite não complicada	Dose recomendada: 250mg 1x/dia durante 3 dias
Pielonefrite aguda e infeções do trato urinário complicadas	Dose recomendada: 500mg 1x/dia durante 7-10 dias
Prostatite bacteriana crónica	Dose recomendada: 500mg 1x/dia durante 28 dias
Antraz por inalação:	Dose recomendada: 500mg 1x/dia durante 8 dias

NOTAS E PRECAUÇÕES

- É necessário ajustar as doses em doentes com compromisso da função renal.
- Não é recomendado em crianças, adolescentes, gravidez e lactação.
- As doses recomendadas são válidas também para pacientes idosos desde que esses pacientes não tenham compromisso da função renal
- É necessário ajustar as doses em doentes com compromisso da função renal.
- Contraindicado na epilepsia

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA | BRASIL

BULA ONLINE

LEVOFLOXACINA
CICLUM

INICIO



BULA ONLINE

LEVOFLOXACINA
PRATI DINADUZZI



**NOME MEDICAMENTO****CIPROFLOXACINA CICLUM®****SUBSTANCIA ACTIVA****CIPROFLOXACINA 500mg****APRESENTAÇÃO**

Caixa com 16 comprimidos revestidos por película (8x2)

J01MA02**ANTIBACTERIANO PARA USO SISTÉMICO****FLUOROQUINOLONA****INDICAÇÕES**

Indicado para o tratamento das seguintes infeções bacterianas:

ADULTOS

- Infeções do trato respiratório inferior;
- Infeções do trato respiratório superior como sinusite crónica, otite média supurativa crónica, otite externa maligna;
- Infeções do trato urinário incluindo cistite complicada, Pielonefrite complicada;
- Infeções do trato genital incluindo, uretrite e cervicite;
- Infeções do trato gastrointestinal e infeções intra-abdominais;
- Infeções da pele e dos tecidos moles;
- Infeções dos ossos e das articulações;
- Neutropenia

CRIANÇAS E ADOLESCENTES

- Infeções pulmonares e brônquicas em crianças e adolescentes com fibrose cística;
- Infeções complicadas do trato urinário, incluindo pielonefrite;
- Exposição a antraz por inalação.
- Na prevenção das infeções devidas à bactéria *Neisseria meningitidis*;

MECANISMO DE ACÇÃO

Inibição de ambas as topoisomerase tipo II (ADN-girase) e topoisomerase IV, as quais são necessárias para a replicação, transcrição, reparação e recombinação do ADN bacteriano.

POSOLOGIA**Via de administração: oral**

Adultos	Sinusite supurativa crónica:
Infeções do trato respiratório superior	500 mg 2X/dias até 750 mg 2X/ dias 7 a 14 dias Otite externa maligna: 750 mg 2x/dias/28 dias até 3 meses
Infeções do trato urinário	Cistite aguda não complicada: 250 mg 2x/dias até 500 mg 2x/dias/3 dias. Cistite complicada /Pielonefrite : 500 mg/ 750 mg 2x/dias/7dias/ + de 21 dias no caso de abscessos.
Infeções do trato genital	Uretrite e cervicite: 500 mg dose única. Doenças inflamatórias pélvicas: 500mg /750 mg 2x/dia 14 dias
Infeções do trato gastrointestinal e infeções intraabdominais:	<i>Shigella dysenteriae</i> tipo 1: 500 mg 2x/día/5dias Diarreia causada por <i>Vibrio cholerae</i>: 500 mg 2x/dia/3 dias Febre tifoide: 500 mg 2x/dia/7 dias
Infeções dos ossos e articulações	500 mg /750 mg 2x/dias no máximo. de 3 meses
<i>Neisseria meningitidis</i>	500 mg /dose única
Antraz pós-exposição:	500 mg 2x/dia/60 dias (Bacillus anthracis)
Crianças e adolescentes	<i>Pseudomona Aeruginosa</i> (fibrose cística): 20 mg/kg 2x/dia 10 a 14 dias
Infeções do trato urinário complicadas e pielonefrite aguda	10 mg/kg 2x/dias até 20 mg/kg com um máximo de 750 mg /10 a 21 dias
Antraz pós exposição	10 mg/kg /15 mg/kg 2x/dias até 500 mg por dose /60 dias

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O uso de **ciprofloxacin** deverá ser evitada em doentes que tenham tido reações adversas graves no passado ao utilizar medicamentos que contêm quinolona.
- A **ciprofloxacin** em monoterapia não é adequada para tratamento de infeções graves e infeções que possam ser devidas a agentes patogénicos Gram-positivos ou anaeróbicos.
- Não se recomenda a **ciprofloxacin** para o tratamento de infeções estreptocócicas devidas a eficácia inadequada.

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) | PORTUGAL

BULA ONLINE**INICIO**



NOME MEDICAMENTO

VORI®

SUBSTANCIA ACTIVA

VORICONAZOL 200 MG

APRESENTAÇÃO

14 Comprimidos revestidos

J02AC03

ANTI-INFECCIOSOS DE USO SISTÊMICO

ANTIMICOTICOS DE USO SISTÊMICO

INDICAÇÕES

Voriconazol é um triazólico de segunda geração (introduzido no mercado em 2002) já com espectro de ação mais amplo do que os azólicos anteriores (Fluconazol e Itraconazol).

Está indicado para:

- Tratamento de aspergilose invasiva;
- Infecções invasivas graves causadas por *Cândida*, incluindo candidemia (presença de fungos da espécie *Cândida* no sangue) candidíase esofágica, e por *Scedosporium spp.* e *Fusarium spp.* (outras espécies de fungos).
- Principalmente a pacientes com infecções progressivas e com risco de vida.

MECANISMO DE AÇÃO

O **Voriconazol** age eliminando ou interrompendo o crescimento desses fungos causadores das infecções. O mecanismo de ação do Voriconazol dá-se através da inibição de um processo dentro da célula do fungo na formação da ergosterol, um componente da membrana celular dos fungos.

POSOLOGIA

A terapia deve ser iniciada com o regime de **dose de ataque: intravenoso**: para se obter no Dia 1 concentrações plasmáticas próximas do estado de equilíbrio.

Endovenoso: Até 7 dias antes da troca para terapia oral.

A partir da melhora clínica do paciente, havendo tolerância da medicação por boca, o comprimido oral pode ser utilizado. Devido à alta biodisponibilidade oral (96%), a troca entre a administração intravenosa e a oral é adequada, se indicada clinicamente.

Dose de Manutenção:

Pacientes com 40 kg ou mais: 200 mg a cada 12 horas.

Pacientes menos de 40 kg: 100 mg a cada 12 horas.

NOTAS E PRECAUÇÕES

Não está recomendado para crianças com menos de 2 anos de idade.

Em casos de insuficiência hepática ou renal, doses e terapia ajustáveis.

Uso em Pacientes Idosos: Não é necessário ajuste de dose;
Uso em Pacientes com Insuficiência Renal (falência da função dos rins) Não é necessário ajustar a dose oral em pacientes com insuficiência renal de grau leve a grave.

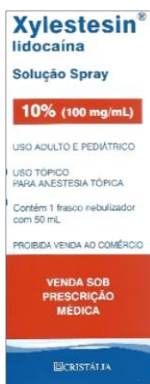
ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, BRASIL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

XYLESTESIN®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Lidocaína - 10,0%

APRESENTAÇÃO

Solução Spray 100 mg/ml
Frasco nebulizador com 50 ml

N01BB02

SISTEMA NERVOSO

ANESTÉSICO LOCAL- GRUPO AMIDA

INDICAÇÕES

O Xylestesin® (lidocaína) 10% Spray é indicado como anestésico tópico na prevenção da dor associada com:

OTORRINOLARINGOLOGIA

- Punções dos seios maxilares.
- Anestesia da orofaringe para prevenir náuseas e vômitos durante instrumentação.

OBSTETRÍCIA

- Durante o estágio final do parto e antes da episiotomia e sutura perineal, como adjuvante no controle da dor.

ODONTOLOGIA

- Antes de injeções, impressões dentárias, radiografias, remoção de tártaro.

MECANISMO DE ACÇÃO

A Lidocaína promove anestesia rápida e profunda através do bloqueio reversível da propagação do impulso ao longo das fibras nervosas, impedindo o movimento de entrada dos íons sódio através da membrana neuronal. O anestésico local do tipo amida age dentro dos canais de sódio da membrana e podem ter efeitos similares nas membranas excitáveis do cérebro e miocárdio. A lidocaína tem a duração de aproximadamente 10 – 15 minutos. A anestesia ocorre usualmente dentro de 1 a 5 minutos, dependendo da área de aplicação.

POSOLOGIA

Via de administração: Tópica

Odontologia:	Dose recomendada: 1 a 5 aplicações (10 a 50 mg) Dose máxima: 20 aplicações (200 mg).
Otorrinolaringologia:	Dose recomendada: 3 aplicações para punção da cavidade maxilar (30 mg). Dose máxima: 20 aplicações (200 mg).
Durante o parto:	Dose máxima: até 20 aplicações (até 200 mg).
Durante instrumentação:	Dose máxima: 20 aplicações (200 mg) para procedimentos orofaríngeos.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- XYLESTESIN® spray não é recomendado em crianças com menores de 5 anos ou com menos de 20 kg de peso.
- Cada nebulização libera 100 mg de spray que corresponde a 10 mg de lidocaína.
- Para utilizar a solução spray, basta orientar a cânula para a região a ser anestesiada e realizar uma leve pressão sobre o botão. Aconselha-se, após o uso, retirar o botão com a cânula e conservá-los em solução alcoólica, de modo a evitar uma possível deposição de cristais.
- Lidocaína não deve ser aplicado na laringe.
- Equipamento de ressuscitação, oxigénio e outros fármacos afins deverão estar disponíveis quando o anestésico local do tipo amida for administrado em membranas mucosas.
- Lidocaína 10% spray deverá ser utilizado com extremo cuidado se houver infecção ou se a área da aplicação estiver traumatizada, pois, sob tais condições, há uma rápida absorção sistêmica.
- Lidocaína 10% spray não deve ser usado em balonetes (cuff) de tubos endotraqueais feitos de plástico. A lidocaína base pode causar danos em orifícios que podem causar vazamento, levando a perda de pressão do balonete.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, **BRASIL.**

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

PARACETAMOL PRATI DONADUZZI®

SUBSTANCIA ACTIVA

PARACETAMOL 500mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 20 comprimidos revestidos (2x10)

N02BE01

SISTEMA NERVOSO

ANALGÉSICOS E ANTIPIRÉTICOS

INDICAÇÕES

Indicado no tratamento sintomático de situações clínicas que requerem um analgésico e/ou um antipirético, tais como:

- Dor de cabeça e dor de dentes
- Dores reumáticas (artrose e artrite reumatoide)
- Lumbago, torcicolos, ciática, neuralgias, dor de costas
- Dores musculares
- Dores pós-operatórias e do pós-parto
- Dores menstruais
- Estados febris e síndromes gripais

MECANISMO DE ACÇÃO

O **Paracetamol** pertencente aos grupos dos analgésicos não opiáceos, sendo, também, antipirético e anti-inflamatório. Promove analgesia pela elevação do limiar da dor e a antipirese através de ação no centro hipotalâmico que regula a temperatura. Seu efeito tem início 15 a 30 minutos após a administração oral e permanece por um período de 4 a 6 horas.

POSOLOGIA

Via de administração: oral

Adultos e crianças acima de 12 anos

Dose recomendada: 1 a 2 comprimidos 3 a 4x/ dia.

Dose máxima: 4000 mg após um intervalo de, pelo menos, 4 horas, não excedendo 1000mg/Dose.

A duração do tratamento depende da remissão dos sintomas

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O medicamento não deve ser utilizado durante mais de 10 dias nos adultos, exceto em casos de extrema necessidade.
- Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos.
- Usuários crónicos de bebidas alcoólicas podem apresentar um risco aumentado de doenças hepáticas caso seja ingerida uma dose maior que a recomendada (superdose) de paracetamol, embora relatos deste evento sejam raros.
- Em casos de uso por mulheres grávidas ou amamentando, a administração deve ser feita por períodos curtos.

ORIGEM

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA (desde1999) | BRASIL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

DAFALGAN®

PARACETAMOL CICLUM®

SUBSTANCIA ACTIVA

PARACETAMOL 1000mg

APRESENTAÇÃO

DAFALGAN®

Caixa com 8 comprimidos efervescentes (1x8)

Caixa com 16 comprimidos revestidos por película (2x8)

PARACETAMOL CICLUM®

Caixa com 20 comprimidos (2x10)

N02BE01

SISTEMA NERVOSO

ANALGÉSICOS E ANTIPIRÉTICOS

INDICAÇÕES

Indicado no tratamento sintomático de situações clínicas que requerem um analgésico e/ou um antipirético, tais como:

- Dor de cabeça e dor de dentes
- Dores reumáticas (artrose e artrite reumatoide)
- Lumbago, torcicolos, ciática, neuralgias, dor de costas
- Dores musculares
- Dores pós-operatórias e do pós-parto
- Dores menstruais
- Estados febris e síndromes gripais

MECANISMO DE ACÇÃO

O Paracetamol pertencente aos grupos dos analgésicos não opiáceos e salicilatos, tendo, também, propriedades antipiréticas e anti-inflamatórias, promovendo a analgesia pela elevação do limiar da dor e a antipirese através de ação no centro hipotalâmico que regula a temperatura. Seu efeito tem início 15 a 30 minutos após a administração oral e permanece por um período de 4 a 6 horas.

POSOLOGIA

Via de administração: oral

Dose recomendada: 1 comprimido de 1000mg, repetida após um intervalo de **6 a 8 horas**. Se necessário, a administração pode ser repetida após um intervalo de, pelo menos, 4 horas. Habitualmente não é necessário exceder 3 g diários de paracetamol. No entanto, para dores mais intensa.

A **dose máxima: 4000mg** diários (4 comprimidos) no intervalo mínimo de 4 horas entre as administrações, não excedendo 1000mg/Dose.

Dose recomendada: 1 comprimido de 1000mg 2 a 4 vezes por dia, conforme necessário.

- O medicamento não deve ser utilizado durante mais de 10 dias nos adultos, exceto, em casos de extrema necessidade.
- Os comprimidos de 1000mg destinam-se à administração oral em adultos, com idade igual ou superior a 18 anos.
- Nos doentes com insuficiência hepática ou renal ou com doença de Gilbert a dose deve ser reduzida ou os intervalos de administração alargados
- A administração após as refeições pode atrasar o início de ação.
- Os doentes devem ser avisados para não tomarem concomitantemente outros medicamentos contendo paracetamol.
- O uso prolongado de analgésicos, ou o uso inadequado de doses elevadas, pode provocar cefaleias, que não devem ser tratadas com doses aumentadas do medicamento.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | **PORTUGAL**
CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) **PORTUGAL**

[BULA ONLINE](#)

PARACETAMOL
CICLUM

[INICIO](#)



[BULA ONLINE](#)

DAFALGAN
COMPRIMIDOS



**NOME MEDICAMENTO****TRAMADOL CICLUM®****SUBSTÂNCIA ACTIVA****TRAMADOL 50mg****TRAMADOL 100 mg/ml****APRESENTAÇÃO**

Caixa com 20 cápsulas 50mg (2x10)

Frasco com 10ml (100mg/ml gotas orais)

N02AX02**SISTEMA NERVOSO****ANALGÉSICOS OPIÓIDES****INDICAÇÕES**

Indicado no tratamento da dor moderada a intensa.

MECANISMO DE ACÇÃO

O Tramadol é um analgésico opioide de ação central. É um agonista puro, não seletivo, dos recetores opioides μ (μ), sigma (δ) e kappa (κ), com maior afinidade para os recetores μ (μ). Mecanismos adicionais que contribuem para a sua ação analgésica são a inibição da recaptção neuronal da noradrenalina e a intensificação da libertação de serotonina.

O Tramadol também exerce um efeito antitússico. Contrariamente ao que se verifica com a morfina, a administração de doses analgésicas de Tramadol dentro de intervalos extensos não desenvolve qualquer ação depressora da função respiratória. A sua administração não afeta a motilidade gastrointestinal. As repercussões no sistema cardiovascular tendem a ser ligeiras.

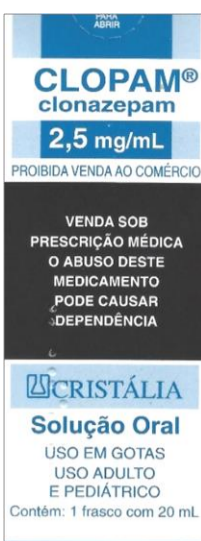
POSOLOGIA**Via de administração: oral**

Crianças a partir de 1 ano de idade	Dose recomendada: 4-8 gotas por 10 Kg (1-2 mg) por Kg de peso.
Adultos e adolescentes com mais de 12 anos de idade (comprimidos 50mg)	Dose recomendada: 50-100 mg (1-2 cápsulas) de 6/6 horas ou de 8/8 horas, Dose diária máxima: 400 mg Casos especiais como pós-operatório/dor oncológica doses de 800 mg/dia ou mesmo superiores, são bem tolerados.
Adultos e adolescentes com mais de 12 anos de idade (gotas orais 100mg/ml)	Dose recomendada: 50-100 mg (20 - 40 gotas), de 6/6 horas ou de 8/8 horas, diluída num pouco de líquido ou adicionada a uma pequena quantidade de açúcar.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- A posologia deve ser adaptada à intensidade da dor e à sensibilidade do doente. Deve geralmente ser escolhida a dose analgésica eficaz mais baixa.
- Em doentes com insuficiência renal e/ou hepática, a eliminação do Tramadol encontra-se prolongada. Nestes doentes, o prolongamento do intervalo entre as doses deverá ser criteriosamente considerado em função das necessidades do doente.
- Contraindicado nas intoxicações agudas pelo álcool, hipnóticos, analgésicos, opiáceos ou fármacos psicotrópicos, e ainda em doentes que estejam a ser tratados com inibidores da Inibidor da monoamina oxidase ou que tomaram estes fármacos durante os últimos 14 dias.
- Tramadol Ciclum não deve ser utilizado para o tratamento de privação de estupefacientes.
- A administração de Tramadol Ciclum não se deve prolongar nunca para além do tempo absolutamente necessário.
- Tratando-se de um opioide, o seu uso excessivo pode provocar dependência.

ORIGEM**CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL****BULA ONLINE****TRAMADOL
CÁPSULAS****INICIO****BULA ONLINE****TRAMADOL
GOTAS**



NOME MEDICAMENTO

CLOPAM®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

CLONAZEPAM 2,5 mg/ml

APRESENTAÇÃO

Frasco com 20ml de solução oral

N03AE01

SISTEMA NERVOSO

ANTIEPILÉTICO- BENZODIAZEPINA

INDICAÇÕES

- Distúrbio epilético: isoladamente ou como adjuvante no tratamento das crises epiléticas mioclónicas, acinéticas, ausências típicas, ausências atípicas, segunda linha em espasmos infantis (Síndrome de West), tratamento de terceira linha em crises epiléticas clónicas.
- Transtornos de ansiedade: Como ansiolítico em geral, distúrbio do pânico com ou sem agorafobia e fobia social.
- Transtornos do humor
- Síndromes psicóticas: Tratamento da acatisia
- Tratamento da síndrome das pernas inquietas
- Tratamento da vertigem e sintomas relacionados à perturbação do equilíbrio.
- Tratamento da síndrome da boca ardente.

MECANISMO DE ACÇÃO

Clonazepam apresenta propriedades anticonvulsivantes, sedativas, relaxantes musculares e ansiolíticas, mediados principalmente pela inibição pós-sináptica mediada pelo GABA.

POSOLOGIA

Via de administração: oral (1 gota = 0,1 mg)

Distúrbios epiléticos Adultos:	Dose inicial: não exceder 1,5 mg/dia, 8h/8h. a dose pode ser aumentada para 0,5 a 1 mg, a cada três dias, até o controle/crises epiléticas. Dose diária máxima: 20 mg
Recém-nascidos e crianças (até 10 anos ou 30 kg)	Dose inicial: entre 0,01 e 0,03 mg/kg/dia, Dose diária máxima: 0,05mg/kg, dividido em 2/3 doses Dose diária máxima: 20 mg
Crianças (10 a 16 anos de idade)	Dose inicial: 1 a 1,5 mg/dia dividido em 2/3 doses. Dose de manutenção: 3 a 6 mg/dia.
(Adultos) Distúrbio do pânico:	Dose recomendada: 0,5 mg/dia, dividida em 2 doses.
Fobia social	Dose recomendada: 1,0 a 2,5 mg/dia. Dose máxima: 6,0 mg/dia (2,0 mg, 3x/dia)
Transtorno afetivo bipolar	Dose recomendada: 2,0 a 4,0mg/dia Dose máxima: 8 mg/dia
Depressão maior	Dose recomendada: 2,0 a 4,0mg/dia. Dose máxima: 6,0 mg/dia
Acatisia:	Dose recomendada: 0,5 a 3,0 mg/dia
Síndrome das pernas inquietas:	Dose recomendada: 0,5 mg a 2,0 mg/dia.
Vertigem e distúrbios do equilíbrio	Dose recomendada: 0,5 mg a 1,0 mg ao dia (2x/dia)
Síndrome da boca ardente:	Dose recomendada: 1,0 a 2,0 mg/dia. Dose máxima: 6,0 mg/dia

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado a pacientes com insuficiência respiratória grave ou comprometimento hepático grave.
- Contraindicados para o tratamento de transtornos do pânico em pacientes com histórico médico de apneia do sono.
- Contraindicado a pacientes com glaucoma agudo de ângulo fechado.
- As gotas devem ser dissolvidas em água. Nunca administrar as gotas diretamente na boca.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda | BRASIL.

BULA ONLINE

INICIO



**NOME MEDICAMENTO****GABAPENTINA CICLUM®****SUBSTANCIA ACTIVA**

GABAPENTINA 100mg

GABAPENTINA 300mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 60 cápsulas (10X6)

N03AX12

SISTEMA NERVOSO

ANTIEPILÉPTICOS

INDICAÇÕES**Epilepsia:**

- Indicada como terapêutica adjuvante no tratamento de crises parciais com ou sem generalização secundária em adultos e crianças com idade igual ou superior a 6 anos.
- Monoterapia no tratamento de crises parciais com ou sem generalização secundária em adultos e adolescentes com idade igual ou superior a 12 anos.

Tratamento da dor neuropática periférica:

- tratamento da dor neuropática periférica, tal como neuropatia diabética dolorosa e neuralgia pós-herpética em adultos.

MECANISMO DE ACÇÃO

Supõe-se que a gabapentina atue modulando (regulando) o trânsito das mensagens entre as células do sistema nervoso, reduzindo a atividade excitatória responsável pela dor neuropática e pelas crises convulsivas.

POSOLOGIA

para todas as indicações (adultos e adolescentes com idade igual ou superior a 12anos)	Dose inicial: Dia 1: 300 mg uma vez por dia. Dia 2: 300 mg duas vezes por dia Dia 3: 300 mg três vezes por dia. terapêutica de longa duração. Nos próximos dias: a dose pode ser aumentada em 300mg/dia a cada 2-3 dias de 8h/8h. Dose máxima diária: 3600 mg/dia
Crianças com 6 anos ou mais	Dose inicial diária: 10/15 mg/kg/dia 3 dias. Nos próximos dias: a dose pode ser aumentada em 25 a 35 mg/kg /dia/ de 8h/8h. Dose máxima: 50mg/kg/dia de 8h/8h.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Os doentes devem ser monitorizados quanto aos sinais de ideação e comportamento suicida.
- A gabapentina não é considerada eficaz nas crises primárias generalizadas, tais como crises de ausência, e pode agravar estas crises em alguns doentes. Assim, a gabapentina deve ser utilizada com precaução em doentes com crises mistas incluindo crises de ausência.

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

BULA ONLINE**INICIO**



ADORMECER
É MAIS FÁCIL

ASSEGURA
UM SONO
REPOUSANTE



CalmiDormin

Recupere o poder do sono


LAB BOTANIC[™]
BAVARIA

CalmiDormin™



UMA BOA NOITE DE SONO É O PILAR DA SUA SAÚDE

O efeito de CalmiDormin™:

- ✓ AJUDA a adormecer rapidamente
- ✓ RELAXA o corpo e a mente
- ✓ GARANTE um sono tranquilo durante a noite
- ✓ RESULTADO: acordar revitalizado e com energia

AJUDA O
SONO
NATURAL

ADEQUADO
A UM USO
PROLONGADO

Os maus hábitos de sono podem reduzir a produtividade e o desempenho durante o dia, enfraquecer o sistema imunitário e, principalmente, reduzir a qualidade de vida.

CalmiDormin™ é uma combinação única de extratos de plantas cuidadosamente selecionadas, que promove o sono tranquilo e relaxante. Tem um efeito repousante e calmante que relaxa o corpo e a mente. Estas propriedades promovem um despertar revitalizado.

3 PODEROSOS INGREDIENTES NATURAIS:

- Extrato de erva-cidreira (*Melissa officinalis* L.) 200 mg
- Extrato de tília-das-folhas-pequenas (*Tilia cordata* Mill.) 150 mg
- Extrato de valeriana (*Valeriana officinalis* L.) 250 mg

1-2

COMPRIMIDOS
ANTES DE DORMIR



NOME MEDICAMENTO

CALMIDORMIN®

SUBSTANCIA ACTIVA

EXTRATO DE VALERIANA 250 mg
EXTRATO DE ERVA-CIDREIRA 200 mg
EXTRATO DE FLOR DE TÍLIA 150 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 comprimidos (2X15)

N

SISTEMA NERVOSO CENTRAL

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO SEDATIVO E ANSIOLÍTICO

INDICAÇÕES

Possui uma formulação única de três ingredientes naturais altamente eficazes, que reconstruem o padrão de sono anormal e restabelecem a capacidade de um sono repousante, aumentando o bem-estar geral e a saúde.

- indicado como sedativo leve ou como agente promotor do sono.
- tratamento de distúrbios do sono associados à ansiedade

MECANISMO DE ACÇÃO

EXTRATO DE VALERIANA: é um dos fitoterápicos mais popularmente utilizado no tratamento da insónia pelas suas propriedades sedativas e hipnóticas. Experimentos em animais demonstraram que a valeriana promove um aumento do GABA na fenda sináptica via inibição da recaptação e aumento na secreção do neurotransmissor, podendo ser esse um dos efeitos responsáveis pela atividade sedativa.

EXTRATO DE ERVA-CIDREIRA: Os benefícios do extrato de erva cidreira são igualmente divididos entre calmante mental, anti-stress e alívio de tensões físicas no corpo.

EXTRATO DE FLOR DE TÍLIA: tem efeito calmante, além de auxiliar na regularização dos distúrbios do sono.

POSOLOGIA

Adultos

Dose recomendada:

1 a 2 comprimidos por dia, ingerido com água ou outra bebida não alcoólica.

De preferência à noite, antes de dormir.

Dose máxima

recomenda: 2 comprimidos por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Recomendado em adultos e crianças a partir dos 12 anos.
- Nenhum efeito adverso foi descrito até ao momento com **CalmiDormin** nas doses recomendadas.
- O uso do **CalmiDormin** em doses muito altas pode originar os seguintes efeitos: dores de cabeça, palpitações, tonturas, confusão e distúrbios gastrointestinais. Esses efeitos desaparecem espontaneamente com a diminuição da dose.
- Pacientes com hipotireoidismo, merecem cuidados especiais.
- Deve ser monitorizado o uso em simultâneo com bebidas alcoólicas, medicamentos sedativos ou plantas destinadas a apoiar a função cardíaca.

ORIGEM

PHARMA BAVARIA INTERNATIONAL (PBI) | ALEMANHA

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)



LIBERTE O
STRESS

AGORA



CalmiRelax[™]

O poder do relaxamento!

LAB BOTANIC[™]
BAVARIA

CalmiRelaX™



REDUZA O STRESS, MANTENDO O DESEMPENHO

O EFEITO de CalmiRelaX™:

- ✓ REDUZ os sintomas provocados pelo stress como tensão, irritabilidade e ansiedade.
- ✓ FORNECE a resiliência emocional e aumenta a energia positiva.
- ✓ MANTÉM a capacidade de concentração garantindo um desempenho completo.

PODER
NATURAL

ALIVIA O
STRESS

CalmiRelaX™ é uma combinação de extratos e nutrientes vegetais cuidadosamente selecionados, que ajuda a gerir melhor os períodos de stress.

A *Rhodiola rosea*, devido às suas propriedades adaptogénicas, evita a fadiga física e mental. A valeriana e a flor-da-paixão têm efeitos calmantes, de relaxamento, e reduzem a ansiedade. O efeito relaxante do magnésio é bem conhecido. Finalmente, o pilriteiro ajuda a manter a calma e é indicado para a ansiedade acompanhado de suores e mãos húmidas. CalmiRelaX™ é indicado para pessoas que lidam com um estilo de vida stressante e ambicioso, que precisam de gerir o stress durante o dia, não comprometendo a energia e a capacidade de concentração. Proporciona serenidade e paz de espírito para enfrentar um dia desafiante com um sorriso.

5 INGREDIENTES NATURAIS PODEROSOS:

- Extrato de valeriana (*Valeriana officinalis* L.) 200 mg
- Extrato de raiz de rodiola (*Rhodiola rosea*) 150 mg
- Extrato de espinheiro (*Crataegus monogyna* Jacq.) 56 mg
- Extrato de flor-da-paixão (*Passiflora incarnata*) 30 mg
- Citrato de magnésio 200 mg



1-2
COMPRIMIDOS
POR DIA



+ MAGNÉSIO

NOME MEDICAMENTO

CALMIRELAX®

SUBSTANCIA ACTIVA

EXTRATO DE VALERIANA 200MG;
CITRATO DE MAGNÉSIO 200MG;
EXTRATO DE RAÍZ DE RODIOLA 150MG;
EXTRATO DE PILRITEIRO 56MG;
EXTRATO DE FLOR-DA-PAIXÃO (*PASSIFLORA*)
30MG;

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 comprimidos (2X15)

N

SISTEMA NERVOSO CENTRAL

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO SEDATIVO E ANSIOLÍTICO

INDICAÇÕES

É indicado para pessoas que lidam com um estilo de vida stressante e ambicioso, que precisam de gerir o stress durante o dia, não comprometendo a energia e a capacidade de concentração. Proporciona serenidade e paz de espírito para enfrentar um dia desafiante com um sorriso

CalmiRelax® é uma combinação de extratos e nutrientes vegetais cuidadosamente selecionados, que ajuda a gerir melhor os períodos de stress.

MECANISMO DE ACÇÃO

EXTRATO DE VALERIANA: é um dos fitoterápicos mais popularmente utilizado no tratamento da insónia pelas suas propriedades sedativas e hipnóticas. Experimentos em animais demonstraram que a valeriana promove um aumento do GABA na fenda sináptica via inibição da recaptação e aumento na secreção do neurotransmissor, podendo ser esse um dos efeitos responsáveis pela atividade sedativa.

CITRATO DE MAGNÉSIO:

O efeito relaxante do magnésio é bem conhecido

EXTRATO DE RAÍZ DE RODIOLA:

Devido às suas propriedades adaptogénicas, evita a fadiga física e mental. A valeriana e a flor-da-paixão têm efeitos calmantes, de relaxamento, e reduzem a ansiedade.

EXTRATO DE PILRITEIRO:

O pilriteiro ajuda a manter a calma e é indicado para a ansiedade acompanhado de suores e mãos húmidas

EXTRATO DE FLOR-DA-PAIXÃO (*PASSIFLORA*):

A flor-da-paixão têm efeitos calmantes, de relaxamento, e reduzem a ansiedade

POSOLOGIA

Adultos	Dose recomendada: 1 a 2 comprimidos por dia, ingerido com água ou outra bebida não alcoólica. De preferência à noite, antes de dormir. Dose máxima recomenda: 2 comprimidos por dia.
----------------	---

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Recomendado em adultos e crianças a partir dos 12 anos.
- Nenhum efeito adverso foi descrito até ao momento com **CalmiRelax** nas doses recomendadas.
- Deve ser monitorizado o uso em simultâneo com bebidas alcoólicas, medicamentos sedativos ou plantas destinadas a apoiar a função cardíaca.

ORIGEM

PHARMA BAVARIA INTERNATIONAL (PBI) | ALEMANHA

BULA ONLINE

INICIO



NOVO

Hoggar[®]

VOLTE A DORMIR COMO UMA PEDRA



Sono



Insónia



Aconselhamento



Estudo



Hoggar[®]

STADA

APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME DO MEDICAMENTO**HOGGAR®****SUBSTÂNCIA ACTIVA**

Hidrogenossuccinato de doxilamina 25 mg

APRESENTAÇÃOCaixa com 20 comprimidos orodispersíveis
Toma fácil sem água**SISTEMA NERVOSO CENTRAL****SONORÍFERO****INDICAÇÕES**

- O Hoggar é um medicamento indicado no tratamento sintomático de curta duração de distúrbios do sono ocasionais em adultos sem causar dependência.
- Pode ser indicado para o tratamento de perturbações do sono graves, associados à ansiedade.

MECANISMO DE ACÇÃO

A **doxilamina** é um derivado da etanolamina com atividade bloqueadora no recetor H1 da histamina. Reduz assim a estimulação dos recetores H1, o que leva à vasodilatação, aumento da permeabilidade da parede dos capilares e à sensibilização dos recetores da dor. Além de bloquear o efeito mediado pelo recetor H1, a doxilamina tem efeito sedativo.

POSOLOGIA**Via de administração:** Oral.**Adultos****Tratamento sintomático de distúrbios do sono ocasionais****Dose recomendada:** 1 comprimido por dia (equivalente a 25 mg de succinato de doxilamina), 30 minutos a 1 hora antes de ir para a cama.**Duração do tratamento:** Se possível, o tratamento de perturbações agudas do sono deve ser limitado a doses únicas.**Nas perturbações do sono mais graves****Dose inicial:** 1 comprimido por dia (equivalente a 25 mg de succinato de doxilamina), 30 minutos a 1 hora antes de ir para a cama. O tratamento deve ser interrompido no máximo após duas semanas de uso diário.**Dose máxima:** 2 comprimidos por dia (equivalente a 50 mg de succinato de doxilamina), 30 minutos a 1 hora antes de ir para a cama.**Duração do tratamento:** deve ser a mais curta possível. Em geral, a duração do tratamento pode variar de alguns dias a uma semana.**Modo de administração:****O comprimido orodispersível é colocado na língua e desintegra-se imediatamente** e pode ser engolido. Não é necessária ingestão adicional de líquidos.

Após tomar Hoggar, deve-se assegurar que tem um sono longo e adequado (pelo menos 8 horas) para que na manhã seguinte a capacidade de reação não seja comprometida.

NOTAS E PRECAUÇÕES

Contraindicado em casos de:

- Ataque agudo da asma.
- Glaucoma de ângulo fechado.
- Tumor nas glândulas suprarrenais (feocromocitoma).
- Aumento da próstata (hipertrofia prostática) com retenção urinária
- Intoxicação com álcool, medicamentos para dormir, dor ou psicotrópicos.
- Epilepsia.
- Toma simultânea de medicamentos inibidores da monoamina oxidase.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) ALEMANHA

BULA ONLINE**INICIO**



VITERRA

MULTIVITAMÍNICOS

Marca Viterra

Multivitamínicos

Gama Especializada

Toma Diária

Boost
Energia

Magnésio

Stress



NOVO

STRESS

ADULTO

RELAXE. AGORA



- Associação diferenciadora de ingredientes naturais, à base de lavanda e erva cidreira, que ajuda a gerir o stress e promove a tranquilidade.
- Sem causar sonolência

**ENERGIA**

VITERRA Stress contém vitaminas B1, B6 e B12 para uma normal função psicológica e normal metabolismo produtor de energia.

**CANSAÇO E FADIGA**

VITERRA Stress contém Vitamina B2, ácido pantoténico e vitamina B12 que contribuem para a redução do cansaço e fadiga.

**CÉREBRO**

VITERRA Stress contém vitaminas B1, B6 e B12 para uma normal função psicológica e normal funcionamento do sistema nervoso.

**RELAXAMENTO E BEM-ESTAR**

VITERRA Stress contém extrato de lavanda, óleo de lavanda e extrato de erva-cidreira.

NOME MEDICAMENTO

VITERRA STRESS

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Extrato de erva-cidreira	200mg
Extrato de lavanda	50mg
Óleo de lavanda	10mg,
Vitamina B1 (tiamina)	1,1mg
Vitamina B2 (riboflavona)	1.4mg
Vitamina B3 (niacina)	16mg
Vitamina B6	1,4mg
Vitamina B12	2,5ug
Ácido pantotênico	6mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 comprimidos

N

SISTEMA NERVOSO CENTRAL

ANTISTRESS

INDICAÇÕES

Viterra stress é uma associação diferenciadora de ingredientes naturais, à base de lavanda, erva cidreira e vitaminas que ajudam a gerir o stress e promovem a tranquilidade. Sem causar sonolência. está indicado para:

- Redução da Ansiedade e melhoria do humor;
- Reduzir o cansaço e fadiga sem causar sonolência;
- Melhorar de sintomas como agitação e perturbações de sono.

MECANISMO DE ACÇÃO

Lavanda: foi alvo de inúmeros estudos que suportam a sua atividade fisiológica, aquando a sua administração oral, aromaterapia ou massagem, Redução da Ansiedade e melhoria do humor.

Erva-cidreira: atua na modulação de várias medidas de comportamento, como na atenuação de sintomas de desordens nervosas, inclusive a redução de excitabilidade e ansiedade.

Vitaminas B1, B6 e B12: contribuem para normal funcionamento do sistema nervoso, assim como para um normal metabolismo produtor de energia.

Ácido pantoténico: contribui para um desempenho mental normal.

Vitamina B2, ácido pantoténico e vitamina B12: contribuem para a redução do cansaço e da fadiga.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Adultos e crianças a partir de 6 anos

Dose recomendada: 1 comprimido por dia, preferencialmente ao pequeno-almoço.

Dose Máxima: 1 comprimido por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não provoca sonolência;
- Não recomendado durante a gravidez e amamentação.
- Não recomendado a crianças com idade inferior a 6 anos.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO





NOME MEDICAMENTO

HALO®

SUBSTANCIA ACTIVA

HALOPERIDOL 5mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 200 comprimidos (20X10)

N05AD01

ANTIPSICÓTICOS

DERIVADOS DE BUTIROFENONAS

INDICAÇÕES

Como agente antipsicótico: Delírios e alucinações na esquizofrenia aguda e crônica. Na confusão mental aguda.

Como um agente antiagitação psicomotor

Mania, demência. Agitação e agressividade no idoso. Distúrbios graves do comportamento e nas psicoses infantis acompanhadas de excitação psicomotora. Movimentos coreiformes. Tiques. Estados impulsivos e agressivos. Síndrome de Tourette.

Como antiemético

Náuseas e vômitos incoercíveis de várias origens, quando outras terapêuticas mais específicas não forem suficientemente eficazes.

MECANISMO DE ACÇÃO

O haloperidol tem como mecanismo de ação o bloqueio seletivo do SNC atingindo por competição os recetores dopaminérgicos pós-sinápticos. É, portanto, um bloqueador do recetor D₂ da dopamina. O aumento da troca dopaminas no cérebro produz o efeito antipsicótico. O uso nas dosagens recomendadas tem baixa atividade antiadrenérgica alfa 1 e nenhuma atividade anti-histaminérgica ou anticolinérgica

POSOLOGIA

Adultos

Dose inicial: de 0,5 a 2 mg, 2 a 3 vezes ao dia, podendo ser aumentada progressivamente em função da resposta terapêutica e da tolerância.

Dose de manutenção: entre 1 e 15 mg ao dia, deve, contudo, ser reduzida até o mais baixo nível de efetividade. Pacientes idosos geralmente requerem doses menores.

Crianças: 0,1 mg /3 kg de peso, duas vezes ao dia por via oral, podendo ser ajustada, se necessário.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não deve ser usado por pacientes com Doença de Parkinson, demência de "corpos de Lewy", paralisia supranuclear progressiva ou com sensibilidade exacerbada (alergia) ao produto ou aos seus excipientes.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda | BRASIL.

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

FLUOXETINA CICLUM®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

FLUOXETINA 20 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 60 cápsulas (10X6)

N06AB03

SISTEMA NERVOSO

ANTIDEPRESSORES- INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DA SEROTONINA

INDICAÇÕES

Adultos:

- Episódios Depressivos Major.
- Perturbação Obsessivo-Compulsiva.
- Bulimia Nervosa: indicado como complemento da psicoterapia destinada à redução da ingestão alimentar compulsiva e atividade purgativa.

Crianças e adolescentes com 8 anos de idade ou mais:

- Episódios depressivos major moderados a graves, se a depressão não responde a 4-6 sessões de terapêutica psicológica.

MECANISMO DE ACÇÃO

A Fluoxetina é um inibidor seletivo da recaptação da serotonina, e supõe-se que seja esse fator o responsável pelo seu mecanismo de ação.

A serotonina (5-HT) desempenha um importante papel no sistema nervoso, com diversas funções, como a liberação de alguns hormónios, regulação do sono, temperatura corporal, apetite, humor, atividade motora e funções cognitivas. As concentrações de serotonina (5-HT) cerebrais estão relacionadas a alterações de comportamento e humor, ansiedade, agressividade, depressão, sono, fadiga, e ainda na supressão de apetite.

POSOLOGIA

Via de administração: oral

Adultos e idosos	Dose recomendada: 20 mg/dia. Se necessário, a dose deve ser revista e ajustada dentro de 3 a 4 semanas. durante um período de pelo menos 6 meses.
Episódios Depressivos Major	Dose máxima recomenda: 2 comprimidos por dia.
Perturbação Obsessivo-Compulsiva	Dose recomendada: 20 mg/dia. é razoável considerar a continuação da terapêutica para além das 10 semanas. Dose máxima recomendada: 60 mg/dia.
Bulimia Nervosa	Dose recomendada: 60 mg/dia. não foi demonstrada eficácia a longo prazo (superior a 3 meses).
Crianças e adolescentes com 8 anos de idade ou mais	Dose recomendada: 10 mg/dia
(episódios depressivos major moderados a graves)	Dose máxima recomenda: Após uma a duas semanas, a dose pode ser aumentada para 20 mg/dia. Existem dados limitados sobre tratamentos superiores a 9 semanas.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- A fluoxetina está contraindicada em combinação com inibidores da monoamino oxidase irreversíveis e não-seletivos (ex: iproniazida) e metoprolol, utilizado na insuficiência cardíaca.
- Em crianças e jovens com depressão moderada a grave, a medicação antidepressiva apenas deve ser feita em combinação com uma terapêutica psicológica concomitante.
- Em pacientes com perturbação obsessivo-compulsiva se não se verificar qualquer melhoria no espaço de 10 semanas deve reconsiderar-se o tratamento com fluoxetina.
- Fluoxetina Ciclum só deve ser utilizado em crianças e adolescentes com idades entre os 8 e os 18 anos no tratamento de episódios depressivos major e não deve ser utilizado noutras situações. Se, não obstante, com base na necessidade clínica, a decisão de tratamento for tomada, o doente deve ser rigorosamente monitorizado em relação ao aparecimento de sintomas de suicídio.

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

MAXIMEMO®

SUBSTÂNCIAS ACTIVAS

ÁCIDO GRAXO

OLEO DE PEIXE - ÔMEGA 3-DHA e EPA	345 mg
--	--------

EXTRATOS VEGETAIS

Ginkgo Biloba	60 mg
----------------------	-------

VITIS VINIFERA	5 mg
-----------------------	------

MULTIVITAMINAS

Vitamina B9	250 µg
--------------------	--------

Vitamina B12	5 µg
---------------------	------

Vitamina E	3,35 mg
-------------------	---------

FOSFOLÍPIDIO

FOSFATILDILSERINA	15 mg
--------------------------	-------

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 cápsulas moles (2x15)

N06

SISTEMA NERVOSO CENTRAL

OUTROS PSICOESTIMULANTES E NOOTRÓPICOS

INDICAÇÕES

MAXIMEMO® é uma associação única de extratos vegetais, omega-3, fosfatidilserina e vitaminas, desenvolvido especificamente para pessoas que procuram melhorar o desempenho mental e cognitivo.

- Favorece um desempenho cerebral normal.
- Contribui para uma normal função cognitiva.
- Favorece o normal funcionamento do sistema nervoso.

MECANISMO DE ACÇÃO

Ômega 3: Auxilia na prevenção de doenças cardíacas, no equilíbrio dos índices lipídicos do organismo e aumenta a memória e a capacidade de concentração.

EXTRATOS VEGETAIS:

O Ginkgo biloba é uma planta medicinal que é bastante rica em flavonóides e terpenóides, tendo assim uma forte ação anti-inflamatória e antioxidante. Os extratos de Ginkgo Biloba melhoram o fluxo sanguíneo arterial, cerebral e periférico. Devido à sua ação especialmente marcada na estimulação cerebral.

Extrato seco da semente de uva (vitis vinifera): um potente antioxidante e seus componentes ativos constituem flavonóides e proantocianidinas que, atuam como captadores efetivos de anion superóxido, do anion radical hidroxilo e dos radicais peroxil, lipídicos lipoxigenases, bem como reduzem a peroxidação lipídica.

Vitamina B9 (ácido fólico) e B12 tem funções hematopoiéticas.

Vitamina E: é um antioxidante lipossolúvel que mantém a integridade de membranas celulares.

Fosfatidilserina: é um fosfolípido encontrado na membrana de células eucarióticas. Desempenha um papel importante na reparação de células danificadas, na produção de neurotransmissores e promove o funcionamento normal do cérebro.

POSOLOGIA

Dose recomendada: 1 cápsula por dia, deve ser tomado com água depois da refeição principal.

Dose máxima: 1 cápsula por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

MAXIMEMO® não deve ser tomado em jejum.

ORIGEM

SANÓBIA - CENTRO DE SAÚDE E ESTÉTICA, LDA | PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO



sem
cabeça
para
nada?



mentalAction®

Põe a sua cabeça no lugar.

ESTIMULANTES CEREBRAIS FÓRMULAS AVANÇADAS

Uma gama completa,
adequada a cada fase da vida.





mentalAction®



	MENTALACTION® ESTUDANTES	MENTALACTION® ADULTOS	MENTALACTION® 50+
DESCRIÇÃO	Para estudantes que necessitam de energia, concentração e memória em fases de maior exigência escolar.	Desenvolvido especificamente para adultos que procuram energia associada ao desempenho mental e cognitivo.	Para pessoas com mais de 50 anos que procuram manter uma vida ativa com manutenção das capacidades do cérebro e da memória.
POSOLOGIA	O efeito benéfico é obtido com a toma de um comprimido juntamente com uma cápsula por dia, após a refeição principal.		
IDADE	A partir dos 14 anos	A partir dos 18 anos	A partir dos 18 anos
CAPACIDADE	30 comprimidos+30 cápsulas		
CNP	6046631	6035337	6046649

MentalAction® Estudantes é um SUPLEMENTO ALIMENTAR. Os suplementos alimentares não substituem uma dieta variada nem um estilo de vida saudável. Manter fora da vista e do alcance das crianças. O efeito benéfico é obtido com a toma de um comprimido juntamente com uma cápsula por dia, após a refeição principal. Não exceder a toma recomendada. Não tomar em caso de alergia a algum ingrediente. Para mais informações consultar a rotulagem. Ácido pantoténico que contribui para um desempenho mental normal; Ferro que contribui para uma normal função cognitiva; Vitamina B3 que contribui para o normal metabolismo produtor de energia; Vitamina B1 que contribui para o normal funcionamento do sistema nervoso. **MentalAction® Adultos** é um SUPLEMENTO ALIMENTAR. Os suplementos alimentares não substituem uma dieta variada nem um estilo de vida saudável. Manter fora da vista e do alcance das crianças. O efeito benéfico é obtido com a toma de um comprimido juntamente com uma cápsula por dia, após a refeição principal. Não exceder a toma recomendada. Não tomar em caso de alergia a algum ingrediente. Para mais informações consultar a rotulagem. Ácido pantoténico que contribui para um desempenho mental normal; Ferro e zinco que contribuem para uma normal função cognitiva; Vitamina B3 que contribui para o normal metabolismo produtor de energia; Vitamina B1 que contribui para o normal funcionamento do sistema nervoso.

APRESENTAÇÃO ONLINE





NOME MEDICAMENTO

MENTAL ACTION® ESTUDANTES

MENTAL ACTION® ADULTOS

MENTAL ACTION® 50+

SUBSTÂNCIAS ACTIVAS

	ESTUD.	ADULTO	50+
CÁPSULA			
ÁCIDO GORDO			
ÓMEGA 3	428 mg	364mg	428 mg
DHA			
EPA			
COMPRIMIDO			
EXTRATOS VEGETAIS			
Ginkgo Biloba	120 mg	120 mg	120 mg
5HTP	20 mg	20 mg	20 mg
Ginseng	20 mg	20 mg	
COMPOSTO ORGÂNICO NITROGENADO			
L-Carnitina	10mg		
COENZIOMA			
Q10	5 mg	5 mg	
MULTIVITAMINAS			
Vitamina B1	1,6 mg	1,6 mg	1,6 mg
Vitamina B2	1,1 mg	1,1 mg	1,1 mg
Vitamina B3	16 mg	16 mg	16 mg
Vitamina B5	12 mg	12 mg	12 mg
Vitamina B6	10 mg	10 mg	10 mg
Vitamina B8	50 µg	50 µg	50 µg
Vitamina B9	200 µg	300 µg	300 µg
Vitamina B12	15 µg	15 µg	15 µg
Vitamina E		36 mg	36 mg
Vitamina C	80 mg	80 mg	80 mg
MINERAIS			
MAGNÉSIO	80 mg	100 mg	100 mg
ZINCO		11 mg	
FERRO	8 mg	8 mg	15 mg
CRÓMIO	32 µg	32 µg	8 mg
FOSFOLIPÍDIO			
FOSFATILDILCOLINA	10 mg		
FOSFATILDILSERINA	10 mg	10 mg	
ALCALOIDE DO GRUPO DAS XANTINAS			
CAFEÍNA	25 mg	25 mg	

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 cápsulas e 30 comprimidos (6x10)

N06BX

SISTEMA NERVOSO CENTRAL

OUTROS PSICOESTIMULANTES E NOOTRÓPICOS

INDICAÇÕES

Mental Action é uma poderosa associação única de extratos vegetais, omega-3, fosfatidilserina, fosfatidilcolina, L-Carnitina, vitaminas, minerais, cafeína e coenzima.

- Melhora o desempenho cerebral.
- Exponencia o desempenho da função cognitiva.
- Favorece o normal funcionamento do sistema nervoso.
- Melhora o metabolismo para mais energia, diminuindo o cansaço e a fadiga.

MENTALACTION ESTUDANTES:

Formulado especificamente para estudantes que necessitam de energia, de concentração e de memória em fases de maior exigência escolar;

MENTALACTION 50+:

Formulado especificamente para pessoas com mais de 50 anos.

MECANISMO DE ACÇÃO

Ómega 3: Auxilia na prevenção de doenças cardíacas, no equilíbrio dos índices lipídicos do organismo e aumenta a memória e a capacidade de concentração.

EXTRATOS VEGETAIS:

O Ginkgo biloba é uma planta medicinal que é bastante rica em flavonóides e terpenóides, tendo assim uma forte ação anti-inflamatória e antioxidante. Os extratos de Ginkgo Biloba melhoram o fluxo sanguíneo arterial, cerebral e periférico. Devido à sua ação especialmente marcada na estimulação cerebral.

5HTP: é um precursor direto da serotonina e derivada de uma planta (Griffonia simplicifolia) A serotonina age por todo o corpo; suas funções incluem ações como neurotransmissor, regulador das funções dos músculos lisos do coração e do sistema gastrointestinal e regulador das funções plaquetárias. Serotonina produz um efeito inibitório que aquieta, acalma e promove sensação de contentamento.

Extrato de Panax (Ginseng): tem propriedades estimulantes e relaxante do sistema nervoso central e também estimula o vigor muscular.

L-carnitina: é um composto orgânico nitrogenado, natural, responsável pela manutenção do metabolismo energético em todas as células do organismo. Transporta ácidos graxos através das membranas celulares até às mitocôndrias, onde ocorre a beta-oxidação (queima) para serem transformados em energia.

Vitaminas do complexo B: B1 (tiamina), **B2** (riboflavina) **B3** (Ácido pantoténico) **B5**(Ácido pantoténico) **B6** (Piridoxina) e a **Coenzima Q10** contribuem para o normal metabolismo produtor de energia. **Vitamina B8** (Biotina) contribui para o normal funcionamento do sistema nervoso e para uma normal função psicológica. **Vitamina B9 (ácido fólico)** e **B12** tem funções hematopoiéticas.

Vitamina C: é fundamental para a produção de colagénio, Este promove a cicatrização de feridas e tem importante função de barreira contra a entrada de agentes infecciosos.

Vitamina E: é um antioxidante lipossolúvel que mantém a integridade de membranas celulares.

OS MINERAS: Magnésio, Ferro, Zinco e crómio são essenciais aos processos metabólicos.

Fosfatidilserina: é um fosfolípido encontrado na membrana de células eucarióticas. desempenha um papel importante na reparação de células danificadas, na produção de neurotransmissores, promove o funcionamento normal do cérebro.

fosfatidilcolina: possui um papel na manutenção da integridade das membranas celulares e é vital nos processos biológicos básicos. Esses processos são: troca de informações que ocorrem entre o DNA e RNA para as proteínas; a formação da energia celular e comunicação intracelular ou tradução de sinais

Cafeína: em termos neurofisiológicos, a cafeína age como estimulante, bloqueando os recetores de adenosina nos neurónios do cérebro e da medula espinhal, aumentando a atividade do sistema nervoso central. Simultaneamente, a adenosina ligada a esses recetores produzindo efeitos calmantes.

POSOLOGIA

Via de administração: oral

Dose recomendada: 1 comprimido (Blister roxo) em simultâneo com uma cápsula (Blister cinzento) uma vez por dia, deve ser tomado com água depois da refeição principal.

Dose máxima: 1 comprimido (Blister roxo) em simultâneo com uma cápsula (Blister cinzento) uma vez por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- MENTAL ACTION[®] não deve ser tomado em jejum.
- Precaução em pacientes que estejam a tomar medicamentos antiagregantes plaquetários, antidepressivos, anti parkinsonicos ou analgésicos.
- Deve se interromper 2 semanas antes de uma cirurgia programada

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO



**NOME MEDICAMENTO****INDAPAMIDA CICLUM®****SUBSTÂNCIA ACTIVA****INDAPAMIDA 1.5 mg****APRESENTAÇÃO**

Caixa com 30 comprimidos (3 x 10)

C03BA11**SISTEMA CARDIOVASCULAR****DIURÉTICO TIAZÍDICO****INDICAÇÕES**

- INDAPAMIDA CICLUM 1,5 mg, comprimidos de libertação prolongada é indicado para a hipertensão essencial em adultos.

MECANISMO DE ACÇÃO

A **INDAPAMIDA** é um derivado sulfonamídico com anel indólico, farmacologicamente relacionada aos diuréticos tiazídicos, a qual atua inibindo a reabsorção de sódio ao nível do segmento cortical de diluição. Aumenta a excreção urinária de sódio e de cloro e, em menor grau, a excreção do potássio e do magnésio, aumentando deste modo a diurese e exercendo uma ação anti-hipertensiva.

A atividade anti-hipertensiva da **INDAPAMIDA** está relacionada com uma melhoria do funcionamento arterial e uma diminuição da resistência periférica total e arteriolar.

A **INDAPAMIDA** reduz a hipertrofia ventricular esquerda.

POSOLOGIA**Via de administração: Oral**

Hipertensão essencial em adultos	Dose recomendada:	habitual
	1,5 mg, 1 vez/dia, de preferência de manhã. Tratamento de longa duração.	
	Nota: Doses mais elevadas não melhoram a ação anti-hipertensiva da INDAPAMIDA, mas aumentam o seu efeito diurético;	

NOTAS E PRECAUÇÕES

- A segurança e eficácia da Indapamida não foram testadas em crianças e adolescentes.
- Contraindicado na insuficiência renal grave.
- Contraindicado na encefalopatia hepática ou insuficiência hepática grave.
- Contraindicado na Hipocaliemia.
- Hipersensibilidade às sulfonamidas.
- Contraindicado na gravidez e lactação.

ORIGEM**CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL****BULA ONLINE****INICIO**



NOME MEDICAMENTO

BISOPROLOL CICLUM®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

BISOPROLOL 5 mg

BISOPROLOL 10 mg

APRESENTAÇÃO

caixa com 56 comprimidos (8 x 7)

C07AB07

SISTEMA CARDIOVASCULAR

AGENTES BETA BLOQUEADORES SELETIVOS

INDICAÇÕES

- Tratamento da Hipertensão arterial
- Tratamento de angina de peito crónica

MECANISMO DE ACÇÃO

Bloqueio dos recetores β_1 adrenérgicos cardíacos que causam redução da frequência cardíaca e da contratilidade, com a conseqüente redução do débito cardíaco.

O Bisoprolol tem afinidade elevada para os recetores β_1 e reduzida para os recetores β_2 da musculatura lisa dos brônquios e vasos, bem como para os recetores β_2 da regulação metabólica. Por conseguinte, o Bisoprolol não influencia, de um modo geral, a resistência das vias respiratórias ou os efeitos metabólicos β_2 -mediados.

POSOLOGIA

Hipertensão e angina de peito (adultos e idosos):	Dose inicial: 5 mg, 1 vez/dia – 24h/24h. Manutenção: habitual: 10 mg, 1 vez/dia. Dose máxima: 20 mg, 1 vez/dia.
Doentes renais graves (clearance de creatinina < 20 ml/min)	Dose habitual: 2,5mg, 1 vez/dia - 24/24h Dose máxima: 10 mg, 1 vez/dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é recomendado em crianças e adolescente com menos de 18 anos;
- Não interromper de forma brusca a terapia;
- O **BISOPROLOL** não deve ser utilizado durante a gravidez a menos que se considere estritamente necessário. Se o tratamento com **BISOPROLOL** for considerado necessário, o fluxo sanguíneo uteroplacentário e o crescimento fetal devem ser monitorizados;
- Na asma brônquica ou outras patologias pulmonares obstrutivas crónicas, as quais podem originar sintomas específicos, deve ser administrada concomitante terapêutica broncodilatadora.

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO



**NOME MEDICAMENTO****CARVEDILOL CICLUM®****SUBSTÂNCIA ACTIVA****CARVEDILOL 6.25 mg****CARVEDILOL 25 mg****APRESENTAÇÃO**

caixa com 56 comprimidos (8 X 7)

C07AG02**SISTEMA CARDIOVASCULAR**

AGENTES BLOQUEADORES ALFA E BETA

INDICAÇÕES

- Tratamento da Hipertensão arterial, isoladamente ou em associação com diuréticos tiazídicos (p.ex: Indapamida Ciclum);
- Tratamento da angina de peito estável crónica;
- Em combinação com outros medicamentos (p.ex: Inibidor da Enzima Conversora de Angiotensina – Enalapril Ciclum ou diuréticos) no tratamento da insuficiência cardíaca congestiva crónica estável moderada a grave.

MECANISMO DE ACÇÃO

É um antagonista neuro-hormonal de ação múltipla, com propriedade β -bloqueadora não seletiva, α -bloqueadora e antioxidante.

O **CARVEDILOL** reduz a resistência vascular periférica por vasodilatação mediada pelo bloqueio α -1 (prevenindo o batimento acelerado do coração) e suprime o sistema renina-angiotensina-aldosterona devido ao bloqueio beta (retenção hídrica é, portanto, uma ocorrência rara).

POSOLOGIA**Via de administração: Oral**

Hipertensão (adultos e idosos)	Dose inicial: 12,5 mg, 1 vez/dia - 24h/24h durante os 2 primeiros dias. Manutenção: 25 mg, 1vez/dia Dose máxima: 50 mg dividida em 2 tomas.
Angina de peito	Dose inicial: 12,5 mg, 2 vezes/dia - 12h/12h durante 2 primeiros dois dias. Manutenção: 25 mg, 2 vezes / dia. Dose máxima: 100 mg, 2 vezes/dia.
Insuficiência cardíaca	Dose inicial: 3,125 mg, 2 vezes/dia nas primeiras duas semanas. Se tolerar a dose, aumentar para 6,25 mg, 2 vezes/dia. Dose máxima: Peso < 85 kg: 25mg 2X/dia; Peso > 85 kg: 50 mg 2X/dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado na asma, DPOC, choque cardiogénico, acidose metabólica e insuficiência cardíaca descompensada/instável que exija terapia inotrópica intravenosa. Não recomendado na grávidas e amamentação.

ORIGEM**CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL****BULA ONLINE****INICIO**



NOME MEDICAMENTO

ENALAPRIL CICLUM®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

MALEATO DE ENALAPRIL 5mg
MALEATO DE ENALAPRIL 20mg

APRESENTAÇÃO

5 mg | caixa com 60 comprimidos (6x10)
20 mg | caixa com 56 comprimidos (8x7)

C09AA02

SISTEMA CARDIOVASCULAR

IECA (INIBIDORES DA ENZIMA DE CONVERSÃO DA ANGIOTENSINA)

INDICAÇÕES

- Tratamento de Hipertensão arterial;
- Insuficiência cardíaca: isolado ou associado a outros fármacos (p.ex: diuréticos e digitálicos); Enfarto agudo do miocárdio;
- Outros usos: nefropatia, hiperaldosteronismo.

MECANISMO DE ACÇÃO

O maleato de **ENALAPRIL** inibe a formação de Angiotensina II (potente vasoconstritor que também estimula a secreção de Aldosterona que, por sua vez, promove a retenção de fluidos e sódio no organismo). Portanto, a inibição da ECA leva a diminuição da resistência vascular periférica, aumento do potássio sérico e perda de sódio e fluidos. Resulta desta ação efeito anti-hipertensivo, de diminuição da atividade proliferativa e cardioprotetor.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Hipertensão (adultos)	Dose inicial habitual: 5 mg a 20 mg, 1 vez/dia; Manutenção: 20 mg, 1 vez/dia; Dose máxima: 40 mg dividido em 2 tomas, 12h/12h.
Insuficiência cardíaca (adultos)	Dose inicial habitual: 2,5 mg, 1 vez/dia; Manutenção máxima: 20 mg, 1 vez/dia; Dose máxima: 40 mg dividido em 2 tomas 12h/12h.
Nefropatia (adultos)	Dose habitual: 5 mg, 1 vez/dia; Manutenção máxima: 20 mg, 1 vez/dia.
Ajustes de dose (problemas renais)	Problemas renais moderados – 5 mg a 10 mg/dia; Problemas renais graves e/diálise – 2,5 mg/dia; Nos dias em que não é feita diálise, a dose pode ser alterada, dependendo dos valores da pressão arterial.
Hipertensão arterial (crianças):	Dose inicial por peso: Entre 20 kg e 50 kg - 2,5 mg, 1 vez/dia (20 mg dose máxima); Mais de 50 kg: 5 mg 1vez/dia (40mg dose máxima).

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Em pacientes com diabetes tipo II reduz a progressão da microalbuminúria e atrasa a evolução em caso de nefropatia estabelecida;
- Não é recomendado em recém-nascidos nem em crianças com problemas renais;
- Contraindicado na Angioedema hereditário ou ideopático e na gravidez no 2º e 3º trimestres e lactação;
- A associação de **ENALAPRIL** com diuréticos poupadores de potássio (como espironolactona e amilorida) pode causar hipercaliemia.

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

IRBESARTAN CICLUM®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

IRBESARTAN 150 mg

IRBESARTAN 300 mg

APRESENTAÇÃO

caixa com 28 comprimidos (7 X 4)

C09CA04

SISTEMA CARDIOVASCULAR

ANTAGONISTAS DOS RECEPTORES DA ANGIOTENSINA II

INDICAÇÕES

- Tratamento da hipertensão;
- Tratamento da doença renal em doentes adultos com hipertensão e diabetes mellitus tipo 2 como parte de um regime farmacológico anti-hipertensivo, isoladamente ou em associação com outros agentes anti-hipertensivos (p.ex.: diuréticos tiazídicos – ex: Hidroclorotiazida ou agentes bloqueadores beta-adrenérgicos – ex: Carvedilol Ciclum ou agentes bloqueadores de canais de cálcio de longa duração).

MECANISMO DE ACÇÃO

O **IRBESARTAN** antagoniza de forma potente e selectiva os recetores da angiotensina-II (tipo AT₁). Contudo, não inibe a ECA (cininase-II), uma enzima que degrada a bradicinina em metabolitos inativos. O Irbesartan não necessita de ativação metabólica para a sua atividade.

A acção do **IRBESARTAN** resulta na diminuição da resistência vascular periférica, no decréscimo da concentração plasmática da Aldosterona (promotora da retenção de fluidos e sódio no organismo); no entanto, os níveis de potássio sérico não são significativamente afetados.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Hipertensão (adultos)	Dose inicial recomendada: 150 mg, 1 vez/dia – 24h/24h; Manutenção máxima: 300 mg, 1vez/dia.
Doentes com Hipertensão Arterial Diabetes tipo 2 e evidência laboratorial de Insuficiência renal:	Dose inicial habitual: 150 mg, 1 vez/dia; Dose de Manutenção Máxima: 300 mg, 1vez/dia.
Compromisso renal nos doentes em hemodiálise:	Dose inicial: 75 mg, 1 vez/dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não está recomendado em pacientes com mais do que três meses de gravidez;
- Não deve ser administrado a crianças com idade inferior a 18 anos

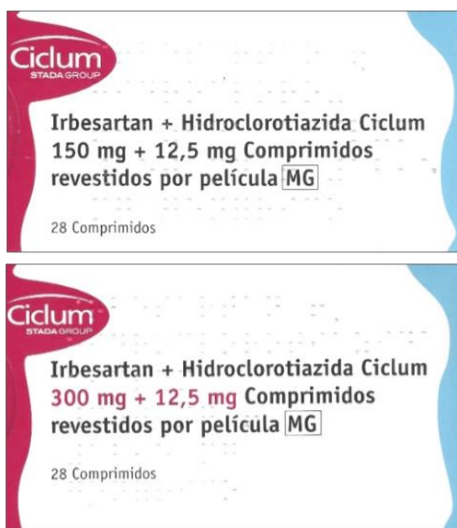
ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

IRBESARTAN + HZT CICLUM®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

IRBESARTAN 150 mg + HZT 12.5 mg

IRBESARTAN 300 mg+ HZT 12.5 mg

APRESENTAÇÃO

caixa com 28 comprimidos (4 X 7)

C09DA04

SISTEMA CARDIOVASCULAR

**ANTAGONISTAS DOS RECEPTORES DA ANGIOTENSINA II
+ DIURÉTICO TIAZÍDICO**

INDICAÇÕES

- Tratamento da Hipertensão quando o tratamento apenas com irbesartan, ou apenas com hidroclorotiazida, não controlou de forma adequada a pressão arterial.

MECANISMO DE ACÇÃO

É uma combinação de um antagonista dos receptores da angiotensina-II e diurético tiazídico. O antagonismo seletivo dos receptores da angiotensina-II conduz a vasodilatação, excreção de sódio e diminuição da atividade noradrenérgica. O diurético tiazídico afeta o mecanismo de reabsorção tubular renal dos eletrólitos, aumentando diretamente a excreção do sódio e cloro.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

**Hipertensão
(adultos)**

Dose habitual: 150mg+HZT
12,5 mg 1 vez/dia –
24h/24h.

Manutenção: 300mg
+HZT12,5mg, 1 vez/dia.

Manutenção máxima:
300mg+HZT 25 mg 1 vez/dia
– 24h/24h; O efeito máximo
da redução da pressão
arterial obtém-se 6 a 8
semanas após o início do
tratamento.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado no segundo, terceiro trimestre da gravidez e lactação;
- Não recomendado a pacientes com disfunção renal grave devido a presença da hidroclorotiazida;
- Administrar com precaução em pacientes com diabetes mellitus ou hepática diminuída;
- Não deve ser administrado a crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos;
- O uso concomitante de Irbesartan + HZT Ciclum com medicamentos que contenham aliscireno é contraindicado em doentes com diabetes mellitus ou compromisso renal.

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO



**NOME MEDICAMENTO****LOSARTAN CICLUM®****SUBSTÂNCIA ACTIVA****LOSARTAN 50 mg****LOSARTAN 100 mg****APRESENTAÇÃO**

caixa com 56 comprimidos (8 X 7)

C09CA01**SISTEMA CARDIOVASCULAR****ANTAGONISTAS DOS RECEPTORES DA ANGIOTENSINA II**

- Tratamento da hipertensão;
- Proteção renal em pacientes com diabetes tipo II e proteinúria;
- Tratamento da insuficiência cardíaca, quando o tratamento com inibidor da ECA não é mais considerado adequado.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **LOSARTAN** antagoniza a acção da angiotensina II por meio do bloqueio seletivo dos seus receptores AT1 (receptores acoplados a proteína G). Ele não se liga ou bloqueia outros receptores de hormónios ou canais iónicos importantes na regulação cardiovascular e não inibe a ECA (cininase II), a enzima que degrada a bradicinina. Assim, efeitos não relacionados diretamente ao bloqueio do AT1, como a potencialização dos efeitos mediados pela bradicinina (vasodilatação) ou o desenvolvimento de edema, não estão associados ao **LOSARTAN**.

POSOLOGIA**Via de administração: Oral**

Hipertensão (adultos)	Dose habitual: 50mg, 1 vez/dia - 24h/24h; Dose máxima: 100mg, 1 vez/dia.
Pacientes com depleção do volume intravascular:	Dose habitual: 25mg, 1 vez/dia.
Hipertensão com hipertrofia ventricular esquerda:	Dose habitual: 50mg, 1 vez/dia; Dose máxima: 100mg, 1 vez/dia.
Insuficiência Cardíaca:	Dose inicial: 12,5mg, 1 vez/dia; Manutenção para tratamento prolongado: 50 mg, 1 vez/dia.
Proteção renal em pacientes com diabetes tipo II e proténúria:	Dose usual: 50mg, 1 vez/día. Dose máxima: 100mg, 1 vez/día.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- A segurança e a eficácia em crianças ainda não foram estabelecidas;
- Não é recomendada a troca do tratamento para Losartan em pacientes com insuficiência cardíaca estabilizados com inibidores da ECA;
- A associação de losartan com diuréticos poupadores de potássio (como espironolactona e amilorida) pode causar hipercalemia;
- Não recomendado na gravidez e lactação.

ORIGEM**CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL****BULA ONLINE****INICIO**

**NOME MEDICAMENTO****SINVASTATINA STADA®****SUBSTÂNCIA ACTIVA****SINVASTATINA 20 mg****APRESENTAÇÃO**

caixa com 60 comprimidos (6 X 10)

C10AA01**SISTEMA CARDIOVASCULAR****ESTATINA-INIBIDOR DA REDUTASE HMG-COA****INDICAÇÕES**

- Hipercolesterolemia primária ou Dislipidemia mista;
- Hipercolesterolemia familiar homozigótica;
- Prevenção cardiovascular:

Redução da mortalidade e morbidade cardiovascular em pacientes com doença cardíaca coronária evidente ou com diabetes mellitus, quer tenham níveis de colesterol normais ou aumentados, como adjuvante da correção de outros fatores de risco e de outras terapêuticas cardioprotectoras.

MECANISMO DE ACÇÃO

A **SINVASTATINA** é uma **estatina de acção intermédia**. Após a ingestão, a **SINVASTATINA**, uma lactona inativa, é hidrolisada ao β -hidroxiácido correspondente. Esse é o principal metabólito e é um inibidor da (HMG-CoA) redutase, uma enzima que catalisa um passo precoce e limitante da taxa de biossíntese do colesterol.

Estudos clínicos mostram que a **SINVASTATINA** é altamente eficaz para reduzir as concentrações plasmáticas do colesterol total, do LDL, dos triglicéridos e do VLDL (lipoproteína de muito baixa densidade) e para aumentar o HDL quando o colesterol elevado for preocupante e a dieta apenas for insuficiente

POSOLOGIA**Via de administração: Oral**

Hipercolesterolemia Leve:	Dose inicial: 10 mg - 20 mg - 1x/dia à noite;
Hipercolesterolemia Moderada (necessidade de redução do C-LDL (mais de 45%):	Dose inicial: 20 mg - 40 mg/dia em dose única à noite;
Hipercolesterolemia Grave (risco elevado de complicações cardiovasculares):	Dose habitual: 80 mg - 1x/dia à noite.
Hipercolesterolemia familiar homozigótica:	Dose recomendada: 40 mg/dia à noite; ou 80 mg dividida em 2 tomas diurnas de 20 mg e uma de 40 mg à noite.
Prevenção cardiovascular:	Dose habitual: 20-40 mg/dia, à noite. Em todos casos, Os ajustes posológicos, se necessários, devem ser feitos em intervalos não inferiores a 4 semanas.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Os comprimidos de 20 mg podem ser divididos em 2 partes iguais;
- A **SINVASTATINA** não é recomendada para uso pediátrico;
- O doente deve seguir uma dieta-padrão alimentar e física de redução do colesterol;
- Contraindicada em pacientes com Hipotensão grave, AVC prévio com hemorragia para o cérebro e Choque.
- Contraindicada a administração concomitante com Inibidores potentes de CYP3A: Itraconazole, Cetoconazole, Eritromicina, Claritromicina, Inibidores da protease do HIV, Nefazodona;
- Contraindicada na gravidez e lactação.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) ALEMANHA

BULA ONLINE**INICIO**

**NOME MEDICAMENTO****ATORVASTATINA CICLUM®****SUBSTÂNCIA ACTIVA****ATORVASTATINA 20 mg****APRESENTAÇÃO**

caixa com 28 comprimidos (4 X 7)

C10AA05**SISTEMA CARDIOVASCULAR****ESTATINA-INIBIDOR DA REDUTASE HMG-COA****INDICAÇÕES**

- Hipercolesterolemia primária ou Hiperlipidemia combinada (mista);
- Hipercolesterolemia familiar heterozigótica;
- Hipercolesterolemia familiar homozigótica (que, de uma forma geral, não responde a agentes hipolipemiantes);
- Prevenção de doença cardiovascular após episódio de doença coronária aguda.

MECANISMO DE ACÇÃO

A **ATORVASTATINA** é uma estatina altamente potente que reduz os níveis plasmáticos de colesterol e lipoproteínas através da inibição da HMG-CoA redutase (enzima limitante responsável pela conversão da 3-hidroxi-3-metilglutaril coenzima A em mevalonato, um precursor de esteróis, incluindo o colesterol), e aumenta o número de recetores de LDL (lipoproteína de baixa densidade) hepáticos na superfície da célula, aumentando a captação e o catabolismo do LDL e aumenta o nível de HDL (lipoproteína de alta densidade).

POSOLOGIA**Via de administração:** Oral

As doses devem ser individualizadas de acordo com os níveis basais de C-LDL, com o objetivo terapêutico e resposta do doente.

Hipercolesterolemia e Hiperlipidemia, Hipercolesterolemia familiar heterozigótica, prevenção da doença cardiovascular (adultos)	Dose inicial: 10 mg, 1 vez/dia – 24h/24h; O ajuste posológico deve ser feito a intervalos mínimos de 4 semanas ou mais. Dose de manutenção máxima: 80 mg, 1 vez/dia.
Hipercolesterolemia familiar homozigótica	Dose inicial: 10 mg, 1 vez/dia; Dose máxima: 80 mg, 1 vez/dia; Nestes doentes, a atorvastatina pode ser administrada em associação com outras terapêuticas hipolipemiantes (por exemplo, aférese das LDL).
Adolescentes e crianças dos 10 aos 17 anos):	Dose inicial habitual: 10 mg, 1 vez/dia; Dose máxima: 20 mg, 1 vez/dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Os comprimidos de 20 mg podem ser divididos em 2 partes iguais;
- Contraindicada em pacientes com Hipotensão grave, AVC prévio com hemorragia para o cérebro e Choque (incluindo choque cardiogénico);
- Contraindicada em pacientes com doença hepática ativa;
- Contraindicada a administração concomitante com formulações sistémicas de ácido fusídico ou nos 7 dias após a interrupção do tratamento;
- Contraindicada na gravidez e lactação.

ORIGEM**CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL****BULA ONLINE****INICIO**



NOME MEDICAMENTO

BIOEPA®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

ÔMEGA 3 - ÓLEO DE PEIXE 1000 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 60 cápsulas gelatinosas (6x10)

C10AX06

SISTEMA CARDIOVASCULAR

AGENTES MODIFICADORES DE LÍPIDOS

INDICAÇÕES

- Auxilia na manutenção dos níveis saudáveis de triglicerídeos.
- Auxilia na prevenção de doenças cardiovasculares.
- Melhora o equilíbrio dos índices lipídicos do organismo.
- Ação anti-inflamatória.
- Fortalece o sistema imunológico.
- Melhora o desempenho cognitivo.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **ômega-3 (óleo de peixe)** é principalmente composto pelo ácido eicosapentaenoico (EPA) e pelo ácido docosahexaenoico (DHA)

O EPA está relacionado com a proteção contra o stress oxidativo, ao aumentar o suprimento de oxigênio e glicose para o cérebro e também na diminuição da agregação plaquetária e produção de prostaglandinas que podem melhorar a função cardiovascular e o perfil lipídico

O DHA, quando incorporado às membranas celulares dos neurónios, auxilia na ligação dos neurotransmissores aos seus devidos receptores, diminui a inflamação e inibe citocinas pró-inflamatórias.

A ingestão adequada do ômega-3 traz diversos benefícios, como melhoria do perfil lipídico, redução da pressão arterial, a melhora dos distúrbios neurodegenerativos, transdução de sinal, prevenção e tratamento de doenças inflamatórias.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Dose recomendada: 2 cápsulas por dia, preferencialmente durante as refeições.

Dose Máxima: 2 cápsulas por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Este não é um produto baixo em gorduras saturadas.
- Pessoas alérgicas a peixes e crustáceos devem evitar o consumo deste produto.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)



NOVA FÓRMULA AVANÇADA

ARTERIN[®]

COLESTEROL

INOVAÇÃO NO COMBATE AO COLESTEROL

- Sabia que existe uma nova fórmula que atua em todas as fases do metabolismo do colesterol?

NOVO



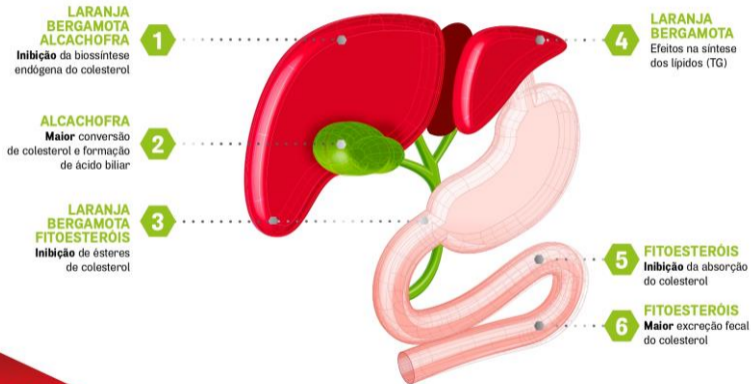
Formulado com
LEVADURA DE ARROZ VERMELHO



Formulado com
**ESTERÓIS VEGETAIS, EXTRATO DE LARANJA
BERGAMOTA E ALCACHOFRÁ**

Perrigo

ARTERIN® COLESTEROL: MODO DE AÇÃO OTIMIZADO



VER ILUSTRAÇÃO BIOQUÍMICA

VER BENEFÍCIOS PLEIOTRÓPICOS

ARTERIN[®]

COLESTEROL

EXCLUSIVO
EM FARMÁCIAS

- ▶ Reduz o colesterol LDL até 29% e o aumenta o HDL até 31%⁶
- ▶ Fórmula mais completa que atua em todos os passos do metabolismo do colesterol
- ▶ Ótima relação eficácia/tolerabilidade
- ▶ Fórmula exclusiva e inovadora, com ingredientes como:



80 mg
Extrato de
Alcachofra



200 mg
Extrato de Laranja
Bergamota



20 mg
Vitamina C



120 mg
Fitoesteróis

NOVO



A gama ARTERIN é composta por SUPLEMENTOS ALIMENTARES. Os suplementos alimentares não substituem uma dieta variada nem um estilo de vida saudável. Manter fora do alcance e da vista das crianças. ARTERIN: O efeito benéfico é obtido com a toma de 1 comprimido por dia. Não recomendada a administração concomitante com sumo de toranja (ou fruta). ARTERIN COLESTEROL: O efeito benéfico é obtido com a toma de 1-2 comprimidos por dia de preferência à noite. Não exceder a dose diária recomendada de 3 g por dia de esteróis vegetais adicionados (1 comprimido contém 120 mg de esteróis vegetais - 2 comprimidos contêm 240 mg de esteróis vegetais). Não exceder a toma diária recomendada. Apenas para adultos. Não recomendado o seu uso durante a gravidez ou amamentação. Não recomendado se estiver a tomar medicamentos antilipídicos ou se tiver problemas no fígado ou nos rins. Não tomar em caso de alergia a qualquer um dos ingredientes. Para mais informações consultar a rotulagem e as instruções de utilização. Manter fora do alcance e da vista das crianças.

APRESENTAÇÃO ONLINE





NOME MEDICAMENTO

ARTERIN® COLESTEROL

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Extrato de Laranja Bergamota 200 mg
Fitoesteróis 120 mg
Extrato de Alcachofra 80 mg
Vitamina C 20 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 comprimidos (3×10)

SISTEMA CARDIOVASCULAR

AGENTES MODIFICADORES DE LÍPIDOS

INDICAÇÕES

A maioria dos produtos para o colesterol atuam apenas numa das fases do metabolismo do colesterol. O **Novo Arterin® Colesterol** reduz o colesterol intervindo em todas as fases do seu metabolismo: Absorção, síntese, transformação e excreção.

- Indicado em pacientes com elevados níveis de colesterol no sangue;
- Auxilia na prevenção de doenças cardiovasculares e a manter os vasos sanguíneos saudáveis
- Ação antioxidante

MECANISMO DE ACÇÃO

Extrato de Laranja Bergamota: Os flavonoides na laranja bergamota, tal como a neocitrina e a rutina, têm revelado possuir fortes propriedades antioxidantes, inibindo a oxidação do LDL.

Os flavonoides cítricos podem ainda atenuar a produção excessiva de espécies reativas ao oxigénio na parede vascular através do aumento da atividade enzimática da superóxido dismutase e catalase.

Fitoesteróis: Têm efeitos redutores não somente sobre os níveis de colesterol total e colesterol LDL, mas também uma tendência de melhora nos níveis de colesterol HDL.

Alcachofra: Têm eficácia na diminuição do colesterol, ação anti-inflamatória, antimicrobiana e hepatoprotetora.

Vitamina C contribui para a normal formação de colagénio para funcionamento normal dos vasos sanguíneos e na proteção do stress oxidativo das células.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Dose recomendada: 1 a 2 comprimidos por dia de preferência à noite.

Dose máxima: 2 comprimidos por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- ARTERIN® COLESTEROL não deve ser utilizado como substituto de um regime alimentar variado e equilibrado, nem de um estilo de vida saudável.
- Não exceder a dose diária recomendada de 3 g por dia de esteróis vegetais adicionados (1 comprimido contém 120 mg de esteróis vegetais, 2 comprimidos contém 240 mg de esteróis vegetais).
- Não recomendado durante a gravidez ou amamentação.
- Apenas para adultos.

ORIGEM

Perrigo Portugal, Lda (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO



O HIRUDOID®:

- **Previne a formação de trombos superficiais**, promove a sua absorção⁽¹⁾;
- **Contraria os processos inflamatórios locais**⁽¹⁾;
- **Acelera a reabsorção dos hematomas e edemas**⁽¹⁾.



POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACÁRIDOS

Efeito anti-trombótico

Por atuar sobre alvos específicos dos processos de coagulação e fibrinólise.

Ação anti-inflamatória

Baseada na inibição de enzimas catabólicas e na atuação sobre os sistemas das prostaglandinas e do complemento.

Promove a regeneração do tecido conjuntivo - ao ativar a síntese de células mesenquimatosas e ao normalizar a capacidade de fixar água da substância intercelular.

hirud·id

Polissulfato de mucopolissacarídeos
3mg/g



NOME DO MEDICAMENTO

HIRUDOID®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARÍDEO 3mg/g

APRESENTAÇÃO

GEL | bisnaga de 40g e 100g
CREME | bisnaga de 40g e 100g

C05B

SISTEMA CARDIOVASCULAR

TERAPIA ANTIVARICOSA

INDICAÇÕES

Hirudoid é indicado para o tratamento de processos inflamatórios localizados como:

- Manchas roxas (hematomas) que aparecem após traumas ou contusões, ou após cirurgias;
- Inflamação nas veias superficiais (flebites ou tromboflebites) após injeção de medicamentos ou punção de uma veia para colheita de sangue;
- Inflamação dos vasos linfáticos ou linfonodos;
- Casos nos quais há presença de edema (acúmulo anormal de líquido) que leva à sensação de peso nas pernas (pernas cansadas);
- Tratamento da síndrome varicosa (Varizes).
- **HIRUDOID CREME:** Produto com propriedade hidratante e de preservação da elasticidade, indicado para situações em que a massagem é recomendada;
- **HIRUDOID GEL:** Produto de fácil secagem e fácil absorção, indicado para situações em que a massagem não é recomendada.

MECANISMO DE ACÇÃO

- O Hirudoid (polissulfato de mucopolissacáridos) possui um efeito anti-trombótico por actuar sobre alvos específicos dos processos de coagulação e fibrinólise. Possui também uma acção anti-inflamatória baseada na inibição de enzimas catabólicas e na actuação sobre os sistemas das prostaglandinas e do complemento.
- Promove a regeneração do tecido conjuntivo ao activar a síntese de células mesenquimatosas e ao normalizar a capacidade de fixar água da substância intercelular. Deste modo, o Hirudoid previne a formação de trombos superficiais, promove a sua absorção, contraria os processos inflamatórios locais e acelera a reabsorção dos hematomas e edemas.

POSOLOGIA

Via de administração: Tópica

- Aplicar uma ou várias vezes ao dia 3 a 5 cm de **hirudoid gel ou creme** sobre toda a extensão da região afectada, espalhando suavemente 3 a 4 vezes ao dia, ou mais, de acordo com a necessidade;
- Geralmente a duração do tratamento em casos de lesões é de 5 a 10 dias e, no caso de inflamação das veias, de uma a duas semanas;
- No caso de inflamações muito dolorosas, o **creme** deve ser espalhado na zona afectada e área circundante e coberto com gaze ou um material semelhante.

O gel e o creme são eficazes quando utilizados em fonoforese e iontoforese. Na iontoforese devem ser aplicados sob o cátodo.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- **HIRUDOID** não deve ser usado em feridas abertas;
- Não se recomenda aplicação nos olhos, nas mucosas (por ex. Dentro da boca, nariz, ânus etc);
- Não estão descritos efeitos que contra-indiquem o uso de Hirudoid durante a gravidez e aleitamento.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) ALEMANHA

BULA ONLINE

**HIRUDOID
CREME**

INICIO



BULA ONLINE

**HIRUDOID
GEL**





COM VENORUTON, OS SEUS UTENTES COM INSUFICIÊNCIA VENOSA PODEM FICAR LIVRES DOS SEUS SINTOMAS

**Para o tratamento sistémico de
sintomas relacionados com a
insuficiência venosa**
(como o edema venoso, dor, sensação de
peso, tensão, formigueiro e comichão, nas
pernas com veias varicosas
ou pernas inchadas)



APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME DO MEDICAMENTO

VENORUTON®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

OXERRUTINAS (O-β-hidroxietyl) 1000 MG

APRESENTAÇÃO

Pó para solução oral | Caixa com 30 saquetas
(Sabor a Laranja)

C05CA01

SISTEMA CARDIOVASCULAR

TERAPIA ANTIVARICOSA E ANTI-HEMORROIDAL

INDICAÇÕES

- Alívio do edema e sintomas relacionados com a insuficiência venosa crónica (IVC), como dor, cansaço, pernas inquietas, aumento de volume, câibras e sensação de peso nos membros inferiores.
- Alívio dos sintomas das hemorroidas.

MECANISMO DE ACÇÃO

A oxerrutinas (O-(β-hidroxietyl)-rutosídeos) tem a capacidade de proteger a parede vascular de reacções oxidativas provocadas pelas células do sangue activadas, e a sua afinidade para o endotélio dos capilares e vénulas é mostrada a nível celular.

Efeitos farmacodinâmicos das Oxerrutinas: redução da permeabilidade capilar, restabelecimento do reflexo veno-arteriolar, aumento do tempo de retorno venoso, aumento da tensão de oxigénio transcutânea, Todos estes efeitos são compatíveis com o efeito primário dos O-(β-hidroxietyl)- rutosídeos no endotélio microvascular, resultando numa diminuição do edema.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Adultos

Insuficiência venosa crónica e suas complicações	Dose inicial: 1 saqueta por dia. Esta dosagem deve ser mantida até alívio completo dos sintomas e do edema. O alívio sintomático ocorre geralmente ao fim de 2 semanas
Hemorroidas	Dose inicial: 1 saqueta por dia. A duração do tratamento varia entre 1 e 4 semanas

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não está recomendado em crianças.
- Venoruton não deve ser utilizado durante os primeiros três meses de gravidez.
- Não há interações medicamentosas conhecidas, Não interage com anticoagulantes como a Varfarina.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) ALEMANHA

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

ATROALDO®

SUBSTANCIA ACTIVA

BROMETO DE IPRATRÓPIO
20 mcg/dose (pulsão)

APRESENTAÇÃO

Suspensão para inalação em recipiente pressurizado –
10 ml/200 inalações

R03BB01

SISTEMA RESPIRATÓRIO

ANTICOLINÉRGICO

INDICAÇÕES

Tratamento de manutenção do broncoespasmo associado a doenças pulmonares obstrutivas **crônicas** (DPOC), incluindo bronquite crônica, enfisema e asma.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **Brometo de ipratrópio (BI)** actua bloqueando os receptores muscarínicos no pulmão, inibindo a broncoconstrição e a produção de muco nas vias aéreas sem alterar a viscosidade nem a clearance mucociliar.

A sua acção bloqueadora não seletiva evita a sua difusão no sangue, o que previne a aparição de efeitos colaterais sistêmicos.

O **BI** é um derivado sintético da atropina, porém é uma amina quaternária, assim, não atravessa a barreira hemato-encefálica, prevenindo reações adversas no sistema nervoso central (a síndrome do anticolinérgico).

POSOLOGIA

Adultos e crianças maiores 6 anos	Dose habitual: 40mcg (2 inalações) 4x/dia – 8h/8h; Manutenção máxima: (12 inalações) 240 mcg.
Crianças menores 6 anos	Dose habitual: 20 mcg (1 inalação) 3x - 4x/dia, conforme a necessidade;

NOTAS E PRECAUÇÕES

- A administração do **BI** em crianças menores de 6 anos só pode ser iniciada após minuciosa avaliação da necessidade pelo médico;
- Contraindicado em pacientes com hipersensibilidade conhecida a substâncias relacionadas à atropina;
- Embora a absorção seja muito baixa, é aconselhável usá-lo com cautela em pacientes com glaucoma de ângulo estreito e obstrução do fluxo urinário, como hiperplasia prostática;
- Em semelhança a outros medicamentos, só pode ser usado em mulheres grávidas, se os benefícios forem superiores aos riscos;
- O **Atroaldo** pode ser administrado em conjunto com outros medicamentos comumente usados no tratamento de doença pulmonar obstrutiva crónica, incluindo broncodilatadores simpatomiméticos, metilxantinas, esteroides e cromoglicato de sódio, sem o aparecimento de interações prejudiciais.

ORIGEM

LABORATÓRIOS **ALDO UNION** (desde 1961) **ESPAÑA**

BULA ONLINE

INICIO



**NOME MEDICAMENTO****BECLO-ASMA®****SUBSTANCIA ACTIVA****Dipropionato de beclometasona
100 mcg/dose (pulsão)****APRESENTAÇÃO****solução para inalação em recipiente de pressurizado –
200 inalações****R03BA01****SISTEMA RESPIRATÓRIO****GLICOCORTICÓIDE****INDICAÇÕES**

- **Prevenção de broncoespasmos** em doenças pulmonares obstrutivas **crônicas (DPOC)**;
- Tratamento e prevenção da asma brônquica e bronquite persistentes;
- Tratamento e prevenção de processos inflamatórios das vias aéreas superiores.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **dipropionato de beclometasona** é um corticosteróide que possui acção tópica anti-inflamatória e antialérgica, eficaz sobre as mucosas das vias respiratórias. Ele exerce especificamente uma ação anti-reativa nos brônquios, reduzindo o edema e a hipersecreção e inibindo o início do broncoespasmo.

POSOLOGIA

Adultos e crianças com mais de 12 anos:	Dose inicial habitual: Asma leve: 100mcg (1 inalações) 2x / dia; Asma moderada: 100 - 200 mcg (1-2 inalações) 2x/dia; Asma grave: 200 a 400 mcg (2-4 inalações) 2x/dia. Dose máxima diária: 800 mcg diários, divididos em várias doses.
Crianças de 6 a 11 anos:	A dose deve ser estabelecida pelo médico e dependendo da resposta individual de cada paciente. Dose inicial: 100 mcg (1 inalação) 1x/dia; Dose máxima recomendada: 400 mcg diários, divididos em várias doses.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- A melhora nos sintomas asmáticos deve ser esperada após a 1ª ou 2ª semana de início do tratamento, mas o benefício máximo aparece após 3-4 semanas de terapia. Em pacientes que não respondem adequadamente à dose inicial após 3-4 semanas de terapia, doses mais altas podem fornecer controle adicional da asma;
- Quando os sintomas permanecem sob controle satisfatório, a dose deve ser ajustada para a dose mínima em que o controle eficaz da asma é mantido;
- Não é indicado para o alívio do broncoespasmo agudo.

ORIGEM**LABORATORIOS ALDO UNION (desde 1961) ESPANHA****BULA ONLINE****INICIO**



NOME MEDICAMENTO

VENTOALDO®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

SULFATO DE SALBUTAMOL

100 mcg/ dose (pulção)

APRESENTAÇÃO

Suspensão para inalação em recipiente pressurizado –
200 inalações

R03AC02

SISTEMA RESPIRATÓRIO

Agonista seletivo de beta-2-adrenorreceptores

INDICAÇÕES

- Tratamento sintomático do broncoespasmo na asma brônquica e em outros processos associados à obstrução reversível das vias aéreas;
- Profilaxia do broncoespasmo induzido por exercício físico ou antes da exposição a um estímulo alérgico conhecido e inevitável.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **salbutamol** é um broncodilatador adrenérgico que atua estimulando seletivamente os recetores beta-2-adrenérgicos nos pulmões para relaxar a musculatura lisa brônquica, aliviando o broncoespasmo, aumentando a capacidade vital, diminuindo o volume residual e reduzindo a resistência das vias aéreas .
Isso garante broncodilatação rápida em alguns minutos e persiste por 4 a 6 horas.

POSOLOGIA

Adultos e crianças maiores 6 anos	Broncoespasmo agudo/asma Dose habitual: 100 –200mcg (1-2 inalações) em dose única; Manutenção máxima: 200 mcg (2 inalações) 3 - 4x/ dia. Broncoespasmo induzido por exercício físico: Dose habitual: 100-200 mcg (1-2 inalações) em dose única, <u>15 minutos antes do exercício físico.</u>
Crianças menores 6 anos	Dose habitual: 100 mcg (1 inalação) em dose única, a dose pode ser aumentada pelo médico conforme a necessidade; Deverá ser administrado com recurso a uma camara expansora.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não se recomenda a prescrição para co-administração de salbutamol e betabloqueadores não seletivos, como o propranolol e similares, pois antagonizam os efeitos do salbutamol;
- Não se recomenda o uso concomitante de salbutamol com medicamentos que diminuem o potássio sérico, pois, se administrados em conjunto, os efeitos podem ser aditivos;
- O uso de salbutamol não é recomendado durante a gravidez e a lactação.
- Administrar com precaução em pacientes com tireotoxicose, diabetes mellitus, distúrbios cardiovasculares graves.

ORIGEM

LABORATORIOS **ALDO UNION** (desde 1961) **ESPAÑA**

BULA ONLINE

INICIO



NATURAL
POWER

ANTI-VIRAL
EFFECT



FreeSpirax[®] SYRUP
Your airways guard

LAB BOTANIC[™]
BAVARIA

FreeSpirax™ SYRUP



BOOSTS THE IMMUNE SYSTEM FIGHTS BACK RESPIRATORY TRACT INFECTIONS

FreeSpirax™ SYRUP effects:

- ✓ FIRST AID combination
- ✓ FAST RECOVERY effect for the whole family
- ✓ ENHANCES the body's ability to fight upper respiratory tract infections

NATURAL
POWER

ANTI-VIRAL
EFFECT

FIRST
SIGNS

FreeSpirax™ SYRUP has carefully selected plant extracts, without added sugar or artificial aromas. It strengthens the air passages of children aged 3+. It is also suitable for adults who have difficulties swallowing tablets. Upper respiratory tract infections can affect the mouth, nose, throat, larynx and trachea. Most commonly caused by viruses, these may occur year-round, but are more frequent in the cold and rainy months.

Pelargonium supports the immune system to fight respiratory tract infections, bronchitis, cough and symptoms of cold. The essential oils of eucalyptus and pine have mucolytic and expectorant properties. Propolis supports the body's natural resistance to infections.

EFFECTIVE COMBINATION - NATURAL INGREDIENTS:

- Pelargonium (*Pelargonium sidoides*) 4/1 dry extract 250 mg
- Pine oil (*Pinus sylvestris*) 10 mg
- Peppermint oil (*Mentha x piperita*) 2 mg
- Propolis 2% polyphenols fluid extract 60 mg
- Eucalyptus 2% (*Eucalyptus globulus*) essential oil 0.8 mg



FOR
CHILDREN
+3
YEARS



NOME MEDICAMENTO

FREE SPIRAX® SYRUP

SUBSTANCIA ACTIVA

15 ML CONTÉM:

EXTRATO DE PELARGONIUM 250 mg
PRÓPOLIS 12% POLIFENÓIS EXTRATO FLUIDO 60 mg
ÓLEO ESSENCIAL DE EUCALIPTO 2% (EUCALYPTUS GLOBULUS) 0,8 mg
ÓLEO DE PINHO (PINUS SYLVESTRIS) 10 mg
ÓLEO DE HORTELÃ-PIMENTA(MENTHE X PIPERITA) 2mg

APRESENTAÇÃO

Frasco com 150 ml | xarope
(sem açúcar)

R03

APARELHO RESPIRATÓRIO – MEDICAMENTOS PARA DOENÇAS
OBSTRUTIVAS DAS VIAS AÉREAS

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO- AÇÃO ANTIVIRAL

INDICAÇÕES

É especialmente formulado para pacientes que sofrem de infecções do trato respiratório, fortalecendo o sistema imunológico e protegendo as vias aéreas.

Pode ser indicado nas seguintes situações:

- Gripe e constipação;
- Bronquite;
- Tosse seca ou produtiva;
- Sintomas de resfriado.

MECANISMO DE ACÇÃO

Pelargonium: apoia o sistema imunológico e melhora a resistência natural do corpo. Significativamente reduz a gravidade dos sintomas e diminui a duração de um resfriado comum;

Eucalipto e Pinho: Promovem a expetoração e limpam as vias aéreas. Tem um efeito antisséptico e expetorante;

Própolis: Suporta a resistência natural do corpo a infecções;

Hortelã-pimenta: ação analgésica, anti-séptica, , antiinflamatória.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral.

Adultos e crianças >3 anos.

3-4 anos	5 mL, 2 vezes ao dia
5-6 anos	10 mL, 2 vezes ao dia
7-12 anos	15 mL, 2 vezes ao dia
12+	30 mL, 2 vezes ao dia

Duração do tratamento:

deve ser tomado por 5 a 7 dias.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- FreeSpiraX™ Syrup deve ser administrado sob supervisão médica para pacientes com doenças graves do fígado, estômago e bÍlis.
- Precaução em pacientes que estiverem a ser tratados com anticoagulantes.

ORIGEM

PHARMA BAVARIA INTERNATIONAL (PBI) | ALEMANHA

BULA ONLINE

INICIO



AOS
PRIMEIROS
SINAIS

TOME UMA
ATITUDE



FreeSpirax[®]

O protetor das suas vias respiratórias

LAB BOTANIC[™]
BAVARIA

FreeSpiraX™



IMPULSIONA O SISTEMA IMUNITÁRIO COMBATE AS INFEÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO

O EFEITO de FreeSpiraX™:

- ✓ MELHORA a capacidade de combate às infecções do trato respiratório

Pelargonium sidoides diminui a duração de uma constipação comum, protege o sistema imunitário e reduz significativamente a gravidade dos sintomas.

- ✓ ALIVIA os sintomas da tosse

Os óleos essenciais de tomilho e eucalipto promovem a expectoração e limpam as vias respiratórias. A *Primula veris* aumenta a secreção brônquica e torna o muco mais fluido.

- ✓ AJUDA a respirar mais facilmente

A escolha ideal para pessoas propensas a dor de garganta e irritação do trato respiratório superior, devido a fatores ambientais.

EFEITO
ANTIVIRAL

PODER
NATURAL

FreeSpiraX™ é uma combinação de extratos vegetais indicado no combate de infecções respiratórias e que proporciona um alívio da dor e irritação da garganta. As infecções do trato respiratório são a causa de milhões de visitas a consultórios médicos, todos os anos. A maioria destas infecções são de causa viral. Portanto, a antibioterapia não é, geralmente, necessária nem eficaz. Em comparação com os antibióticos, o FreeSpiraX™ não tem qualquer risco de efeitos secundários e não resulta no desenvolvimento de resistência.

4 INGREDIENTES NATURAIS PODEROSOS:

- Extrato de pelargônio (*Pelargonium sidoides*) 200 mg
- Extrato de tomilho (*Thymus vulgaris*) 160 mg
- Extrato de eucalipto (*Eucalyptus globulus*) 100 mg
- Extrato de primula (*Primula veris*) 75 mg

1-2
COMPRIMIDOS
POR DIA

PELARGONIUM SIDOIDES



THYMUS VULGARIS



EUCALYPTUS GLOBULUS



PRIMULA VERIS



APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO

FREE SPIRAX®

SUBSTANCIA ACTIVA

EXTRATO DE PELARGONIUM 200 mg

EXTRATO DE TOMILHO 160 mg

EXTRATO DE EUCALIPTO 100 mg

EXTRATO DE PRÍMULA 75 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa de 15 comprimidos

R03

APARELHO RESPIRATÓRIO – DESOBSTRUÇÃO DAS VIAS
RESPIRATÓRIAS

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO

INDICAÇÕES

- Alívio de infeções do trato respiratório e sintomas de resfriado comum;
- Desobstrução das vias respiratórias superiores;
- Alívio da tosse seca e com expetoração.

MECANISMO DE ACÇÃO

Pelargonium: apoia o sistema imunológico e melhora a resistência natural do corpo. Significativamente reduz a gravidade dos sintomas e diminui a duração de um resfriado comum;

Tomilho: promove a expetoração e limpa as vias aéreas. Tem efeitos antioxidantes, antimicrobianos, antitússicos, expetorantes, antiespasmódicos e antibacterianos;

Eucalipto: Promove a expetoração e limpa as vias aéreas. Tem um efeito antisséptico e expetorante;

Prímula: Aumenta a secreção brônquica e subsequentemente dilui o muco, reduzindo sua viscosidade.

POSOLOGIA

Adultos e adolescentes > 12 anos	Dose habitual: 1 - 2 comprimidos 1x/dia. Duração recomendada do tratamento: 5 a 7 dias.
--	--

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Administrar o **Free Spirax** com precaução em pacientes que sofrem de problemas hepáticos, gastrointestinais ou relacionados com a bília;
- Administrar o **Free Spirax** com precaução em pacientes que estejam a tomar anticoagulantes;
- Contraindicado a crianças menores de 12 anos;
- Não recomendado a gestantes e lactantes.

ORIGEM

PHARMA BAVARIA INTERNATIONAL (PBI) | ALEMANHA

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)



Bronchodual®

Alivia QUALQUER TOSSE*



**AGORA
PARA OS MAIS
PEQUENOS**

**SABOR A
MORANGO**

*ASSOCIADA À CONSTIPAÇÃO

Perrigo®

Bronchodual®

Alivia QUALQUER TOSSE*

	BRONCHODUAL® SOLUÇÃO ORAL 120 ml	BRONCHODUAL® SOLUÇÃO ORAL 200 ml	BRONCHODUAL® INFANTIL	BRONCHODUAL® NEXT PASTILHAS MOLES 20 UNI.
INDICAÇÃO TERAPÉUTICA	Alivia a tosse seca ou com expetoração associada à constipação			Alivia a tosse seca ou com expetoração. Alivia a garganta irritada.
POSOLOGIA	<p>A partir dos 12 anos: 15 ml 4x/dia. Dos 4 - 12 anos: 7,5 ml 4x/dia.</p> <p>Dose diária máxima: 90 ml (Acima dos 12 anos) e 45 ml (4-12 anos).</p>		<p>Dos 1 - 2 anos: 5 ml até 3x/dia Dos 2 - 3 anos: 5 ml até 4x/dia Dos 4-5 anos: 7,5 ml até 4x/dia Dos 6-11 anos: 15 ml até 4x/dia</p>	<p>Dos 6 - 12 anos: 1 pastilha mole, a cada 3-4 horas (4-6x/dia). Dose máxima diária de 6 pastilhas moles</p> <p>A partir dos 12 anos: 1-2 pastilhas moles, a cada 3-4 horas (4-6x/dia). Dose máxima diária de 12 pastilhas moles</p>
INGREDIENTES PRINCIPAIS	* Extrato seco de tomilho e extrato líquido de raiz de alteia.		* Mel e extrato de raiz de alteia.	* Extrato seco de tomilho e extrato seco de raiz de alteia.
CLASSIFICAÇÃO DO PRODUTO	Medicamento Tradicional à base de Plantas.		Dispositivo Médico.	Medicamento Tradicional à base de Plantas.
IDADE	A partir dos 4 anos.		A partir de 1 ano.	A partir dos 6 anos.
CAPACIDADE	120 ml	200 ml	200 ml	20 unidades
CNP	5618145	5618152	6237628	5707005

APRESENTAÇÃO ONLINE





NOME MEDICAMENTO

BRONCHODUAL® NEXT

SUBSTANCIA ACTIVA

(1 pastilha=)

EXTRATO SECO DE TOMILHO 51.1 mg

EXTRATO SECO DE RAIZ DE ALTEIA 4,5 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 20 pastilhas moles com sabor frutado

R05

APARELHO RESPIRATÓRIO – PREPARAÇÕES PARA
CONSTIPAÇÕES E TOSSE

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO

INDICAÇÕES

- Promoção da expetoração do muco viscoso e alívio na tosse produtiva associada à constipação ;
- Alívio da tosse seca;
- Alívio da garganta irritada.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **extrato seco de tomilho** atua no aparelho respiratório como tónico (estimula o funcionamento da resposta imune do organismo), antiespasmódico (contribui para o relaxamento dos músculos brônquicos) e ação expetorante (fluidifica a expetoração, facilitando a eliminação do muco).

O **extrato seco de raiz de alteia** atua como emoliente/demulcente (diminui a irritação por inibição dos recetores da tosse), anti-inflamatório (por conter flavonóides), e fortalece o sistema imunológico.

POSOLOGIA

Administração via bucal (deixar dissolver a pastilha na boca, chupando).

Crianças dos 6 aos 12 anos	Dose habitual: 1 pastilha, 4x/dia - 6h/6h; Dose máxima diária recomendada: 6 pastilhas.
-----------------------------------	--

Adultos e adolescentes > 12 anos	Dose habitual: 1 - 2 pastilhas, 4x/dia - 4h/4h; Dose máxima diária recomendada: 12 pastilhas.
--	--

Ideal para tratamento de longa duração

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é recomendada a crianças menores de 6 anos;
- Não causa sonolência;
- Não recomendada a pacientes com hipersensibilidade à substância ativa ou a outros membros da família Lamiaceae;
- Não recomendada a grávidas e lactantes.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

BRONCHODUAL® INFANTIL

EXTRATO LÍQUIDO DE RAIZ DE ALTEIA 0,143 g
MEL 0,75 g

APRESENTAÇÃO

Frasco com 200 ml | xarope

R05

APARELHO RESPIRATÓRIO – PREPARAÇÕES PARA
CONSTIPAÇÕES E TOSSE

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO

INDICAÇÕES

- Promoção da expectoração do muco viscoso e alívio na tosse produtiva associada à constipação;
- Alívio da tosse seca.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **mel** atua no aparelho respiratório como antimicrobiano, emoliente e reveste os receptores periféricos da tosse, melhorando a ventilação pulmonar e diminuindo a vontade de tossir.

O **extrato de raiz de alteia** atua como emoliente/demulcente (diminui a irritação por inibição dos receptores da tosse), anti-inflamatório (por conter flavonóides), e fortalece o sistema imunológico.

POSOLOGIA

Crianças de 1 aos 2 anos	Dose habitual: 5 ml, 3x/dia – 8h/8h;
Crianças dos 2 aos 3 anos	Dose habitual: 5 ml, 4x/dia - 6h/6h;
Crianças dos 4 aos 5 anos	Dose habitual: 7,5 ml, 4x/dia - 6h/6h;
Crianças dos 6 aos 11 anos	Dose habitual: 15 ml, 4x/dia - 6h/6h;
Duração média do tratamento: 5-7 dias.	

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é recomendado a crianças menores de 1 ano;
- Não contém corantes artificiais, lactose, glúten, álcool, nem organismo geneticamente modificados.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

BRONCHODUAL®

SUBSTANCIA ACTIVA

15 ml (= 16,7 g) contêm: 0,12 g de extrato seco de tomilho; 0,83 g de extrato líquido de raiz de alteia.

APRESENTAÇÃO

Frasco com 120ml | Solução oral

R05

APARELHO RESPIRATÓRIO – PREPARAÇÕES PARA
CONSTIPAÇÕES E TOSSE

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO

INDICAÇÕES

- Promoção da expetoração do muco viscoso e alívio na tosse produtiva associada à constipação;
- Alívio da tosse seca.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **extrato seco de tomilho** atua no aparelho respiratório como tónico (estimula o funcionamento da resposta imune do organismo), antiespasmódico (contribui para o relaxamento dos músculos brônquicos) e acção expectorante (fluidifica a expectoração, facilitando a eliminação do muco). O **extrato seco de raiz de alteia** atua como emoliente/demulcente (diminui a irritação por inibição dos receptores da tosse), anti-inflamatório (por conter flavonóides), e fortalece o sistema imunológico.

POSOLOGIA

Adultos e adolescentes > 12 anos	Dose habitual: 15 ml, 4x/dia – 6h/6h; Dose máxima diária recomendada: 90 ml, 4x/dia – 6h/6h.
Crianças entre 4 - 12 anos	Dose habitual: 7,5 ml, 4x/dia - 6h/6h; Dose máxima diária recomendada: 45 ml
• Ideal para tratamento de longa duração.	

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é recomendado a crianças menores de 4 anos;
- Não contém álcool;
- Não contém açúcar;
- Não causa sonolência;
- Não recomendado a pacientes com Hipersensibilidade à substância ativa ou a outros membros da família Lamiaceae;
- Não recomendada a grávidas e lactantes.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO



NOVO

SNUP[®]

Cloridrato de Xilometazolina

**NO ALÍVIO
DA CONGESTÃO
NASAL DEVIDO A:**

- Constipação
- Rinite

**A COMBINAÇÃO ÚNICA****Descongestionante Nasal + Água do Mar**

**STADA**

Stada Farm, Edifício D^o Amélia
 2770-100 Lagos de Arcos
 Tel: 21 461 1070 Fax: 21 461 07 54
 NIF: 504 900 420
 www.stadafarma.pt

NOVO

prazer de respirar

SNUP[®]

Cloridrato de Xilometazolina

Snup[®] 0,05%
 para crianças dos 2 aos 6 anos

Snup[®] 0,1%
 a partir dos 6 anos de idade

Posologia: 3x dia, durante 7 dias

A COMBINAÇÃO ÚNICA

Descongestionante Nasal + Água do Mar



NOME DO MEDICAMENTO: Snup 0,5 mg/ml solução para pulverização nasal II Snup 1 mg/ml solução para pulverização nasal **COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA:** Snup solução para pulverização nasal 0,05 mg/ml (0,05 %): 1 ml de solução para pulverização nasal contém 0,5 mg de cloridrato de xilometazolina. Cada pulverização (de aproximadamente 0,09 ml de solução) contém 0,045 mg de cloridrato de xilometazolina II Snup solução para pulverização nasal 0,1 mg/ml (0,1 %): 1 ml de solução para pulverização nasal contém 1 mg de cloridrato de xilometazolina. Cada pulverização (de aproximadamente 0,09 ml de solução) contém 0,09 mg de cloridrato de xilometazolina. Lista completa de excipientes, ver secção 6.1. **FORMA FARMACÉUTICA:** Solução para pulverização nasal. Solução límpida e incolor. **INFORMAÇÕES CLÍNICAS:** Indicações terapêuticas - para alívio da congestão nasal devido a constipações e resfriados (inite vasomotora), rinite alérgica - para facilitar a drenagem das secreções na inflamação dos seios paranasais, bem como na otite média associada a constipações. Snup solução para pulverização nasal 0,05% destina-se a crianças entre as idades de 2 e 6 anos. Snup solução para pulverização nasal 0,1% destina-se a adultos, adolescentes e crianças > 6 anos de idade. Posologia e modo de administração. Posologia Snup solução para pulverização nasal 0,05%. Crianças entre 2-6 anos, quando necessário, é administrada uma pulverização de spray nasal em cada narina até três vezes ao dia. Snup solução para pulverização nasal 0,1%. Adultos, adolescentes e crianças > 6 anos de idade. Quando necessário, é administrada uma pulverização de spray nasal em cada narina até três vezes ao dia. Modo de administração Snup destina-se ao uso nasal. Antes da primeira aplicação, pulverizar pelo menos cinco pulverizações para o ar até que seja obtida uma névoa de pulverização consistente. Em todas as outras aplicações, o pulverizador nasal está pronto para ser utilizado com a primeira pulverização. O procedimento deve ser repetido se o spray não tiver sido utilizado durante alguns dias. Aplicam-se os seguintes requisitos: - 4 a 14 dias sem utilização; 1 pulverização para o ar; - mais de 14 dias sem utilização; 5 pulverizações para o ar. Limpe o exterior do aplicador com um tecido limpo e macio antes de o tapar imediatamente após a utilização. Por razões de higiene e para evitar infeções a solução para pulverização nasal deve ser utilizada por uma única pessoa. Duração do tratamento Uma dose única recomendada de Snup não deve ser administrada mais de três vezes ao dia. A dosagem dependerá da sensibilidade individual e da resposta clínica. Snup não deve ser usado durante mais de 7 dias, exceto por aconselhamento médico. Deve decorrer um intervalo de vários dias antes de voltar a administrar o medicamento. Se após 7 dias de tratamento o doente não se sentir melhor nem pior, a situação clínica deve ser reavaliada. O uso prolongado ou excessivo pode causar hipermemia ou hipostimulação reativa (ver secção 4.4). A dose recomendada não deve ser excedida. A duração da terapêutica em crianças deve ser estabelecida por aconselhamento médico. Os doentes com constipações crónicas só podem utilizar estes medicamentos com monitorização médica devido ao risco de atrofia da mucosa nasal. **Contraindicações:** - Hipersensibilidade à substância activa ou a qualquer dos excipientes enumerados na secção 6.1; - Inflamação "seca" da mucosa nasal (rinite sicca); - condição após hipofisectomia transfenoidal ou outras intervenções cirúrgicas em que a dura-máter seja exposta. Adicionalmente para Snup solução para pulverização nasal 0,05% Bebês e crianças até 2 anos de idade Adicionalmente para Snup solução para pulverização nasal 0,1% Crianças pequenas e crianças menores de 6 anos de idade. **Advertências e precauções especiais de utilização:** Existem relatos isolados de reacções adversas (especialmente apneia) após utilização de dosagens terapêuticas. A sobredosagem deve ser evitada por todos os meios. A xilometazolina só pode ser utilizada após uma avaliação cuidadosa dos benefícios / riscos em: - doentes tratados com inibidores da monoaminoxidase (IMAO) ou com outros medicamentos que potencialmente aumentam a pressão arterial; - aumento da pressão intra-ocular, especialmente de ângulo fechado; - Doenças cardiovasculares graves (por exemplo, doença coronária, hipertensão); - Feocromocitoma; - Distúrbios metabólicos (por exemplo, hipertiroidismo, diabetes mellitus); - perfúria; - hipertrofia da próstata. O efeito descongestionante pode diminuir especialmente após o uso prolongado e sobredosagem. Como resultado do abuso no uso de descongestionantes pode ocorrer: - hipermemia reativa da mucosa nasal (rinite medicamentosa); - atrofia da mucosa nasal. Para permitir, pelo menos, a manutenção da respiração nasal, o medicamento simpaticomimético deve ser descontinuado primeiro numa narina e, em seguida, na outra narina, até que as queixas tenham sido esclarecidas. Interações medicamentosas e outras formas de interação. O uso concomitante de xilometazolina e / - antidepressivos tricíclicos - inibidores da monoamina oxidase tipo tranilcipromina; - medicamentos para aumentar a pressão arterial, pode levar à hipertensão. O uso combinado deve, portanto, ser evitado. Efeitos indesejáveis. Nesta secção, as frequências de efeitos indesejáveis são definidas da seguinte forma: muito frequentes (> 1/100); frequentes (> 1/100 a < 1/100); pouco frequentes (> 1/1.000 a < 1/100); raras (> 1/10.000 a < 1/1.000); muito raras (< 1/10.000); desconhecido (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis). Doenças do sistema imunitário. Pouco frequentes: reacções de hipersensibilidade (angioedema, erupções cutâneas, urticária). Distúrbios psiquiátricos. Muito raras: inquietação, insónia, alucinações (principalmente em crianças); Doenças do sistema nervoso. Muito raras, cerebrais, comúdoes (especialmente em crianças); Distúrbios cardíacos. Raros: palpitação, taquicardia; Muito raras: arritmias; Vascularpatias. Raros: hipertensão; Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino. Frequentes: ardor e secura da mucosa nasal; espirros; Pouco frequentes: congestionamento de rebound / irritação que a acção dos conges; - fronteais descongestivos; - Hemorragias nasais; - Muito raras: apneia hipoxémica no uso de xilometazolina em lactentes e recém-nascidos; Distúrbios gerais e alterações no local de administração. Muito raras: fadiga (sonolência, vertigem). **DATA DA REVISÃO DO TEXTO:** maio de 2017. Para mais informações deverá contactar o titular da autorização de introdução no mercado.



NOME MEDICAMENTO

SNUP®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Cloridrato de xilometazolina 0,5 mg/ml (**pediátrico 2 a 6 anos**)

Cloridrato de xilometazolina 1 mg/ml (**adulto e pediátrico > 6 anos**)

APRESENTAÇÃO

Frasco com 15ml | Solução para pulverização nasal

R01AA07

APARELHO RESPIRATÓRIO

Descongestionante nasal simpaticomimético simples

INDICAÇÕES

- Para alívio da congestão nasal devido a constipações e resfriados (rinite vasomotora), rinite alérgica;
- Para facilitar a drenagem das secreções na inflamação dos seios paranasais, bem como na otite média associada a constipações.

MECANISMO DE ACÇÃO

A **xilometazolina**, um derivado de imidazolina, é um agente simpaticomimético que atua sobre os recetores alfa-adrenérgicos, contraindo os vasos sanguíneos nasais, descongestionando assim a mucosa do nariz e as regiões vizinhas à faringe.

A **xilometazolina** também reduz sintomas associados a hipersecreção de muco e facilita a drenagem da congestão nasal. Consequentemente, descongestiona a passagem nasal e possibilita ao paciente portador de congestão nasal respirar mais facilmente pelo nariz.

POSOLOGIA

Snup 0,5 mg/ml para crianças entre 2 e 6 anos de idade	Dose habitual: 1 pulverização em cada narina até 3x/dia. Duração recomendada do tratamento: 7 dias
Snup 1 mg/ml para adultos, adolescentes e crianças > 6 anos de idade	Dose habitual: 1 pulverização em cada narina até 3x/dia. Duração recomendada do tratamento: 7 dias

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Se após 7 dias de tratamento o doente não se sentir melhor, a situação clínica deverá ser reavaliada;
- Não é recomendado o uso prolongado e excessivo, pois pode causar hiperemia ou hiperatividade reativa;
- Contraindicado em casos de:
 - Hipersensibilidade à composição;
 - Inflamação "seca" da mucosa nasal (Rhinitis sicca);
 - Condição após hipofisectomia transfenoidal ou outras intervenções cirúrgicas em que a dura-máter seja exposta;
- Só pode ser utilizada por gestantes e lactantes se os benefícios forem superiores aos riscos.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) ALEMANHA

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)



Neo-Sinefrina®

Rapid

ALÍVIO
IMEDIATO DA
CONGESTÃO
NASAL



FÓRMULA NATURAL

SUAVE PARA O NARIZ

SENSAÇÃO DE FRESCURA

Alívio em 2 min - Eccles et al, 2015 - Data on file

Perrigo®

Neo-Sinefrina®



	NEO-SINEFRINA® 2,5 MG/ML	NEO-SINEFRINA® 5 MG/ML	NEO-SINEFRINA® RAPID	NEO-SINEFRINA® ALERGO
INDICAÇÃO TERAPÊUTICA	Alívio da congestão nasal em crianças (+6 anos).	Alívio da congestão nasal em adultos e adolescentes a partir dos 12 anos.	Alívio da congestão nasal em adultos e crianças (+6 anos).	Previne e trata a Rinite Alérgica.
SUBSTÂNCIAS ATIVAS/INGREDIENTES PRINCIPAIS	Fenilefrina 2,5 mg/ml.	Fenilefrina 5 mg/ml.	Água do mar hipertônica com concentração de 22 g/l de sais minerais + óleos essenciais (Eucalypto <i>Eucalyptus globulus</i> + Niaouli (<i>Melaleuca quinquenervia</i>) + Extrato de hortelã-brava (<i>Mentha arvensis</i>).	Dipropionato de beclometasona.
CLASSIFICAÇÃO DO PRODUTO	Medicamento não sujeito a receita médica.		Dispositivo Médico.	Medicamento não sujeito a receita médica.
POSOLOGIA	Crianças de 6 a 12 anos: 2 - 3 gotas em cada narina, em intervalos de 3 - 4 horas. Crianças com idade superior a 12 anos e adolescentes: 3 - 4 gotas em cada narina, em intervalos de 3 - 4 horas.	Adultos e adolescentes: 3 - 4 gotas em cada narina, em intervalos de 3 - 4 horas. Adultos particularmente sensíveis poderão utilizar Neo-Sinefrina 2,5 mg/ml.	Utilização até 6 vezes por dia.	2 aplicações em cada narina, 2 vezes por dia ou, se preferir, uma aplicação em cada narina, 3 a 4 vezes por dia.
IDADE	A partir dos 6 anos.	A partir dos 12 anos.	A partir dos 6 anos.	A partir dos 18 anos.
CAPACIDADE	15 ml	15 ml	20 ml	200 doses
CNP	9908731	9908756	6099689	8437004

Neo-Sinefrina®, gotas nasais, solução - 2,5mg/ml de cloridrato de fenilefrina. Indicações: situações em que se verifica congestão nasal: coriza, rinite, sinusite. Posologia: Não é recomendada para crianças com menos de 6 anos, devendo consultar previamente um médico. Dos 6-12 anos, a dose recomendada é de 2 a 3 gotas por narina, em intervalos de 3 a 4 horas. Com mais de 12 anos e adolescentes a dose recomendada é de 3 a 4 gotas por narina, em intervalos de 3 a 4 horas. Nos adultos particularmente sensíveis pode ser necessário usar doses maiores. Contraindicações: Hipersensibilidade ao componente, doenças com glaucoma, depressão ou medicação com inibidores da monoaminooxidase. Efeitos indesejáveis: cefaleia, tremor, náusea, medicamentos, injeção de mucosa nasal, polipose, estenose, sensação de irritabilidade nasal. Medicamento não sujeito a receita médica. Para mais informações deverá contactar o titular de autorização de introdução no mercado. **Neo-Sinefrina®, gotas nasais, solução - 5mg/ml** de cloridrato de fenilefrina. Indicações: situações em que se verifica congestão nasal: coriza, rinite, sinusite. Posologia: Em adolescentes e adultos a dose recomendada é de 2 a 3 gotas (nasas por narina), em intervalos de 3 a 4 horas. Contraindicações: Hipersensibilidade ao componente, doenças com glaucoma, depressão ou medicação com inibidores da monoaminooxidase. Efeitos indesejáveis: cefaleia, tremor, náusea, medicamentos, injeção de mucosa nasal, polipose, estenose, sensação de irritabilidade nasal. Medicamento não sujeito a receita médica. Para mais informações deverá contactar o titular de autorização de introdução no mercado. **Neo-Sinefrina® Rapid** é um dispositivo médico para o tratamento da congestão nasal. Não utilizar se estiver grávida, a amamentar ou se for alérgico a qualquer um dos componentes. É indicado para adultos e crianças com mais de 6 anos. As crianças devem utilizar o produto somente sob a supervisão de um adulto. Não utilizar para além de 6 meses após a primeira pulverização. Manter fora da vista e do alcance das crianças. Ler cuidadosamente as instruções de utilização. **Neo-Sinefrina® Alérgico Inalador Nasal 50 µg/dose** Suspensão para pulverização nasal e em Medicamento não sujeito a receita médica. Composto por cada aplicação seis Inaladores (100µg) de suspensão que contém 50 µg de dipropionato de beclometasona. Indicações terapêuticas: Prevenção e tratamento da rinite alérgica perene e sazonal com diagnóstico médico certo. Posologia e modo de administração: Deita-se apenas a uso nasal em adulto a partir dos 18 anos. A dose recomendada é de 2 aplicações em cada narina, duas vezes por dia. A dose máxima por dia é de 100µg e a dose diária máxima por narina é de 200µg. A administração diária total não deve exceder 6 aplicações (400 µg). Deve consultar o médico caso os sintomas persistam ao fim de 14 dias de tratamento. Contraindicações: doenças com hipersensibilidade aos componentes, Adenite crônica e precauções: Em caso de suspeita de diminuição da função supra-renal, recomenda-se precaução na transferência dos óbitos em tratamento com corticosteróides sistémicos para Neo-Sinefrina Alérgico Inalador Nasal. É importante que a dose de corticosteroide inalado seja aplicada a dose mínima que permita manter um controle efetivo da asma. Efeitos indesejáveis: Prurido da hipersensibilidade, alergia ocular e de causa de perfuração do septo nasal são muito raras. Efeitos de estresse, ansiedade e insucesso do nariz e da garganta são frequentes. Também há em raros casos, com frequência desconhecida, casos de perfuração do foro pinoalérgico e hipersensibilidade psicomotora, distúrbios do sono, ansiedade, depressão, agressão, alterações comportamentais. Para mais informações deverá contactar o titular de autorização de introdução no mercado.

APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO

NEO-SINEFRINA RAPID

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Água do mar hipertónica com concentração de 22g/l de sais minerais + Óleos Essenciais De **Eucalipto** (*Eucalyptus globulus*) + **Niaouli** (melaleuca quinquenervia) + **Hortelã-brava** (*Mentha arvensis*)

APRESENTAÇÃO

Frasco de 20 ml | Spray Nasal

R01A

SISTEMA RESPIRATÓRIO

DESCONGESTIONANTE NASAL

INDICAÇÕES

Indicado no alívio rápido e seguro da congestão nasal (nariz entupido), normalmente associada à:

- Gripe;
- Constipação;
- Sinusite;
- Rinite infecciosa ou alérgica.

MECANISMO DE ACÇÃO

Neo-Sinefrina Rapid Spray combina óleos essenciais de Eucalipto, Niaouli e Hortelã com água do mar hipertónica rica em minerais e oligoelementos para uma ação descongestionante suave e eficaz. Descongesteria rapidamente as fossas nasais libertando-as de bactérias e vírus, impedindo a propagação da infeção. O extrato de Hortelã-Brava dá uma imediata sensação de frescura.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: Nasal

1. Agitar o frasco antes de usar;
2. Inclinor o frasco, prima firmemente o bocal durante pelo menos um segundo, repetir até obter a primeira pulverização;
3. Pulverizar cada narina com a cabeça direita;
4. Assoar;
5. Lavar o bocal com água quente após cada aplicação e secar cuidadosamente;
6. Pulverizar uma vez em cada narina, até 6 vezes por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não recomendada a utilização para gestantes, a lactantes ou se for alérgico a qualquer um dos componentes.
- É indicado para adultos e crianças com mais de 6 anos.
- As crianças devem utilizar o produto somente sob supervisão de um adulto.
- Não utilizar para além de 6 meses após a primeira pulverização.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO



Higiene Oral
e Nasal Diária

MAR[®]

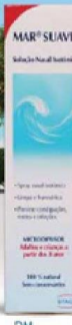
BEBÉ • SUAVE • FORTE

FARMÁCIA

100% Natural



DM



DM



DM



Divisão de Produtos, S. 11 de St. Amélia, 2770-200 Paços de Arcos
N.º 100200022 | marketing@stada.com.pt

MAR Bebê, Suave e Forte são dispositivos médicos para a higiene oral e nasal diária.
Em conformidade com o Regulamento e o Regulamento de Fabricação.
Não utilizar em caso de alergia, irritação ou desconforto. Usar com cuidado.
MAR Bebê e Forte: Paracetamol por via oral. Não aplicar no aparelho
respiratório devido ao risco de irritação das vias aéreas superiores.
Data de validade: Junho 2015

APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME DO MEDICAMENTO

MAR® BEBÉ Gotas

(Recém nascidos e crianças até aos 3 anos)

MAR® SUAWE Spray

(Crianças a partir dos 3 anos e adultos)

SUBSTÂNCIA ACTIVA

100% Natural Água Do Mar

APRESENTAÇÃO

Frasco 15 ml | Gotas Nasais Isotónica 9 g/L

Frasco 125 ml | Microdifusor, Solução Nasais Isotónica
9 g/L

R01A

APARELHO RESPIRATÓRIO

DECONGESTIONANTE NASAL PARA USO TÓPICO

INDICAÇÕES

O **Mar Bebé** permite preservar o equilíbrio natural da mucosa nasal evitando a acumulação de secreções.

- Solução de lavagem isotónica;
- Higiene nasal do bebé;
- Humidifica.

O **Mar Suave** destina-se à higiene diária nasal

- Ajuda na eliminação das secreções nasais melhorando o funcionamento da mucosa nasal;
- Previne o aparecimento de constipações, rinites;
- Limita o aparecimento de sintomas alérgicos;

MECANISMO DE ACÇÃO

O Mar Bebé e Suave são preparações isotópicas que possuem uma concentração de sais igual à do nosso corpo. agem como humidificantes da mucosa nasal, fluidificando as secreções, contribuindo na limpeza das fossas nasais e no alívio da congestão nasal.

POSOLOGIA E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

MAR® BEBÉ	Dose habitual: 1 a 2 gotas em cada narina 2 a 3 vezes por dia (de preferência antes das refeições)
MAR® SUAWE	Pulverizar 1 ou 2 vezes em cada narina, todos os dias.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não possui conservantes.
- Conserve à temperatura ambiente (< 25 °C), ao abrigo da luz e da humidade.
- Pode explodir se aquecido. Manter afastado de fontes do calor, das faíscas, do lume e de superfícies quentes.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) | PORTUGAL

INICIO



NOME DO MEDICAMENTO

MAR® FORTE

(crianças a partir dos 6 anos e adultos)

SUBSTÂNCIA ACTIVA

100% Natural Água do mar hipertónica 21 g/L.

Extrato de Aloé Vera

Extrato da flor de Anthemis Nobilis (Camomila)

APRESENTAÇÃO

Frasco 50 ml com Microdifusor | Spray oral Hipertónico
21 g/L

R02A

APARELHO RESPIRATÓRIO

PREPARAÇÕES PARA A GARGANTA- GRIPE E CONSTIPAÇÃO

INDICAÇÕES

O **Mar Forte** destina-se á higiene da garganta, calmante, eliminação de partículas e secreções principalmente nas:

- Constipações e rinites
- Inflamação da garganta
- Secura da mucosa da orofaringe
- Tosse seca irritativa

MECANISMO DE ACÇÃO

Água do Mar possui na sua composição uma alta concentração de sais, superior á do corpo humano, que produz um efeito osmótico sobre as células congestionadas eliminando o líquido que contém.

Extrato da flor de Anthemis Nobilis atua como calmante e associado a **Aloe barbadensis**

Ajudam a eliminar as secreções e partículas irritantes na garganta e favorecem o normal funcionamento da mucosa da garganta.

POSOLOGIA E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

MAR® FORTE	Pulverisar a solução na garganta durante 1 a 2 segundos, 3 a 4 vezes por dia, todos os dias
-------------------	---

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Evitar comer nos 30 minutos que seguem a aplicação do Mar Forte.
- Recipiente pressurizado. Pode explodir se aquecido. Manter afastado de fontes do calor, das faíscas, do lume e de superfícies quentes.

ORIGEM

GRUPO **STADA** (desde 1895) **ALEMANHA**

INICIO





NOME MEDICAMENTO

NASALMER BEBÉ®

(Bebés a partir de 15 dias e crianças até 2 anos)

NASALMER JÚNIOR®

(Crianças entre 2 e 12 anos)

NASALMER ADULTO®

(Adultos e adolescentes > 12 anos)

SUBSTANCIA ACTIVA

Água do mar natural 100%

APRESENTAÇÃO

Frasco 125 ml | Spray Nasal Hipertónico

R01A

APARELHO RESPIRATÓRIO

DECONGESTANTE NASAL PARA USO TÓPICO

INDICAÇÕES

- Idealmente usada para descongestão nasal em casos de resfriado, sinusite, alergias e nasofaringite;
- Eliminação de agentes infecciosos e alérgenos nasais;
- Alívio das passagens nasais inflamadas;
- Nutrição da mucosa nasal e melhoria da respiração.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **Nasalmer Spray Nasal Hipertónico 125ml** possui na sua composição uma alta concentração de sais, superior à do corpo humano, que produz um efeito “osmótico” sobre as células congestionadas eliminando o líquido que contêm.

Além da eliminação de líquidos, através de uma ação de arrasto, também hidrata a mucosa nasal e ajuda a respirar melhor. Atua eliminando alérgenos, excesso de muco ou microrganismos, contribuindo para humedecer e restaurar a mucosa nasal e reduzir a inflamação, prevenindo o aparecimento de condições como sinusite, otite ou bronquite.

POSOLOGIA E Modo de administração

NASALMER BEBÉ®

Dose habitual:

Pulverizar nas narinas 2 ou 3 vezes ao dia.

NASALMER JÚNIOR®

1. Inclinare a cabeça para um dos lados. Pulverizar uma narina durante 1 a 3 segundos;

NASALMER ADULTO®

2. Deixar actuar alguns segundos. Geralmente a solução sai pelo outro orifício, sinal de que a limpeza foi bem feita;

3. Repetir na outra narina;

4. Assoar o nariz ou limpar com um lenço de papel;

- **Enxaguar a cânula com água quente após cada uso.**

Duração recomendada do uso: Pode ser usado com a frequência desejada, pois não cria dependência nem apresenta o risco de danificar a mucosa do nariz.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não possui conservantes;
- É uma boa alternativa para grávidas com rinite alérgica.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)



Viru Protect

— STADA —

**INATIVA
OS VÍRUS²**

NOVO

Viru Protect
— STADA —

Spray para a constipação



Aos primeiros
sinais de constipação ou
risco de infeção aguda

20 ml Spray bucal
Cox2zyme[®]

STADA



Para o **RISCO AGUDO DE INFEÇÃO**
e nos **PRIMEIROS SINTOMAS DE CONSTIPAÇÃO**

STADA

VirusProtect é um spray altamente eficaz¹

- ✓ Pode reduzir o número de vírus em mais de 90%²
- ✓ Pode reduzir até 3 dias a duração dos sintomas de uma constipação^{1,3}
- ✓ Indicado para adultos e crianças a partir dos 4 anos
- ✓ Sem açúcar, nem conservantes



Saiba mais!
www.virusprotect.pt



Apresentação:	7 ml	20 ml
Código CNP:	6632620	6632679

Referências:

¹ Clarendon et al (2017) Open Journal of Respiratory Diseases, 7, 125-135.

² Steffenson et al (2019) Virus Res, Volume 153:1-3

³ Devshan et al. (2020) Eur J Sport Sci, Jun 30: 1-10

⁴ Gudmundsdottir et al. (2020) J Med Virol, doi: 10.1002/jmv.25554

VirusProtect STADA é um dispositivo médico para o tratamento e alívio dos sintomas da constipação. Não utilizar em caso de hipersensibilidade/alergia a qualquer um dos ingredientes nem durante a gravidez ou amamentação. Não utilizar após intervenção cirúrgica na boca e/ou garganta, sem consultar um médico, e até que a ferida esteja cicatrizada. Não inalar ao aplicar o spray. Manter fora do alcance das crianças. Se tiver febre alta, se os sintomas são mais severos que uma constipação normal, consulte o seu médico. Para mais informações, ler cuidadosamente a rotulagem e as instruções de utilização. Stada, Lda: Quinta da Fonte, Ed. D. Amélia - Pso 1 Ala B 2770 - 229 Paço de Arcos. Stada, Lda: Quinta da Fonte, Ed. D. Amélia - Pso 1 Ala B 2770 - 229 Paço de Arcos.



APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME DO MEDICAMENTO

VIRUPROTECT®

SUBSTANCIA ACTIVA

GLICEROL + TRIPSINA + MENTOL

APRESENTAÇÃO

Spray Bucal | Frascos de 7ml
(Sem açúcar)

R02

APARELHO RESPIRATÓRIO - PREPARAÇÕES PARA A GARGANTA

MEDICAMENTO PARA GRIPE E CONSTIPAÇÃO- AÇÃO ANTIVIRAL

INDICAÇÕES

VIRUPROTECT Desativa o vírus e previne a sua multiplicação, está Indicado em:

- Situações de risco de infecção ou exposição aos vírus como transportes públicos, local de trabalho, restaurantes ou festas;
- Nos primeiros sintomas de gripe ou constipação.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **ViruProtect** protege a cavidade oral e a garganta, possibilitando a sua excreção do organismo de forma natural.

- O **Glicerol** forma uma barreira osmoticamente ativa na cavidade orofaríngea que dificulta a contaminação viral.
- A **Tripsina** (enzima de bacalhau processada) inibe a capacidade de ligação do vírus à membrana mucosa e inativa a sua capacidade de infetar as células.
- O **Mentol** possui propriedade anti-inflamatórias e refrescante nas vias respiratórias;

POSOLOGIA

Indicado para adultos e crianças a partir dos 4 anos

Pulverizar 2 vezes (1 dose) a cada 2 horas, até 6 vezes ao dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não utilizar em crianças com menos de 4 anos;
- Não utilizar em caso de gravidez;
- Não utilizar enquanto amamentar;
- Não inalar ao aplicar o spray.
- Não deve ser utilizado após intervenção cirúrgica à boca ou garganta sem consulta médica, e até que a ferida esteja cicatrizada.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895), ALEMANHA

INICIO





NOME MEDICAMENTO

VALDA® CLASSIC
VALDA® SEM AÇÚCAR

SUBSTANCIA ACTIVA

MENTOL + EUCALIPTOL

APRESENTAÇÃO

lata 50g | Pastilhas

R02

APARELHO RESPIRATÓRIO * PREPARAÇÕES PARA A GARGANTA

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO

INDICAÇÕES

- Alívio de rouquidão, mau hálito, dores e irritações na garganta, como laringites e suas manifestações; A sua formulação sem açúcar permite uma utilização segura por diabéticos.

- O Mentol possui propriedade anti-inflamatórias e refrescante nas vias respiratórias;
- O Eucaliptol possui propriedades supressoras da tosse e refrescantes;
- O Timol é extraído do tomilho e possui propriedades antibacteriana e fungicida.

POSOLOGIA

Dose habitual: 1 pastilha 3x/ dia;

Dose máxima recomendada: Não chupar mais de 10 pastilhas por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Um consumo excessivo pode provocar um efeito laxativo.
VALDA SEM AÇÚCAR
- Não contém açúcar;
VALDA CLASSIC
- Não contém glúten;
- Contém açúcar;

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO



Libenar®

O bebé respira melhor,
a mãe respira de alívio



Novo Aspirador

Amigo dos Pais
+ quantidade
por embalagem

Amigo do Bebê
Ponta macia

Amigo do Ambiente
Recargas de papel
em vez de recargas
de plástico descartáveis

nº1
em
Portugal*



NOVO DESIGN

100% LAVÁVEL

**NOVA PONTA DE FORMATO ÚNICO,
MAIS MACIA E MALLEÁVEL**

PONTA TOTALMENTE REUTILIZÁVEL

**NOVA CAPACIDADE
(1 ASPIRADOR + 5 RECARGAS)**

Perrigo®

Libenar®

NOVO

	LIBENAR® DOSES INDIVIDUAIS		LIBENAR® BABY ASPIRADOR NASAL SOFT + 5 FILTROS DESCARTÁVEIS	LIBENAR® BABY RECARGAS 20 FILTROS DESCARTÁVEIS
	20X5 ml	40X5 ml		
INDICAÇÕES	Indicado na Higiene do nariz, olhos, ouvidos, feridas e aerossolterapia.		Congestão nasal ou rinite, em caso de gripe ou rinofaringite. O uso diário ajuda a prevenir outras complicações como otites.	
CNP	6424754	6424762	6336982	6336990



*Dados IQVIA – Mercado Higiene Nasal e Ocular – Sell-out MAT Jul'19.

Os produtos da gama Libenar® são dispositivos médicos para a higiene nasal. Não utilize as doses individuais e recargas mais do que uma vez, ou se estiverem abertas ou danificadas. Não utilizar após o prazo de validade. Libenar® Aspirador Nasal destina-se a uso externo. Aconselhe-se com o seu médico antes de usar Libenar® pela primeira vez, ou em caso de patologia respiratória ou cardiovascular. Manter fora da vista e do alcance das crianças. Ler cuidadosamente a rotulagem e as instruções de utilização. Em caso de dúvida, aconselhe-se com o seu farmacêutico. Material revisto em junho de 2020.

Perrigo®

NOME MEDICAMENTO

LIBENAR BABY ASPIRADOR NASAL SOFT LIBENAR BABY RECARGAS

APRESENTAÇÃO

Libenar aspirador nasal: 1 bocal + 1 tubo flexível + 1 corpo central e 5 recargas macias de filtros protetores descartáveis.

Libenar baby recargas: 20 filtros macios e descartáveis.

SISTEMA RESPIRATÓRIO

ASPIRADOR NASAL

INDICAÇÕES

- Indicado para higienização das fossas nasais;
- Congestão nasal ou rinorreia, em caso de gripe ou rinofaringite;
- O uso diário ajuda a prevenir outras complicações como otites.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: nasal

Utilização nasal:

1. Lavar as mãos. Inserir um filtro e fechar o aspirador nasal;
2. Colocar o bebé de costas.
3. Colocar o aspirador na narina do bebé e o bocal na boca;
4. Aspirar suavemente através do bocal de aspiração até que a narina esteja totalmente limpa e desobstruída.
5. Repetir a operação na outra narina.
6. Abrir o aspirador nasal e deitar fora o filtro usado.
7. Lavar imediatamente o aspirador nasal em água quente e secar.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Para obter melhores resultados, utilizar Libenar doses individuais (soro fisiológico) para fluidificar as secreções nasais antes de utilizar Libenar aspirador nasal
- Lavar com água quente antes de usar pela primeira vez
- Substituir o filtro após cada utilização para evitar qualquer risco de infecção ou infecção secundária.
- Não esterilizar nem ferver.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL.

INICIO



NOME MEDICAMENTO

LIBENAR DOSES INDIVIDUAIS

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Cloreto de Sódio 0,9 g

APRESENTAÇÃO

Caixa com 20 doses individuais de 5ml.

SISTEMA RESPIRATÓRIO

DESCONGESTIONANTE PARA USO TÓPICO

INDICAÇÕES

- Higiene nasal – Para irrigar ou limpar as narinas secas ou com secreções nasais.
- Higiene ocular – como um colírio ou banho para limpeza dos olhos.
- Lavagem dos ouvidos.
- Limpar feridas.
- Aerosolterapia

MECANISMO DE ACÇÃO

O Cloreto de Sódio atua no muco produzido pelo sistema mucociliar das vias respiratórias, que em processos patológicos se encontra mais viscoso. O soro irá diminuir a viscosidade deste muco, facilitando sua eliminação. Além de não possuir efeitos adversos, ele hidrata e limpa a região nasal, ocular e tópica eliminando possíveis causadores de infecções.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Para bebé e crianças:

-Aplicar uma a três vezes por dia, em cada narina

Nos adultos:

-Utilizar um frasquinho por dia, em três aplicações

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não utilizar uma dose individual que esteja aberta ou danificada, devido ao risco de rápida contaminação bacteriana.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL.

INICIO





NOME MEDICAMENTO

ESOMEPRAZOL CICLUM®

SUBSTANCIA ACTIVA

ESOMEPRAZOL 20mg

ESOMEPRAZOL 40mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 56 cápsulas gastro resistentes (8 X 7)

A02BC05

APARELHO DIGESTIVO

INIBIDORES DA BOMBA DE PROTÕES

INDICAÇÕES

- Doença do refluxo gastroesofágico.
- Erradicação da Helicobacter Pylori em conjugação com antibacterianos.
- Prevenção e cicatrização de úlceras gástricas e duodenais em tratamentos com AINES e em Aneurisma da Aorta Abdominal.
- Prevenção de recorrência de úlceras pépticas de origem Helicobacter p. ou outra.
- Síndrome Zollinger-Ellison.

MECANISMO DE ACÇÃO

O Esomeprazol pertence ao grupo dos medicamentos inibidores da bomba de protões, reduzindo a secreção ácida gástrica das células parietais. A absorção é rápida; pico dos níveis plasmáticos entre 1 e 2 horas após toma. A biodisponibilidade absoluta dosagem única de 40 mg é de 64%, passando a 84% após doses diárias repetidas, para a dosagem 20 mg os valores são de 50% e 68%.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Doença do refluxo gastroesofágico (Adultos e adolescentes com idade superior a 12 anos)	Dose habitual: 20 mg, 1x/dia durante 4 semanas. Esofagite de refluxo erosiva Dose recomendada: 40 mg, 1x/dia, durante 4 a 8 semanas. Prevenção de recidivas: 20 mg 1x/dia (longo prazo)
Erradicação do H.pylori (Adultos a partir de 18 anos)	Dose habitual: 20 mg de Esomeprazol Ciclum + 1 g de amoxicilina + 500 mg de claritromicina 2x/dia/7 dias.
Cicatrização de úlceras gástricas associadas à AINEs	Dose habitual: 20 mg 1x/dia. Durante 4 a 8 semanas.
Síndrome de Zollinger Ellison	Dose habitual: 40 mg, 2x/dia Dose (manutenção): 80 e 160 mg, 2x/dia Duração: o tratamento deve continuar enquanto for clinicamente indicado.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não deve ser usado em crianças com menos de 12 anos.
- Contém sacarose.
- Recomendada a toma 30 mins. Antes das refeições.
- As cápsulas devem ser engolidas inteiras com líquido. No caso de dificuldades de deglutição podem ser abertas e o conteúdo disperso em meio copo de água não gaseificada;
- Em doentes incapazes de deglutir a administração pode ser feita por tubo gástrico.

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) | PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

PANTOPRAZOL CICLUM®

SUBSTANCIA ACTIVA

PANTOPRAZOL 20mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 56 comprimidos (8 X 7)

A02BC02

APARELHO DIGESTIVO

- INIBIDORES DA BOMBA DE PROTÕES

INDICAÇÕES

- Tratamento da doença de refluxo de grau ligeiro (perturbação do esófago causada pelo retorno do ácido do estômago) e sintomas associados (ex.: azia, regurgitação ácida e dor à deglutição);
- Tratamento prolongado e prevenção das recidivas de esofagite de refluxo (inflamação do esófago);
- Prevenção de úlceras gástricas e duodenais em doentes a receber tratamento ininterrupto para a dor com AINE (medicamentos anti-inflamatórios não esteroides).

MECANISMO DE ACÇÃO

O **Pantoprazol** pertence ao grupo dos medicamentos inibidores da bomba de protões, que atuam reduzindo a secreção ácida gástrica através de inibição enzimática específica na superfície secretora das células parietais gástricas. É rapidamente absorvido, picos de concentrações séricas após 2 horas da toma. A biodisponibilidade absoluta é cerca de 77%.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral- Adultos e crianças > 12 anos

Doença de refluxo de grau ligeiro e sintomas associados (Adultos e adolescentes a partir de 12 anos)	Dose habitual: 20mg 1x/dia, durante 2-4 semanas.
Tratamento prolongado e prevenção das recidivas de esofagite de refluxo:	Dose de Manutenção: 20 mg 1x/dia Recidiva: 40 mg 1x/dia
Adultos Prevenção de úlceras gastroduodenais induzidas por (AINEs)	Dose habitual: 20 mg 1x/dia, durante 2-4 semanas.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Podem ser administradas doses únicas diárias até 100 mg
- A dose de 120 mg pode implicar doses divididas de 60 mg duas vezes por dia.
- Não é necessário ajuste da dose para doentes com insuficiência renal ou hepática
- Não é recomendado em crianças com menos de 12 ano de idade

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895)
| PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO



**NOME MEDICAMENTO****PANTOPRAZOL CICLUM®****SUBSTANCIA ACTIVA****PANTOPRAZOL 40 mg****APRESENTAÇÃO**

Caixa com 56 comprimidos (8 X 7)

A02BC02**APARELHO DIGESTIVO****INIBIDORES DA BOMBA DE PROTÕES****INDICAÇÕES**

- Em associação com antibióticos adequados na erradicação de *Helicobacter pylori* e a prevenção de recidivas de úlceras pépticas em doentes com *Helicobacter pylori* associada a úlceras;
- Úlceras duodenais;
- Úlceras gástricas;
- Esofagite de refluxo moderada a grave;
- Tratamento prolongado da síndrome de Zollinger-Ellison e outras situações patológicas de hipersecreção ácida gástrica.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **Pantoprazol** pertence ao grupo dos medicamentos inibidores da bomba de protões, que atuam reduzindo a secreção ácida gástrica através de inibição enzimática específica na superfície secretora das células parietais gástricas. É rapidamente absorvido, picos de concentrações séricas após 2 horas da toma. A biodisponibilidade absoluta é cerca de 77%.

POSOLOGIA**Via de administração:** Oral- Adultos e crianças > 12 anos

(Adultos e adolescentes a partir de 12 anos) Esofagite de refluxo:	Casos moderados Dose habitual: 40 mg 1x/dia. Casos graves: a dose pode ser aumentada para 80mg 1x/dia.
Terapêutica de erradicação de Helicobacter pylori: Adultos	Dose habitual: 40 mg de Pantoprazol Ciclum + 1 g de Amoxicilina + 250/500mg de claritromicina / 500 mg metronidazol 2x/dia/7 dias.
Úlceras gástricas e duodenais:	Casos moderados Dose habitual: 40 mg 1x/dia. Casos graves: a dose pode ser aumentada para 80mg 1x/dia.
Síndrome de Zollinger-Ellison	Dose habitual: 80mg 1x/dia, tratamento prolongado. Dose acima de 160 mg não deve ser prolongado para além do tempo necessário.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é recomendado em crianças com menos de 12 anos de idade
- Doentes com compromisso hepático grave, não deve ser ultrapassada a dose diária de 20 mg, as enzimas hepáticas devem ser monitorizadas regularmente.
- Assim como outros inibidores da bomba de protões, não devem ser coadministrados com atazanavir.

ORIGEM**CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) | PORTUGAL****BULA ONLINE****INICIO**

**NOME MEDICAMENTO****RABEPRAZOL CICLUM®****SUBSTANCIA ACTIVA****RABEPRAZOL 10mg****RABEPRAZOL 20mg****APRESENTAÇÃO**

Caixa com 56 comprimidos gastro resistentes (4 x 14)

A02BC04**APARELHO DIGESTIVO****INIBIDORES DA BOMBA DE PROTÕES****INDICAÇÕES**

- Úlcera duodenal ativa;
- Úlcera gástrica benigna ativa;
- Refluxo gastroesofágico sintomático, erosivo ou ulcerativo;
- Refluxo gastroesofágico (tratamento prolongado, incluindo cicatrização em casos de recorrência);
- Erradicação do H. Pylori na úlcera gástrica benigna em associação com antibióticos.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **Rabeprazol** pertence ao grupo dos medicamentos inibidores da bomba de protões, que atuam reduzindo a secreção ácida gástrica através da inibição enzimática específica na superfície secretora da célula parietal gástrica. O pico das concentrações plasmáticas ocorre cerca de 3,5 horas depois e a biodisponibilidade absoluta na dosagem de 20 mg é de cerca de 52%.

POSOLOGIA**Via de administração:** Adultos e idosos

Úlcera duodenal activa	20 mg, 1x /dia durante 4 a 8 semanas
Úlcera gástrica benigna activa	20 mg, 1x /dia de manhã durante 6 a 12 semanas
Refluxo gastroesofágico ulcerativa ou erosiva	20 mg 1x/dia durante 4 a 8 semanas
Refluxo gastroesofágico (tratamento prolongado)	Refluxo gastroesofágico 10 mg 1x/dia Refluxo gastroesofágico ulcerativa ou erosiva 20 mg 1x/dia dependendo da resposta do doente
Erradicação do H. pylori	20 mg de pantoprazol Ciclum + 1 g de amoxicilina + 500 mg de claritromicina 2x/dia/7 dias
Síndrome Zollinger-Ellison	60 mg, 1x/dia. a dose pode ser ajustada até 120mg baseada nas necessidades de cada doente

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é recomendado em crianças com menos de 12 anos de idade
- Não é necessário qualquer ajuste da dose em doentes com compromisso renal (ver secção).
- Doentes com compromisso hepático grave, não deve ser ultrapassada a dose diária de 20 mg, as enzimas hepáticas devem ser monitorizadas regularmente.
- Assim como outros inibidores da bomba de protões, não devem ser coadministrados com atazanavir.

ORIGEMGRUPO **STADA** (desde 1895) | **ALEMANHA****BULA ONLINE****INICIO**

**NOME MEDICAMENTO****OMEPRAZOL CICLUM STADA®****SUBSTANCIA ACTIVA****OMEPRAZOL 20mg****APRESENTAÇÃO**

Caixa com 56 cápsulas gastro resistentes (4 X 14)

A02BC01**APARELHO DIGESTIVO****INIBIDOR DA BOMBA DE PROTÕES****INDICAÇÕES**

- Tratamento de úlcera duodenal e úlcera gástrica benigna.
- Erradicação do *Helicobacter pylori* em conjugação com antibacterianos .
- Tratamento sintomático e de manutenção de Esofagite de refluxo.
- Prevenção gastroduodenopatia induzida por **AINE'S** ou **AAS**.
- Síndrome Zollinger-Ellison

MECANISMO DE ACÇÃO

O **Omeprazol** pertence ao grupo dos medicamentos inibidores da bomba de protões, que atuam reduzindo a secreção ácida gástrica na superfície secretora da célula parietal gástrica. Os picos de concentração plasmática ocorrem entre 1 e 3 horas após a administração. A biodisponibilidade de uma dose oral única de omeprazol é de aprox. 35%. Com a administração repetida aumenta a biodisponibilidade para aprox. 60%.

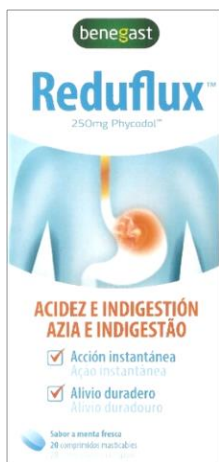
POSOLOGIA**Via de administração:** Oral**Adultos e Crianças >1 ano e ≥ 10kg**

1. Úlcera duodenal (Adultos)	Dose habitual: 1. 20mg, 1x/dia, 2-4 Semanas. 2. 20mg, 1x/dia, 4-8 semanas.
2. Úlceras gástricas benignas (Adultos)	Dose de manutenção de úlcera duodenal: 20 – 40 mg, 1x/dia
Esofagite de refluxo (Adultos e Crianças >1 ano e ≥ 10kg)	Dose habitual (Adultos e crianças ≥ 2 anos) : 20-40mg, 1x/dia durante 4/8 semanas. Dose habitual (Crianças ≥ 1 ano): (10-20 kg): 10-20mg, 1x/dia
Erradicação do H. pylori (Adultos)	Dose habitual: 20 mg de Omeprazol Ciclum + 1 g de Amoxicilina + 500mg de claritromicina / 400-500 mg metronidazol 2x/dia/7 dias.
úlcera duodenal causada pelo Helicobacter pylori (Crianças > 4anos)	15 ≤ 30 kg: 10 mg de Omeprazol Ciclum + 25mg/kg de amoxicilina + 7.5mg/kg mg de claritromicina 30 ≤ 40 kg 20 mg de Omeprazol Ciclum + 750mg de amoxicilina + 7.5mg de claritromicina
Síndrome Zollinger-Ellison	Dose habitual: 60mg 1x/dia Ajuste máximo da dose: 80mg, 2x/dia

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não deve ser usado em crianças com menos de 12 anos, pois não há dados disponíveis
- Recomenda-se um tratamento adicional de 4 semanas nos doentes que apresentem sintomas persistentes de esofagite
- Doses diárias superiores a 80mg devem ser divididas em 2
- Não é necessário o ajuste de doses nos doentes com insuficiência renal.

ORIGEMGRUPO STADA (desde 1895) **ALEMANHA****BULA ONLINE****INDICE**



VIDEO ONLINE

APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO

BENEGAST® REDUFLUX

SUBSTÂNCIA ACTIVA

PHYCODOL 250mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 20 comprimidos (2x10) | sabor a menta

A02B

APARELHO DIGESTIVO

MEDICAMENTO PARA DISTÚRBIOS DIGESTIVOS

INDICAÇÕES

Reduflux® é a mais recente geração de tratamento para a azia e esta indicado para:

- Promover um alívio rápido e sustentável da **Azia e indigestão**
- Reduzir o refluxo ácido.

MECANISMO DE ACÇÃO

Phycodol é um alginato patenteado formulado com extratos de algas castanhas de alta qualidade que permite a formação de uma barreira de proteção mais avançada na parte superior do estômago com efeito imediato no refluxo ácido, enquanto protege contra dor e desconforto.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Dose recomendada:	2 a 4 comprimidos de 250mg após as refeições e na hora de dormir.
Dose Máxima:	16 comprimidos equivalente a 4000mg/dia.

Possuí uma ação instantânea e um efeito prolongado até 4 horas.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é recomendado para crianças com idade inferior a 12 anos.
- Pode ser usado com segurança durante a gravidez e lactação
- Mastigar bem os comprimidos antes de engolir.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO



LEITE DE MAGNÉSIA®
Phillips
Hidróxido de Magnésio
Suspensão oral 83 mg/ml



Leite de Magnésia® Phillips 83 mg/ml Suspensão oral. **Composição qualitativa e quantitativa:** Um mililitro de suspensão oral contém 83 mg de Hidróxido de magnésio, como substância ativa. Excipientes: Glicerol (50 mg/ml); Sódio (sob a forma de Bicarbonato de sódio e Sacarina sódica) (0,15 mg/ml); Óleo essencial de hortelã-pimenta; Sacarina sódica; Água purificada. Forma farmacéutica: Suspensão oral. Branca opaca ligeiramente viscosa, odor e sabor a hortelã-pimenta. **Indicações terapêuticas:** Tratamento da obstipação. Tratamento de situações resultantes do refluxo gastro-esofágico e da hiperacidez tais como: azia, enfartamento e indigestão. **Posologia e modo de administração:** Administrar por via oral. Use uma colher de 5 ml ou a tampa doseadora do recipiente. Como antiácido: Adultos - 5-10 ml (uma ou duas colheres de 5 ml cheias ou a tampa doseadora cheia até ao primeiro ou segundo traço). Se necessário pode repetir a dose até um máximo de 60 ml em 24 horas. Crianças dos 3-12 anos - 5 ml (uma colher cheia ou a tampa doseadora cheia até ao primeiro traço). Se necessário pode repetir a dose até um máximo de 30 ml em 24 horas. Como laxante: Adultos - 30-45 ml ao deitar. Repita o tratamento todas as noites, reduzindo a dose até a obstipação cessar. Crianças com mais de 3 anos - 5-10 ml ao deitar. Crianças com menos de 3 anos - Segundo indicação médica. Idosos - seguir a posologia dos adultos. As tomas podem ser feitas com leite ou água. **Contraindicações:** Hipersensibilidade conhecida ao Hidróxido de Magnésio ou a qualquer um dos excipientes de leite de Magnésia® Phillips. Efeitos indesejáveis: Nas doses recomendadas todos os efeitos indesejáveis são muito raras e tendem a ser resultantes da hipermagnésémia em doentes com a função renal comprometida. Os efeitos secundários que se seguem foram reportados espontaneamente durante a fase de pós-comercialização: Cardiopatias - Muito raro: 1/100000; + 1/10000; Tonturas, fadiga. Doenças gastrointestinais: Muito raro: 1/100000; + 1/10000; Dor abdominal, diarreia, náusea, vômitos, flatulência. Os laxantes osmóticos podem causar desidratação e perturbações do equilíbrio hidro-eletrolítico. Para mais informações, deverá contactar o titular da autorização de introdução no mercado: Data do último RCM aprovado: 26 - 05 - 2014, Data de aprovação da peça: Setembro 2014. MKT2014LMP02

segurança



Comodidade



Tolerabilidade



Omega Pharma
Lagoas Park, Edifício 15 - Piso 3
2740-262 Porto Salvo
www.omega-pharma.pt


OMEGA
PHARMA


OMEGA
PHARMA

LEITE DE MAGNÉSIA®
Phillips
Hidróxido de Magnésio 83 mg/ml
Suspensão oral

SABOR A MENTA
LAXANTE - ANTIÁCIDO

PSL.V3

Como Laxante:
Alívio suave e relaxante da obstipação
Como Antiácido:
Alívio das perturbações gástricas e indigestão

FLOZORSA

Embalagem de
abertura fácil com
tampa doseadora



LEITE DE MAGNÉSIA®
Phillips
Hidróxido de Magnésio
Suspensão oral

O Hidróxido de Magnésio é considerado um laxante não absorvível porque atua por osmose, aumentando o peristaltismo.

LEITE DE MAGNÉSIA® PHILLIPS

É um monofármaco (Hidróxido de Magnésio), com ação laxante e antiácida, não contém açúcar, indicado para crianças, adultos, idosos e diabéticos.

É um **laxante suave** que não provoca cólicas

É **mais rápido** a atuar que as lactuloses¹

¹ In: Obstipação (partes) Dr. Pedro Palma - Mundo Farmacológico nº26 - 2007 - Nelson Textbook of Pediatrics, Richard E. Behrman, MD; Robert M. Kliegman, MD, 16th Edition W.B. Saunders Company.



LEITE DE MAGNÉSIA®
Phillips
Hidróxido de Magnésio
Suspensão oral

LAXANTE SUAVE E AÇÃO ANTIÁCIDA RÁPIDA

- O Hidróxido de Magnésio é um dos laxantes suaves mais eficazes, regularizando o ritmo intestinal, sem irritar as paredes do aparelho digestivo. Ao mesmo tempo, pela sua ação adsorvente, evita os transtornos causados por fermentações tão frequentes na obstipação.
- O Leite de Magnésia® Phillips tem simultaneamente uma ação antiácida com início extremamente rápido e grande poder neutralizante.

POSOLOGIA Com tampa doseadora.

Posologia como laxante:

Crianças com **+ 3 anos**
5-10 ml (ao deitar).
Crianças **≥ 12 anos**, Adultos
e Idosos **30-45 ml** (ao deitar)

Posologia como antiácido:

Crianças dos **2 aos 11 anos** **5 ml**
Crianças **≥ 12 anos**, Adultos e Idosos **5-15 ml**



segurança


Comodidade


Tolerabilidade


NOME DO MEDICAMENTO

LEITE DE MAGNÉSIA PHILLIPS®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Hidróxido de magnésio 83 mg/ml

APRESENTAÇÃO

Frasco com 200 ml | Suspensão oral
(Sabor a menta)

A02AA04

APARELHO DIGESTIVO

ANTIÁCIDOS E ANTIULCEROSOS

INDICAÇÕES

- Tratamento de situações resultantes do refluxo gastro-esofágico e da hiperacidez tais como: Azia, Enfartamento e indigestão.
- Tratamento da obstipação.

MECANISMO DE ACÇÃO

O Leite de Magnésia Phillips tem uma ação antiácida, com início extremamente rápido e grande poder neutralizante, em simultâneo com a sua ação laxante. O Hidróxido de Magnésio é um dos laxantes suaves mais eficazes, regularizando o ritmo intestinal, sem irritar as paredes do aparelho digestivo. Ao mesmo tempo, pela sua ação adsorvente, evita os transtornos causados por fermentações, tão frequentes na obstipação.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

COMO ANTIÁCIDO: **Adultos (incluindo idosos) e crianças com idade igual ou superior a 12 anos:**

Dose inicial: 5-15 ml

Se necessário pode ser repetida a dose até um máximo de 60 ml em 24 horas.

Dose máxima: 60 ml em 24 horas.

Crianças dos 2 aos 11 anos:

Dose inicial: 5 ml (uma colher cheia ou a tampa doseadora cheia ate ao primeiro traco). Se necessário a dose pode ser repetida num máximo de 30 ml em 24horas.

Dose máxima: 30 ml em 24 horas.

Crianças com idade inferior a 2 anos:

Segundo a avaliação do peso e idade.

O Leite de Magnesia Phillips não deve ser utilizado como antiácido por mais de 14 dias consecutivos.

Como laxante: **Adultos (incluindo idosos) e crianças com idade igual ou superior a 12 anos:**

Dose inicial: 30-45 ml ao deitar-se.

Repetir o tratamento todas as noites, reduzindo a dose até a obstipação cessar.

Porém não se deve tomar Leite de Magnesia Phillips por mais de 3 dias consecutivos.

Crianças com mais de 3 anos:

Dose inicial: 5-10 ml ao deitar-se.

Não se deve tomar Leite de Magnesia Phillips por mais de 3 dias consecutivos.

Crianças com menos de 3 anos: Segundo a avaliação do peso e idade

As tomas podem ser feitas com leite ou água.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Uma vez que os laxantes osmóticos podem causar diarreia e desidratação, deve ser mantido um adequado aporte de líquidos durante a utilização do Leite Magnesia Phillips.
- Em indivíduos com insuficiência renal deverá ser administrado com precaução pois pode ocorrer hipermagnesemia.
- Este medicamento contem sódio (sob a forma de bicarbonato de sodio e sacarina sódica). Esta informação deve ser tida em consideração em doentes com ingestão controlada de sódio.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)



ANTIÁCIDO

FRUTAXX

bicarbonato de sódio 2,31g + ácido cítrico 2,19g + carbonato de sódio 0,45g

ALÍVIO DA AZIA E MÁ DIGESTÃO

NÃO
CONTEM
AÇÚCAR



CONTÉM 50 SACHÊS **5g** PÓ EFERVESCENTE
USO ADULTO E PEDIÁTRICO
ACIMA DE 12 ANOS - USO ORAL

União Química

NOME MEDICAMENTO

FRUTAXX® ABACAXI

SUBSTÂNCIA ACTIVA

**BICARBONATO DE SÓDIO
CARBONATO DE SÓDIO
ÁCIDO CÍTRICO**

APRESENTAÇÃO

50 Saquetas com 5g de pó efervescente

A02A1

APARELHO DIGESTIVO

ANTIÁCIDOS PUROS

INDICAÇÕES

- Alívio da azia
- Má digestão
- Dispepsia e outros transtornos estomacais, tais como hiperacidez gástrica e indigestão ácida.

MECANISMO DE ACÇÃO

O Bicarbonato de sódio apresenta-se neste medicamento em associação ao carbonato de sódio e ao ácido cítrico, que reagem entre si, produzindo um sal de efeito antiácido. Deste modo, é aumentado o pH do fluido gástrico atenuando o quadro sintomático da hiperacidez gástrica.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Dissolver 5g (conteúdo de 1 envelope) de Frutaxx em um copo pequeno de água (200 ml) e após completada a efervescência tomar de uma vez, podendo repetir o uso após 2 horas, se necessário. tratamento sintomático. Não ultrapassar 10g /dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é recomendado o uso deste medicamento em pacientes a seguir uma dieta restrita em sódio;
- Não deve ser usado em pacientes com hipertensão arterial, insuficiência renal, cardíaca ou hepática;
- Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos;
- A dose máxima diária recomendada é de 2 envelopes ou 2 colheres de chá a cada 24 horas e não deve utilizar por mais de 14 dias seguidos;
- Não usar este medicamento duas horas antes ou após o uso de outro medicamento, pois sua eficácia pode ser alterada.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

BULA ONLINE

INICIO



STADA

Vai tudo ao ar com
Flatucone[®]



Flatulência?
Enfartamento?
Má disposição?

- Comprimidos mastigáveis
- 80 mg simeticone/comprimido
- Sabor a Menta
- Recomendado a maiores de 6 anos

Posologia:

6-14 anos: 3 a 4 comprimidos/dia

>14 anos: 4 a 8 comprimidos/dia



Contém lactose

Sem sacarose

Dispositivo médico

Vai tudo ao ar com Flatucone®

O simeticone, substância ativa de Flatucone® atua por redução da tensão superficial, facilitando a remoção de bolhas gasosas presentes no trato gastrointestinal.

O simeticone previne a flatulência dolorosa resultante da entrada de ar durante a refeição ou da toma de medicamentos que neutralizam o suco gástrico.

Após administração oral, simeticone não é absorvido no trato gastrointestinal.

- Pode ser tomado antes ou depois das refeições
- Sem glúten
- Sabor agradável

Flatucone® Comprimidos é um dispositivo médico.

No alívio sintomático e tratamento de queixas gastrointestinais relacionadas com gases, como flatulência (meteorismo), sensação de enfartamento, cólicas abdominais dolorosas, dor abdominal superior, arrotos, dispepsia funcional, síndrome do intestino irritável e dor relacionada com gases no pós-operatório. Contém lactose.

Flatucone® Comprimidos também é utilizado na preparação de exames de diagnóstico na área abdominal. Ler cuidadosamente a rotulagem e as instruções de utilização. Em caso de dúvida, consulte o seu médico ou farmacêutico. Não tome Flatucone® se tem hipersensibilidade ao simeticone ou a qualquer um dos componentes da sua composição.

Fonte: DrugBank. Disponível em <https://www.drugbank.ca/drugs/DB00112>. Acesso a 18 de outubro de 2023.





NOME MEDICAMENTO

FLATUCONE®

SUBSTANCIA ACTIVA

SIMETICONA 80mg

APRESENTAÇÃO

caixa com 30 comprimidos mastigáveis (2X 15)

A03AX13

APARELHO DIGESTIVO

MEDICAMENTO PARA DISTÚRBIOS GASTROINTESTINAIS FUNCIONAIS

INDICAÇÕES

- Tem **efeito preventivo e redutor na acumulação de gases**.
- Para alívio sintomático e tratamento de queixas gastrointestinais relacionadas com gases, como **flatulência, sensação de enfartamento, cólicas abdominais dolorosas, dor abdominal superior, arrotos, dispepsia funcional, síndrome do intestino irritável e dor relacionada com gases no pós-operatório**.
- Preparação de exames de diagnóstico na área abdominal, tais como a endoscopia, Raios-X e ecografias.

MECANISMO DE ACÇÃO

É um silicone antifisético com ação antifatulenta, que atua no estômago e no intestino, diminuindo a tensão superficial dos líquidos digestivos, levando ao rompimento das bolhas, à dificuldade de formação destas bolhas, ou à formação de bolhas maiores que serão facilmente expelidas, assim aliviando os sintomas de desconforto.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral, . Adultos e crianças \geq 6 anos

Queixas gastrointestinais relacionadas a gases	6-14 anos de idade: 80mg 1cp 3-4x/dia. a partir dos 15 anos: 80/160mg 1/2cp 4x/dia.
Preparação de exames de diagnóstico na área abdominal	Adultos e crianças a partir dos 6 anos: 2 a 5 cp de 80mg no dia anterior ao exame e 1 a 2 cp de 80mg na manhã do exame

NOTAS E PRECAUÇÕES

- A duração de utilização é determinada pela progressão dos sintomas
- Este medicamento é contraindicado em pacientes com distensão abdominal grave, cólica grave, sensibilidade exacerbada à dor (mais que 36 horas) e massa abdominal palpável
- O aroma de hortelã-pimenta presente na composição pode causar dificuldades respiratória em doentes com hipersensibilidade das vias aéreas ou desencadear um ataque de asma.
- Contem lactose

ORIGEM

GRUPO **STADA** (desde 1895) **ALEMANHA**

BULA ONLINE

INICIO





VIDEO ONLINE

APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO

BENEGAST® REDUGAS

SUBSTÂNCIA ACTIVA

SIMETICONA 125mg
INULINA 500mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 20 comprimidos mastigáveis (2 x10)
|sabor a menta|

A03AX13

APARELHO DIGESTIVO

MEDICAMENTO PARA DISTÚRBIOS GASTROINTESTINAIS
FUNCIONAIS

INDICAÇÕES

- Proporciona um alívio rápido dos sintomas associados à flatulência e sensação de inchaço abdominal
- Regulariza a flora intestinal, reduzindo a formação de novos gases.
- **Redugas** tem um agradável sabor a menta e não é agressivo para com o sistema gastrointestinal

MECANISMO DE ACÇÃO

É composto por **Lycosyl**, um composto patenteado, que combina pela primeira vez a eficácia da Simeticona com os efeitos benéficos comprovados dos prebióticos, graças à ação da Inulina.

A simeticona é um silicone antiflatulenta, que atua no estômago e no intestino, diminuindo a tensão superficial dos líquidos digestivos, levando ao rompimento das bolhas, à dificuldade de formação destas bolhas, ou à formação de bolhas maiores que serão facilmente expelidas. A sua eliminação resulta no alívio dos sintomas.

Inulina é um prebiótico que aumenta a população de bactérias benéficas (bífido bactérias) nos intestinos, o que inibe as bactérias produtoras de gás e restabelece a flora intestinal, reduzindo assim a formação de novos gases.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Dose recomendada: 1 comprimido mastigável após as refeições ou ao deitar. Os comprimidos devem ser mastigados cuidadosamente antes de engolir.

Dose Máxima: 4 comprimidos por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é recomendado para crianças com idade inferior a 12 anos.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO



NOVO

Simeticone
simicol

CÓLICAS E DORES DE BARRIGA



Chegou a nova geração
no alívio das **cólicas infantis**



Simeticone
Além do Simicol

simicol
GOTAS Orais

para o alívio
das cólicas infantis
e dores de barriga

30ml

Contém
Simeticone
Nº1 em
Inglaterra



Simeticone
simicol
CÓLICAS E DORES DE BARRIGA

NOVO



Fácil
de administrar



Indicado para
recém nascidos



Sem álcool
Sem açúcar



Sabor
a Morango



Preço económico

APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO

SIMICOL[®]

SUBSTÂNCIA ACTIVA

SIMETICONE 40mg/0,6 ml

APRESENTAÇÃO

Gotas orais

Frasco de 30 ml, seringa

A06AX13

SISTEMA DIGESTIVO

ANTIPLATULENTOS E ADSORVENTES

INDICAÇÕES

É indicado para o alívio de flatulência e desconforto abdominal devido ao excesso de gás gastrointestinal

MECANISMO DE ACÇÃO

Antiflatulento que ajuda a reduzir a superfície de tensão das bolhas de gás do tracto gastrointestinal e consequentemente facilita a sua eliminação para um alívio eficaz das cólicas infantis.

POSOLOGIA

Via de administração: ORAL

Dose recomendada: 0,3 ml (20 mg) antes de cada refeição podendo ser aumentada para 0,6 ml (40 mg) se necessário.

Dose máxima: 12 doses de 0,3 ml ou 6 doses de 0,6 ml (totalizando 240 mg) por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Deve ser avaliado o uso em crianças que estiverem a ser sujeitas a um tratamento para o distúrbio de tiroide.

ORIGEM

PERRIGO Portugal, Lda, PORTUGAL.

BULA ONLINE



INICIO



NOME MEDICAMENTO

FOR GAS®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Simeticone 75 mg/mL

APRESENTAÇÃO

Emulsão oral | Frasco de 15 ml
Sem açúcar (sabor a cereja)

A03AX13

SISTEMA DIGESTIVO

**ANTIFLATULENTOS- MEDICAMENTOS PARA DISTÚRBIOS
GASTROINTESTINAIS FUNCIONAIS**

INDICAÇÕES

FOR GAS está indicado para:

- Pacientes com excesso de gases no aparelho digestivo.
- Medicação auxiliar no preparo dos pacientes em exames médicos, tais como: endoscopia digestiva (exame do interior do esôfago, estômago e intestino) e colonoscopia (exame do interior do intestino grosso).

MECANISMO DE AÇÃO

Simeticone atua no estômago e no intestino, diminuindo a tensão superficial dos líquidos digestivos, levando ao rompimento das bolhas, à dificuldade de formação destas bolhas, ou à formação de bolhas maiores que serão facilmente expelidas. As bolhas dos gases são as responsáveis pela dor abdominal e pela flatulência (acúmulo de gases), e a sua eliminação resulta no alívio dos sintomas associados com a retenção dos gases.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

FOR GAS emulsão oral (25 gotas/mL):

Crianças – lactentes: 3 a 5 gotas, 3 vezes ao dia.

Até 12 anos: 5 a 10 gotas, 3 vezes ao dia.

Adultos e crianças > 12 anos: 13 gotas, 3 vezes ao dia

Dose máxima diária: deve ser limitada a 500 mg (166 gotas).

Modo de utilização: pode administrar as gotas diretamente na boca, ou diluir em um pouco de água ou outro alimento. As doses podem ser modificadas ao critério do médico.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado aos pacientes com distensão abdominal grave (grande aumento do volume abdominal), cólica grave (dor na barriga de forte intensidade), dor persistente (mais que 36 horas), massa palpável na região do abdômen.
- Não há contraindicação relativa a faixas etárias..

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

CARVEROL®

SUBSTANCIA ACTIVA

CARVÃO MINERAL ATIVADO 250 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 20 comprimidos (2 X 10)

A07BA01

APARELHO DIGESTIVO

CARVÃO MEDICINAL

INDICAÇÕES

- Indicado em todos os casos que se necessite da adsorção de gases e toxinas
- Auxilia no tratamento de enterites, colites e enterocolites, aerofagias e meteorismos.
- Medicamento usado para intoxicações leves causadas por substâncias tóxicas em pequena quantidade pouco significativa ou de baixa toxicidade, bem como descontaminação gastrointestinal.

MECANISMO DE ACÇÃO

A ativação é um processo que cria uma rede de poros no carvão que levam a que substâncias químicas e gases adiram à sua superfície e sejam arrastadas para excreção. É desta característica adsorvente e correspondente efeito sobre toxinas ingeridas ou libertadas no processo digestivo, bem como excesso de gases no estômago e no trato intestinal, que resulta o efeito desintoxicante, descontaminante e eliminação de sintomas de desconforto gastrointestinal.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral. Adultos e crianças > 2 anos

Absorção de gases e Toxinas (Adultos)	500mg 2cp/750mg 3cp 2x/dia 4 a 6, nos intervalos das refeições.
Absorção de gases e Toxinas (Crianças > 2 anos)	250mg 1cp com um pouco de água 2x/dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não usar o produto no caso de intoxicação aguda
- Atenção: este medicamento contém açúcar, portanto, deve ser usado com cautela em portadores de diabetes.
- Este medicamento potencialmente absorve a maioria das substâncias químicas, então não se deve tomá-lo, com qualquer tipo de medicamento.
- Não é recomendado o uso do medicamento a crianças abaixo de 2 anos.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

CHOLAGUT®A

SUBSTANCIA ACTIVA

CARDO MARIANO (SILIMARINA) 32 mg
EXTRACTO DE ALCACHOFRA 25 mg
EXTRACTO DE ALFAZEMA 32 mg
EXTRATO DE HORTELÃ-PIMENTA 21 mg

APRESENTAÇÃO

Frasco com 30ml de solução oral

A05BA

APARELHO DIGESTIVO – TERAPIA HEPÁTICA

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO

INDICAÇÕES

- **Indicado para melhoria do desempenho hepático e funcionamento da vesícula biliar.**
- Prevenção e tratamento de distúrbios gastrointestinais como indigestão frequente, inchaço associado a dor de estômago, náuseas e gases.

MECANISMO DE ACÇÃO

Silimarina: os efeitos hepatoprotetores são realizados através de vários mecanismos tais como, antioxidação, inibição da peroxidação lipídica, desintoxicação hepática, glucuronidação e proteção da glutathione esgotamento. Também demonstrou produzir efeitos antioxidantes generalizados, antitumorais e anti-inflamatórios.

Alcachofra: ação anti-inflamatória, antimicrobiana, hepatoprotetora e diminuição do colesterol.

Alfazema: possui propriedades antissépticas e facilita a digestão

Hortelã-pimenta: possui propriedades antiespasmódicas e digestivas

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Dose recomendada: 10 a 15 gotas misturadas num pouco de água simples ou açucarada, 3 a 4 vezes por dia, meia hora antes das refeições.

Dose máxima: 15 gotas 3 a 4 vezes por dia

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não deve ser excedida a toma diária indicada.
- Não deverá ser utilizado durante a gravidez e o aleitamento.
- Não foram descritas, até à data, quaisquer interações do **Cholagutt®A** com medicamentos ou alimentos, nem efeitos indesejáveis associados à utilização.

ORIGEM

KORANGI, PRODUTOS FARMACÊUTICOS, LDA | PORTUGAL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

CHOLAGUT DETOX®

SUBSTANCIA ACTIVA

CARDO MARIANO (SILIMARINA) 100 MG
FOSFATIDILCOLINA 150 MG
ÁCIDO ALFA-LIPÓICO 100 MG

APRESENTAÇÃO

Caixa com 60 comprimidos (6 X 10)

A05BA

APARELHO DIGESTIVO – TERAPIA HEPÁTICA
MEDICAMENTO FITOTERÁPICO

INDICAÇÕES

- **Desintoxica e melhora o funcionamento do fígado e da vesícula biliar.**
- Aconselhado na prevenção e no tratamento da sintomatologia relacionada, como enjoos e náuseas, inchaço do ventre, cansaço crónico, dores de cabeça.
- Adequado nos cuidados de pacientes com doença hepática induzida por drogas, toxinas e medicamentos.

MECANISMO DE ACÇÃO

Silimarina: os efeitos hepatoprotetores são realizados através de vários mecanismos tais como, antioxidação, inibição da peroxidação lipídica, desintoxicação hepática, glucuronidação e produção de glutathione. Também possui efeitos antioxidantes generalizados, antitumorais e anti-inflamatórios.

Fosfatidilcolina (lecitina): é um fosfolípido que tem ação na estrutura e no metabolismo das células, e é precursor da acetilcolina. Além disso, atua como um protetor das células do sistema nervoso, melhorando a memória e a função cognitiva; protege e auxilia na recuperação das células hepáticas expostas aos vírus e substâncias tóxicas e melhora a resposta das células musculares à insulina.

Ácido alfa lipoico: Antioxidante, favorece a produção de glutathione, protege o fígado de efeitos tóxicos e aumenta a captura da glicose.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Adultos	1 cápsula duas vezes
Todas indicações	por dia, meia hora antes das refeições. Recomendável repetir o tratamento pelo menos 4-5 vezes por ano.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é indicado para mulheres grávidas lactantes nem para crianças
- Devem ser tomadas todas as cápsulas da embalagem. A desintoxicação é um processo contínuo no organismo, pelo que é recomendável repetir o tratamento pelo menos 4-5 vezes por ano.

ORIGEM

KORANGI, PRODUTOS FARMACÊUTICOS, LDA | PORTUGAL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





PROTEÇÃO
E
SUPORTE

TOME UMA
ATITUDE



HepaResist 

O programa de desintoxicação para o
seu fígado e vesícula biliar


LAB BOTANIC™
BAVARIA

HepaResistTM XL



FORTE PROTEÇÃO E DESINTOXICAÇÃO DO FÍGADO E VESÍCULA BILIAR

O efeito do HepaResistXLTM:

- ✓ PROTEGE o fígado de stress iminente (por exemplo, álcool)
- ✓ ESTIMULA a atividade da vesícula biliar para apoiar a digestão
- ✓ REDUZ os sintomas de ressaca
- ✓ MINIMIZA a sensação de inchaço, náuseas e dor abdominal

TRIPLA
PROTEÇÃO

FÍGADO E
VESÍCULA
BILIAR
SAUDÁVEIS

COMBINAÇÃO
ÚNICA

HepaResistXLTM APOIA O TRATAMENTO DE:

- Doenças hepáticas induzidas por estupefacientes, toxinas e medicamentos
- Cirrose hepática e hepatite crónica
- Deficiências hepáticas dependentes do álcool

3 INGREDIENTES ALTAMENTE EFICAZES:

- Cardo-mariano (*Silybum marianum*) 300 mg
- Alcachofra (*Cynarin scolymus*) 200 mg
- Asparagina 1100 mg

1-2

COMPRIMIDOS
POR DIA

SILYBUM MARIANUM



CYNARIN SCOLYMUS



+ ASPARAGINA



APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO**HEPARESIST® XL****SUBSTANCIA ACTIVA****CARDO MARIANO (SILIMARINA) 300 mg****ASPARAGINA 1100 mg****ALCACHOFRA 200 mg****APRESENTAÇÃO**

Caixa com 10 comprimidos (1 X 10)

A05BA**APARELHO DIGESTIVO – TERAPIA HEPÁTICA****MEDICAMENTO FITOTERAPÊUTICO****INDICAÇÕES**

- **Prevenção de problemas na função hepática e da vesícula biliar pela sua ação desintoxicante, depurativa e estimulante.**
- Alívio de sintomas de desconforto derivados do mau funcionamento hepático ou vesicular, nomeadamente: dor abdominal, dor de cabeça, enjoos e tonturas, ventre dilatado, febre, perda de apetite, cansaço crónico, sensação de plenitude abdominal (alimentos muito pesados e oleosos).
- Eliminação da sensação de “boca seca” associada à ressaca do dia seguinte a consumo exagerado de bebidas alcoólicas.

APOIA O TRATAMENTO DE:

- Doença hepática induzida por drogas, toxinas e medicamentos
- Cirrose hepática e hepatite crónica
- Deficiências hepáticas dependentes de álcool.

MECANISMO DE ACÇÃO

Cardo Mariano (Silimarina): os efeitos hepatoprotetores são realizados através de vários mecanismos tais como, antioxidação, inibição da peroxidação lipídica, desintoxicação hepática, glucuronidação e proteção da glutathione esgotamento. Também demonstrou produzir efeitos antioxidantes generalizados, antitumorais e anti-inflamatórios.

Asparagina: Aminoácido com papel importante na produção de energia, função imunológica, cognitiva, remoção de toxinas e reprodutiva. Importante no metabolismo da amónia, permite o funcionamento adequado do fígado. Aumenta a resistência à fadiga

Alcachofra: ação anti-inflamatória, antimicrobiana, hepatoprotetora e diminuição do colesterol.

POSOLOGIA**Via de administração:** Oral

Antes ou depois das refeições e/ou ingestão de álcool	1 a 2 comp/dia durante 5 dias, se necessário.
Apoio ao tratamento da doença hepática	1 a 2 comprimidos.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- A alcachofra de forma isolada possui efeitos protetores do feto (contra a influência do álcool) e é seguro para ser usado durante a gravidez e lactação.
- É contraindicado a crianças, gestantes e lactantes (amamentando), pois dois componentes presentes na alcachofra (cinaropicrina e a cinarase) causam a coagulação do leite materno.

ORIGEM**PHARMA BAVARIA INTERNATIONAL | ALEMANHA****BULA ONLINE****INICIO**



NOME MEDICAMENTO

OLEO MINERAL®

SUBSTANCIA ACTIVA

OLEO MINERAL 100%

APRESENTAÇÃO

Frasco com 100 ml de solução

A06AA01

APARELHO DIGESTIVO – MEDICAMENTOS PARA A OBSTIPAÇÃO

EMOLIENTES E AMACIADORES

INDICAÇÕES

- Laxativo para uso oral de efeito rápido na prisão de ventre (constipação intestinal)
- Indicado no pré-operatório e no esvaziamento do cólon para a realização de exames.

MECANISMO DE ACÇÃO

O óleo mineral é um laxativo de ação lubrificante que atua modificando o intercâmbio hidroeletrolítico intestinal e estimula a motilidade do cólon. Também forma um filme impermeável na superfície das fezes e do intestino, facilitando a passagem do conteúdo intestinal.

POSOLOGIA

Via de administração: oral e tópica

Prisão de ventre (crianças com + de 6 anos de idade)	Adultos: 15 ml (1 colher de sopa) à noite, após a refeição e, se necessário, 15 ml no dia seguinte de manhã antes da refeição. Crianças > 6 anos: 1-2ml por Kg de peso à noite ou pela manhã.
Pré-operatório / Esvaziamento do cólon	30ml (2 colheres de sopa) à noite e 15 ml pela manhã do dia seguinte.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado para crianças menores de 6 anos
- Os laxantes não devem ser utilizados por mais de 1 semana a menos que seja indicado por um médico.
- Não administrar junto com alimentos ou quando houver presença de hemorragia retal
- Desaconselhável após cirurgia anorretal, pois poderá causar prurido anal.
- A exposição ao sol após aplicação do produto na pele pode provocar queimaduras. O produto não contém protetor solar e não protege contra os raios solares
- Deve-se evitar o uso na presença de náuseas, vômitos, dor abdominal, gravidez, dificuldade de deglutição, refluxo gastro esofágico e em pacientes acamados.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

INICIO





NOME MEDICAMENTO

AGIOLAX®

SUBSTANCIA ACTIVA

SEMENTES DE PLANTAGO OVATA 2,60 g
MUCILAGEM DE ISPAGHULA 0,11 g
FRUTOS DE CASSIA ANGUSTIFOLIA 0,34-0,66 g

APRESENTAÇÃO

Caixa com 20 saquetas de 5 g

A06AC51

APARELHO DIGESTIVO - EXPANSOR DO VOLUME FECAL

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO

INDICAÇÕES

Agiolax Granulado 5g é um regulador da função intestinal de origem vegetal.

Indicações terapêuticas:

- laxante para uso em curto prazo na prisão de ventre (constipação intestinal);
- Preparação para exames radiológicos e endoscópicos;
- Nos casos em que se pretende uma defecação fácil, com fezes de consistência mole, por exemplo, nos casos de fissuras anais, hemorroidas, após cirurgia abdominal e anorretal.

MECANISMO DE ACÇÃO

As fibras e a mucilagem provenientes do Plantago ovata, restabelecem as condições normais da frequência intestinal. As fibras atuam como um laxante formador de bolo, reduzindo o tempo de permanência do conteúdo fecal no intestino, através da estimulação física das paredes do cólon, da retenção de fluidos pelas fibras e do aumento do conteúdo intestinal.

Agiolax® aumenta a massa bacteriana fecal. Além do Plantago ovata, os senosídeos presentes no fruto da Cassia angustifolia também atuam sobre a motilidade intestinal, o que resulta em aumento da frequência das evacuações, reduzindo, portanto, a absorção de fluídos pela parede intestinal. Estimulam, ainda, a formação de muco e ativam a secreção de cloretos, o que resulta em um aumento da secreção de fluídos.

POSOLOGIA

Via de administração: oral

Adolescentes com mais de 12 anos de idade, adultos e idosos

Dose recomendada: 1 a 2 saquetas (5g a 10g) equivalente a 1 ou 2 colheres de sobremesa..

Modo de administração: Encher a colher com granulado e colocar o granulado na boca sem mastigar, engolir com uma boa quantidade de líquido (1 a 2 copos) após o jantar e, se necessário, repetir a dose de manhã, antes do pequeno-almoço.

Entre a administração de qualquer medicamento e a de Agiolax deverá mediar um intervalo mínimo de 1 hora.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é recomendado em pacientes com: intestino bloqueado (obstrução intestinal), doença intestinal, como por exemplo, colite ulcerosa, desidratação grave com perda de água e eletrólitos
- Contraindicado em mulheres grávidas ou a amamentar

ORIGEM

BGP Products, Unipessoal Lda | PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

BEBEGEL®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Glicerina 3830mg/4,5 g gel retal

APRESENTAÇÃO

Caixa com 6 cânulas de 4,5 g

A06AX01

**APARELHO DIGESTIVO- MEDICAMENTOS PARA
OBSTIPAÇÃO**

OUTROS MEDICAMENTOS PARA OBSTIPAÇÃO

INDICAÇÕES

Bebegel® é um laxante utilizado para:

- Obstipação
- Preparação do tubo digestivo para intervenções cirúrgicas e exames radiológicos do abdómen.
- Situações em que seja necessário evitar esforços de defecação (hérnias).
- Bebegel® está também indicado nas grávidas e mães a amamentar para o tratamento da obstipação.

MECANISMO DE ACÇÃO

A Glicerina atua como um laxante hiperosmótico que promove o aumento de água na luz intestinal. O aumento de fluido estimula os movimentos peristálticos e a evacuação.

A glicerina também age lubrificando e amolecendo as fezes impactadas após aplicação atua por contacto direto com a mucosa da ampola retal, estimulando as terminações nervosas da mucosa do baixo reto, e desencadeando um movimento peristaltogéneo reto-cólico e um afluxo retal das fezes, levando à defecação.

POSOLOGIA

Via de administração: Tópica

Lactentes (1 mês a 12 meses de idade):	Dose recomendada: 1 cânula por dia. Dose máxima: Não utilizar mais de 3 dias seguidos, neste grupo etário sem aconselhamento médico
Crianças e adultos:	Dose recomendada: 1 a 2 cânulas por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não utilizar o Bebegel® mais de 3 dias consecutivos, sem conselho médico.
- Em caso de ingestão acidental de Bebegel®, aconselha-se que seja provocada a emese e/ou lavagem gástrica, com acompanhamento médico.
- A ingestão de glicerina pode provocar cefaleias, alterações gástricas e diarreia.

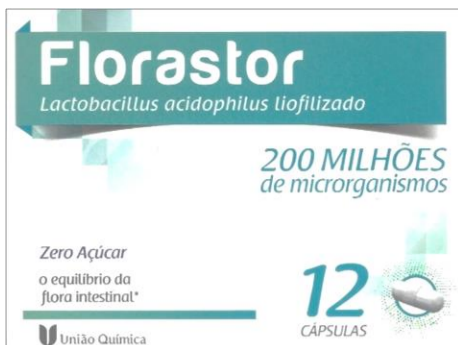
ORIGEM

BGP Products, Unipessoal Lda.

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

FLORASTOR®

SUBSTANCIA ACTIVA

**LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS LIOFILIZADO
200 MILHÕES DE MICRO-ORGANISMOS**

APRESENTAÇÃO

Caixa com 12 Cápsulas (6 x 2)

Caixa com 6 saquetas de 4 g

A07FA01

**APARELHO DIGESTIVO - MICRORGANISMOS ANTIDIARREICOS
MICROORGANISMOS PRODUTORES DE ÁCIDO LÁCTICO**

INDICAÇÕES

- Equilíbrio da flora intestinal e proteção do intestino contra outros microrganismos prejudiciais.
- Fortalecimento do sistema imunológico
- Auxílio no tratamento com antibióticos e quimioterápicos.

MECANISMO DE ACÇÃO

Florastor é constituído por microrganismos vivos benéficos que atuam em três categorias distintas.

1ª Ação antimicrobiana: feita através do mecanismo de exclusão competitiva, competição pelos locais de adesão, nutrientes e fontes de energia.

2ª Reforço da função barreira intestinal

3ª Estimulação e modulação do sistema imunológico do hospedeiro.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral. Adultos e crianças.

Crianças e lactentes	1 saqueta 1x/dia, de preferência meia hora antes das refeições
Adultos	1 a 2 cápsula(s) ou saqueta (s) 1x/dia, de preferência meia hora antes das refeições

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Pessoas com sensibilidade ao leite e às proteínas animais podem ter reações do tipo alérgica (coceiras, vermelhidão na pele).
- Podem ocorrer reações cardiovasculares, como: dor no peito; reações gastrintestinais, como: gases, constipação e vômito; reações respiratórias, como: soluços, produção anormal de muco; reações dermatológicas, como: rash (erupção) cutâneo. Não sabe se estas reações são atribuídas à terapia com lactobacilos ou ao uso concomitante com antibióticos.
- Os lactobacilos de *Lactobacillus acidophilus* não são absorvíveis, conseqüentemente o produto é desprovido de ação sistémica, podendo ser utilizado por lactentes, crianças, adultos, gestantes, lactantes e idosos

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

INICIO





NOME MEDICAMENTO

LEIBA®

SUBSTANCIA ACTIVA

LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS
200 MILHÕES DE MICRO-ORGANISMOS

APRESENTAÇÃO

Caixa com 12 cápsulas (6 x 2) (sem açúcar)
Caixa com 6 saquetas 4 g, sabor laranja. (sem açúcar)

A07FA01

APARELHO DIGESTIVO - MICRORGANISMOS ANTIDIARREICOS
MICRORGANISMOS PRODUTORES DE ÁCIDO LÁCTICO

INDICAÇÕES

- Indicado no tratamento das enterocolites (inflamação do intestino delgado e grosso) e suas manifestações.
- Durante a terapêutica por antibióticos e quimioterápicos por via oral, principalmente em síndromes disenteriformes (doença aguda, infecciosa, específica, com lesões inflamatórias e ulcerativas das porções inferiores do intestino)

MECANISMO DE ACÇÃO

Os probióticos atuam em três categorias distintas.

1ª Ação antimicrobiana: feita através do mecanismo de exclusão competitiva na competição pelos locais de adesão, nutrientes e fontes de energia.

2ª Reforço da função barreira intestinal

3ª Estimulação e modulação do sistema imunológico do hospedeiro.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral. Adultos e crianças.

Crianças e lactentes	1 saqueta 1x/dia, de preferência meia hora antes das refeições
Adultos	1 a 2 cápsula(s) ou saqueta (s) 1x/dia, de preferência meia hora antes das refeições

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Pessoas com sensibilidade ao leite e às proteínas animais podem ter reações do tipo alérgico (coceiras, vermelhidão na pele).
- Podem ocorrer reações cardiovasculares, como dor no peito; reações gastrintestinais, como gases, constipação e vômito; reações respiratórias, como soluços, produção anormal de muco; reações dermatológicas, como erupção cutânea.
- Não sabe se estas reações são atribuídas à terapia com lactobacilos ou ao uso concomitante com antibióticos.
- Os lactobacilos de Lactobacillus acidophilus não são absorvíveis, conseqüentemente o produto é desprovido de ação sistêmica, podendo ser utilizado por lactentes, crianças, adultos, gestantes, lactantes e idosos

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

INICIO





INTESTINAL

Viva
PRO
Produção de confiança
de 1960 a 2010

STADA

Lactoflora®

Antibiótico?

Diarreia?

Desidratação?

Cada caso é um caso,
e nós temos o probiótico
indicado.

À Venda em Farmácias



APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO**LACTOFLORA® INTESTINAL****SUBSTANCIA ACTIVA****Por cápsula: 10 mil milhões de fermentos lácteos vivos.**

Lactobacillus acidophilus NCFM®

Lactobacillus Paracasei Lpc-37®

Bifidobacterium animalis subsp. lactis Bi-07®

Bifidobacterium animalis subsp. lactis Bi-04®

APRESENTAÇÃO

Caixa com 20 cápsulas

A07FA01**APARELHO DIGESTIVO - MICRORGANISMOS ANTIDIARREICOS****MICRORGANISMOS PRODUTORES DE ÁCIDO LÁCTICO****INDICAÇÕES**

Lactoflora® Intestinal é uma gama completa de Probióticos, indicados em situações em que se pretenda:

- Reduzir a duração e intensidade da diarreia associada a antibióticos (DAA) e a diarreia associada a *Clostridium difficile* (DACD).
- Manter e restaurar rapidamente a microbiota intestinal durante e após o tratamento com antibióticos.
- Reduzir os efeitos indesejáveis do uso do antibiótico como o inchaço, febre e dor abdominal.
- Contribuir para o funcionamento normal do sistema imunitário e ajudar a melhorar a função intestinal e a saúde gastrointestinal.

MECANISMO DE ACÇÃO

Os probióticos atuam em três categorias distintas.

1ª Ação antimicrobiana: feita através do mecanismo de exclusão competitiva na competição pelos locais de adesão, nutrientes e fontes de energia.

2ª Reforço da função barreira intestinal

3ª Estimulação e modulação do sistema imunológico do hospedeiro.

POSOLOGIA**Via de administração:** Oral.

Adultos e crianças > 3 anos

Manutenção da flora intestinal	1 cápsula/dia durante 1 semana, com um copo de água
Desequilíbrios e após a toma de antibióticos:	1 cápsula/dia durante 2 semanas, com um copo de água.
Quantidade ótima:	1 cápsula por dia / depois das refeições. Para conseguir uma quantidade ótima de probióticos no intestino e o máximo benefício recomenda-se tomar 1 caixa completa por mês.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Sem lactose e sem glúten.
- Vegan e sem corantes artificiais.
- Não recomendado a crianças com idade inferior a 3 anos.
- Não recomendado no caso de hipersensibilidade ou alergia a qualquer componente da formulação.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) ALEMANHA

BULA ONLINE**INICIO**



NOME MEDICAMENTO

DIORALYTE®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Eletrólitos + glucose

COMPOSIÇÃO: Glicose 3,56 g | Cloreto de sódio 0,47 g | Cloreto de potássio 0,30 g | Citrato dissódico 0,53 g

A SOLUÇÃO JÁ PREPARADA (1 SAQUETA EM 200 ML)

CONTÉM:

90 mmol/l de glicose | 60 mmol/l de sódio (Na+) | 20 mmol/l de potássio (K+) | 60 mmol/l de cloretos (Cl-) | 10 mmol/l de citrato

APRESENTAÇÃO

20 SAQUETAS DE PÓ PARA SOLUÇÃO ORAL

Sabor a Limão /Sabor a Groselha

A07CA

SISTEMA DIGESTIVO

Formulações de sais de re-hidratação oral

INDICAÇÕES

O Dioralyte®, depois de dissolvido em água, é uma solução que está indicada na correção da perda de água e sais em latentes, crianças e adultos em caso de diarreia e/ou vômitos.

MECANISMO DE ACÇÃO

Eletrólitos ajudam o corpo a manter os níveis de líquido normais em compartimentos de líquidos, uma vez que a quantidade de líquido depende da quantidade (concentração) de eletrólitos contida nele. Se a concentração de eletrólitos for alta, o líquido se move (osmose). Para ajustar os níveis de líquidos, o corpo pode mover ativamente os eletrólitos para dentro ou para fora das células.

Glucose é a principal fonte de energia no metabolismo celular, também presente no intestino, facilitando e estimulando a absorção de sódio no intestino delgado

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Lactentes:	Dose recomendada: 50 ml/Kg de peso. quantidades equivalentes a 1 – 1,5 vezes o volume alimentar habitual diário.
Crianças (1-12 anos)	Dose recomendada: 20-40 ml/Kg de peso. uma saqueta após cada refeição (200 ml)
Adultos (incluindo doentes idosos)	Dose recomendada: 20-40 ml/Kg de peso. 1 ou 2 saquetas após cada refeição (200 – 400 ml).

Cada saqueta deve ser sempre dissolvida em 200 ml de água.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Na fase inicial do tratamento da diarreia (3-4 h) devem ser suprimidos todos os alimentos, incluindo o leite de vaca, sem prejuízo da ingestão de líquidos que evitem a desidratação. Não se deve interromper o aleitamento materno.
- Durante a amamentação sugere-se que se dê à criança o volume adequado de Dioralyte deixando, em seguida, a criança mamar até ficar satisfeita. Depois do desaparecimento dos sintomas (geralmente 24-48 horas) pode reintroduzir-se a dieta normal, gradualmente para evitar o reaparecimento agravado dos sintomas.
- A solução deve ser preparada imediatamente antes da sua utilização. Se guardada no frigorífico a solução pode ser conservada durante 24 horas, senão deve ser rejeitada uma hora após a reconstituição.

ORIGEM

KORANGI - Produtos Farmacêuticos, Lda, PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO



NOME MEDICAMENTO

BABYDRAX®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Cloreto de potássio 1,5 g

Citrato de sódio 2,9 g

Cloreto de sódio 3,5g

Glicose 20 g

APRESENTAÇÃO

Pó para solução oral em embalagem com 4 envelopes de
27,9 g

A07CA

SISTEMA DIGESTIVO

Formulações de sais de re-hidratação oral

INDICAÇÕES

- Indicado para reposição de perdas acumuladas de água e eletrólitos (reidratação) ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação).
- Em caso de diarreia aguda.

MECANISMO DE ACÇÃO

Eletrólitos auxiliam o corpo a manter os níveis de líquido normais em compartimentos de líquidos, uma vez que a quantidade de líquido depende da quantidade (concentração) de eletrólitos contida nele. Se a concentração de eletrólitos for alta, o líquido se move (osmose). Para ajustar os níveis de líquidos, o corpo pode mover ativamente os eletrólitos para dentro ou para fora das células.

Glucose é a principal fonte de energia no metabolismo celular, estando presente no intestino, facilita e estimula absorção de sódio no intestino delgado.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Uso adulto e pediátrico

Dissolver em 1 litro de água filtrada, ou água fervida.

- **Dose inicial:** varia de acordo com o peso do paciente e a gravidade da diarreia, recomenda-se 100 a 150 ml/kg de peso corporal, administrados em aproximadamente 6 horas.
- **Manutenção:** os volumes podem ser menores e alternados com outros líquidos (ex: leite, suco, chás, sopas).

NOTAS E PRECAUÇÕES

- A solução após preparada não deve ser administrada com qualquer solução contendo eletrólito.
- Não devem ser adicionados sal ou açúcar à solução preparada. O teor de glicose no medicamento deve ser considerado no tratamento de diabéticos.
- A rápida administração de grandes quantidades de soro pode ocasionar vômito.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

INICIO





NOME MEDICAMENTO

BUCAGEL®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

SALICILATO DE COLINA 87 mg/g

APRESENTAÇÃO

Bisnaga com 10 g de gel bucal

N02BA03

SISTEMA NERVOSO CENTRAL

ANALGÉSICOS- ÁCIDO SALICÍLICO E DERIVADOS

INDICAÇÕES

Analgésico e anti-inflamatório local em pequenas feridas e inflamações das gengivas, véu do paladar, língua, lábios e outras zonas da cavidade bucal e nasal, em particular as que surgem pela utilização de próteses dentárias.

MECANISMO DE ACÇÃO

O salicilato de colina contém salicilato com ação anti-inflamatória e analgésica. Após rápida absorção o início de ação ocorre em minutos.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: tópica, zona bucal

Aplicar uma quantidade de gel do tamanho aproximado duma ervilha na área dolorosa usando o dedo (ou um aplicador), massajando suavemente.

Repetir a aplicação de 3 em 3 horas, antes das refeições e à hora de deitar.

Não exceder 8 a 10 aplicações por dia.

A duração máxima do tratamento é de 7 dias consecutivos

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Usar a extremidade da tampa de enroscar para perfurar o selo da bisnaga.
- Não deve ser aplicado em crianças.
- Não deve ser excedida uma dose máxima total de 250 mg de salicilato de colina por dia. Isto corresponde a uma dose máxima diária de aproximadamente 0,3 mg de cloreto de cetalcónio e aproximadamente 1034 mg de etanol. A quantidade de gel em cada aplicação não deve exceder o tamanho de uma ervilha.
- O salicilato absorvido pode interagir com o metotrexato e sulfonilureias.

Não se aplicam restrições particulares durante a gravidez e lactação.

ORIGEM

MEDA PHARMA Produtos Farmacêuticos, S.A (desde 1963) | **PORTUGAL**

BULA ONLINE

INICIO



NOME MEDICAMENTO**ULTRAFIX®****SUBSTÂNCIA ACTIVA**

Copolímero de PVM/MA (GANTREZ MS – 955)
Carmelose Sódica
Petrolato Sódico
Óleo Mineral

APRESENTAÇÃO

Creme | Bisnaga plástica contendo 40 g
(livre de corantes e sem sabor)

DISPOSITIVO MÉDICO**FIXADOR DE DENTADURAS****INDICAÇÃO**

- **ULTRAFIX é um creme indicado para fixação de próteses dentárias.** Sua formulação proporciona fixação durante todo o dia, permite uma mastigação eficiente, melhora na dicção e prevenção de perda/quebra da prótese.

MECANISMO DE ACÇÃO

O produto contém na sua formulação, o sal de sódio e cálcio de éter de vinil metílico/copolímero de anidrido maleico (polímero Gantrez™ MS-955), aniônico, possuindo propriedades de bioadesividade, ligante, biocompatível, não sendo tóxico, não irritante, que confere ao produto uma característica de adesividade, proporcionando maior firmeza na fixação de próteses dentárias (dentaduras).

MODO DE USAR/ REMOVERModo de usar

1. Lavar e secar a prótese dentária;
2. Aplicar ULTRAFIX em pequenas tiras, não muito perto das bordas;
3. Enxaguar a boca antes de colocar a prótese;
4. Colocar a prótese corretamente na boca, pressionar firmemente e morder por alguns segundos para maior segurança.

Remoção

- A. Fazer um bochecho com água;
- B. Remover lentamente a prótese com movimentos ondulatórios;
- C. Remover os resíduos do produto da prótese e da boca com auxílio de água morna e uma escova macia;
- D. Se for o caso, guardar a prótese em recipiente e local adequado para maior segurança.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Este produto não contém zinco
- Não interfere no paladar, ajuda a bloquear partículas de alimento;
- A ingestão de pequenas quantidades do produto, se usado conforme recomendado, pode ocorrer e não apresenta riscos.
- Quando utilizado pela primeira vez, deve-se aplicar uma pequena quantidade do produto, colocando mais se necessário. O excesso de adesivo pode causar transbordamento. Neste caso, deve-se aplicar menos na próxima vez. Podem ser necessárias algumas tentativas para ajustar a quantidade adequada para a prótese.
- Para evitar entupimentos do tubo, manter a tampa e o bico dosador secos.

ORIGEM**UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936)****| BRASIL****BULA ONLINE****INICIO**



NOME MEDICAMENTO

K-SEX® | K-SEX® HOT

COMPONENTES

LUBRIFICANTE ÍNTIMO à base de hidroxipropilcelulose, macrogol, ácido láctico, propilenoglicol, hidróxido de sódio e água purificada

APRESENTAÇÃO

K-SEX | Bisnaga plástica contendo 50 gr
K-SEX HOT | Frasco plástico contendo 50 gr

INDICAÇÕES

K-SEX® é indicado no alívio dos efeitos causados pela secura vaginal e melhoria da sensibilidade da região íntima. Facilita a realização de exames ginecológicos e proctológicos.

K-SEX® HOT acresce a sensação extra de aquecimento.

MECANISMO DE ACÇÃO

K-SEX é um gel íntimo age semelhante a lubrificação natural e proporciona um rápido alívio da secura vaginal e eliminação do desconforto resultante.

É hipoalergénico, dermatologicamente e ginecologicamente testado, livre de fragrâncias e corantes, não é gorduroso.

K-SEX HOT é um gel íntimo que para além de lubrificar, promove uma sensação de aquecimento, quando em contacto com a pele e mucosas, sob fricção. É igualmente hipoalergénico, dermatologicamente e ginecologicamente testado, livre de fragrâncias e corantes, não é gorduroso.

POSOLOGIA

Via de administração: Tópica

A quantidade desejada deve ser aplicada diretamente sobre a área a ser lubrificada (órgão genital ou também sobre o preservativo).

A embalagem deve ser mantida fechada após o uso.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O produto não deve ser usado por pessoas que sejam sensíveis aos componentes da fórmula.
- Raramente ocorre dor, irritação ou qualquer outra reação desfavorável. Caso ocorra reação alérgica ou desconforto o produto deve ser suspenso.
- Ao contrário de outros lubrificantes à base de derivados de petróleo (vaselina), K-SEX e K-SEX HOT não danifica o látex.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

[BULA ONLINE](#) K-SEX

[INICIO](#)



[BULA ONLINE](#) K-SEX HOT



Desirol

LAB BOTANICTM
BAVARIA

A libido é definida como o impulso sexual geral ou desejo da atividade sexual

A perda da libido é um problema comum que afeta homens e mulheres em algum momento das suas vidas

Os tratamentos de infertilidade na mulher podem diminuir a libido

O desejo sexual hipotivo é a disfunção sexual mais comum nas mulheres, de todas as idades

VAMOS LÁ?

Os efeitos do Desirol XTM:

- ✓ AUMENTA a libido dos homens e das mulheres
- ✓ MELHORA a fertilidade e a reprodução



Desirol XTM é um potenciador natural da libido.
Fornece um aumento de energia e
reduz a fadiga.



MAXIMIZE A SUA SAÚDE

Desirol



Melhora a performance
(ereção prolongada)

Melhora a fertilidade

Melhora a qualidade do
esperma, motilidade e ovulação

Libido aumentada

Apoia a normal manutenção
dos níveis hormonais

Aumenta o nível de energia
geral

INGREDIENTES
NATURAIS

Gama-orizanol

L-tirosina

Tribulus terrestris

Ácido fólico

L-arginina

L-fenilalanina

Vitaminas

Zinco



Um Produto

Resultado completo



POSOLOGIA
1-3
Cápsulas/dia

Sem efeitos secundários ✓

Efeito não hormonal ✓

Cápsulas HPMC* (vegan) ✓

Indicado para um uso prolongado ✓

Sem ingredientes ou sabores artificiais ✓

Por favor leia o folheto incluído na embalagem.
Disponível em farmácias.

APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO**DESIROL® X****SUBSTÂNCIA ACTIVA****EXTRATO VEGETAL**

Tribulus terrestris L.	78 mg
-------------------------------	-------

AMINOÁCIDOS

Gamma oryzanol	49 mg
L-fenilalanina	157 mg
L-arginina	137,57 mg
L-tirosina	78 mg
S-adenosil-L-metionina	39 mg
Acetil-L-carnitina	39 mg

MULTIVITAMINAS

Vitamina B2	1,2 mg
Vitamina B6	1,4 mg
Vitamina B9	100 µg
Vitamina B12	1 µg
Vitamina C	49 mg
Vitamina E	8 mg

MINERAIS

Cobre	440 µg
Zinco	5,29 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 20 cápsulas (2x10)

APARELHO GENITO-URINÁRIO**POTENCIADOR DA ENERGIA SEXUAL E FERTILIDADE NOS HOMENS E MULHERES****INDICAÇÕES**

Aumenta a libido e a fertilidade nos homens e mulheres (contagem de esperma, motilidade, ovulação) e, portanto, a probabilidade de gravidez, e também, combate o baixo nível de energia, fadiga e melhora a aptidão física.

Indicado em situações como:

- Perda do libido devido a stress, gravidez, idade avançada, problemas no relacionamento, consumo de álcool, problemas de saúde (por exemplo, síndrome metabólica, diabetes mellitus, tratamento da infertilidade).
- Recomendado em casos de problemas na fertilidade devido a situações como disfunção ovulatória, oligospermia (baixa contagem de esperma) e disfunção erétil.

MECANISMO DE ACÇÃO

Tribulus terrestris L: é uma hormona não esteroide que aumenta a testosterona e aumenta os níveis da hormona luteinizante (LH) Além da elevação da testosterona, há um aumento da libido, frequência e força das ereções e recuperação da atividade sexual. Reduz os níveis de colesterol e melhora o humor. Em mulheres, diminui os sintomas da falta da libido e reduz os sintomas da menopausa.

Gamma oryzanol é um componente natural que também auxilia no aumento dos níveis de testosterona, é também conhecido por estimular o hipotálamo a liberar o hormônio do crescimento (GH).

L-Fenilalanina e L-Tirosina são precursores de dois neurotransmissores essenciais: a dopamina que contribui para o sentimento de bem estar e a noradrenalina (ou norepinefrina) que é o estimulante cerebral natural que atuam melhorando o humor, aumentando a concentração, memória e impulsionando a energia.

L-arginina é um aminoácido importante na produção normal de esperma.

É um aminoácido aromático e participa da síntese de epinefrina, dopamina, melanina, e nas funções da adrenal, tireoide e pituitária.

As Vitaminas B2 (riboflavina), B6 (Piridoxina), B12, B9 (ácido fólico), C, E, o zinco e Cobre tem influência direta na eficiência reprodutiva por fornecer ao organismo nutrientes necessários para o adequado funcionamento dos processos reprodutivos.

S-adenosil-L-metionina: é um composto natural precursor da melatonina e por isso melhora a qualidade do sono e combate o stress e o envelhecimento precoce e é hepatoprotetor.

Acetil-L-carnitina é o éster predominante da carnitina, aumenta a contagem de esperma e a motilidade dos espermatozoides, tem efeitos neuromoduladores, neurotróficos e neuroprotetores

POSOLOGIA

Dose recomendada: 1 a 3 cápsulas por dia, conforme necessário.

Dose máxima: 3 cápsulas por dia

NOTAS E PRECAUÇÕES

Recomendado apenas para adultos.

ORIGEM**PHARMA BAVARIA INTERNATIONAL (PBI) | ALEMANHA****BULA ONLINE****INICIO**

LACTACyD
ESPECIALISTA NA HIGIENE ÍNTIMA

**Cuidado íntimo diário, que
respeita o pH da zona íntima**



#TalmãeTafilha

Fórmulas suaves, sem sabão com um pH equilibrado. Enriquecidas com ácido láctico para reforçar as defesas naturais da zona íntima. Testado sobre controlo pediátrico (Lactacyd® Girl) e ginecológico (restante gama Lactacyd®)

LACTACYD[®]
ESPECIALISTA NA HIGIENE ÍNTIMA

A higiene íntima é para a vida toda.

Um pequeno ritual que protege a sua intimidade, mantendo a sua saúde e bem estar. Tão importante desde o 1º dia, até se tornar numa rotina diária que passa de geração em geração.



NOVO

Lactacyd Pharma com Prebióticos indicado para mulheres com imunidade comprometida ou propensas a infeções vaginais.

LACTACYD®

USO DIÁRIO (A PARTIR DOS 3 ANOS)



LACTACYD®
GIRL
200 ml

Contribui para reforçar as defesas naturais da zona íntima
CNP 6041368

USO DIÁRIO (A PARTIR DOS 12 ANOS)



LACTACYD®
ÍNTIMO
TOALHETES
10 unidades

Toalhetes húmidos
para a higiene íntima

CNP 6039867



LACTACYD®
ÍNTIMO
200 ml
400 ml

Mulher ativa
Menstruação
CNP 6524454
CNP 6809269



LACTACYD®
PRECIOUS OIL
200 ml

Mulheres que procuram uma
sensação extra de suavidade

CNP 6562017

USO DIÁRIO PARA SITUAÇÕES ESPECÍFICAS (A PARTIR DOS 12 ANOS)



LACTACYD®
PHARMA
SENSITIVE
250 ml

Adolescentes
Pele sensível / atópica

CNP 6932210



LACTACYD®
PHARMA
ANTISSÉPTICO
250 ml

Gravidez / Pós-parto
Após prática desportiva
CNP 6932194



LACTACYD®
PHARMA
HIDRATANTE
250 ml

Menopausa
Diabetes
Antidepressivos
CNP 6932202



LACTACYD®
PHARMA
SUAVIZANTE
250 ml

Coadjuvante no
tratamento de infeções
Irritações
CNP 6932228



LACTACYD®
PHARMA
PREBIÓTICOS
250 ml

Imunidade comprometida
Infeções recorrentes
Ação preventiva

CPN 6392407



APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO

APARTIR DE 3 ANOS:

LACTACYD® GIRL



Cuidado íntimo para a pele delicada das meninas a partir dos 3 anos. Com um sistema de limpeza extra suave enriquecido com ácido láctico, aloé vera calmante e extrato de pêsego hidratante, sem sabão, sem álcool e com um pH 5.0 para ajudar a manter o equilíbrio da flora vaginal infantil e a prevenir desconfortos e irritações. Testado sob controlo pediátrico e com toda a expertise de Lactacyd.

APARTIR DE 12 ANOS:

LACTACYD® ÍNTIMO



Lactacyd® Íntimo é um gel suave para a higiene íntima diária. É indicado para mulheres ativas, reforçando as suas defesas naturais e protegendo diariamente a flora vaginal. Com uma emulsão perfumada é especialmente aconselhado durante a menstruação.

LACTACYD® PRECIOUS OIL



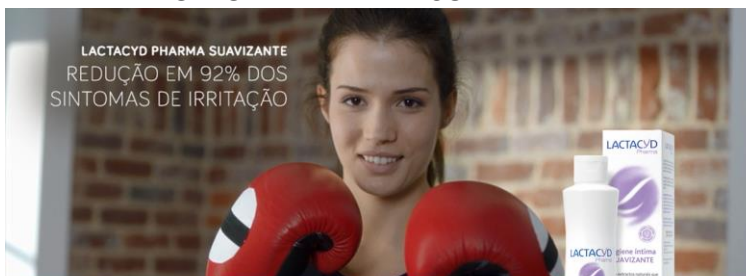
LACTACYD®
Precious OIL

A PRIMEIRA FORMULAÇÃO
ENRIQUECIDA COM EXTRATOS DE ÓLEOS PRECIOSOS

Até 8h
de hidratação

LACTACYD® PHARMA PREBIÓTICO

LACTACYD® PHARMA SUAVIZANTE



LACTACYD PHARMA SUAVIZANTE
REDUÇÃO EM 92% DOS SINTOMAS DE IRRITAÇÃO

Acalma e suaviza os sintomas de desconforto vaginal associados a infeções e irritações, como comichão, ardor e vermelhidão. Contém Bisabolol, conhecido pelos seus efeitos calmantes e de alívio do ardor.

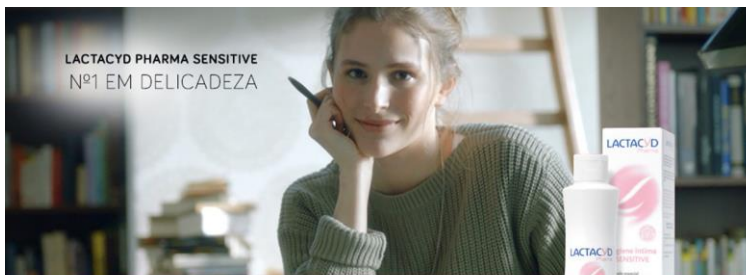
LACTACYD® PHARMA HIDRATANTE



LACTACYD PHARMA HIDRATANTE
AUMENTA EM 24% A HIDRATAÇÃO

Enriquecido com o complexo hidratante L2G™, é especialmente dedicado a mulheres na fase da menopausa e pós-menopausa, proporcionando maior nutrição e hidratação, o que melhora os sintomas de secura vaginal.

LACTACYD® PHARMA SENSITIVE



LACTACYD PHARMA SENSITIVE
Nº1 EM DELICADEZA

Cuidado íntimo especial para zona íntima sensível e facilmente irritável, nomeadamente das adolescentes ou mulheres com tendência para alergias. O seu sistema de limpeza extra delicado garante um cuidado especial para a zona íntima sensível, libertando um aroma agradável.

LACTACYD® PHARMA ANTISÉPTICO



LACTACYD PHARMA ANTISÉPTICO
24H DE PROTEÇÃO ANTIBACTERIANA

Aconselhado para o uso durante a gravidez, pós-parto e em situações de risco aumentado de infeções. Contém um antibacteriano natural que protege a mulher contra a proliferação de bactérias e previne o aparecimento de maus odores.

SUBSTÂNCIA ACTIVA

LACTACYD® GIRL

Ácido Láctico pH 5 + Extrato de Pêssego + Extrato de Aloé Vera

LACTACYD® ÍNTIMO

Ácido Láctico pH 5

LACTACYD® PRECIOUS OIL

Ácido Láctico pH 4.15 + Óleos preciosos

LACTACYD® PHARMA PREBIOTICO

Ácido Láctico pH 4.4 + inulina+ oligossacarídeos alfa-glucano

LACTACYD® PHARMA SUAVIZANTE

Ácido Láctico pH 3.5 + bisabolol+ extracto de margaridas azuis

LACTACYD® PHARMA HIDRATANTE

Ácido Láctico pH 3.5 +Complexo L2G

LACTACYD® PHARMA SENSITIVE

Ácido Láctico pH 3.5

LACTACYD® PHARMA ANTISÉPTICO

Ácido Láctico pH 3.5+ Extracto de tomilho + Usnato de cobre

APRESENTAÇÃO

LACTACYD® GIRL - Gel 200ml

LACTACYD® ÍNTIMO - Gel 200ml

LACTACYD® PRECIOUS OIL - Emulsão 250 ml

LACTACYD® PHARMA PREBIOTICO - Gel 250ml

LACTACYD® PHARMA SUAIVIZANTE - Gel 250ml

LACTACYD® PHARMA HIDRATANTE - Gel 250ml

LACTACYD® PHARMA SENSITIVE - Gel 250ml

LACTACYD® PHARMA ANTISÉPTICO - Gel 250ml

G01AD01

SISTEMA GENITO-URINÁRIO

ANTI- INFECCIOSOS E ANTISÉPTICOS GINECOLÓGICOS

INDICAÇÕES

A gama **LACTACYD** é especialista em higiene íntima para cada fase da vida da mulher

LACTACYD® GIRL:

- Indicado para higiene íntima diária da criança. Sempre que exista desconforto e irritação de forma recorrente, potenciado por situações como: alteração ou adaptação a novos hábitos de higiene (treino do bacio), contacto com roupa interior húmida, reação ao uso de sabão ou géis de duche no banho.

LACTACYD® ÍNTIMO:

- Indicado para a higiene íntima diária de mulheres ativas, em especial durante a menstruação, após as relações sexuais, uso de contraceptivos orais e uso de penso diário.

LACTACYD® PRECIOUS OIL:

- Indicado para higiene íntima diária em mulheres ativas que procuram uma sensação extra de suavidade e de pele acetinada.

LACTACYD® PHARMA PREBIÓTICO

- Indicado para higiene íntima diária em mulheres com imunidade comprometida, propensas a infeções e desconfortos vaginais recorrentes, pois ajuda a inibir o crescimento de micro-organismos patogénicos como *Cândida Albicans*, *Gardnerella vaginalis* e ajuda no crescimento de lactobacillus como *L. Acidophiles* e *L. Crispatus*.

LACTACYD® PHARMA SUAIVIZANTE

- Indicado para higiene íntima diária em mulheres sempre que exista irritação, comichão e eritema. Coadjuvante no tratamento de infeções vaginais.

LACTACYD® PHARMA HIDRATANTE

- Indicado para higiene íntima diária em mulheres com desconforto associado à secura vaginal ou em situações que beneficiem a hidratação tais como, menopausa, diabetes, tratamento para acne e/ou tratamento com antidepressivos.

LACTACYD® PHARMA SENSITIVE

- Destina-se higiene íntima diária para jovens e adolescentes com pele sensível ou irritável (Pele atópica).

LACTACYD® PHARMA ANTISÉPTICO

- A higiene e proteção da zona íntima. Especialmente para o uso durante a gravidez e pós-parto
- Situações de risco acrescido como a prática de desportos.

MECANISMO DE ACÇÃO

A gama **LACTACYD®** é fórmulada e enriquecida com **ácido láctico** que atua criando um ambiente ácido que facilita o crescimento de Lactobacillus estes que atuam em três categorias distintas:

- 1ª Ação antimicrobiana: feita através do mecanismo de exclusão competitiva na competição pelos locais de adesão, nutrientes e fontes de energia.
- 2ª Forma-se um biofilme protetor através da flora vaginal
- 3ª Estimulação e modulação do sistema imunológico do hospedeiro.

Extratos de óleos preciosos: desenvolvida com uma combinação de hidratante e gel de limpeza que atuam deixando a pele macia, suave e hidratada. Uma sensação de pele de seda que dura até 8h.

Aloé Vera: atua como calmante que previne os desconfortos e mantém equilibrada a flora vaginal.

Extrato de pêssego: tem ação hidratante e ainda um agradável aroma a frutos que tornará a higiene diária ainda mais agradável. Possui propriedades re-mineralizante e hidratante devido aos glicídios e sais minerais presentes.

Prebióticos: Inulina e oligossacarídeo alfa glucano são nutrientes para a microflora que promovem o crescimento de boas bactérias.

Extrato de margaridas azuis e Bisabolol: conhecidos pelas suas propriedades calmantes e anti-inflamatórias, remove as descargas irritativas e acalma as mucosas delicadas ou inflamadas.

Complexo L2G: Atua proporcionando nutrientes e hidratação para a delicada mucosa da zona vaginal, permite a melhor absorção da umidade na pele e protege delicadamente o equilíbrio natural da vagina.

Extrato de Tomilho: tem ação energizante, estimulante e tonificante, além das suas propriedades antissépticas e antibacterianas ajuda a proporcionar uma proteção activa e a prevenir o mau odor causado por bactérias.

Usnato de Cobre: agente antibacteriano natural derivado do óleo de girassol com propriedades desodorizantes que favorece a estabilidade microbiana.

POSOLOGIA

Toda Gama Lactacyd:

Uso diário, Aplicar na zona íntima molhada, com uma massagem suave, enxaguar abundantemente com água. Depois, secar cuidadosamente a pele.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Uso somente na mucosa externa
- Não utilizar em crianças com idade inferior a três anos - **Lactacyd® Girl**

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | **PORTUGAL**

INICIO



NOME MEDICAMENTO

BABY SURE®

COMPOSIÇÃO DA FITA TESTE

Anticorpo policlonal caprino anti-camundongo (IgG)

Anticorpo A anti-hCG monoclonal de camundongo

Conjugado de ouro coloidal de anticorpo B anti-hCG monoclonal

APRESENTAÇÃO

1 caixa com uma fita teste + 1 recipiente para coleta de amostra

DISPOSITIVO MÉDICO

APARELHO GENITO-URINÁRIO

Teste de Gravidez

INDICAÇÕES

BABY SURE está indicado para:

Obter um resultado visual qualitativo para a detecção “in vitro” da gravidez na fase inicial.

MECANISMO DE ACÇÃO

O Teste de Urina Baby Sure utiliza uma combinação de anticorpos monoclonais conjugados corados e policlonais de fase sólida para identificar seletivamente o hCG em amostras de testes com um alto grau de sensibilidade (20 mUI/mL). A amostra migra através da ação capilar pela membrana para reagir com o conjugado corado, provocando a formação de linhas coloridas. As amostras positivas reagem com o conjugado colorido de anticorpos específicos de HCG para formar uma linha colorida na região da linha de teste da membrana. A ausência desta linha colorida sugere o resultado negativo.

PROCEDIMENTO DO TESTE

1. Imergir a fita teste Baby Sure na urina até o limite da linha de marca na vertical
2. aguardar pelo menos 20 segundos e colocar sobre uma superfície limpa seca e não absorvente.
3. Aguardar até que as faixas coloridas apareçam, dependendo da concentração de HCG na amostra em teste, . um resultado **positivo** pode aparecer em até **40 segundos**. No entanto, para confirmar um resultado **negativo**, é necessário aguardar o tempo total de reação de **5 minutos**.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O teste é considerado positivo mesmo que as faixas tenham tonalidades diferentes (uma bem mais clara que a outra). Se não aparecer a 1ª faixa vermelha ou rosa, é sinal que a fita teste, apresenta alterações na sua qualidade, não devendo ser utilizada;
- Os resultados obtidos após 10 minutos devem ser considerados inválidos
- Sensibilidade é de 20 mUI/mL de hCG na amostra da urina.
- Preferível colher amostra da primeira urina da manhã, pois esta geralmente contém maior concentração de HCG, no entanto, podem ser utilizadas amostras de urina coletadas a qualquer horário do dia.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA- Indústria Brasileira, **Brasil**

BULA ONLINE

INICIO



DESPOSITIVO DE DIAGNÓSTICO

URINAL TEST®

APRESENTAÇÃO

Caixa com 2 testes

APARELHO GENITO-URINÁRIO

DISPOSITIVO MÉDICO

Teste de urina

INDICAÇÕES

Urina teste é indicado para diagnosticar infecção do trato urinário.

MECANISMO DE ACÇÃO

O diagnóstico é baseado na determinação de nitritos e leucócitos na urina.

DIAGNÓSTICO

Uso adulto e pediátrico.

Mergulhar a tira de diagnóstico do teste de urina em uma amostra de urina, os resultados são obtidos por comparação direta da tira de teste com a paleta de cores após o tempo de 2 minutos.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é necessário usar outro equipamento de laboratório para o teste
- Alguns medicamentos como antibióticos e vitamina C podem levar a alterações no exame simples de urina.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) | **ALEMANHA**

INICIO



**NOME MEDICAMENTO****METIBASOL®****SUBSTANCIA ACTIVA****TIAMAZOL 5mg****APRESENTAÇÃO**

Frasco com 60 comprimidos

H03BB02**PREPARAÇÕES HORMONAIS SISTÉMICAS****PREPARAÇÕES ANTITIRÓIDE- DERIVADOS DE IMIDAZOL
CONTENDO ENXOFRE****INDICAÇÕES****METIBASOL** é utilizado no tratamento do hipertiroidismo:

- 1 - Como tratamento definitivo
- 2 - Em associação com iodo radioativo
- 3- Para controlar a sintomatologia durante a preparação para o tratamento cirúrgico.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **TIAMAZOL** Inibe a formação da hormona tiroideia por interferir na incorporação do iodo na tireoglobulina formando iodotironinas. A inibição da síntese hormonal origina a depleção das reservas da tireoglobulina iodada de que resulta a melhoria sintomática. A ação ocorre a nível intra e extra tiroideu.

POSOLOGIA**Via de administração:** oral

Adultos Hipertiroidismo Ligeiro	Dose inicial: é de 5mg 3x/dia de 8h/8h/2meses.
Hipertiroidismo moderadamente grave	Dose inicial: é de 10mg/3x/ dia 8h/8h ou 10mg 4x/dia 6h/6h/2meses.
Hipertiroidismo grave	Dose inicial: é de 20 mg 3x/dia 8h/8h/2meses.
	Dose diária de manutenção: entre 5-30 mg durante 12 a 18 meses
Hipertiroidismo em crianças	Dose inicial:0,4mg/kg Dose de Manutenção: é aproximadamente metade da dose inicial.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Dado que risco de agranulocitose induzida parece substancialmente aumentada em dosagens superiores a 40 mg diários do Tiamazol , alguns clínicos sugerem que sempre que possível as dosagens devem ser inferiores a 30 mg diários.
- Contraindicado em doentes com sintomas que sugerem a insuficiência hepática (anorexia, dor no quadrante superior direito).
- O uso deste medicamento requer estudo frequente da leucopoiese, devendo ser utilizado com precaução em pacientes idosos.
- O Metibasol contém lactose, portanto, não deve ser utilizando em pacientes com intolerância a galactose, deficiência de lactase ou mal absorção de glucose-galactose.

ORIGEM**SANÓBIA- Centro de Saúde e Estética LDA | PORTUGAL****BULA ONLINE****INICIO**



NOME MEDICAMENTO

METFORMINA CICLUM®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

METFORMINA 500mg
 METFORMINA 850mg
 METFORMINA 1000mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 60 comprimidos (6 x10)

A10BA02

TRATAMENTO DA DIABETES

BIGUANIDAS - MEDICAMENTOS HIPOGLICEMIANTES
 ORAIS EXCLUINDO INSULINAS

INDICAÇÕES

Indicado no tratamento da diabetes mellitus tipo 2 (não insulino dependente), quando a dieta, o exercício físico e a perda de peso por si só não são capazes de controlar os níveis de açúcar no sangue.

MECANISMO DE ACÇÃO

A metformina é um biguanida com efeitos anti-hiperglicémicos que permite reduzir a glicose plasmática basal e pós-prandial. Não estimula a secreção de insulina e, por isso, não produz hipoglicémia.

A metformina pode atuar através de 3 mecanismos:

- Redução da produção de glicose hepática, por inibição da gliconeogénese e da Glicogenólise.
- No músculo, aumentando a sensibilidade à insulina, melhorando a captação e utilização de glicose periférica;
- Retardando a absorção de glicose a nível intestinal.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Adultos com taxa de filtração glomerular (TFG) normal \geq 90ml/min.	A dose inicial habitual: 1cp de 500mg / 850 mg 2-3x/dia durante ou após as refeições. Ao fim de 10 a 15 dias, a dose deverá ser ajustada gradualmente com base nos valores da glicémia. Dose máxima: 3g/dia
Associação com insulinarais	A dose inicial habitual: de 1 cp de 500mg/ 850mg, 2-3x/dia Dose de insulina: deve ser ajustada com base nos valores da glicémia. Dose máxima: 3g/dia
Adultos com TFG ml/min	Dose máxima diária total: (a dividir em 2 a 3 doses diárias)
60-89	3 000 mg
45-59	2 000 mg
30-44	1 000 mg
<30	A metformina está Contraindicada
Crianças e adolescentes (a partir dos 10 anos) em monoterapia e em associação com a insulina	Dose inicial habitual: 1cp de 500mg / 850 mg 1x/dia durante ou após as refeições. Ao fim de 10 a 15 dias, a dose deverá ser ajustada gradualmente com base nos valores da glicémia Dose máxima:

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado em qualquer tipo de acidose metabólica aguda (tal como acidose láctica ou cetoacidose).
- Contraindicado em situações agudas com potencial para alterar a função renal, tais como: desidratação, infeção grave, choque.
- Doença aguda ou crónica suscetível de provocar hipoxia tecidual.

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

GLUCOCARE®

SUBSTANCIA ACTIVA

BERBERINA 500 mg

EXTRATO DE BANABA 48 mg

CRÓMIO 0.75 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 comprimidos

**PREVENÇÃO DA DIABETES - HIPOGLICEMIANTES ORAIS
SUPLEMENTO DE EXTRATOS VEGETAIS E CRÓMIO**

INDICAÇÕES

Indicado para manutenção de níveis normais de glucose no sangue.

MECANISMO DE ACÇÃO

A berberina é um alcaloide produzido por determinadas plantas, como a Uva-espim (*Berberis vulgaris*), exerce diferentes efeitos antioxidantes, anti-inflamatórios, hipoglicémicos, hipotensores e hipolipidémicos.

As funções biológicas do **crómio** estão intimamente relacionadas com as funções da insulina. O crómio não substitui a insulina nem estimula o organismo a produzir maiores quantidades, mas potencia a sua ação fazendo com que atue de forma mais efetiva. A relação entre o crómio e a insulina no organismo ainda não está claramente definida. No entanto, sabe-se que, por potenciar a ação da insulina, o crómio está associado ao normal metabolismo dos hidratos de carbono, proteínas e gorduras.

Extrato de banaba é uma planta asiática *Lagerstroemia speciosa* que Contribui para o emagrecimento e controle saudável da diabetes por meio da inibição da Alfa-Glicosídase e Alfa-Amilase. Também acelera o metabolismo e quebra da glicose pela estimulação da produção da frutose-2 e 6-biofosfato, que são essenciais no organismo para a quebra adequada da glicose, evitando que a mesma se concentre em excesso no sangue. Aumenta a captação da glicose nas áreas de alta concentração, como as células musculares e de gordura e estabilizando seus níveis de concentração no sangue.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Adultos (mais de 18 anos)	1 comprimido por dia, deve ser tomado durante ou logo após o jantar.
----------------------------------	--

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Apenas para uso em adultos a cima dos 18 anos.
- A administração do **GlucoCare** não deve ser utilizada como substituto de uma dieta equilibrada, variada e de um estilo de vida saudável.
- Este medicamento não deve ser tomado em jejum.
- Pode ser utilizado todo o ano, sem interrupções.
- Não é recomendado na gravidez e no aleitamento.
- Não deve ser tomado com ciclosporina, anticoagulantes, levodopa (L-DOPA) e levotiroxina (L-tiroxina).
- A administração em simultâneo com antidiabéticos orais deve ser avaliada.
- A administração em pacientes com insuficiência hepática deve ser avaliada.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) ALEMANHA

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

GLIMEPIRIDA CICLUM®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

GLIMEPIRIDA 2 mg

GLIMEPIRIDA 4 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 60 comprimidos (6 x10)

A10BB12

TRATAMENTO DA DIABETES

SULFONILUREIAS- MEDICAMENTOS

HIPOGLICEMIANTES ORAIS EXCLUINDO INSULINAS

INDICAÇÕES

Indicado no tratamento da diabetes mellitus tipo 2 (não insulínica), quando a dieta, o exercício físico e a perda de peso por si só não são capazes de controlar os níveis de açúcar no sangue.

MECANISMO DE ACÇÃO

A **glimepirida** é uma substância hipoglicemiante administrada por via oral, que pertence ao grupo das sulfonilureias. A glimepirida atua essencialmente pela estimulação da libertação da insulina pelas células beta pancreáticas em resposta ao estímulo fisiológico da glucose. As sulfonilureias também regulam a secreção de insulina fechando o canal de potássio sensível ao ATP na membrana da célula beta. Ao fechar o canal de potássio, induz-se a despolarização da célula beta, o que leva à abertura dos canais de cálcio e, portanto, a um aumento à entrada de cálcio na célula que ativa a libertação de insulina por exocitose.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral. Adultos.

Dose inicial:

1cp de 1mg 1x/dia. Se for conseguido um bom controlo, esta dose deve ser usada como terapêutica de manutenção.

Ajuste da dose:

gradual em função do controlo glicémico, com intervalo de 1 a 2 semanas entre cada aumento da dose, para 2mg, 3mg ou 4mg 1x/dia.

Dose máxima: 6mg, 1x/dia

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Administração não recomendada em crianças.
- Em doentes não controlados adequadamente com a dose máx diária da metformina, pode ser iniciada a terapêutica concomitante com glimepirida.
- Contraindicado na gravidez. Se a mulher pretende engravidar ou descobrir que está grávida, o tratamento deve ser mudado o mais rápido possível para a terapêutica com insulina.
- A posologia é determinada com base nos resultados das determinações da glucose no sangue e na urina.
- Se o doente tiver reação hipoglicémica com 1mg de glimepirida 1x/dia, indica que o doente pode ser controlado apenas com dieta.
- Contraindicado perante perturbações da função renal ou hepática, sendo aconselhável, nos casos mais graves, uma mudança para insulina.

ORIGEM

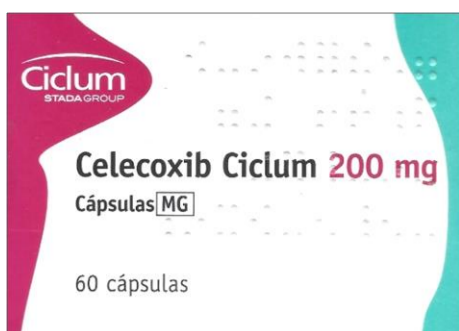
CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

BULA ONLINE



INICIO



**NOME MEDICAMENTO****CELECOXIB CICLUM®****SUBSTANCIA ACTIVA****CELECOXIB 200 mg****APRESENTAÇÃO**

Caixa com 60 cápsulas (6x10)

M01AH01**SISTEMA MÚSCULO-ESQUELÉTICO****Anti-inflamatórios não esteroides.
Inibidores seletivos da Cox 2.****INDICAÇÕES**

Indicado para adultos no alívio sintomático no tratamento da osteoartrose, da artrite reumatoide e da espondilite anquilosante.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **celecoxib** tem atividade inibidora seletiva da cicloxigenase- 2 (COX-2). Os inibidores da COX-2 reduzem a formação de prostaciclina sistémica sem afetar o tromboxano das plaquetas. A COX2 é tida como primeiro responsável pela síntese de prostanoídes mediadores da dor, inflamação e febre.

POSOLOGIA**Via de administração: oral**

Osteoartrose:	Dose única diária : 200 mg ou 100mg 2x/dia/2 semanas. O aumento da dose para 200 mg 2x/dia poderá aumentar a eficácia.
Artrite reumatoide:	Dose recomendada: 100mg 2x/dia. Se necessário, a dose poderá ser aumentada para 200 mg, 2x/ dia.
Espondilite anquilosante	Dose única diária: 200 mg ou 100mg 2x/dia. o aumento da dose para 400 mg/ dose única diária ou dividida em duas tomas poderá aumentar a eficácia. Dose máxima recomendada é de 400 mg por dia para todas as indicações
Idosos (> 65 anos): Tal como para adultos jovens	Dose recomendada: 200 mg por dia.

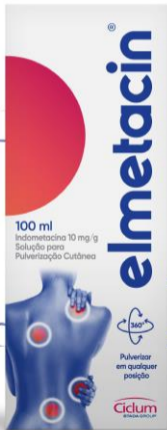
NOTAS E PRECAUÇÕES

- A utilização de **celecoxib** não está indicada em crianças (doentes com menos de 12 anos de idade).
- Contraindicado na úlcera péptica ativa ou hemorragia gastrointestinal.
- Gravidez , lactação e mulheres em idade fértil, a não ser que utilizem um método contraceptivo adequado.
- Contraindicado na Insuficiência hepática grave (albumina sérica < 25 g/l) e Insuficiência cardíaca congestiva.
- Existe um aumento adicional do risco de efeitos adversos gastrointestinais (úlceras gastrointestinais ou outras complicações gastrointestinais) quando **Celecoxib** é administrado concomitantemente com o ácido acetilsalicílico (mesmo em doses baixas).

ORIGEM**CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL****BULA ONLINE****INICIO**

Quem passa pela **nova
embalagem Elmetacin®**
não fica indiferente.

Fica **sem dor.**
Fica **melhor.**



elmetacin[®]

Indometacina 10 mg/g
Solução para Pulverização Cutânea

Cicum
BRASIL



A Indometacina possui propriedades anti-inflamatórias e analgésicas¹:

- ✘ Melhoria rápida dos sinais inflamatórios como dor e edema e aumento significativo da mobilidade articular
- ✘ Ação benéfica nas situações inflamatórias crônicas.

Elmetacin[®] está indicado em todos os quadros dolorosos e inflamatórios do aparelho locomotor, nomeadamente²:

- ✘ Lesões traumáticas e desportivas: Distensões, contusões e entorses;
- ✘ Dores musculares ligeiras a moderadas;
- ✘ Afeções reumáticas dos tecidos moles: Tendinites, tenossinovites, periartrose do ombro;
- ✘ Afeções reumáticas degenerativas: Artroses (incluindo as da coluna vertebral)

elmetacin®

Indometacina 10 mg/g
Solução para Pulverização Cutânea

Cidlum
BYNADA GROUP



Vantagens de **Elmetacin**:

- ✘ A única preparação tópica com indometacina disponível em Portugal²
- ✘ Utilização em qualquer posição¹
Para localizações difíceis
- ✘ Aplicação sem tocar¹
Sem pressão desnecessária nas áreas dolorosas
- ✘ Formato pequeno, útil e prático¹
Ideal para utilização em viagem
- ✘ Inodoro logo após a aplicação¹
Para uma utilização discreta no trabalho ou em viagem
- ✘ Frasco inquebrável e leve¹
Transportável em qualquer mala e saco de desporto

Referências: 01. Elmetacin®. Resumo das Características do medicamento. Setembro 2020. 62. Informed. Disponível em http://app7.informed.pt/informo/lista.php?cdi=94954&id=CF&id=nome_comec=6&dosagem=&ncpsem=&chtm=&forma_farmac=&estado_aim=&pesquisa_titular=&ft=&grupo_produto=&ato=&disp=&pagina=1. Acesso a 29/01/2018.

NOME MEDICAMENTO

ELMETACIN®

SUBSTANCIA ACTIVA

INDOMETACINA 1% 10mg/gr

APRESENTAÇÃO

Frasco com 100ml de solução para pulverização cutânea

M02AA23

SISTEMA MÚSCULO-ESQUELÉTICO

ANTI-INFLAMATÓRIOS NÃO ESTERÓIDES PARA USO TÓPICO

INDICAÇÕES

Indicado em todos os quadros dolorosos e inflamatórios do aparelho locomotor, nomeadamente:

- Lesões traumáticas e desportivas: distensões, contusões e entorses;
- Dores musculares ligeiras a moderadas;
- Afecções reumáticas dos tecidos moles: tendinites, tenossinovites, periartrose do ombro;
- Afecções reumáticas degenerativas: artroses (incluindo as da coluna vertebral).

MECANISMO DE ACÇÃO

Elmetacin possui acção anti-inflamatória e analgésica por inibição da síntese de prostaglandinas.⁴

A aplicação de **Elmetacin** induz uma melhoria rápida dos sinais inflamatórios como dor e edema e um aumento significativo da mobilidade articular.

POSOLOGIA

Via de administração: tópica

Elmetacin **aplica-se 3 a 5 vezes por dia, 5 a 15 pulverizações** de acordo com a extensão da área a tratar.

Dose máxima diária: 20 g de Elmetacin (correspondente a 200 mg de indometacina).

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado no último trimestre de gravidez.
- Deve ser avaliado o uso durante os primeiros 6 meses de gravidez, durante o aleitamento, nas crianças com idade inferior a 14 anos, e nos doentes com úlcera gástrica ou duodenal.
- A solução contém álcool; é facilmente inflamável, portanto, não deve ser colocada em contacto com os olhos, mucosas e feridas abertas.

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

MOBILISIN®

SUBSTANCIA ACTIVA

ÁCIDO FLUFENÂMICO 30mg/g
POLISSULF. MUCOPOLISSACÁRIDOS 2mg/gr

APRESENTAÇÃO

Bisnaga com 100g creme

M01AG03

SISTEMA MÚSCULO-ESQUELÉTICO

ANTI-INFLAMATÓRIOS NÃO ESTERÓIDES PARA USO TÓPICO

INDICAÇÕES

Indicado para o tratamento local de:

- Alterações inflamatórias dos músculos, tendões, ligamentos, articulações, em doenças reumáticas como a artrite reumatoide, a espondilartrite anquilosante e outras, como coadjuvante, quando indicado;
- Doenças reumáticas degenerativas (artroses, incluindo as da coluna vertebral), como coadjuvante, quando indicado;
- Doenças reumáticas abarticulares (mialgia, tenossinovite, tendinite, periartrite).

MECANISMO DE ACÇÃO

Ácido flufenâmico atua sobre o metabolismo do ácido araquidónico: inibição da síntese de prostaglandinas e leucotrienos. A atividade dos mediadores do processo inflamatório (histamina, bradiquinina, etc) é reduzida.

Polissulfato de mucopolissacáridos atua sobre os processos de degradação do tecido inflamado. Acelera a eliminação dos depósitos de fibrina no local de inflamação devido às suas acções de activador do plasminogénio e em virtude do seu efeito anti-trombina. Reforça ainda os processos metabólicos do mesênquima, contribuindo para a regeneração do tecido lesionado.

POSOLOGIA

Via de administração: tópica

Aplicar 5 a 10 cm de creme 3 a 4 vezes ao dia, com massagem ligeira, na zona afetada. O Mobilisin creme demonstrou ser eficaz quando utilizado em combinação com fisioterapia.

Pode ser utilizado em massagens, fonoforese e iontoforese. Em iontoforese deve ser aplicado sob o cátodo.

A duração média do tratamento é de 2 a 3 semanas

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado em doentes com insuficiência renal.
- Não deve ser utilizado em crianças de idade inferior a 14 anos, nem durante a gravidez e a lactação por não se dispor de dados suficientes.
- Não deve ser posto em contacto com as mucosas, olhos ou feridas abertas.

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO



NOME MEDICAMENTO

GELO-BIO®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Salicilato de Metila 0,0333 mL

Cânfora 0,0333 g

Mentol 0,0083 g

APRESENTAÇÃO

Embalagem contendo tubo de 150ml, Aerosol

APARELHO LOCOMOTOR

DORES ARTICULARES E MUSCULARES

INDICAÇÕES

Gelo-Bio é indicado para o tratamento exclusivamente tópico dos sintomas de:

- Reumatismo;
- Nevralgias (dor intensa na região da lesão envolvendo nervos);
- Torcicolos (enrijecimento dos músculos do pescoço);
- Contusões e dores musculares.

MECANISMO DE ACÇÃO

Este medicamento atua promovendo analgesia (redução da dor) e hiperemia (aumento da quantidade de sangue na superfície do local afetado) da pele, no local em que é aplicado; promove leve anestesia local causada pela sensação de frio que promove no local de sua aplicação; age produzindo vasodilatação local, aliviando a dor das estruturas profundas que se apresentam inflamadas ou lesionadas.

POSOLOGIA

Via de administração: Tópica

Dois aplicações diárias sobre a região afetada, até melhora da dor.

No momento de usar, evite inalação deste produto e proteja os olhos durante a aplicação. **Aplicar no máximo 3 vezes ao dia.**

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O uso de salicilato de metila, deve ser feito com cuidado por pacientes com risco aumentado de desenvolver dores abdominais, náuseas e vômitos, principalmente pacientes com dispepsia (indigestão) e sabidamente com lesões da mucosa gástrica.
- Este medicamento é contraindicado para menores de 2 anos de idade
- Este medicamento não deve ser aplicado sobre feridas ou em mucosas.;
- Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista;

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | **BRASIL**

INICIO





APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO

MOBIFLEX® DUO

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Extrato de *Boswellia serrata* 300 mg
Colagénio tipo II (correspondente a 10 mg de Colagénio tipo II não desnaturado) 27,8 mg
Vitamina C 12 mg
Manganês 1 mg

APRESENTAÇÃO

Embalagem de 30 comprimidos

APARELHO LOCOMOTOR

OSSOS E ARTICULAÇÕES

INDICAÇÕES

Mobiflex® está indicado para contribuir na manutenção de ossos normais, para a formação normal de tecidos conjuntivos e para o funcionamento normal das cartilagens.

MECANISMO DE ACÇÃO

Extrato de *Boswellia serrata* possui ação anti-inflamatória pela inibição da produção de leucotrienos através da ação direta sobre a 5-lipoxigenase, uma enzima chave para a produção de leucotrienos e também pela inibição da enzima elastase leucocitária e do complemento.

Colágeno tipo II é a principal proteína estrutural na cartilagem, responsável pela sua resistência e firmeza. Age juntamente com o sistema imunológico para manter as articulações saudáveis, promovendo sua mobilidade e flexibilidade, prevenindo ou reduzindo casos de inflamações e lesões.

vitamina C contribui para a formação normal de colagénio para funcionamento normal das cartilagens e ossos.

Manganês contribui para a manutenção de ossos normais e para a formação normal de tecidos conjuntivos.

- Mobiflex Duo modula a resposta imune em relação ao colágeno tipo II. Desta forma previne o "ataque" autoimune às cartilagens e assim é restabelecido o equilíbrio entre a quebra e síntese dessa proteína. Por consequência, há uma diminuição da inflamação com consequente diminuição da dor.
- A Resina de *Boswellia* é um anti-inflamatório natural excelente para combater dores articulares devido a artrite reumatoide e para acelerar a recuperação
- Vitamina C atua no sistema imunológico contribuindo para formação normal do colagénio e, desse modo, para funcionamento normal das cartilagens e ossos
- O manganês contribui para manutenção de ossos normais e para a formação normal de tecidos conjuntivos

POSOLOGIA

Via de administração: oral

- 1 comprimido por dia ao pequeno almoço
- Recomenda-se manter o tratamento durante pelo menos 3 meses

NOTAS E PRECAUÇÕES

Mobiflex Duo não deve ser utilizado como substituto de um regime alimentar variado e equilibrado e de um modo de vida saudável; não exceder a dose diária recomendada Não tome em caso de alergia a algum dos constituintes do suplemento.

Não exceder a dose diária recomendada

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

INICIO





VITERRA

MULTIVITAMÍNICOS

Marca Viterra

Multivitamínicos

Gama Especializada

Toma Diária

Boost
Energia

Magnésio

Stress



NOME MEDICAMENTO

VITERRA ARTICULAÇÕES

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Curcumina líquida	550 mg
curcuminóides	33,0 mg
Vitamina C	10 ug
Vitamina D	12 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 Cápsulas

SISTEMA MUSCULO ESQUELÉTICO

OSSOS E ARTICULAÇÕES

INDICAÇÕES

Especialmente desenvolvido para reforçar a função da cartilagem e contribuir para a flexibilidade das articulações.

Indicado para:

- Osteoartrite ou artrite reumatoide;
- Redução de sintomatologia: dor e sintomas relacionados com a inflamação, Melhoria do inchaço na articulação e rigidez matinal.

MECANISMO DE ACÇÃO

Através da tecnologia patenteada NovaSol, o **NOVO Viterra Articulações** contém Curcumina Líquida Bio-micelar de acção rápida e prolongada, que demonstra ter propriedades anti-artrite, antioxidantes e anti-inflamatórias, contribuindo para melhoria do inchaço nas articulações e rigidez matinal, unindo as propriedades da curcumina com a **Vitamina C**, o Viterra Articulações contribui para a normal formação do colagénio para o funcionamento normal das cartilagens; ainda contém a **Vitamina D**, que contribui para a manutenção do normal funcionamento muscular e dos ossos.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Dose recomendada: 1 comprimido por dia, preferencialmente ao pequeno-almoço.

Dose Máxima: 1 comprimido por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Sem açúcar, sem corantes, sem conservantes, sem glúten, sem gelatina, sem lactose.
- Adequado a vegetarianos.
- Não recomendado em caso de obstrução biliar, doença hepática, cálculos biliares ou qualquer outra doença biliar.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO



**NOME MEDICAMENTO****ALOPURINOL CICLUM®****SUBSTANCIA ACTIVA****ALOPURINOL 300 mg****APRESENTAÇÃO**

Caixa com 60 comprimidos (6x10)

M04AA01**SISTEMA MÚSCULO-ESQUELÉTICO****MEDICAMENTOS ANTIGOTOSOS****INDICAÇÕES**

Indicado para o tratamento de:

- Níveis de ácido úrico demasiado elevados
- Gota
- Cálculos renais e sua profilaxia
- hiperuricemia secundária (por ex: síntese nucleoproteica demasiado elevada sob químico ou radioterapia).

MECANISMO DE ACÇÃO

O **alopurinol** é um antigotoso que inibe a xantina-oxidase, a enzima que catalisa a conversão da hipoxantina em xantina e a conversão da xantina em ácido úrico, reduzindo as concentrações séricas do ácido úrico e a possibilidade de precipitação nas articulações desencadeadora das crises de Gota.

POSOLOGIA

Via de administração: oral

Adultos:	
Casos moderados:	Dose única diária: 300 mg, após uma refeição principal com bastantes líquidos.
Casos graves	Dose única diária 600 mg Dose máxima : 800 mg/dia.
insuficiência renal	Ligeira: ½ comp↔ 150mg até 300mg/dia Grave: no máximo ½ comp↔150mg /dia.
Crianças	Dose recomendada: 8 mg/kg/dia

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Em caso de estômago sensível, a tolerância pode ser melhorada através de ingestão suficiente de líquidos (água, leite).
- Os comprimidos de Alopurinol 300 mg Comprimidos têm uma ranhura, de modo a que possam ser mais facilmente divididos em caso de necessidade (por ex: terapêutica prolongada).
- Contraindicado durante a gravidez e período de aleitamento.
- No início da terapêutica podem surgir em alguns doentes casos agudos de gota. Devem ser controlados através de administração simultânea e profilática de colquicina em dose subclínica (todos os dias ou em dias alternados 0,5 mg de colquicina).

ORIGEM**CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL****BULA ONLINE****INICIO**

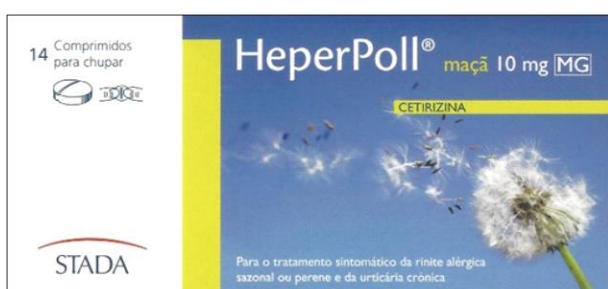
PROTEJA-SE DAS ALERGIAS

Heperpoll®

maçã

CETIRIZINA





NOME MEDICAMENTO

**HEPERPOLL® MAÇÃ
CETIRIZINA CICLUM®**

SUBSTANCIA ACTIVA

Dicloridrato de cetirizina 10 mg

APRESENTAÇÃO

HEPERPOLL® MAÇÃ

Caixa com 14 comprimidos para chupar (sabor maçã)

CETIRIZINA CICLUM®

Caixa com 20 comprimidos revestidos por película

R06AE07

APARELHO RESPIRATÓRIO

Anti-histamínicos para uso sistémico

INDICAÇÕES

- Indicada para alívio dos sintomas nasais e oculares da rinite alérgica sazonal e perene;
- Indicada para alívio dos sintomas (que incluem comichão e pápulas) de urticária crónica idiopática e de outros tipos de urticária.

MECANISMO DE ACÇÃO

A **cetirizina** é um anti-histamínico de 2ª geração, metabolito humano da hidroxizina.

Caracteriza-se pela ausência de efeitos neurodepressores (sedação e sonolência), pois não atravessa a barreira hematoencefálica.

Atua como:

- Antagonista potente e altamente seletivo dos receptores-H1 de histamina periféricos;
- Inibidor da liberação da histamina;
- Inibidor da migração dos eosinófilos (células inflamatórias);

A cetirizina diminui a hiper reatividade brônquica, provocada pela histamina, no paciente asmático.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Heperpoll maçã: deixar dissolver o comprimido na boca, chupando.

Cetirizina: os comprimidos devem ser engolidos com um copo de líquido.

Heperpoll maçã	Dose habitual: 5 mg
Crianças entre 6 e 12 anos	(meio comprimido) 2x/dia – 12h/12h
Cetirizina	Dose habitual: 10 mg
Adultos e crianças com idade superior a 12 anos	(um comprimido) 1x/dia – 24h/24h
Ajuste da posologia para doentes adultos com	Ligeiro (depuração 50 – 79): 10 mg, 1x/dia; Moderado (depuração 30 – 49): 5 mg, 1x/dia;

A duração do tratamento depende do tipo, duração e evolução dos sintomas e é determinada pelo médico.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é recomendada em crianças menores de 6 anos;
- Contraindicada para pacientes com patologia renal terminal, submetidos a diálise (depuração < 10);
- Administrar com precaução em pacientes com antecedentes médicos ou familiares de epilepsia ou convulsões;
- Não recomendada a grávidas e lactantes.

ORIGEM

CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL

BULA ONLINE

HEPERPOLL

INICIO



BULA ONLINE

CETIRIZINA



**NOME MEDICAMENTO****DESLORATADINA CICLUM®****SUBSTANCIA ACTIVA****DESLORATADINA 5 mg****APRESENTAÇÃO**

Caixa de 20 comprimidos revestidos por película

R06AX27**APARELHO RESPIRATÓRIO****INDICAÇÕES**

Indicada para alívio dos sintomas nasais e oculares da rinite alérgica sazonal e perene;

- Indicada para alívio dos sintomas (que incluem comichão e pápulas) de urticária crónica idiopática e de outros tipos de urticária.

MECANISMO DE ACÇÃO

A **desloratadina** é um anti-histamínico de 2ª geração, metabólito ativo da loratadina.

Caracteriza-se pela ausência de efeitos neurodepressores (sedação e sonolência), pois não atravessa a barreira hematoencefálica.

Actua como:

- Antagonista potente e altamente seletivo dos receptores-H1 de histamina periféricos;
- Inibidor da liberação da histamina;
- Inibidor da migração de células inflamatórias;

A desloratadina diminui a hiper reatividade brônquica, provocada pela histamina, no paciente asmático.

POSOLOGIA

Adultos e adolescentes (com idade igual ou superior a 12 anos)	e Dose habitual: 5 mg (um comprimido) 1x/dia – 24h/24h
Rinite alérgica intermitente (presença dos sintomas durante menos de 4 dias por semana ou por menos de 4 semanas por ano): deve ser controlada de acordo com a avaliação dos antecedentes da doença do paciente e o tratamento pode ser interrompido após a resolução dos sintomas e reiniciado após a reaparição dos mesmos.	
Rinite alérgica persistente (presença de sintomas durante 4 dias ou mais por semana, e durante mais de 4 semanas por ano): pode ser proposto tratamento contínuo aos pacientes durante períodos de exposição aos alérgenos.	

A duração do tratamento depende do tipo, duração e evolução dos sintomas e é determinada pelo médico.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicada para crianças menores de 12 anos de idade;
- Administrar com precaução em pacientes com insuficiência renal grave;
- Administrar com precaução em pacientes com antecedentes médicos ou familiares de epilepsia ou convulsões;
- Não recomendada a grávidas e lactantes.

ORIGEM**CICLUM FARMA – GRUPO STADA (desde 1895) PORTUGAL****BULA ONLINE****INICIO**

NOME MEDICAMENTO

XL-S MEDICAL

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Litramina

Acetato de vitamina A (retinol)

Vitamina D3 (colecalfiferol)

Acetato de vitamina E (alfa-tocoferol).

APRESENTAÇÃO

Caixa com 180 cápsulas

APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO

ANTI-OBESIDADE

Captador de gorduras

INDICAÇÕES

XL-S Medical é um suplemento indicado para:

- Tratamento e prevenção da obesidade;
- Controlar o apetite;
- Controle geral do peso;
- Melhorar o trânsito gastrointestinal.

MECANISMO DE ACÇÃO

O XL-S MEDICAL contém Litramina, um complexo de fibras vegetais solúveis e insolúveis de origem natural e orgânica, obtidas a partir de folhas desidratadas de cacto e enriquecida com vitaminas lipossolúveis A, D e E.

- **Capta até 28% das gorduras ingeridas:**

O complexo de fibras Litramine liga-se de imediato à gordura dos alimentos, tornando-se num complexo fibra-gordura de grande dimensão. Este complexo de fibra-gordura é demasiado grande para ser absorvido no intestino delgado, sendo eliminado pelo organismo.

- **Reduz o apetite e controla os desejos alimentares:**

Devido à redução da digestão e absorção das gorduras dos alimentos, menos calorias são absorvidas a partir dos alimentos ingeridos. As fibras insolúveis proporcionam um efeito de volume, enquanto as fibras solúveis aumentam a viscosidade do conteúdo presente no trato gastrointestinal. Essas ações em conjunto impactam a distensão e esvaziamento gástrico, resultando na sensação de saciedade. Além disso, as fibras consumidas ajudam a equilibrar os níveis de açúcar no sangue, ajudando assim a gerir o apetite e a controlar os desejos alimentares.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Dose recomendada:

2 Comprimidos 3x/dia, com líquidos, imediatamente após as refeições.

Dose Máxima: seis (6) comprimidos por dia

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Apenas recomendado para adultos a partir dos 18 anos de idade.
- Recomenda-se a ingestão de bastantes líquidos durante o dia (2 litros de líquido ao longo do dia). Em caso de ingestão de líquidos reduzida, pode ocorrer obstipação ligeira.
- Embora tomar XL-S MEDICAL seja um passo importante na regulação do peso, deve ser considerado parte de um plano geral de controle de peso. Portanto, deve ser tomado em combinação com uma dieta balanceada e atividade física frequente.
- Este produto contém vitamina A na forma de Retinol.
- Depois de ter atingido o peso desejado, pode-se tomar XLS Medical após uma refeição de alta caloria.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO





NOME MEDICAMENTO

BIO C®

SUBSTANCIA ACTIVA

VITAMINA C 1000mg
VITAMINA C 200mg/ml

APRESENTAÇÃO

caixa 10comp. efervescentes (sem açúcar) | **ADULTOS** |
frasco 20ml (gotas sem açúcar) | **INFANTIL E ADULTOS** |

A11GA

VITAMINAS

VITAMINA C (ÁCIDO ASCORBICO)

INDICAÇÕES

- Indicado para correção dos estados de carência de Vitamina C (Ácido Ascórbico)
- Estímulo das defesas do organismo nas épocas de maior perigo de infecção.
- Suprimento das necessidades que ocorrem em estados normais (gestação, lactação, atividade desportiva, trabalho intenso) e patológicos (doenças infecciosas e estados febris).
- Auxiliar do sistema imunológico;
- Doenças crônicas e convalescença;
- Indicado para lactentes e crianças em fase de crescimento.

MECANISMO DE ACÇÃO

A vitamina C é indispensável para o perfeito funcionamento das células pelo papel que desempenha no metabolismo celular, participando dos processos de oxirredução. Através de sua atuação no transporte de eletrões, intervém em diversas reações metabólicas. Nos tecidos, a vitamina C também desempenha importante papel na proteção do organismo contra infecções, aumentando a função bactericida no sangue, participando ainda da formação de anticorpos. Possui também a propriedade de neutralizar a ação tóxica de várias toxinas bacterianas e de produtos metabólicos.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

COMPRIMIDOS | ADULTOS |

recuperação pós-cirúrgica/cicatrizante	1 comprimido efervescente 1x/dia, durante 1 a 2 semanas
auxiliar do sistema imunológico	1 comprimido efervescente 1x/dia, durante 1 a 2 semanas
dieta restritivas e inadequadas ou quadro de doença crônica	1 comprimido efervescente 1x/dia, durante 30 dias.

GOTAS | INFANTIL E ADULTOS |

Faixa etária	Peso (kg)	Posologia máxima diária em gotas. 2gotas/kg	
Lactentes	0-6 meses	3,25 a 7,40 kg 6 a 14 gotas	
	7-11 meses	7,90 a 9,55 kg 16 a 18 gotas	
	Crianças	1-3 anos	9,90 a 14,75 kg 20 a 30 gotas
		4-6 anos	16,70 a 20,75 kg 34 a 42 gotas
7-10 anos		23,30 a 31,50 kg 46 a 62 gotas	
Gestantes	-----	Máx. de 100 gotas	
Lactantes	-----		
Adultos	-----		

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado em casos de litíase urinária oxálica e úrica e insuficiência renal.
- A ingestão de doses altas de ácido ascórbico pode causar anemia hemolítica em pacientes portadores de deficiência de G6PD e pode, também, aumentar a absorção de ferro em pacientes portadores de anemia sideroblástica, hemocromatose ou talassemia.
- A administração de doses elevadas de vitamina C pode precipitar a formação de cálculos renais de oxalato em pacientes predispostos e, no limite, levar à insuficiência renal.
- Altas doses de vitamina C (3gr ou mais) podem ter leve efeito diurético e/ou diarreico.
- Contraindicado em pacientes com cálculo renal (pedra nos rins) com eliminação de oxalato pela urina, pacientes com insuficiência renal grave (deficiência no funcionamento dos rins)

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

BULA ONLINE

**BIO C
COMPRIMIDOS**

INICIO



BULA ONLINE

**BIO C
GOTAS**



VITACÊ®



APROVEITE O CACIMBO SEM PREOCUPAÇÕES

Vitacê® otimiza o sistema imunitário antes, durante e após as constipações.

NOVO



ANTES DA CONSTIPAÇÃO

DURANTE E APÓS A CONSTIPAÇÃO

Perrigo

VITACÊ®

NOVO



Vitacê®
Comprimidos



Vitacê®
Efervescente



Vitacê®
Xarope Infantil



Vitacê®
Júnior Gomas



Vitacê®
Recovery

ANTES DA CONSTIPAÇÃO

DURANTE E APÓS
A CONSTIPAÇÃO

ADULTOS E CRIANÇAS > 12 ANOS

CRIANÇAS > 4 ANOS

ADULTOS E
CRIANÇAS > 4 ANOS

COMPRIMIDOS

EFERVESCENTE

XAROPE

GOMAS

COMPRIMIDOS
PARA CHUPAR

VITACÊ®
30 COMP

VITACÊ®
60 COMP

VITACÊ®
EFERVESCENTE

VITACÊ®
INFANTIL

VITACÊ®
JÚNIOR GOMAS

VITACÊ®
RECOVERY

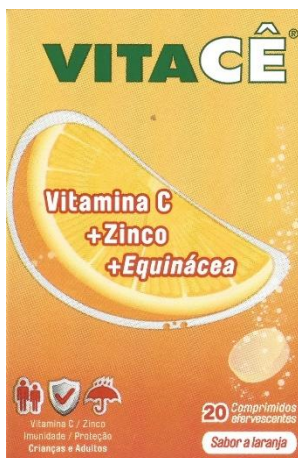
Otimiza o sistema imunitário antes da constipação

	VITACÊ® 30 COMP	VITACÊ® 60 COMP	VITACÊ® EFERVESCENTE	VITACÊ® INFANTIL	VITACÊ® JÚNIOR GOMAS	VITACÊ® RECOVERY
DESCRIÇÃO	Com uma fórmula à base de Vitamina C, Zinco e Equinácea .	Com Vitamina C e Zinco e um agradável sabor a laranja.	Com Vitamina C e Zinco e Geleia Real e um agradável sabor a tutti-frutti.	Uma fórmula à base de Vitamina C, Zinco e Vitamina D , com um agradável sabor a morango.	Otimiza o sistema imunitário e reduz o cansaço e a fadiga, durante e após a constipação.	
TOMA RECOMENDADA	1 comprimido/dia.	1 comprimido efervescente/dia.	5 ml (4-8 anos) ou 10 ml (9-13 anos).	1 goma por dia.	2 comprimidos para chupar por dia.	
IDADE	A partir dos 12 anos.			A partir dos 4 anos.		A partir dos 12 anos.
CAPACIDADE	30 comp.	60 comp.	20 comp. efervescentes	150 ml	60 gomas	16 comp. para chupar
CNP	7341818	6022939	7398628	7065540	6030189	6346833

Com Vitamina C e Zinco que contribuem para o normal funcionamento do sistema imunitário.

APRESENTAÇÃO ONLINE





NOME MEDICAMENTO

VITACÊ®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

VITAMINA C 1000 mg

ZINCO 7,5 mg

EQUINÁCEA 238 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 20 comprimidos efervescentes (2x10)

A11GB

VITAMINAS

ÁCIDO ASCÓRBICO, COMBINAÇÕES

INDICAÇÕES

Vitacê® comprimidos efervescentes foi especialmente formulado com Vitamina C e Zinco, que contribuem para o normal funcionamento do sistema imunitário. Ao seu agradável sabor a laranja junta-se uma fórmula que combina o efeito da Vitamina C e do Zinco com os benefícios da Equinácea, contribuindo para mais resistência aos desafios do dia-a-dia e manutenção da saúde.

Indicado para:

- Auxiliar o sistema imunológico;
- Antioxidante;
- Doenças crónicas e convalescença;
- Dietas restritivas e inadequadas;
- Prevenção de gripes e constipações.

MECANISMO DE ACÇÃO

A vitamina C atua no sistema imunológico, sendo necessária para a formação e funcionamento das células responsáveis pelas defesas do organismo, É fundamental para a produção de colagénio, que promove a cicatrização de feridas e tem importante função de barreira contra a entrada de agentes infecciosos.

O Zinco participa da produção de anticorpos e da formação e funcionamento das células responsáveis pela defesa no nosso organismo. combate os radicais livres e atua na cicatrização de feridas.

Equinácea é uma planta que demonstra atuar na atividade imunomoduladora, o que garante o combate de infeções que atingem o trato respiratório. Além disso, demonstra atividades antifúngica, antibacteriana, antioxidante, anti-inflamatória e anticancerígena.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Dose recomendada: 1 comprimido efervescente por dia, durante ou após uma das principais refeições. Dissolver o comprimido efervescente num copo com água.

Dose Máxima: 1 comprimido efervescente por dia

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é recomendado para crianças com idade inferior a 12 anos, no entanto, crianças dos 4 aos 13 anos de idade é aconselhável o Vitacê® Infantil.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

VITACÊ® INFANTIL

SUBSTÂNCIA ACTIVA

(5ml) VITAMINA C 22,5 mg + ZINCO 4 mg +
GELEIA REAL 500 mg + PRÓPOLIS 25 mg

APRESENTAÇÃO

Frasco 150ml de solução oral (sabor a Tutti-frutti)

A11GB

VITAMINAS

ÁCIDO ASCORBICO, COMBINAÇÕES

INDICAÇÕES

Vitacê Infantil foi especialmente formulado para crianças, apresentando um agradável sabor a Tutti-frutti e uma fórmula avançada que combina o efeito da Vitamina C e do Zinco com os benefícios da Geleia Real e Própolis. É indicado como:

- Auxiliar do sistema imunológico, formulado para permitir e preparar as crianças para enfrentar os meses mais frios, permitindo a prevenção ou recuperação das gripes e constipações e situações de desgaste físico e fraqueza;
- Antioxidante;
- Auxiliar do crescimento.

MECANISMO DE ACÇÃO

A vitamina C: atua no sistema imunológico, sendo necessária para a formação e funcionamento das células responsáveis pelas defesas do organismo, É fundamental para a produção de colagénio, que promove a cicatrização de feridas e tem importante função de barreira contra a entrada de agentes infecciosos.

Zinco: participa da produção de anticorpos e da formação e funcionamento das células responsáveis pela defesa no nosso organismo. combate os radicais livres e atua na cicatrização de feridas.

Geleia Real: é um dos alimentos mais energéticos e saudáveis. Favorece o crescimento e desenvolvimento, e também aumenta as defesas do organismo contra gripes e infeções.

Própolis: tem reconhecidas propriedades antioxidantes, imunoestimulantes e antissépticas protegendo o organismo de gripes, constipações e outras viroses

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Crianças 4-8 anos de idade	Dose diária recomendada: 1 colher de chá (5 ml) por dia. Não exceder a dose diária recomendada, excepto por estrita necessidade. A toma é aconselhada ao pequeno-almoço. Agitar antes de tomar.
Crianças 9-13 anos de idade	Dose diária recomendada: 1 colher de sobremesa (10 ml) por dia. Não exceder a dose diária recomendada, excepto por estrita necessidade.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Recomendada precaução em indivíduos asmáticos e atópicos; contém açúcar e produtos apícolas.
- VITACÊ® infantil não deve ser utilizado como substituto de um regime alimentar variado.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

BIOARGI-C®

ASPARTATO DE ARGININA + ÁCIDO ASCÓRBICO
1.000 mg + 1.000 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 16 comprimidos efervescentes

A11GB

VITAMINAS

ÁCIDO ASCORBICO, COMBINAÇÕES

INDICAÇÕES

- indicado como suplemento vitamínico e/ou mineral pós-cirúrgico e cicatrizante
- suplemento vitamínico e/ou mineral em dietas restritivas e inadequadas
- suplemento vitamínico e/ou mineral em doenças crónicas e na convalescença,
- suplemento vitamínico e minerais antioxidantes
- suplemento vitamínico como auxiliar do sistema imunológico

MECANISMO DE ACÇÃO

A arginina é um aminoácido, substância formadora das proteínas, principal fornecedor do nitrogénio (azoto) ao organismo. Por essa via, desempenha um papel importante na síntese de moléculas, divisão celular, cicatrização de feridas e no sistema imunológico.

A vitamina C atua no sistema imunológico, sendo necessária para a formação e funcionamento das células responsáveis pelas defesas do organismo, É fundamental para a produção de colagénio, que promove a cicatrização de feridas e tem importante função de barreira contra a entrada de agentes infecciosos.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

recuperação pós-cirúrgica/cicatrizante	1 comprimido efervescente 1x/dia, durante 1 a 2 semanas
auxiliar do sistema imunológico	1 comprimido efervescente 1x/dia, durante 1 a 2 semanas
dieta restritivas e inadequadas ou quadro de doença crônica	1 comprimido efervescente 1x/dia, durante 30 dias.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Este medicamento é contraindicado para crianças menores de 12 anos de idade.
- Contraindicado em casos de litíase urinária oxálica e úrica e insuficiência renal.
- A ingestão de doses altas de ácido ascórbico pode causar anemia hemolítica em pacientes portadores de deficiência de G6PD e pode, também, aumentar a absorção de ferro em pacientes portadores de anemia sideroblastica, hemocromatose ou talassemia.
- A administração de doses elevadas de vitamina C pode precipitar a formação de cálculos renais de oxalato em pacientes predispostos

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)



**NOME MEDICAMENTO****CALCIGENOL D®****SUBSTÂNCIA ACTIVA****CÁLCIO + VITAMINA D3****APRESENTAÇÃO****FRASCO 300 ML****A12AX****SUPLEMENTOS MINERAIS****CÁLCIO, COMBINAÇÃO COM VITAMINA D****INDICAÇÕES**

Calcigenol D® é um tónico recalcificante que proporciona um importante contributo de cálcio e vitamina D3 para o seu organismo. O cálcio é um dos nutrientes fundamentais para a consolidação da estrutura óssea e da dentição.

Vitamina D: Tem um papel fundamental na manutenção dos níveis de cálcio sérico e seu direcionamento, sendo essencial para a saúde de ossos e dentes.

- **Calcigenol D®** é um suplemento alimentar e apresenta-se sob a forma de uma suspensão coloidal aromatizada para administração por via oral em embalagens de 300ml.

MECANISMO DE ACÇÃO

O primeiro passo envolvido na ativação de Vitamina D3 é a 25-hidroxilação, que é catalisada pela 25-hidroxilase no fígado e, em seguida, por outras enzimas.

A forma ativa da Vitamina D3 (calcitriol) liga-se a recetores intracelulares que, em seguida, funcionam como fatores de transcrição e modulam a expressão do gene.

O Calcitriol aumenta as concentrações séricas de cálcio por aumentar a absorção gastrointestinal de fósforo e cálcio, aumentando a reabsorção osteoclástica e aumento distal da reabsorção tubular renal de cálcio.

O Calcitriol parece promover a absorção intestinal de cálcio, através da ligação ao recetor da Vitamina D no citoplasma da mucosa do intestino.

Subsequentemente, o cálcio é absorvido através da formação de uma proteína de ligação do cálcio.

NOTAS E PRECAUÇÕES**Via de administração: ORAL**

Latentes: 2 a 3 colheres de chá por dia no leite do biberão ou num pouco de água;

Crianças: 2 a 3 colheres de sobremesa por dia e às refeições;

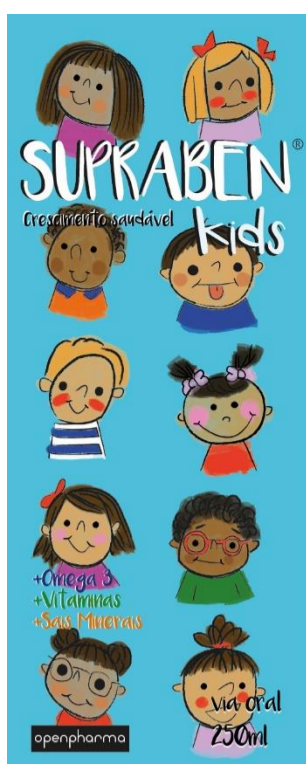
Adultos: 2 a 3 colheres de sopa por dia e às refeições;

Calcigenol D® pode ser misturado com qualquer líquido, incluindo o leite pois não o coagula. Não exceder a toma diária recomendada.

NOTAS E PRECAUÇÕES

Após cada utilização, certifique-se que o frasco se encontra bem fechado. Conservar em local fresco e seco.

ORIGEM**KORANGI, PRODUTOS FARMACÊUTICOS, LDA | PORTUGAL****INICIO**



NOME MEDICAMENTO

SUPRABEN® KIDS | INFANTIL |

SUBSTÂNCIA ACTIVA

ÁCIDO GRAXO	
Omega 3 (Óleo de peixe Desodorizado)	77,78mg
ÓLIGOSSACÁRIDOS	
Frutose (FOS)	11,11mg
Galactose (GOS)	5,56mg
VITAMINAS	
Vitamina C	30mg
Vitamina B1	0,55mg
Vitamina B2	0,70mg
Vitamina B3	8mg
Vitamina B5	3mg
Vitamina B6	0,70mg
Vitamina B9	0,10mg
Vitamina B12	0,0013mg
Vitamina D	0,03mg=120 U.I
Vitamina E	6mg
MINERAIS	
FERRO	4,41mg
ZINCO	4,05mg
COBRE	0,37mg

APRESENTAÇÃO

Frasco com 250 ml

A11JB

APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO

MULTIVITAMINAS E MINERAIS

INDICAÇÕES

O Supraben kids está indicado para:

- O bom funcionamento do sistema nervoso, sistema imunitário e ainda da função psicológica.
- Contribuir no normal metabolismo de energia, reduzir o cansaço e fadiga, pois é essencial para a proteção das células contra as oxidações indesejáveis.

MECANISMO DE ACÇÃO

- **Ómega 3:** Auxilia na prevenção de doenças cardíacas no equilíbrio dos Índices lipídicos do organismo e aumenta a memória e a capacidade de concentração.
- **Vitamina E:** é um antioxidante lipossolúvel que mantém a integridade de membranas celulares.
- **Óligossacarídeos de frutose (FOS):** os FOS possuem características específicas na prevenção de cáries dentárias, redução nos níveis séricos de colesterol total e lipídeos, além de atuarem como estimulantes do crescimento de bifidobactérias no trato digestivo.
- **Óligossacarídeos de galactose (GOS):** os GOS tem efeito protetor contra infecções no trato gastrointestinal, respiratório e urogenital; inibição da diarreia; aumento na capacidade de absorção de diferentes minerais, como o cálcio; efeito benéfico no metabolismo de carboidratos e de lipídios e redução do risco de câncer de cólon.
- **Vitamina C:** é fundamental para a produção de colagénio, este promove a cicatrização de feridas e tem importante função de barreira contra a entrada de agentes infecciosos.
- **Vitaminas do complexo B: B1** (tiamina), **B2** (riboflavina), **B3** (nicotinamina), **B5** (ácido pantoténico), **B6** (piridoxina), contribuem para o normal metabolismo produtor de energia. As vitaminas **B9** (ácido fólico) e **B12** (cobalamina) tem funções hematopoiéticas.
- **Vitamina D:** tem um papel fundamental na manutenção dos níveis de cálcio sérico, essencial para a saúde de ossos e dentes.
- **Os Minerais:** Ferro, Zinco e Cobre são essenciais aos processos metabólicos.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Crianças de 3 a 12 anos:	Dose recomendada: 1 colher de chá (5 ml) ao pequeno almoço.
Crianças > 12 anos:	Dose recomendada: 1 colher de sobremesa (10 ml) ao pequeno almoço.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O produto não deve ser utilizado como substituto de um regime alimentar variado.
- Não deve exceder as dosagens recomendadas salvo indicação de um profissional de saúde.

ORIGEM

OPENPHARMA LDA | PORTUGAL

INICIO





Fadiga Muscular?



Cansaço?



STADA

Magnetrans®

DÁ MAIS ENERGIA À TUA VIDA





Magnetrans®

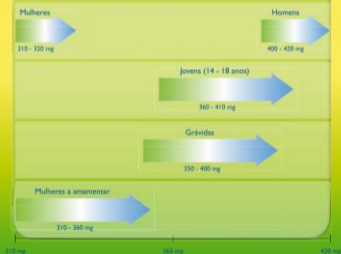
DÁ MAIS ENERGIA À TUA VIDA

direct

ultra

A Ingestão de magnésio é um requisito importante para o nosso desempenho e bem-estar⁽²⁾.

Suplementação de Magnésio recomendada⁽²⁾:



310 mg

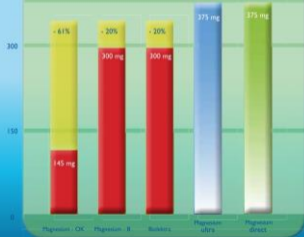
365 mg

420 mg

STADA

375 mg

Mercado de Suplementação de Magnésio⁽³⁾



² Magnésio e sua função fisiológica essencial

³ Dados estatísticos provenientes do levantamento realizado no suplemento alimentar, 1999-2002



STADA



CNP: 7377713

- **Em qualquer lugar**
- **1 Stick / dia, sem água, diretamente na boca sobre a língua**
- **Sem açúcar. Contém sorbitol e aspartame**
- **Prático, para ser tomado sem água**
- **Agradável sabor a lima limão**

Magnetrans®

DÁ MAIS ENERGIA À TUA VIDA

ultra



CNP: 7389072

- **Dosagem adequada**
- **1 Cápsula / dia com um copo de água**

Magnetrans direct® e Magnetrans ultra® são SUPLEMENTOS ALIMENTARES. Para as necessidades diárias em magnésio. Os suplementos alimentares não são substitutos de uma dieta equilibrada e de um estilo de vida saudável. Não exceda a dose diária recomendada. Não tome em combinação com laxantes ou antiácidos que também contenham magnésio. O seu consumo excessivo pode ter efeitos laxantes. Em caso de gravidez ou aleitamento ou se sofre de insuficiência renal, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este suplemento alimentar. Manter fora do alcance e da vista das crianças. A toma de antibióticos (tetraciclina e quinolonas) deve ser o mais possível afastada da toma de suplementos de magnésio. Pode ocorrer diarreia. Magnetrans direct® contém uma fonte de fenilalanina e adoçante. Magnetrans ultra® é adequado a veganos. Revisão em Novembro 2017.



NOME MEDICAMENTO

MAGNETRANS® DIRECT
MAGNETRANS® ULTRA

SUBSTÂNCIA ACTIVA

MAGNÉSIO 375 mg

APRESENTAÇÃO

|DIRECT| Caixa 20 carteiras (sabor a limão sem açúcar)
|ULTRA| Caixa com 30 cápsulas (3x10)

A12CC

APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO - SUPLEMENTOS
MINERAIS

MAGNÉSIO

INDICAÇÕES

Sendo um mineral polivalente fundamental para a vida e que o organismo não produz, a sua ingestão suplementar visa compensar a sua falta em consequência de dietas desequilibradas e da sua carência em alimentos processados.

Stress físico e psicológico, fraqueza, fadiga muscular, tonturas e desorientação, são sintomas frequentes da carência de magnésio.

Também é aconselhável em situações que exigem grande disponibilidade energética (fase de crescimento e prática de desporto) bem como, com acompanhamento médico, na gravidez e lactação.

MECANISMO DE ACÇÃO

O magnésio é um eletrólito fisiológico, tem um papel em quase todos os processos fisiológicos, estando envolvido na transmissão neuroquímica e na excitabilidade muscular, sendo ainda um componente estrutural dos ossos. Por ser facilmente solúvel, a sua ingestão é rapidamente distribuída e assimilada pelo organismo.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Magnetrans® direct	1 cápsula 1x/dia Ou
Adultos e adolescentes a partir dos 12 anos	1 saqueta de 375mg, 1x/dia. Coloca-se o granulado diretamente na língua. O granulado dissolve-se rapidamente, podendo-se tomar sem ingestão de líquidos adicionais
Magnetrans ultra	1 cápsula de 375mg 1x/dia
Adultos e adolescentes a partir dos 12 anos	

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Adequado para vegans
- Não exceder a dose diária recomendada de 375mg. O consumo excessivo pode ter um efeito laxante.
- Não tomar Magnetrans 375mg em combinação com laxantes ou antiácidos que também contenham magnésio.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) | ALEMANHA

BULA ONLINE

MAGNETRANS
DIRECT

INICIO



BULA ONLINE

MAGNETRANS
ULTRA



**NOME MEDICAMENTO****VIGANTOL®****SUBSTÂNCIA ACTIVA**

Vitamina D3 (Colecalciferol 0,5 mg/ml = 20.000 U.I.)

APRESENTAÇÃOFrasco com 200.000 U.I.
10 ml de solução oral**A11CC05****VITAMINAS****VITAMINA D E ANÁLOGOS****INDICAÇÕES**

A Vitamina D3 está indicada nas seguintes situações:

- Profilaxia e tratamento do raquitismo e osteomalacia em crianças e adultos.
- Profilaxia do raquitismo em recém-nascidos prematuros.
- Profilaxia de deficiência em vitamina D em crianças e adultos com risco reconhecido e má absorção, por exemplo, devido a doenças crônicas intestinais, cirrose biliar do fígado, ressecção gastrointestinal extensa;
- Tratamento de suporte da osteoporose, hipoparatiroidismo e pseudohipoparatiroidismo em adultos.

MECANISMO DE ACÇÃO

A **vitamina D3** aumenta a absorção ativa do cálcio e do fosfato ao nível do intestino, assim como a incorporação do cálcio no osteoide e a libertação do cálcio a partir do tecido ósseo.

POSOLOGIA**Via de administração:** Oral**ADULTOS**

Tratamento da deficiência de vitamina D:	Dose de ataque: 50.000 UI/semana ou 7.000 UI/dia de vitamina D por 6 a 8 semanas. Doses de manutenção: Adultos: 400 a 2.000 UI/dia Idosos: 1.000 a 2.000 UI/dia ou 7.000 a 14.000 UI/semana.
---	---

Tratamento de suporte na osteoporose:	Dose recomendada: Duas a cinco gotas diárias de Vigantol (1.334-3.335 U.I. de vitamina D3).
--	--

CRIANÇAS

Profilaxia do raquitismo nos lactentes:	Dose recomendada: Uma gota diária de Vigantol (667 U.I. de Vitamina D3).
--	---

Lactentes prematuros:	Dose recomendada: Duas gotas diárias de Vigantol (1.334 U.I. de vitamina D3).
------------------------------	--

Tratamento do raquitismo e osteomalácia induzidos pela deficiência em vitamina D:	Dose recomendada: Duas a oito gotas diárias de Vigantol (1.334-5.336 U.I. de vitamina D3).
--	---

Profilaxia no risco reconhecido de síndrome de deficiência em vitamina D:	Dose recomendada: Uma a duas gotas diárias de Vigantol (667-1.334 U.I. de vitamina D3).
--	--

Prevenção dos sintomas de deficiência na malabsorção:	Dose recomendada: cinco a oito gotas diárias de Vigantol (3.335-5.336 U.I. de vitamina D3).
--	--

Tratamento do hipoparatiroidismo e pseudohipoparatiroidismo:	Dose recomendada: 15-30 gotas (equivalente a 10.005-20.010 UI de vitamina D3).
---	---

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado em caso de hipercalcemia.
- Precaução em pacientes tratados com derivados das benzotiazinas.
- Precaução em pacientes com uma história de cálculos renais, sarcoidose, dado que a conversão da vitamina D no seu metabolito ativo pode estar aumentada.
- Em caso de doentes com pseudohipoparatiroidismo deve ser prestada particular atenção aos sinais de intoxicação e deve ser tida em consideração a ocorrência de fases de sensibilidade normal à vitamina D, pelo que as necessidades são claramente reduzidas.
- No pseudohipoparatiroidismo após cirurgia à tiroide, assim que observar a recuperação da glândula paratiroide deverá interromper-se a administração de Vigantol para evitar uma intoxicação por vitamina D.

ORIGEMP&G HEALTH GERMANY GMBH, **ALEMANHA.****BULA ONLINE****INICIO**



NOME MEDICAMENTO

VIGANTOLETTEN®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Vitamina D3 25 µg (1000 UI)

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 saquetas de 25 µg com sabor a laranja

A11CC05

VITAMINAS

VITAMINA D E ANÁLOGOS

INDICAÇÕES

A Vitamina D3 está indicada nas seguintes situações:

- Para o normal funcionamento do sistema imunológico.
- Profilaxia e tratamento do raquitismo e osteomalacia em adultos e adolescentes.
- Profilaxia de deficiência em vitamina D em adultos e adolescentes com risco reconhecido de “síndrome de má absorção”, por exemplo, devido a doenças crónicas intestinais, cirrose biliar do fígado, ressecção gastrointestinal extensa;
- Tratamento de suporte da osteoporose, hipoparatiroidismo e pseudohipoparatiroidismo em adultos e adolescentes.

MECANISMO DE ACÇÃO

A **vitamina D3** aumenta a absorção ativa do cálcio e do fosfato ao nível do intestino, assim como a incorporação do cálcio no osteoide e a libertação do cálcio a partir do tecido ósseo.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Para adultos e adolescentes

Em todas indicações: **Dose recomendada:** 1 saqueta por dia (1000 U.I. de vitamina D3).

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não exceder a dose diária recomendada.
- Contraindicado em caso de hipercalcemia.
- Precaução em pacientes tratados com derivados das benzotiadiazinas.
- Precaução em pacientes com uma história de cálculos renais, sarcoidose, dado que a conversão da vitamina D no seu metabolito ativo pode estar aumentada.
- Em caso de doentes com pseudohipoparatiroidismo deve ser prestada particular atenção aos sinais de intoxicação e deve ser tida em consideração a ocorrência de fases de sensibilidade normal à vitamina D, pelo que as necessidades são claramente reduzidas.

ORIGEM

P&G HEALTH GERMANY GMBH, ALEMANHA

INICIO



VITERRA



Viterra é a gama de suplementos alimentares com produtos à base de vitaminas e minerais, desenvolvidos para cada fase da vida e a pensar nos momentos únicos que todos temos o potencial para viver.

Viva • Agora



Os produtos da gama Viterra são SUPLEMENTOS ALIMENTARES. Não devem ser utilizados como substitutos de um regime alimentar variado e equilibrado e de um estilo de vida saudável. Não exceder a toma diária recomendada. Manter fora da vista e do alcance das crianças. O consumo dos produtos não é recomendado em caso de hipersensibilidade a qualquer um dos ingredientes. Para mais informações consultar a rotulagem.

Multivitamínico
toma diária

Multivitamínico
Boost Energia

Magnésio

Stress

	DESCRIÇÃO	CNP	
	VITERRA JUNIOR 30 Comprimidos Mastigáveis	- Para crianças a partir dos 4 anos - Complementa o estado geral de saúde nutricional na fase especial de crescimento	7394080
	VITERRA TEENZ 30 Comprimidos	- Para adolescentes - Fornece a energia e vitalidade necessária na fase de crescimento e aprendizagem	7394072
	VITERRA MULHER 30 Comprimidos	- Associação de Vitaminas e Minerais de acordo com as necessidades da Mulher - Redução da fadiga e cansaço ¹ - Função antioxidante ² - Não provoca aumento de peso	7394031
	VITERRA PLATINUM 55+ MULHER 30 Comprimidos	- Suporte no período pós-menopausa - Suporta a saúde óssea ¹ - Normal função cognitiva ⁴ - Contribui para o normal funcionamento do coração e dos vasos sanguíneos ³ - Não provoca aumento de peso	7394056
	VITERRA ADULTO 30 Comprimidos	- Vitaminas e minerais de acordo com as necessidades do Homem - Redução do cansaço e fadiga ¹ - Normal funcionamento muscular ⁴	7394023
	VITERRA PLATINUM 55+ HOMEM 30 Comprimidos	- Para homens com mais de 55 anos - Manutenção da saúde óssea ² - Memória ⁷ - Normal funcionamento do coração ⁵	7394049
	VITERRA CLASSICO 30 Unidades	- Proporciona os nutrientes necessários para a otimização do seu bem-estar - Redução da fadiga e cansaço ¹	7355586
	VITERRA CLASSICO 90 Unidades		6085431
	VITERRA SPORT ACTIVIT 60 Comprimidos	- Para desportistas amadores e profissionais - Boost energia ¹ - Revitalizante ⁸	7394064
	VITERRA MAX 20 Unidades	- Energia extra - Efeito rápido ⁹ - Não precisa de água para tomar	6014886
	VITERRA MAGNÉSIO PLUS 42 Comprimidos	- Elevada concentração de magnésio e vitaminas do complexo B - Libertação prolongada - Redução da fadiga e cansaço ¹ - Normal funcionamento muscular ¹⁰	6330498
	VITERRA STRESS 30 Comprimidos	- À base de ingredientes naturais, como a lavanda e erva-cidreira - Ajuda a gerir o stress e ansiedade ¹¹ - Não causa sonolência	6273722



NOME MEDICAMENTO

VITERRA® CLÁSSICO

SUBSTÂNCIA ACTIVA

MULTIVITAMINAS

Vitamina A	1500 µg
Vitamina B1	10 mg
Vitamina B2	10mg
Vitamina B3	100 mg
Vitamina B5	5 mg
Vitamina B6	2 mg
Vitamina B12	5 µg
Vitamina C	150 mg
Vitamina D	10 µg
Vitamina E	5 mg

MINERAIS

Cobre	1000 µg
Iodo	150 µg
Ferro	10 mg
Manganês	1 mg
Molibdénio	200 µg
Zinco	2 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 comprimidos (3x10)

A11JB

APARELHOS DIGESTIVO E METABOLISMO - VITAMINAS

MULTIVITAMINAS E MINERAIS

INDICAÇÕES

Fórmula original e utilizada por várias gerações desde 1967, está adaptada às necessidades diárias, contribuindo para um mais eficaz metabolismo produtor de energia.

Indicado no combate ao cansaço, fadiga muscular, stress físico, mental e fraqueza, nomeadamente:

- Situações de necessidade energética acrescida (convalescença, traumas, pós-operatório, infeções);
- Situações de alimentação inadequada (idosos, indivíduos debilitados, alcoolismo, falta de apetite, dietas de emagrecimento ou outras dietas não equilibradas);
- Situações em que a absorção de alimentos está diminuída (idosos, doentes com diarreia prolongada, doenças gastrointestinais graves e doentes crónicos) e outras situações (por exemplo: uso prolongado de antibióticos).

MECANISMO DE ACÇÃO

Vitamina A tem importante função na visão e na sensibilidade à luz.

VITAMINAS DO COMPLEXO B:

B1 (tiamina), **B2** (riboflavina) **B3** (Niacina) **B5** (Ácido pantoténico) e **B6** (Piridoxina) contribuem para o normal metabolismo produtor de energia. **Vitamina B12** tem funções hematopoiéticas.

Vitamina C: É fundamental para a produção de colagénio, que promove a cicatrização de feridas e tem importante função de barreira contra a entrada de agentes infecciosos.

Vitamina D: Tem um papel fundamental na manutenção dos níveis de cálcio sérico, essencial para a saúde de ossos e dentes.

Vitamina E: é um antioxidante lipossolúvel que mantém a integridade de membranas celulares.

Os minerais **Cobre, Iodo, Ferro, Manganês, Molibdénio, Zinco** são essenciais aos processos metabólicos

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Dose recomendada: 1 comprimido por dia, ingerido com água ou outra bebida não alcoólica, preferencialmente durante as refeições.

Dose Máxima: 1 comprimido por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não deve ser utilizado em caso de insuficiência renal grave.
- Pacientes com antecedentes de cálculos urinários, devem ser avaliados antes de utilizar o Viterra® clássico.
- Contém açúcar
- O Viterra® clássico não deve ser utilizado como substituto de um regime alimentar variado e equilibrado e de um modo de vida saudável.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO





NOME MEDICAMENTO

VITERRA® JUNIOR

SUBSTÂNCIA ACTIVA

MULTIVITAMINAS

Vitamina A	400 µg
Vitamina B1	0,55 mg
Vitamina B2	0,7 mg
Vitamina B3	8 mg
Vitamina B5	3 mg
Vitamina B6	0,7 mg
Vitamina B9	200 µg
Vitamina B12	1,25 µg
Biotina	25 µg
Inositol	5 mg
Vitamina C	60 mg
Vitamina D	5 µg
Vitamina E	6 mg

MINERAIS

Cálcio	25mg
Selénio	27,5 µg
Iodo	75 µg
Manganês	1 mg
Zinco	5 mg
Magnésio	60 mg

PREBIÓTICO

Inulina	200 mg
---------	--------

ÁCIDOS GRAXOS

Extrato de linhaça- ómega 3,6 e 9	2,38 mg
Colina	5 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 comprimidos mastigáveis (3x10)
Forma de ursinhos com excelente sabor a laranja (Sem açúcar)

A11JB

APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO - VITAMINAS
MULTIVITAMINAS E OUTROS MINERAIS, INCL.
COMBINAÇÕES

INDICAÇÕES

Viterra® Junior é uma fórmula ideal de Vitaminas, Minerais, Ômega e Prebióticos que atua ao nível do crescimento, desenvolvimento cognitivo e aprendizagem.

Algumas situações que carecem de suplementação com Viterra® Junior:

- Ingestão insuficiente de vitaminas causada por alimentação desequilibrada ou desadequada.
- Falta de apetite, de concentração, fraqueza ou cansaço e dificuldades na aprendizagem

MECANISMO DE ACÇÃO

Vitamina A é essencial para a visão. **Vitaminas do complexo B: B1** (tiamina), **B2** (riboflavina)**B3** (Niacina) **B5**(Ácido pantoténico) **B6** (Piridoxina) contribuem para o normal metabolismo produtor de energia. **Vitamina B12** e **B9** (ácido fólico) tem funções hematopoiéticas. **Vitamina C:** é fundamental para a produção de colagénio, que promove a cicatrização de feridas e tem importante função de barreira contra a entrada de agentes infecciosos. **Vitamina D:** tem um papel fundamental na manutenção dos níveis de cálcio sérico, essencial para a saúde dos ossos e dentes. **Vitamina E:** é um antioxidante lipossolúvel que mantém a integridade de membranas celulares.

OS MINERAS: Cálcio, selénio, Iodo, manganês, Zinco e magnésio são essenciais aos processos metabólicos.

Inulina é um prebiótico que atua por meio da estimulação do crescimento ou atividade das bactérias intestinais.

Ómega 3,6 e 9: auxiliam na prevenção de doenças cardíacas, no equilíbrio dos índices lipídicos do organismo e aumentam a memória e a capacidade de concentração

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Dose recomendada: 1 comprimido "ursinho" mastigável, por dia, antes de uma refeição, pequeno-almoço.

Dose Máxima: 1 comprimido por dia

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Especialmente desenvolvido para crianças dos 4 aos 12 anos
- O Viterra® Junior não deve ser utilizado como substituto de um regime alimentar variado e equilibrado e de um modo de vida saudável

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO



NOME MEDICAMENTO**VITERRA TEENZ****SUBSTÂNCIA ACTIVA****MULTIVITAMINAS**

Vitamina A	600 µg
Vitamina B1	2,2 mg
Vitamina B2	2,8 mg
Vitamina B3	16 mg
Ácido pantotênico	12 mg
Vitamina B6	2,8mg
Biotina	100 µg
Acido fólico	200 µg
Vitamina B12	2,5 µg
Vitamina C	80 mg
Vitamina D	10 µg
Vitamina E	12 mg
Colina	5 mg
Inositol	5 mg

MINERAIS

Cobre	1 mg
Cálcio	200 mg
Selénio	55 µg
Iodo	150 µg
Crómio	25 µg
Ferro	14 mg
Manganês	2 mg
Zinco	11 mg
Magnésio	187,5 mg

EXTRATO VEGETAL

Extrato de Guaraná	160 mg
--------------------	--------

ACIDO GRAXO

Ómega 3, 6 e 9	10 mg
----------------	-------

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 comprimidos

A11JC

APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO

MULTIVITAMINAS, MINERAIS E COMBINAÇÕES

INDICAÇÕES

Viterrra Teenz uma combinação exclusiva em doses adequadas de vitaminas, minerais e extratos vegetais que permitem um normal metabolismo produtor de energia. Formulado de acordo com as necessidades específicas dos adolescentes e jovens entre 13 a 17 anos

Está indicado para:

- Fornecer toda a energia e vitalidade, nesta fase crucial de crescimento e aprendizagem.
- Alimentação desequilibrada ou insuficiente
- Falta de apetite
- Proteção das células contra as oxidações indesejáveis

MECANISMO DE ACÇÃO

O Viterrra Teenz atua ao nível da memória, resistência e aumento energético este contém:

Vitamina B1 (Tiamina), **B2** (Riboflavina) e **B3** (Niacina): que contribuem para o normal metabolismo produtor de energia

Vitamina B5 (Ácido pantoténico), **Ferro** e **Vitamina B12**: contribuem para a redução do cansaço e da fadiga;

Folato: contribui para uma normal função psicológica;

Ferro e **Zinco**: contribuem para uma normal função cognitiva;

Iodo e **Magnésio**: contribuem para o normal funcionamento do sistema nervoso, ao mesmo tempo associa;

Vitamina E e **C**, **Selénio** e outros minerais: contribuem para a proteção das células contra as oxidações indesejáveis;

Vitamina A e **Cobre**: contribuem para o normal funcionamento do sistema imunitário.

POSOLOGIA**Via de administração:** Oral

Adolescentes dos 13-17 anos

Dose recomendada: 1 comprimido por dia, preferencialmente ao pequeno-almoço.

Dose Máxima: 1 comprimido por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não contem glúten

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO



NOME MEDICAMENTO

VITERRA HOMEM

SUBSTÂNCIA ACTIVA

MULTIVITAMINAS

Vitamina A	800 µg
Vitamina D	5 µg
Vitamina E	10 mg
Vitamina C	60 mg
Vitamina B1	1,4 mg
Vitamina B2	1.6 mg
Vitamina B3	18 mg
Vitamina B6	2 mg
Vitamina B12	1 µg
Acido fólico	400 µg
Ácido pantotênico	6 mg

MINERAIS

Magnésio	300 mg
Ferro	14 mg
Zinco	15 mg
Cobre	900 µg
Manganês	2,3 mg
Selénio	1 µg
Crómio	35 µg
Molibdénio	45 µg
Iodo	150 µg

COENZIMA

Coenzima Q10	5 mg
--------------	------

CAROTENOIDE

Luteína	1 mg
---------	------

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 comprimidos

A11JC

APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO - VITAMINAS

MULTIVITAMINAS E MINERAIS

INDICAÇÕES

O Viterra Homem é uma combinação exclusiva em doses adequadas de vitaminas e minerais que permitem um normal metabolismo produtor de energia.

Está indicado para:

- Cansaço e fadiga
- Debilidade e convalescença
- Alimentação desequilibrada ou insuficiente
- Falta de apetite
- Redução do cansaço
- proteção das células contra as oxidações indesejáveis

MECANISMO DE ACÇÃO

Vitamina B1 (Tiamina), **B2** (Riboflavina) e **B3** (Niacina): permitem um normal metabolismo produtor de energia.

Vitamina B5 (ácido pantoténico), **ferro** e **vitamina B12**: contribuem na redução do cansaço e da fadiga.

Magnésio e Vitamina D: são responsáveis pelo normal funcionamento muscular;

vitamina C: permite manter o normal funcionamento do sistema imunitário numa combinação única

Vitamina A, Vitamina E, Vitamina C, selénio e outros minerais que contribuem para a proteção das células contra as oxidações indesejáveis.

Único que contém **Magnésio e co-enzima Q10** com ação anti-fadiga.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Homens a partir dos 18 anos de idade

Dose recomendada:

1 comprimido por dia,
preferencialmente
ao pequeno-almoço.

Dose Máxima: 1
comprimido por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Recomendado para sexo masculino a partir dos 18 anos de idade.
- Não contém glúten

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO



NOME MEDICAMENTO

VITERRA MULHER

SUBSTÂNCIA ACTIVA

MULTIVITAMINAS

Vitamina A	800 µg
Vitamina D	10 µg
Vitamina E	12 mg
Vitamina B1	1,1 mg
Vitamina B2	1,4 mg
Vitamina B3	16 mg
Vitamina B5	6 mg
Vitamina B6	1,4 mg
Ácido fólico	200 µg
Vitamina B12	2,5 µg
Biotina	150 µg
Vitamina C	80 mg
Colina	10 mg
Inositol	10 mg

MINERAIS

Cálcio	300 mg
Magnésio	150 µg
Ferro	14 mg
Zinco	10 mg
Cobre	1000 µg
Manganês	2 mg
Selénio	55 µg
Crómio	65 µg
Iodo	150 µg

COENZIMA

Co-enzima Q10	1 mg
---------------	------

EXTRATOS VEGETAIS

Extrato de semente de uva	5 mg
Extrato de <i>Vitex agnus-castus</i>	250 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 comprimidos

A11JC

APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO - VITAMINAS

MULTIVITAMINAS E MINERAIS

INDICAÇÕES

Viterra Mulher é uma fórmula equilibrada que fortalece sem provocar aumento de peso e está indicado para:

- Favorecer o normal funcionamento do organismo da mulher;
- Melhorar o metabolismo para mais energia diminuindo assim a fadiga e do cansaço;
- Suprir as necessidades que ocorrem em estados normais (trabalho intenso, atividade desportiva);
- Debilidade;
- Convalescença;
- Alimentação desequilibrada ou insuficiente;
- Redução do cansaço;
- Protecção das células contra as oxidações indesejáveis.

MECANISMO DE ACÇÃO

Vitamina B1 (tiamina), **B2** (riboflavina), **B3** (niacina): fundamental para um normal metabolismo produtor de energia.

Vitamina B5 (ácido pantoténico), **ferro** e **vitamina B12** para redução do cansaço e da fadiga.

Vitamina B5 (ácido pantoténico): contribui para a correcta função cognitiva;

Iodo, **magnésio** e **vitamina B6**: contribuímos para o normal funcionamento do sistema nervoso;

Vitamina E, **Vitamina C**, **selénio** e **outros minerais**: contribuem para a protecção das células contra as oxidações indesejáveis e permite o normal funcionamento do sistema imunitário;

Vitamina A e **C**: contribuem para a saúde da pele;

Selénio: é fundamental para a saúde dos cabelos e unhas.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Mulheres a partir dos 18 anos de

idade

Dose recomendada: 1 comprimido por dia, preferencialmente ao pequeno-almoço.

Dose Máxima: 1 comprimido por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não contem glúten

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO



NOME MEDICAMENTO

VITERRA PLATINUM HOMEM 55+

SUBSTÂNCIA ACTIVA

MULTIVITAMINAS

Vitamina A	800 µg
Vitamina E	15 mg
Vitamina C	160 mg
Vitamina K	37,5 µg
Vitamina B1	1,65 mg
Vitamina B2	2,1 mg
Vitamina B3	24 mg
Vitamina B6	2,1 mg
Vitamina B12	3,75 µg
Vitamina D	15 µg
Biotina	50 µg
Ácido fólico	200 µg
Ácido pantotênico	9 mg
Colina	5 mg
Inositol	10 mg

MINERAIS

Cálcio	208 mg
Magnésio	100 mg
Ferro	6 mg
Zinco	15 mg
Cobre	1650 µg
Manganês	2 mg
Selénio	110 µg
Crómio	100 µg
Iodo	150 µg
Molibdénio	50 µg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 comprimidos

A11AA

APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO

MULTIVITAMINAS E MINERAIS

INDICAÇÕES

O Viterra Platinum Homem 55+ é uma combinação exclusiva em doses adequadas de vitaminas e minerais.

Formulado de acordo com as necessidades específicas dos homens com mais de 55 anos, permitindo um normal metabolismo produtor de energia.

Está indicado para:

- Manutenção da saúde óssea;
- Cansaço e fadiga
- Debilidade
- Convalescença
- Alimentação desequilibrada ou insuficiente
- Falta de apetite
- Proteção das células contra as oxidações indesejáveis

MECANISMO DE ACÇÃO

Viterra Platinum Homem 55+ fornece:

Vitamina B1 (Tiamina), **B2** (Riboflavina) e **B3** (Niacina) para o normal metabolismo produtor de energia;

Vitamina B2, **B5** (Ácido Pantoténico), **Vitamina B12** (cobalamina) e **Ferro**: contribuem para redução do cansaço e da fadiga;

Cálcio, **Vitamina D** e **Zinco**: contribuem para a manutenção de ossos normais,

Ácido pantoténico: é fundamental para um desempenho mental normal;

Ferro e Iodo: contribuem para uma normal função cognitiva;

Vitamina B1: contribui para o normal funcionamento do sistema cardiovascular (coração);

Vitamina C: contribui para a normal formação de colagénio para funcionamento normal dos vasos sanguíneos.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Homens a partir dos 55 anos de idade

Dose recomendada: 1 comprimido por dia, preferencialmente ao pequeno-almoço.
Dose Máxima: 1 comprimido por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não contem glúten

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO



NOME MEDICAMENTO**VITERRA PLATINUM MULHER 55+****SUBSTÂNCIA ACTIVA****MULTIVITAMINAS**

Vitamina A	800 µg
Vitamina D	12.5 µg
Vitamina E	18 mg
Vitamina K	37,5 µg
Vitamina C	160 mg
Vitamina B1	1,1 mg
Vitamina B2	1,4 mg
Vitamina B3	16 mg
Vitamina B6	1,4 mg
Ácido fólico	200 µg
Vitamina B12	2,5 µg
Biotina	100 µg
Ácido pantotênico	6 mg
Colina	10 mg
Inositol	10 mg

MINERAIS

Cálcio	225 mg
Cobre	1000 µg
Fosforo	174 mg
Magnésio	100 mg
Ferro	14 mg
Iodo	200 µg
Zinco	10 mg
Manganês	2 mg
Selénio	110 µg
Crómio	100 µg
Molibdénio	50 µg

EXTRATOS VEGETAIS

Extrato de semente e uva (95%polifenóis)	5 mg
---	------

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 comprimidos

A11JB**APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO****MULTIVITAMINAS E MINERAIS****INDICAÇÕES**

O Viterra platinum mulher 55+ é uma combinação exclusiva em doses adequadas de vitaminas e minerais.

Formulado de acordo com as necessidades específicas de mulheres com mais de 55 anos, permitindo um normal metabolismo produtor de energia.

Está indicado para:

- Manutenção da saúde óssea;
- Fórmula desenvolvida para o período pós menopausa;
- Proporcionar normal função cognitiva;
- Alimentação desequilibrada ou insuficiente;
- Contribuir para normal funcionamento do coração e dos vasos sanguíneos.

MECANISMO DE ACÇÃO

Viterra platinum mulher 55+ anos este fornece:

Vitamina B1 (Tiamina), **B2** (Riboflavina) e **B3** (Niacina): fundamental para o normal metabolismo produtor de energia

Vitamina B2, Ácido Pantoténico, Vitamina B12 e **Ferro**: tem ação na redução do cansaço e da fadiga

Cálcio, Vitamina D e **Zinco**: contribuem para a manutenção de ossos normais.

O **ácido pantoténico**: contribui para um desempenho mental normal;

Ferro e **Iodo** contribuem para uma normal função cognitiva;

A **Vitamina B1**: contribui para o normal funcionamento do coração;

Vitamina C: fundamental para a normal formação de colagénio para funcionamento normal dos vasos sanguíneos.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Mulheres com mais de 55 anos

Dose recomendada: 1 comprimido por dia, preferencialmente ao pequeno-almoço.

Dose Máxima: 1 comprimido por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não contem glúten.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | **PORTUGAL**

INICIO



NOME MEDICAMENTO

VITERRA® MAGNÉSIO PLUS

SUBSTÂNCIA ACTIVA

MINERAL

Magnésio	500mg
MULTIVITAMINAS COMPLEXO B	
Vitamina B1	3,3 mg
Vitamina B2	4,2 mg
Vitamina B3	48 mg
Vitamina B5	18 mg
Vitamina B6	4,2 mg
Vitamina B9	600 µg
Vitamina B12	20 µg
Biotina	150 µg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 42 comprimidos (3x14)

A11AA

APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO - VITAMINAS

MULTIVITAMINAS E MINERAIS

INDICAÇÕES

Viterra Magnésio Plus contém uma elevada concentração de magnésio e vitaminas do complexo B. O medicamento deve ser tomado para prevenção e alívio de queixas sugestivas de falta de magnésio e vitaminas tais como: stress físico e psicológico, fraqueza, fadiga muscular, tonturas e desorientação.

Também é aconselhável em situações que exigem grande disponibilidade energética (fase de crescimento e prática de desporto) bem como, com acompanhamento médico, na gravidez e lactação.

MECANISMO DE ACÇÃO

O **magnésio** é um eletrólito fisiológico que tem um papel importante em quase todos os processos fisiológicos estando envolvido na transmissão neuroquímica e na excitabilidade muscular, sendo ainda um componente estrutural dos ossos. Por ser facilmente solúvel, a sua ingestão é rapidamente distribuída e assimilada pelo organismo.

Vitamins do complexo B: B1 (tiamina), **B2** (riboflavina), **B3** (niacina) **B5** (Ácido pantoténico) **B6** (Piridoxina) e **Biotina** contribuem para o normal metabolismo produtor de energia.

Vitamina B12 e **B9** (ácido fólico) tem funções hematopoiéticas.

Via de administração: Oral

Dose recomendada: 1 comprimido por dia, ingerido com água ou outra bebida não alcoólica, preferencialmente durante as refeições.

Dose Máxima: 1 comprimido por dia.

- Não recomendado a crianças com idade inferior a 11 anos.
- Não exceder a dose diária recomendada. O consumo excessivo do magnésio pode ter um efeito laxante.
- Não tomar em combinação com laxantes ou antiácidos que também contenham magnésio.

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO





NOME MEDICAMENTO

VITERRA® SPORT ACTIVIT

SUBSTÂNCIA ACTIVA

MULTIVITAMINAS

Vitamina A	1000 µg
Vitamina B1	4,2 mg
Vitamina B2	4,8 mg
Vitamina B3	36 mg
Vitamina B6	6 mg
Vitamina B9	400 µg
Vitamina B12	18 µg
Vitamina C	200 mg
Vitamina D	5 µg
Vitamina E	136 mg
Vitamina K	25 µg

MINERAIS

Fósforo	48mg
Magnésio	300 mg
Iodo	150 µg
Ferro	14 mg
Cobre	0,7 mg
Manganésio	4 mg
Crómio	120 µg
Molibdénio	75µg
Selénio	200 µg
Zinco	15 mg

EXTRATOS VEGETAIS

Ginseng	50 mg
Ginkgo Biloba	60 mg
CO-ENZIMA Q10	60 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 60 comprimidos (6x10)

A11AA

APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO

MULTIVITAMINAS E MINERAIS

INDICAÇÕES

Viterra Sport é uma poderosa associação única de vitaminas, minerais, coenzima e extratos vegetais, formulado para um estímulo físico e mental, em quantidades adequadas às necessidades dos atletas e praticantes de exercício físico. Atua como revitalizante, incremento de resistência e *boost* energético.

MECANISMO DE ACÇÃO

Vitamina A é essencial para uma boa visão.

Vitaminas do complexo B:

B1 (tiamina), **B2** (riboflavina)**B3** (Ácido pantoténico).**B6** (Piridoxina) contribuem para o normal metabolismo produtor de energia. **Vitamina B12** e **B9** (ácido fólico).

Vitamina k tem funções hematopoiéticas.

Vitamina C: É fundamental para a produção de colagénio, que promove a cicatrização de feridas e tem importante função de barreira contra a entrada de agentes infecciosos.

Vitamina D: Tem um papel fundamental na manutenção dos níveis de cálcio sérico, exercendo essa ação através da promoção da absorção de cálcio e fósforo a partir do intestino e da reabsorção óssea de cálcio.

Vitamina E: é um antioxidante lipossolúvel que mantém a integridade de membranas celulares.

OS MINERAIS: Fósforo, Magnésio, Iodo, Ferro, Cobre (0,7 Manganésio, Crómio, Molibdénio, Selénio e Zinco são essenciais aos processos metabólicos.

EXTRATOS VEGETAIS Ginseng, Ginkgo Biloba e CO-ENZIMA Q10 atuam como potentes revitalizantes físicos e mentais, permitindo altas performances desportivas.

POSOLOGIA

Via de administração: Oral

Uso adulto

Dose recomendada: 2 comprimidos por dia. antes de uma refeição, preferencialmente ao pequeno almoço.

Dose Máxima: 2 comprimido por dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

Não é recomendado a crianças nem adolescentes.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO



**QUADRO COMPARATIVO
SUPLEMENTOS VITAMINICOS ADULTO**

		CLASSICO	HOMEM	HOMEM PLATINIUM 55+	MULHER	MULHER PLATINIUM 55+	SPORT ACTIVITY
MULTIVITAMINAS	Vitamina A	1500 µg	800 µg	800 µg	800 µg	800 µg	1000 µg
	Vitamina B1 Tiamina	10 mg	1,4 mg	1,65 mg	1,1 mg	1,1 mg	4,2 mg
	Vitamina B2 Rivoflavina	10mg	1.6 mg	2,1 mg	1,4 mg	1,4 mg	4,8 mg
	Vitamina B3 Nicotinamida Niacina	100 mg	18 mg	24 mg	16 mg	16 mg	36 mg
	Vitamina B5 Acd pantotênico	5 mg	6 mg	9 mg	6 mg	6 mg	
	Vitamina B6 Piridoxina	2 mg	2 mg	2,1 mg	1,4 mg	1,4 mg	6 mg
	Vitamina B8 Inositol			10 mg	10 mg	10 mg	
	Vitamina B9 Acd folico		400 µg	200 µg	200 µg	200 µg	400 µg
	Vitamina B12 Cobalamina	5 µg	1 µg	3,75 µg	2,5 µg	2,5 µg	18 µg
	Vitamina H Biotina			50 µg	150 µg	100 µg	
	Colina			5 mg	10 mg	10 mg	
	Vitamina C	150 mg	60 mg	160 mg	80 mg	160 mg	200 mg
	Vitamina D	10 µg	5 µg	15 µg	10 µg	12,5 µg	5 µg
	Vitamina E	5 mg	10 mg	15 mg	12 mg	18 mg	136 mg
Vitamina K			37,5 µg		37,5 µg	25 µg	
MINERAIS	Cobre	1000 µg	900 µg	1650 µg	1000 µg	1000 µg	0,7 mg
	Cálcio			208 mg	300 mg	225 mg	
	Selênio	150 µg	1 µg	110 µg	55 µg	110 µg	200 µg
	Iodo		150 µg	150 µg	150 µg	200 µg	150 µg
	Crômio	10 mg	35 µg	100 µg	65 µg	100 µg	120 µg
	Ferro	1 mg	14 mg	6 mg	14 mg	14 mg	14 mg
	Manganês	2 mg	2,3 mg	2 mg	2 mg	2 mg	
	Zinco		15 mg	15 mg	10 mg	10 mg	15 mg
	Magnésio	200 µg	300 mg	100 mg	150 mg	100 mg	300 mg
	Molibdênio		45 µg	50 µg		50 µg	75µg
	Fosforo					174 mg	48mg
EXT VEGETAL	Extrato de semente e uva (95%polifenóis)				5 mg	5 mg	
	Extrato de vitex agnus castus				250 mg		
	Ginseng						50 mg
	Ginkgo Biloba						60 mg
Coenzima Q10		5 mg		1 mg		60 mg	
Luteína		1 mg					



Hyazol™
uma diferença visível

LAB BOTANIC™
BAVARIA

Hyazol™

uma diferença visível

Elimina os SINTOMAS DE SECURA OCULAR - Protege, humedece e lubrifica o olho

EFEITO DE LONGA DURAÇÃO

FÁCIL DE APLICAR

SEM CONSERVANTES

- > Conforto e lubrificação prolongados
- > Termina com a sensação de secura e irritação
- > Aplicador concebido para uma fácil aplicação
- > Utilizar até 6 meses após abertura inicial
- > Cria uma película protetora sobre a superfície ocular

Alívio imediato em

89%

dos casos

	INDICAÇÃO	LENTE DE CONTACTO	UTILIZADORES
Hyazol 0.21%	Alívio de sintomas ligeiros a moderados de secura ocular e alergia. Indicado para uso diário.	Pode ser usado com lentes de contacto.	Adolescentes, adultos, idosos e mulheres grávidas e a amamentar
Hyazol 0.4%	Alívio de sintomas graves de secura ocular. Aplicar ao deitar.	Recomenda-se retirar as lentes de contacto por 15 min durante a aplicação.	

Hyazol™ GOTAS OCULARES destina-se ao USO OCULAR.

Caso seja necessário utilizar Hyazol™ juntamente com outros medicamentos de uso ocular, aguarde pelo menos 15 minutos entre as aplicações.

Pisque várias vezes os olhos de modo a que a solução seja uniformemente distribuída pela superfície ocular.

FÁCIL UTILIZAÇÃO

As gotas podem ser aplicadas de duas maneiras.

1. Remova o tampão da bomba.
2. Segure a bomba com mão, conforme indicado na imagem 2.
3. Vire o frasco de cabeça para baixo e alivie a bomba até que a primeira gota surja.
4. Segure o frasco de cabeça para baixo, pressione a bomba e introduza o número prescrito de gotas no olho.

Aplicar 1-2 gotas no olho, várias vezes ao dia ou sempre que necessário



NOME MEDICAMENTO

HYAZOL® COLÍRIO 0,21%

SUBSTANCIA ACTIVA

HIALURONATO DE SÓDIO;
CLORETO DE SÓDIO; DI-HIDROGENOFOSFATO DE SÓDIO DI-
HIDRATADO; FOSFATO DISSÓDICO ANIDRO

APRESENTAÇÃO

Frasco 10ml | Colírio

S01XA20

OFTALMOLÓGICOS

LÁGRIMAS ARTIFICIAIS

INDICAÇÕES

- Tratamento de primeira linha para a síndrome do olho seco;
- Pode ser usado após tratamentos cirúrgicos para humidificação ocular;
- Remoção da sensação de areosidade e irritação dos olhos;
- Combate da baixa lubrificação ocular, prevenindo inflamações na córnea e na conjuntiva;
- Indicado para lubrificação ocular e a hidratação da lente em utilizadores de lentes de contacto;

MECANISMO DE ACÇÃO

O colírio **Hyazol™ 0,21%** (também conhecido como lágrimas artificiais) possui propriedades viscoelásticas, isto é, torna a lágrima resistente (viscosa/com baixa tendência de rompimento) e, conseqüentemente fluída quando se pestaneja, proporcionando protecção, um conforto ocular imediato e sensação duradoura de humidificação, propriedade que se deve à presença do **hialuronato de sódio - componente natural**.

POSOLOGIA E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Dose habitual: Aplicar 1-2 gotas no olho, várias vezes ao dia ou conforme necessário;

- Instilar as gotas no olho, piscar várias vezes para que a solução seja distribuída igualmente pela superfície ocular

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não possui conservantes;
- É seguro para uso por até 6 meses após a primeira abertura.
- O **Hyazol** é um colírio para os olhos não invasivo e não irritativo;
- Dispersa-se efetivamente na superfície do olho;
- Pode ser usado por usuários de lentes de contacto;
- É Ideal para uso durante o dia;
- Adequado para sintomas de alergia.

ORIGEM

PHARMA BAVARIA INTERNATIONAL (PBI) | ALEMANHA

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

SORO FISIOLÓGICO® CORINE DE FARME

Cloreto de sódio 0,9 g

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 unidosos de 5 ml

ÓRGÃOS SENSITIVOS

INDICAÇÕES

Indicado para:

- **Higienização nasal:** facilita a limpeza do nariz do bebé e da criança obstruído por muco, favorece a eliminação das secreções excessivas e alivia rapidamente a secura nasal no adulto.
- **Higienização oftálmica:** nos bebés e nos adultos por meio de lavagem, instilação, banho ocular ou aplicação de compressas ou discos de algodão embebidos.

MECANISMO DE ACÇÃO

O soro fisiológico Corine de Farme é uma solução esterilizada que possui acção humidificante proporcionando a hidratação das mucosas, e possui salinidade que transporta muco, impurezas e deixa as condutas limpas.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Destacar um recipiente unidose e abri-lo rodando a parte superior.

Utilização nasal: Introduzir a ponta do recipiente unidose na narina, mantendo a cabeça ligeiramente inclinada, e apertar suavemente o recipiente. Seguidamente, assoar-se ou utilizar um aspirador nasal para bebé. Nos recém nascidos, instilar o produto com um mínimo de pressão de modo a evitar qualquer risco de contaminação do ouvido médio.

Utilização oftálmica: embeber o algodão em soro e limpar cuidadosamente as pálpebras do bebé ou deitar algumas gotas nos olhos e limpar com uma compressa estéril. No adulto, o produto pode ser utilizado por instilação, lavagem ou banho ocular.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Uso único, não deve ser utilizado o mesmo recipiente unidose na higiene nasal e ocular.
- Depois de aberto, o produto não deve ser reutilizado já que não contém conservantes.

ORIGEM

LOBORATÓRIOS SARBEC | FRANÇA

INICIO



Caspa recorrente?

Os seus clientes
já tentaram tudo?



A maioria da caspa é causada por um fungo.
Nizoral® Champô elimina-o.

Couro cabeludo com
prurido e irritado?

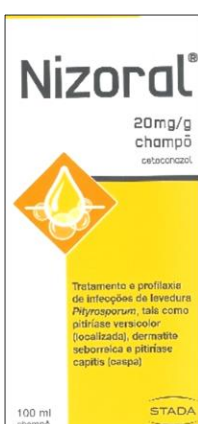


NOVO

Nizoral® Care – Proteção & Tratamento
do couro cabeludo com prurido e irritado

APRESENTAÇÃO ONLINE





NOME MEDICAMENTO

NIZORAL®

SUBSTANCIA ACTIVA

Cetoconazol 20 mg/g

APRESENTAÇÃO

Champô | Frasco 100ml

D01AC08

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

DERIVADOS DE IMIDAZOL E TRIAZOL

INDICAÇÕES

Tratamento e profilaxia de infecções na pele por fungos e leveduras; tanto o couro cabeludo como áreas extensivas do peito ou face podem ser tratadas com o Nizoral shampoo.

- Tratamento de Pitiríase capitis e caspa;
- Tratamento de Dermatite seborreica (manchas castanhas e avermelhadas com descamação branca ou amarelada, geralmente na face ou no peito);
- Tratamento de Pitiríase Versicolor (manchas irregulares no tronco, de cor branca ou acastanhada)

MECANISMO DE ACÇÃO

Cetoconazol inibe a biossíntese do ergosterol (o principal esteroide da membrana celular das leveduras e dermatófitos). Isto resulta em alterações da permeabilidade e dos componentes lipídicos da membrana e consequente morte celular.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Lavar as zonas infetadas da pele com Nizoral champô, e deixar o medicamento atuar durante 3 a 5 minutos antes de enxaguar.

Certificar-se que lava cuidadosamente a pele, e não só o cabelo.

Geralmente, uma quantidade moderada na palma da mão é suficiente para uma lavagem.

A frequência que precisa de usar Nizoral champô depende do tipo de infeção e do objetivo do tratamento, ou seja, se é um tratamento preventivo ou curativo.

(Adolescentes, Adultos e Idosos)	Para tratamento: 2 vezes por semana, durante 2 a 4 semanas;
Caspa	Para prevenir
Pitiríase Capitis e Dermatite seborreica	recidivas: uma vez por semana, ou uma vez de duas em duas semanas.
Pitiríase Versicolor	Para tratamento: uma vez por dia, durante 5 dias;
(Adolescentes, Adultos e Idosos)	Para prevenir recidivas: uma vez por ano antes do verão, durante 3 dias consecutivos uma vez por dia.
	Em todos casos, Lavar as zonas infetadas da pele com Nizoral champô, e deixar o medicamento atuar durante 3 a 5 minutos, antes de enxaguar. Geralmente, uma quantidade correspondente à palma da mão é suficiente para uma lavagem.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Cetoconazol é contra-indicado aos pacientes com hipersensibilidade conhecida ao Cetoconazol ou aos excipientes da formulação;
- Não recomendado à mulheres grávidas.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) ALEMANHA

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)



NOME MEDICAMENTO

NIZORAL® CARE

SUBSTÂNCIA ACTIVA

EXTRATO DE CATO
EXTRATO DE MAGNÓLIA
PIROCTONA OLAMINA

APRESENTAÇÃO

Tónico Capilar | Frasco 100 ml

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

ANTIPRURÍTICO

INDICAÇÕES

O tónico de tratamento Nizoral melhora a sensação do couro cabeludo com um complexo calmante de ingredientes naturais obtidos da magnólia e da planta do gato. Alivia notavelmente as irritações e reduz a secura deixando o couro cabeludo equilibrado e calmo.

Está indicado para:

- Ajudar a aliviar a sensação de prurido;
- Suavizar e hidratar o couro cabeludo seco;
- Apoiar o equilíbrio natural do couro cabeludo (propriedades antibacterianas);
- Couro cabeludo sensível e irritado (Formulação Leave-In com absorção rápida, textura leve, não gordurosa, adequada para o uso diário).

MECANISMO DE ACÇÃO

Extrato de Cato: tem ação benéfica nas barreiras naturais de defesa do couro cabeludo.

Extrato de Magnólia: ação suavizante e hidratante.

Piroctona olamina: tem propriedades antibacterianas para restabelecer o equilíbrio do couro cabeludo irritado e também ajuda nos casos em que seja necessário um tratamento mais intenso.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: **Tópica**

Aplicar **duas vezes ou várias vezes ao dia**, quando necessário, diretamente no couro cabeludo seco ou molhado e massajar suavemente. Não enxaguar.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Pode ser combinado com outros produtos de tratamento ou de styling e é adequado para todos os tipos de cabelo.
- Pode ser usado antes de secar com o secador.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) ALEMANHA

INICIO





Fongamil

O M O C O N A Z O L 1 %

Crème 30 g

FONGAMIL

OMOCONAZOL 1%

Tratamento local das micoses cutâneas e mucosas

LARGO ESPECTRO DE AÇÃO

Atividade demonstrada⁽¹⁾

- Dermatófitos (*Trichophyton*, *Epidermophyton*, *Microsporum*)
- *Candida* e outras leveduras
- *Pityrosporum orbiculare*
- *Pityrosporum ovale* (agente da *Pityriasis capitis*)
- *Aspergillus*
- Bactérias Gram +

INDICAÇÕES⁽¹⁾

Dermatófitos

Dermatofitias da pele glabra (herpes circinada)
Intertrigos genitais e crurais (eczema marginal)
Intertrigo dos dedos dos pés (pé de atleta)
Micoses dos folículos pilosos (kerions)



Candidíases

Intertrigos genito-crurais, anais e perianais, outros intertrigos, queilite, ulvite, balanite



1 aplicação
por dia

Gravidez e
amamentação*



Bisnaga 30g

AIM nº: 2227189 - Classificação: MSRM* - PVP: 4,56€

Creme ligeiro e fluido Não cola

Adaptado às zonas pilosas e pregas

*GRAVIDEZ E AMAMENTAÇÃO⁽¹⁾:

De acordo com os dados disponíveis a utilização cutânea na mulher grávida ou a amamentar é possível. A utilizar com prudência sobre as mucosas na mulher grávida ou a amamentar, devido à falta de dados clínicos. Não aplicar nos seios durante a amamentação.



MODO DE UTILIZAÇÃO⁽¹⁾

- ▶ Aplicar 1x/dia com uma ligeira massagem regular até penetração do produto
- ▶ A utilização regular de Fongamil até ao desaparecimento local das lesões é fundamental para o sucesso do tratamento

⁽¹⁾ Resumo das características do medicamento Fongamil

* MSRM: Medicamento sujeito a receita médica

APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO

FONGAMIL

SUBSTANCIA ACTIVA

Omoconazol (nitrato) 10 mg/g

APRESENTAÇÃO

Creme | Bisnaga 30 g

D01AC13

ANTIFÚNGICOS PARA USO TÓPICO

Derivado de imidazol e triazol

INDICAÇÕES

O Fongamil é indicado no tratamento local de micoses cutâneas ou nas mucosas, em particular nas Micoses por Candida ou dermatófitos:

- Candidíases;
- Dermatofitias;
- Pitiríase versicolor.

MECANISMO DE ACÇÃO

O omoconazole é um antifúngico com grupo de acção fungistática de imidazol, que actua alterando a permeabilidade da membrana fúngica, por inibição da síntese do ergosterol, um componente da membrana dos fungos.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: **Tópica**

1 aplicação por dia.

Em todos os casos, o medicamento deve ser aplicado após a lavagem e secagem completa da área a ser tratada.

Aplicar o creme diretamente sobre as lesões e massagear para penetrar. Nas dobras da pele, o creme deve ser aplicado em pequenas quantidades para limitar o risco de maceração.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Evitar o contacto com os olhos.
- Não utilizar pensos oclusivos ou que não deixem transpirar, pois poderiam favorecer o crescimento de leveduras e resultar na irritação da pele.
- O uso de sabonetes com pH ácido não é recomendado, uma vez que este pH favorece a multiplicação de Candida.
- Está contraindicado em mulheres grávidas e durante o aleitamento.

ORIGEM

LABORATOIRES BAILLEUL **PORTUGAL**, S.A. | PORTUGAL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

POLISULFADÊ® SANOBIA

SUBSTANCIA ACTIVA

BACITRACINA DE ZINCO 500 U.I./gr
SULFATO DE POLIMIXINA 10 000 U.I./gr

APRESENTAÇÃO

bisnaga com 20g de pomada

D06AX05

ANTIBIÓTICO PARA USO TÓPICO

INDICAÇÕES

Indicado no tratamento tópico de curta duração em: Infecções superficiais, queimaduras grau I e II de pequena extensão infetadas por microrganismos sensíveis aos princípios ativos:

- Piodermites
- Foliculite
- Impetigo contagioso
- Ectima,
- Dermatites e eczematoides infecciosos

MECANISMO DE ACÇÃO

A **bacitracina** de zinco e o sulfato de **polimixina B** são uma combinação sob a forma de pomada de dois antibióticos cujos espectros se completam: **bacitracina** inibe a síntese da parede celular bacteriana, impedindo a incorporação de aminoácidos e nucleótidos nessa parede; **polimixina B** atua ligando-se aos grupos fosfato da parte lipófila da membrana citoplasmática das bactérias, alterando a sua barreira osmótica e causando perda de metabólitos essenciais.

Algumas espécies frequentemente sensíveis

BACITRACINA Gram positivas	POLIMIXINA B Gram negativas (Bactérias aeróbias)
<i>Enterococcus avium</i> <i>e faecium;</i>	<i>Streptococcus</i> <i>hemolíticos (Grupos</i> <i>A, B, C, D, G)</i>
<i>Staphylococcus</i> <i>aureus epidermidis</i> <i>e hominis;</i>	<i>Streptococcus não</i> <i>hemolíticos</i>
<i>Streptococcus</i> <i>constellatus sanguis</i> <i>e milleri;</i>	<i>Staphylococcus</i> <i>(coagulase</i> <i>positivos)</i>
<i>Streptococcus</i> <i>(Grupos C/F, D, G);</i>	<i>Bacillus anthracis</i> <i>Micrococcus Proteus</i>

POSOLOGIA

Via de administração: tópica

Aplicar duas ou mais vezes por dia sobre a superfície afetada, **Não deve ser usado continuamente durante mais de uma semana**, a não ser por expressamente necessário.

Após um ciclo terapêutico bem-sucedido, esta associação não deve ser reutilizada nos 3 meses seguintes ao tratamento.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não é aconselhado a utilização em crianças com menos de 2 anos de idade.
- Não deve ser utilizado em pensos oclusivos.
- Como outros produtos tópicos antibióticos, a sua utilização prolongada pode resultar na proliferação de micro-organismos não suscetíveis, incluindo fungos.
- Em doentes com insuficiência renal ou retenção de azoto, a dose deve ser reduzida e vigiada pelo médico.
- Não é aconselhado o uso de corticoides tópicos em combinação com estes dois
- Antibióticos, porque podem mascarar os sinais clínicos de infeção bacteriana, fúngica ou viral

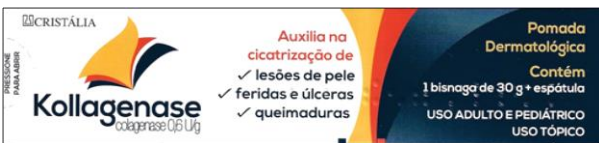
ORIGEM

SANÓBIA - CENTRO DE SAÚDE E ESTÉTICA, LDA | PORTUGAL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

KOLLAGENASE®

SUBSTANCIA ACTIVA

COLAGENASE 0,6 U/g

APRESENTAÇÃO

BISNAGA 30gr + Espátula

D03BA02

DERMATOLÓGICOS – TRATAMENTO DE FERIDAS E ÚLCERAS

ENZIMAS PROTEOLÍTICAS

INDICAÇÕES

- Kollagenase (colagenase) é um agente desbridante enzimático destinado a lesões necróticas, nomeadamente em feridas e úlceras.
- Promove o preparo do leito da ferida através da limpeza enzimática das áreas lesadas, com uma cicatrização uniforme e de forma mais rápida. Esta indicação compreende:
 - A. Úlceras de diversas etiologias (de pressão ou por decúbito, varicosa, relacionada à diabetes, entre outros),
 - B. Gangrenas de extremidade;
 - C. Lesões por congelamento;
 - D. Condições associadas à difícil cicatrização;
 - E. Queimaduras;
 - F. Previamente ao enxerto cutâneo por sua ação no leito da ferida e feridas onde se torne necessário a limpeza por desbridamento enzimático da lesão.

MECANISMO DE ACÇÃO

A Kollagenase contém em sua formulação a colagenase, uma enzima utilizada como agente desbridante em lesões superficiais, promovendo a limpeza enzimática das áreas lesadas, ou seja, retirando ou dissolvendo, enzimaticamente, tecidos necrosados e crostas, desta forma acelerando a cicatrização da ferida. A colagenase tem a propriedade de decompor o colagénio em seu estado natural ou desnaturado, contribuindo na formação tecido novo (de granulação) e subsequente cicatrização (reepitelização das feridas). O colagénio de tecido sadio ou do tecido recentemente formado não é afetado pela colagenase.

POSOLOGIA

Via de administração: tópica

Kollagenase deve ter um contato pleno com toda a área lesada; a pomada deve ser aplicada uniformemente, com espessura de cerca de 2 mm, **uma vez ao dia**.

O **efeito ótimo** da colagenase se dá **após 8 a 12 horas** da aplicação e tem a duração de até 24 horas.

A **limpeza completa** da lesão ocorre num período de **1 a 14 dias**, sendo que na maioria dos casos a ação da pomada se torna evidente nos primeiros seis dias de tratamento.

Antes da aplicação, deve-se fazer a limpeza do local com soro fisiológico estéril, removendo-se todo o material necrótico (tecido desvitalizado) e líquidos da ferida (exsudatos), que impedem a cicatrização. A limpeza do local da aplicação potencializará a ação da enzima. A pomada deve ser aplicada, cuidadosamente, dentro da área da ferida.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Pacientes debilitados devem ser monitorados para infecções bacterianas sistémicas devido à possibilidade teórica de enzimas desbridantes poderem aumentar o risco de bacteriemia.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, **BRASIL**.

BULA ONLINE

INICIO



NOME MEDICAMENTO

KOLLAGENASE® COM CLORANFENICOL

SUBSTANCIA ACTIVA

COLAGENASE 0,6 U/g
CLORANFENICOL 0,01 g/g

APRESENTAÇÃO

BISNAGA 30gr + Espátula

D03BA02

DERMATOLÓGICOS – TRATAMENTO DE FERIDAS E ÚLCERAS
ENZIMAS PROTEOLÍTICAS E ANTIBIÓTICO PARA USO TÓPICO

INDICAÇÕES

- Kollagenase® com cloranfenicol (colagenase com cloranfenicol) é destinada para o tratamento de lesões da pele em que é indicado o desbridamento (retirada de tecido desvitalizado) e antibioticoterapia tópica (uso de um antibiótico), em feridas, úlceras e lesões necróticas (com tecido desvitalizado), em geral.
- Esta indicação compreende:
 - A. úlceras de diversas etiologias (de pressão ou por decúbito, varicosa, relacionada à diabetes, entre outros);
 - B. Gangrenas de extremidade;
 - C. Lesões por congelamento;
 - D. Condições associadas à difícil cicatrização;
 - E. queimaduras;
 - F. Previamente ao enxerto cutâneo por sua ação no leito da ferida;
 - G. Feridas onde se torne necessário o desbridamento enzimático da lesão.

MECANISMO DE ACÇÃO

Kollagenase® com cloranfenicol é uma associação de colagenase com cloranfenicol. A colagenase é um agente desbridante (que remove tecido desvitalizado) em lesões superficiais, promovendo a limpeza enzimática das áreas lesadas, ou seja, retirando ou dissolvendo, enzimaticamente, tecidos necrosados e crostas. A colagenase tem a propriedade de decompor o colagénio em seu estado natural ou desnaturado, contribuindo na formação de tecido novo (de granulação) e subsequente cicatrização (reepitelização das feridas). O colagénio de tecido sadio ou do tecido recentemente formado não é afetado pela colagenase.

O cloranfenicol é um antibiótico bacteriostático de amplo espectro derivado de *Streptomyces venezuelae*. É utilizado na formulação para conter as infeções bacterianas locais que, secundariamente, podem estar presentes.

POSOLOGIA

Via de administração: tópica

colagenase com cloranfenicol deve ter um contato pleno com toda a área lesada, a pomada deve ser aplicada uniformemente, com espessura de cerca de 2 mm, **uma vez ao dia**.

Para garantir sucesso no tratamento enzimático da ferida com colagenase com cloranfenicol, **o local deve estar úmido** o suficiente durante o tratamento; desta forma, não se deve procurar secar a lesão, pois a presença de umidade **umenta a atividade enzimática**.

Não há uma dose fixa do medicamento, uma vez que a dose a ser utilizada depende do tamanho da lesão. O efeito nas crostas necróticas é mais eficaz, abrindo-se um corte no centro e em alguns casos nas margens, seguido de aplicação da pomada, tanto por baixo da crosta como por cima.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Pacientes debilitados devem ser monitorados para infeções bacterianas sistémicas devido à possibilidade teórica de enzimas desbridantes poderem aumentar o risco de bacteriemia.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, BRASIL.

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

MODULCASS®

SUBSTANCIA ACTIVA

Imiquimod 5%

APRESENTAÇÃO

Creme | Bisnaga 3g

D06B

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

IMUNOESTIMULANTE

INDICAÇÕES

Tratamento tópico de verrugas genitais e perianais externas (condiloma acuminado) em pacientes adultos.

MECANISMO DE ACÇÃO

O creme dérmico **Modulcass 5%** tem uma ação imunomoduladora positiva. Não tem atividade antiviral direta em culturas de células. Ele induz a síntese de citocinas, incluindo interferon alfa no local do tratamento. Em ensaios pré-clínicos, foi observado um efeito redutor significativo em tumores experimentais. No tratamento das verrugas genitais e perianais, observou-se redução do tamanho e até mesmo seu desaparecimento em alguns pacientes com baixo índice de recorrência.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: tópica

Aplicar **3 vezes por semana**, de preferência à noite. Atua na pele durante 6 a 10 horas. Aplicar uma quantidade suficiente sobre a veruga e espalhar para que o creme absorva.

O tratamento deve continuar até o total desaparecimento da verruga genital. por um máximo de 16 semanas.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não há estudos do Imiquimod creme para o tratamento das verrugas genitais internas, portanto, não é recomendado no tratamento de verrugas uretrais, intravaginais, cervicais, retais ou intra-anais.

ORIGEM

LABORATORIO **CASSARÁ** (desde 1948) **ARGENTINA**

BULA ONLINE



INICIO





NOME MEDICAMENTO

DERMAXANE® CREME
DERMAXANE® UNGENTO

SUBSTANCIA ACTIVA

CLOBETASOL 5%

APRESENTAÇÃO

Unguento dérmico | Bisnaga
Creme dérmico | Bisnaga

D07AD01

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO.

Corticosteróides, muito potentes (grupo IV)

INDICAÇÕES

- Alívio das dermatoses inflamatórias na pele;
- Alívio de prurido moderado a grave que responde a terapia a corticoides.

MECANISMO DE ACÇÃO

O propionato de clobetasol é um corticosteroide tópico muito potente. Como análogo da prednisolona, possui alto grau de atividade glicocorticóide e baixo grau de atividade mineralocorticóide. Possui propriedades vasoconstritoras anti-inflamatórias e antipruriginosas.

O mecanismo da atividade anti-inflamatória dos esteróides tópicos, em geral, não é bem conhecido. No entanto, estima-se que os corticosteróides atuem pela indução da fosfolipase A2 inibidora de proteínas, coletivamente denominadas lipocortinas.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Creme e Unguento (Adultos e adolescentes maiores de 12 anos)

Aplicar a pomada massageando na pele 2 vezes/dia, uma pela manhã e outra pela noite, durante duas semanas utilizando a quantidade mínima suficiente para cobrir a área afetada. Após melhoria e desaparecimento das lesões em 2 semanas, suspender o tratamento.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O Dermexane Clobetasol é um corticosteróide com alta potência, assim não se deve usar por mais de 2 semanas e não usar com métodos oclusivos;
- Não se deve usar quantidades superiores a 50 mg por semana;
- Não é recomendado o uso em crianças com idade inferior a 12 anos;
- Não é recomendado o uso no tratamento de rosácea ou dermatite perioral e também na face, virilha ou axilas;
- Não recomendado para mulheres grávidas.

ORIGEM

LABORATORIO **CASSARÁ** (desde 1948) **ARGENTINA**

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)



NOME MEDICAMENTO

DERMAXANE® LOÇÃO CAPILAR

SUBSTANCIA ACTIVA

CLOBETASOL 5%

APRESENTAÇÃO

Loção Capilar | Frasco 30 ml

D07AD01

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

Corticosteróides, muito potentes (grupo IV)

INDICAÇÕES

- Tratamento a curto prazo das dermatoses inflamatórias, prurido moderado a grave do couro cabeludo, como psoríase e eczema crônico.

MECANISMO DE ACÇÃO

O propionato de clobetasol é um corticosteroide tópico muito potente. Como análogo da prednisolona, possui alto grau de atividade glicocorticóide e baixo grau de atividade mineralocorticóide. Possui propriedades anti-inflamatórias, antipruriginosas e vasoconstritoras.

O mecanismo da atividade anti-inflamatória dos esteróides tópicos, em geral, não é bem conhecido. No entanto, estima-se que os corticosteróides atuem pela indução da fosfolipase A2 inibidora de proteínas, coletivamente denominadas lipocortinas.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Loção capilar (Adultos e adolescentes maiores de 12 anos)

Aplicar a loção no couro cabeludo e massagear, 2 vezes/dia, uma pela manhã e outra pela noite, durante 2 semanas utilizando a quantidade mínima suficiente para cobrir a área afetada.

Após melhoria e desaparecimento das lesões em 2 semanas, suspender o tratamento.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O Dermexane Clobetasol é um corticosteróide com alta potência, assim não se deve usar por mais de 2 semanas e não usar com métodos oclusivos;
- Não se deve usar quantidades superiores a 50 mg por semana;
- Evitar contacto do produto com os olhos;
- Contraindicado em pacientes com infecções virais, imunossupressão, tuberculose activa e enfermidade de cushing;
- Não é recomendado o uso em crianças com idade inferior a 12 anos;
- Não recomendado para mulheres grávidas.

ORIGEM

LABORATORIO CASSARÁ (desde 1948) ARGENTINA

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

DERMAXANE® ESPUMA

SUBSTANCIA ACTIVA

CLOBETASOL 0,05%

APRESENTAÇÃO

Espuma | Frasco 60 g / 70,6 ml

D07AD01

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

Corticosteróides, muito potentes (grupo IV)

INDICAÇÕES

- Tratamento a curto prazo das dermatoses inflamatórias, prurido moderado a grave do couro cabeludo;
- Tratamento da psoríase vulgar em áreas distintas no couro cabeludo, rosto e regiões intertriginosas.

MECANISMO DE ACÇÃO

O propionato de clobetasol é um corticosteroide tópico muito potente. Como análogo da prednisolona, possui alto grau de atividade glicocorticóide e baixo grau de atividade mineralocorticóide. Possui propriedades anti-inflamatórias, antipruriginosas e vasoconstritoras. O mecanismo da atividade anti-inflamatória dos esteróides tópicos, em geral, não é bem conhecido. No entanto, estima-se que os corticosteróides atuem pela indução da fosfolipase A2 inibidora de proteínas, coletivamente denominadas lipocortinas.

Essas proteínas são postuladas para controlar a biossíntese de mediadores inflamatórios potentes, como prostaglandinas e leucotrienos, inibindo a liberação de seu precursor comum, o ácido araquidônico.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Espuma (Adultos e adolescentes maiores de 12 anos)

Inverter o frasco e descarregar uma quantidade não superior a uma colher e meia de sopa da espuma na tampa do recipiente ou na lesão directamente. Aplicar a espuma massageando com a ponta dos dedos na pele 2 vezes/dia, uma pela manhã e outra pela noite, durante 2 semanas. Após melhoria e desaparecimento das lesões, suspender o tratamento.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O Dermexane Clobetasol é um corticosteróide com alta potência, assim não se deve usar por mais de 2 semanas;
 - Não se deve usar quantidades superiores a 50 mg por semana;
 - Evitar contacto do produto com os olhos;
 - Contraindicado em pacientes com infecções virais, imunossupressão, tuberculose activa e enfermidade de cushing;
 - Não recomendado para mulheres grávidas;
- (NB: Para informação adicional vide notas e precauções em Dermexane creme e unguento).

ORIGEM

LABORATORIO **CASSARÁ** (desde 1948) **ARGENTINA**

BULA ONLINE



INICIO





NOME MEDICAMENTO

DERMOPANTOL® CREME

SUBSTÂNCIA ACTIVA

DEXPANTENOL + ÓLEO DE AMÊNDOAS +
LANOLINA

APRESENTAÇÃO

Creme | Bisnaga de 20g

D03AX03

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

Cicatrizante – p
romotor da renovação celular

INDICAÇÕES

- Prevenção e tratamento da pele irritada, gretada ou levemente queimada;
- Prevenção e tratamento de assaduras;
- Tratamento de fissuras mamárias, na cicatrização de feridas, fissuras, erosões cutâneas e xerose cutânea;
- Auxiliar no transplante de pele (enxertos).

MECANISMO DE ACÇÃO

Nas células, o dexpantenol converte-se rapidamente em ac. Pantotênico (vit. B5) exercendo um papel fundamental na síntese da coenzima A, sendo por isso uma vitamina essencial no metabolismo. Também aumenta os níveis de glutathione nas células. O seu mecanismo resulta na promoção da renovação celular na pele, proteção do ressecamento, ação anti-inflamatória e antioxidante;

Lanolina e óleo de amêndoas: auxiliam na hidratação intensa e na renovação natural da pele.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

(Adultos e crianças)

Aplicar uma pequena camada do produto na pele, suficiente para cobrir a área afetada e espalhar delicadamente.

- Reaplicar o creme sempre que sentir a necessidade de uma hidratação mais intensiva.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não contém corantes, conservantes ou perfume;
- Não recomendado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da formula;
- Deve-se evitar o contacto do produto com os olhos.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

MAMYLAN®

SUBSTANCIA ACTIVA

LANOLINA

APRESENTAÇÃO

Pomada | Bisnaga 30g

D03A

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

OUTROS CICATRIZANTES

INDICAÇÕES

- Prevenção de fissuras nos mamilos na gravidez e amamentação;
- Auxílio na hidratação dos mamilos e áreas adjacentes para aliviar a pele seca, tornando-a flexível e saudável;

MECANISMO DE ACÇÃO

A lanolina possui ricas propriedades de hidratação e emoliência. Quando aplicada nos mamilos após danos causados pela amamentação, gera uma barreira hidratante semioclusiva, que evita a desidratação da pele, permitindo que as células epiteliais migrem para o reparo da lesão, evitando a formação da crosta ressequida que impede a migração celular e o processo de cicatrização. Além disso, na fase pré-natal mantém a pele hidratada, protegendo-a de futuros danos e fortalecendo o estrato córneo para a reepitelização de eventuais lesões decorrentes dos traumas da amamentação.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Uso pré-natal: A partir do sétimo mês de gestação a gestante deve usar o MAMYLAN para hidratar e preparar a pele dos mamilos.

- Aplicar a pomada em quantidade do tamanho de uma ervilha, nos mamilos 1-2 vezes ao dia;

Uso durante a amamentação:

- Com as mãos limpas, colocar uma quantidade do tamanho de uma ervilha entre os dedos e aplicar em todo o mamilo e áreas adjacentes após cada mamada ou quando necessário.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Produto 100% natural;
- Seguro para a mãe e para o bebê, a Lanolina MamyLAN não precisa ser removida antes da amamentação (apenas remover o excesso quando necessário).

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

INICIO





LAB BOTANICTM
BAVARIA

ITCHIE[®]

Sérum de triplo efeito

Para a acne e peles irritadas

A acne vulgar é uma doença da pele muito comum, que causa borbulhas e que pode originar cicatrizes

A comichão causada por acne pode aumentar a inflamação da pele

A comichão afecta 4 em 10 pessoas com acne

A acne pode afectar qualquer género e idade

ITCHIE[®] é ÚNICO
no tratamento do cuidado da acne

- ✓ PÁRA a comichão
- ✓ REDUZ a vermelhidão
- ✓ ACALMA a inflamação e a pele irritada



TRATAMENTO LOCALIZADO

PREVENÇÃO DOS SINTOMAS RECORRENTES



MAXIMIZE A SUA SAÚDE

NOME MEDICAMENTO

ITCHIE®

SUBSTANCIA ACTIVA

Aqprufina®, extrato de folha de Salvia officinalis, extrato de flor de camomila recutita.

APRESENTAÇÃO

Sérum em Tubo 15 ml

D04AA

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

ANTIPRURÍTICOS, INCL. ANTI-HISTAMINOS

INDICAÇÕES

Indicado para situações de acne e pele irritada, para proporcionar os seguintes efeitos:

- Prevenção e tratamento do prurido (comichão);
- Redução da vermelhidão;
- Acalmar a inflamação.

MECANISMO DE ACÇÃO

Itchie® cria uma camada invisível na pele, que proporciona uma sensação direta de resfriamento, acalmando rapidamente a pele irritada, com prurido, acalmando eficazmente a inflamação. Ao mesmo tempo, a camada invisível atua como uma barreira para proteger a pele contra fatores externos.

AQPRUFINE®: Combinação única de marca específica de ingredientes ativos naturais:

Antimicrobiano, eliminador de radicais livres, propriedades anti-irritantes e de proteção da pele;

Extrato de Folha Salvia officinalis:

Propriedades antimicrobianas e adstringentes;

Extrato de flor de Camomila recutita: Propriedades curativas e anti-inflamatórias.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Para adultos e crianças com mais de 12 anos de idade:

- Aplicar Itchie® na área com prurido, vermelha e / ou inflamada da pele acneica 1 a 2 vezes por dia;
- Se o paciente estiver a sofrer diariamente ou em períodos regulares de prurido, vermelhidão ou inflamação causada por acne e / ou pele irritada, deve usar Itchie preventivamente.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Pode ser usado concomitantemente com outros produtos para a pele.

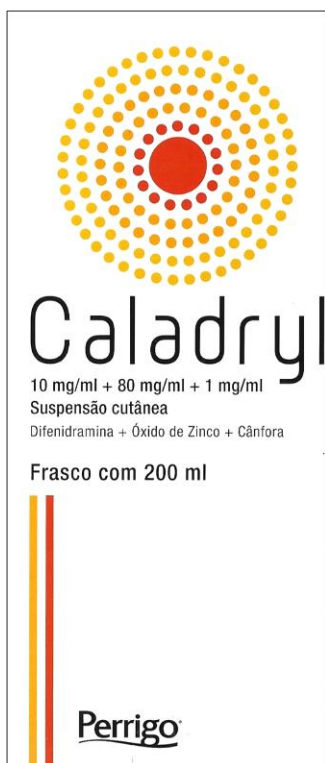
ORIGEM

PHARMA BAVARIA INTERNATIONAL (PBI) | ALEMANHA

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO

CALADRYL

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Difenidramina 10 mg/ml

Óxido de Zinco 80 mg/ml

Cânfora 1 mg/ml

APRESENTAÇÃO

Frasco com 200 ml

D04AA32

MEDICAMENTOS DE USO DERMATOLÓGICO

ANTI-HISTAMINICO E ANTIPRURÍTICO

INDICAÇÕES

Caladryl é utilizado para acalmar e evitar irritações da pele associadas a:

- Urticária;
- Dermatites de contacto;
- Outras afeções ligeiras da pele (líquens, flogagens);
- Picadas de insetos;
- Queimaduras de sol.

MECANISMO DE ACÇÃO

A Difenidramina é responsável pelo alívio dos sintomas alérgicos na pele por ser um antihistamínico que atua competitivamente antagonizando a histamina no recetor do tipo histamínico H1.

A Cânfora aplicada externamente atua como analgésico, contra a irritação.

O Óxido de Zinco é um adstringente e antisséptico que exerce ação suavizante, cicatrizante e protetora da pele nas afeções que apresentam erupções superficiais.

POSOLOGIA

Via de administração: Uso cutâneo

Aplicar a quantidade desejada localmente sobre a região afetada, **três ou quatro** vezes por dia.

Antes de cada aplicação, limpar a zona da pele afetada com água e sabão e seque.

O Caladryl deve ser aplicado sobre a zona da pele afetada usando algodão.

Não exceder a aplicação de mais de 7 dias, exceto sob orientação médica.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não aplique Caladryl em zonas extensas da pele.
- Evitar o contacto com os olhos.
- Após a aplicação de Caladryl deve-se evitar a exposição ao sol, devido à possível reacção de fotossensibilidade. Neste caso, a área afectada pode piorar.
- Caladryl contém cânfora, por isso, pode ser prejudicial se ingerido.
- A cânfora não pode ser aplicada nas narinas de crianças mesmo em pequenas quantidades, pois pode causar colapso imediato.

ORIGEM

Perrigo Portugal, Lda (desde 1887) | PORTUGAL.

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

TARMED® CHAMPÔ

SUBSTANCIA ACTIVA

ALCATRÃO MINERAL (COALTAR) 40mg/g

APRESENTAÇÃO

Champô | Frasco com 150ml

D05AA

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

CHAMPÔS DE COALTAR - TARS

INDICAÇÕES

- Tratamento da psoríase
- Tratamento da caspa
- Tratamento da dermatite seborreica
- Tratamento de eczema do couro cabeludo

MECANISMO DE ACÇÃO

O coaltar suprime a síntese de DNA em pele hiperplásica, inibindo a atividade mitótica, a síntese de proteína e a reprodução celular.

Coaltar diminui a proliferação epidérmica e infiltração dérmica e, assim, promove o retorno a uma queratinização normal. Também tem efeito anti-inflamatório, antipruriginoso, antibacteriano, queratolítico, queratoplástico e vasoconstritor.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Tarmed deve ser utilizado 1 ou 2 vezes por semana, durante quatro semanas.

1. Molhar o cabelo;
2. Aplicar Tarmed em quantidade suficiente de modo a formar espuma para cobrir o couro cabeludo, cabelo e áreas adjacentes, se também afetadas;
3. Massajar o couro cabeludo e as áreas adjacentes, se necessário, vigorosamente com a ponta dos dedos;
4. Enxaguar bem o cabelo;
5. Repetir o procedimento descrito de 2 a 4;

Tarmed deve estar em contacto com o couro cabeludo durante o tempo total de 3 a 5 minutos, tendo em conta as duas aplicações.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado para tratamento de lesões de pele abertas infectadas e Psoríase pustulosa aguda ou com ferida;
- Tarmed pode aumentar a sensibilidade da pele à luz solar – Evitar exposição à luz solar direta;
- Não recomendado a mulheres grávidas.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) ALEMANHA

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

VERRUPLANT®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

ÁCIDO SALICÍLICO 24%

APRESENTAÇÃO

Laca | Frasco 8ml

D11AF

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

Produtos para verrugas

INDICAÇÕES

- Tratamento tópico de verrugas vulgares, verrugas plantares, calos e olhos de galos (hiperqueratose circunscrita).

MECANISMO DE ACÇÃO

É um agente queratolítico, isto é, dissolve "dureza" e "calos", ou seja, facilita a descamação dissolvendo o cimento intercelular que liga as escamas no estrato córneo, permitindo que a queratina se desprenda. Ao remover o estrato córneo, o crescimento de fungos é suprimido.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

(Adultos e Crianças maiores de 2 anos)

- Fazer a aplicação do produto após lavar e secar a área afetada;
- Aplicar VERRUPLANT no calo uma vez ao dia, de preferência à noite (umedecer a ponta do bastão aplicador com verruplant);
- Evitar o contato do produto com a pele perilesional saudável (ao redor da área a ser tratada) pois acaretará risco de inflamação;
- Após 6 a 8 dias de aplicação, mergulhar em água quente e soltar o calo.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado a pacientes com hipersensibilidade a ac. salicilico e salicilatos;
- Não aplicar no rosto, olhos ou mucosa, como os órgãos genitais;
- Utilizar com cautela em pacientes com problemas de circulação; diabéticos; áreas vermelhas, inflamadas, infectadas, irritadas ou feridas;
- Não aplicar em verrugas de nascença;
- Pode interagir com preparações contendo esfoliantes (peróxido de benzoíla, resorcinol, enxofre, trionionina) ou com preparações tópicas que contenham álcool;
- Contraindicado a crianças <2 anos.

ORIGEM

LABORATORIO **CASSARÁ** (desde 1948) **ARGENTINA**

BULA ONLINE



INICIO





NOME MEDICAMENTO

ACNEN® GEL

SUBSTANCIA ACTIVA

PEROXIDO DE BENZOILO 5% - 50 mg/g

APRESENTAÇÃO

Gel | Bisnaga 20g

D10AE01

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

PREPARAÇÕES ANTI-ACNE PARA USO TÓPICO

INDICAÇÕES

Tratamento tópico de acne vulgar leve a moderada.

MECANISMO DE ACÇÃO

Acnen gel contém como substância ativa o peróxido de benzoíla, que é um agente oxidante e com propriedades antibacterianas que impede a proliferação da *Propionibacterium acnes*, a bactéria que causa o processo inflamatório da acne. O peróxido de benzoíla também possui a ação de absorver o excesso de oleosidade, promovendo uma suave esfoliação que remove as células mortas e uniformiza o tom da pele. Impede que o sebo seja retido no folículo sebáceo assim então prevenindo a formação do comedão, popularmente chamado de cravo. A condição inflamatória deste comedão é denominada de acne, popularmente chamado de espinhas.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

(Adultos e Crianças maiores de 12 anos)

Uso externo.

- Antes de cada aplicação, recomenda-se lavar a área afetada com água e sabonete neutro;
- Aplicar uma fina camada de gel nas áreas afetadas, 1-2 vezes ao dia (dependendo da gravidade);
- Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Acnen é contraindicado para uso por menores de 12 anos;
- Se um tratamento combinado for necessário, os produtos devem ser aplicados em diferentes momentos do dia (por exemplo, um de manhã e outro à noite);
- Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido à possibilidade de manchas na pele;
- Contraindicado a Hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla ou aos componentes da fórmula;
- O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas;
- Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite;
- Evitar o contato com os olhos, pálpebras, lábios e mucosas. Se eventualmente isto ocorrer, lave rapidamente com água.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

BULA ONLINE

INICIO



KETREL

TRETINOÍNA 0,05%

ACNE⁽¹⁾

Tratamento das diferentes formas de acne
(com excepção da acne rosácea):

- Acne vulgaris
- Acne polimórfico
- Acne com predominância de comedões microquísticos



Apresentação: 30g
Nº registo no INFARMED: 2923589
Classificação de dispensa: MSRM*
Comparticipação: Medicamento não participado

Ação anti-comedogénica⁽¹⁾

Ação comedolítica⁽¹⁾

Ação anti-inflamatória⁽¹⁾

MODO DE UTILIZAÇÃO⁽¹⁾

- ▶ 1 aplicação diária à noite.
- ▶ Duração do tratamento: 12 a 14 semanas.

⁽¹⁾ Resumo das Características do Medicamento (RCM) Ketrel

* MSRM: Medicamento Sujeito a Receita Médica

Para mais informações deverá contactar o Titular da Autorização de Introdução no Mercado.

APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO**KETREL®****SUBSTANCIA ACTIVA****Tretinoína 0,5 mg/g****APRESENTAÇÃO****Creme | Bisnaga 30g****D10AD01****TRATAMENTO DERMATOLÓGICO****PREPARAÇÕES ANTI-ACNE PARA USO TÓPICO****INDICAÇÕES**

KETREL® Está indicado para:

- Tratamento das diferentes formas de acne (com exceção da acne rosácea): acne vulgar, polimórfico ou com predominância de comedões microquísticos.
- Alterações da queratinização, em particular as formas de paraqueratose, hiperqueratose e disqueratose, frequentemente de origem genética, hereditária efamiliar e inacessível às terapêuticas convencionais.

MECANISMO DE ACÇÃO

A tretinoína opõe-se e previne a formação dos elementos acneicos: por estimulação do epitélio folicular intensifica-se a proliferação de células queratinizadas não coerentes. As células córneas livres libertam-se simultaneamente com o sebo até à superfície cutânea. Deste modo impede-se a formação de um tampão córneo e evita-se assim a formação de novos elementos.

POSOLOGIA**Modo de administração**

Ketrel deve ser aplicado à noite após a limpeza e secagem perfeita da pele. O creme deve ser aplicado sobre as lesões a tratar, massageando com as pontas dos dedos. Depois da aplicação do creme, deve-se lavar sempre as mãos.

Posologia recomendada: inicialmente limita-se a uma aplicação diária à noite,

O aumento da posologia recomendada pode acelerar o aparecimento de reações locais, sem no entanto, aumentar os resultados do tratamento.

Caso surja uma irritação primária importante, fazer apenas uma aplicação em dias alternados. Na ausência de qualquer reação local, pode aumentar-se a frequência das aplicações, de uma para duas vezes ao dia.

A frequência das aplicações, desde o final da 2ª semana até ao fim do tratamento de choque (12 a 14 semanas), deverá ser, em média, de uma vez por dia, ou em dias alternados, no caso de irritação persistente.

Evolução do tratamento

Os resultados ótimos obtêm-se, geralmente, entre a 12ª e a 14ª semana. Nesta altura (ou mais cedo, se todos os elementos acneicos tiverem desaparecido) podem comprovar-se os resultados obtidos, passando-se para um tratamento de manutenção, normalmente com apenas 2 a 3 aplicações por semana, de acordo com as situações individuais.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Antes das primeiras aplicações, deve proceder-se a um teste de tolerância ao medicamento, através da aplicação repetida do mesmo em pequenas áreas cutâneas (como por exemplo a parte posterior do pulso).
- O período de maior suscetibilidade é o do primeiro mês de tratamento. O doente deve ser avisado acerca das reações normais que marcam o início do tratamento: irritação primária temporária e, eventualmente, o aparecimento transitório de pequenas pústulas, por volta da 3ª a 4ª semanas, que não necessitam de uma redução na posologia. A irritação primária deve manter-se dentro dos limites de um eritema ligeiro, esfoliação moderada e uma ligeira sensação de ardor.
- No caso de uma exposição excecional ao sol (um dia passado no mar) não deverá aplicar Ketrel nessa noite, nem no dia seguinte. No caso de uma queimadura solar, deverá aguardar-se pelo restabelecimento total da pele antes de reiniciar o tratamento.
- Evitar lavagens muito frequentes do rosto (2 vezes por dia será o suficiente);
- Nas peles mais sensíveis e em certas áreas do rosto pode ocorrer o aparecimento de reações mais intensas. Posteriormente cria-se uma habituação, que torna o tratamento progressivamente mais aceitável, com melhorias clínicas visíveis que encorajam o doente (em média na 6ª semana).

ORIGEM**LABORATOIRES BAILLEUL PORTUGAL, S.A.****BULA ONLINE****INICIO**

ECOPHANE BIORGA

Ecophane Biorga é uma marca de suplementos alimentares e cuidados de higiene capilar presente há mais de 20 anos no mercado. Agradáveis de usar e rigorosamente testados sob controlo dermatológico, os produtos Ecophane demonstraram a sua eficácia e tolerância.

SUPLEMENTOS ALIMENTARES

ECOPHANE COMPRIMIDOS



60 comprimidos - 1 mês
CNP: 7144932

QUEDA DE CABELO SAZONAL, LIGEIRA A MODERADA, UNHAS FRAGILIZADAS

Contém 1200mg de hidrolisado de proteínas de trigo e, para além das vitaminas do complexo B, zinco e magnésio. Contém ainda vitamina B3 (PP) que melhora a circulação sanguínea e a **espirulina**, uma microalga muito rica em aminoácidos.

MODO DE UTILIZAÇÃO

2 comprimidos por dia com um grande copo de água durante as refeições.

ECOPHANE PÓ



90 dráguas - 1 mês
CNP: 6631038

30 saquetas - 1 mês
CNP: 707355

QUEDA DE CABELO SAZONAL SEVERA, UNHAS MUITO FRAGILIZADAS

Contém 7400mg de hidrolisado de proteínas de trigo, rico em aminoácidos essenciais para a formação de queratina do cabelo e vitaminas do complexo B, zinco e magnésio que ajudam a reduzir a perda natural de cabelo e a manter as unhas saudáveis.

MODO DE UTILIZAÇÃO

Verter o conteúdo de 3 colheres doseadoras ou 1 saqueta no fundo de um grande copo de água e juntar água. Misturar até completa dissolução do pó e beber. Pode também ser misturado num sumo ou iogurte à escolha.

ECOPHANE BIORGA



APTO PARA DIABÉTICOS

Sem glúose
apenas contém frutose



APTO PARA HIPERTENSOS

Baixo teor em Sódio



SEM INGREDIENTES DE ORIGEM ANIMAL



HIPOCALÓRICO



SUPLEMENTO ALIMENTAR - PARA MAIS INFORMAÇÕES PEÇA CONSELHO AO SEU FARMACÊUTICO.

CUIDADOS DE HIGIENE CAPILAR



CABELO DANIFICADO



UNHAS FRÁGEIS

ECOPHANE CHAMPÔ FORTIFICANTE

CABELO FRAGILIZADO E DANIFICADO



Uso diário

Devolve a força e o brilho aos cabelos fragilizados, danificados e baços. Contém hidrolisado de proteínas de trigo que melhora a resistência do cabelo e o pantenol que confere volume.

MODO DE UTILIZAÇÃO

Aplicar no couro cabeludo, massageando. Enxaguar.

Frasco 200ml CNP: 6956998

ECOPHANE CHAMPÔ ULTRA SUAVE

TODO O TIPO DE CABELO



Uso diário

Champô hipoalergénico adaptado para toda a família. Limpa com suavidade todo o tipo de couro cabeludo, mesmo os mais sensíveis.

MODO DE UTILIZAÇÃO

Aplicar no couro cabeludo, massageando. Enxaguar.

Frasco 500ml CNP: 6956993

Frasco 200ml CNP: 6956996



BIORGA



Laboratórios Dalleu Portugal
Av. João Crisóstomo 304 - Anjo
1050-027 Lisboa
N.º: 310 319 736



ECOPHANE

Para a beleza e brilho do cabelo e das unhas

APRESENTAÇÃO ONLINE



NOME MEDICAMENTO

ECOPHANE BIORGA COMPIMIDOS

SUBSTÂNCIA ACTIVA

2 comprimidos contém:

Hidrolisado de proteínas de trigo	1200 mg
L-cistina	92 mg
Metionina	118 mg
Spirulina	26 mg
Vitamina B6	2 mg
Vitamina B5	1,4 mg
Biotina (B8)	0,15 mg
Zinco	15 mg
Magnésio	20 mg
Vitamina (B3) PP	18 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 60 comprimidos

NUTRIÇÃO E METABOLISMO

TRATAMENTO DE QUEDA DE CABELO

Hidrolisado de proteínas, vitaminas e minerais

INDICAÇÕES

O **Ecophane biorga** é indicado:

- Em pacientes com queda de cabelo sazonal **ligeira a moderada**
- Pacientes com unhas frágeis e quebradiças;
- Na prevenção das agressões diárias ao cabelo e unhas;
- Indicado como complemento a tratamentos tópicos ou orais para onicomicoses e na manutenção dos resultados obtidos com Ecophane Pó.

MECANISMO DE ACÇÃO

- Os hidrolisados de **proteínas do trigo e de sésamo** são ricos em aminoácidos de enxofre envolvidas na formação de **queratina** (a proteína do cabelo), que irá cobrir o fio, fazendo fechar as pontas espigadas melhorando a resistência do cabelo.
- **L-cistina** aminoácido sulfurado importante para a beleza do cabelos e unhas.
- **Metionina** age na formação do fio capilar, e ajuda a fortalecer os cabelos desde a raiz.
- **Spirulina** Melhora a biodisponibilidade do ferro.
- **Vitamina B6** Contribui para a síntese normal da cisteína.
- **Vitamina B5** Ajuda a reduzir a perda natural de cabelo devido ao envelhecimento.
- **Biotina** Auxilia na manutenção de cabelos e unhas saudáveis.
- **Zinco** Ajuda a proteger contra o stress oxidativo (sol, poluição, fadiga).
- **Magnésio** Essencial para o crescimento do cabelo e das unhas.
- **Vitamina B3 (PP)** melhora a circulação sanguínea e a **espirulina**.

POSOLOGIA

Via de administração: **oral**

Adultos e crianças > 12 anos

Dose recomendada: 2 comprimidos por dia com um copo cheio de água durante ou após as refeições, (60 comprimidos = 1 mês de tratamento).

Duração do tratamento: 3 meses

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado em mulheres grávidas e durante o aleitamento.
- Contraindicado em doentes celíacos ou com intolerância ao glúten.
- Precaução em pacientes com doença crónica e que esteja em tratamento.

ORIGEM

LABORATOIRES BAILLEUL PORTUGAL, S.A | PORTUGAL

INICIO



NOME MEDICAMENTO

ECOPHANE BIORGA PÓ

SUBSTANCIA ACTIVA

1 saqueta contém:

Hidrolisado de proteínas de trigo	7400 mg
L. cistina	101 mg
Metionina	101 mg
Vitamina B6	2 mg
Vitamina B5	6 mg
Biotina (B8)	150 µg
Zinco	13,1 mg
Magnésio	19 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 30 saquetas (10,6 g)

NUTRIÇÃO E METABOLISMO

TRATAMENO DE QUEDA DE CABELO

Hidrolisado de proteínas, vitaminas e minerais

INDICAÇÕES

O **Ecophane biorga Pó** é indicado:

- Em pacientes com queda de cabelo sazonal **severa**.
- Em pacientes com unhas muito frágeis e quebradiças;
- Pessoas que não conseguem deglutir comprimidos (forma farmacêutica adaptada);
- Indicado como complemento a tratamentos tópicos ou orais para onicomicoses.

MECANISMO DE ACÇÃO

- Os hidrolisados de **proteínas do trigo e de sésamo** são ricos em aminoácidos de enxofre envolvidas na formação de **queratina** (a proteína do cabelo), que irá cobrir o fio, fazendo fechar as pontas espigadas melhorando a resistência do cabelo.
- **L-cistina** aminoácido sulfurado importante para a beleza do cabelos e unhas.
- **Metionina** age na formação do fio capilar, e ajuda a fortalecer os cabelos desde a raiz.
- **Spirulina** Melhora a biodisponibilidade do ferro;
- **Vitamina B6** Contribui para a síntese normal da cisteína;
- **Vitamina B5** Ajuda a reduzir a perda natural de cabelo devido ao envelhecimento;
- **Biotina** Auxilia na manutenção de cabelos e unhas saudáveis;
- **Zinco** Ajuda a proteger contra o stress oxidativo (sol, poluição, fadiga);
- **Magnésio** Essencial para o crescimento do cabelo e das unhas.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: **oral**

Adultos e crianças > 12 anos

1. Colocar o conteúdo de uma saqueta num copo grande e acrescentar água (30 saquetas = 1 mês de tratamento);
2. Misturar até à dissolução completa do pó e beber. Também pode ser misturado com iogurte.

Duração do tratamento: 3 meses

Resultados:

- A. Os cabelos ficam menos quebradiços em 76% dos utilizadores a partir da 12.ª semana.
- B. As unhas ficam menos quebradiças em 86% dos utilizadores a partir da 12.ª semana.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Está contraindicado em mulheres grávidas e durante o aleitamento.
- Contraindicado em doentes celíacos ou com intolerância ao glúten.
- Precaução em pacientes com doença crónica e que esteja em tratamento.

ORIGEM

LABORATOIRES BAILLEUL **PORTUGAL**, S.A|PORTUGAL

INICIO



NOME MEDICAMENTO

ECOPHANE BIORGA champô Fortificante

SUBSTANCIA ACTIVA

Hidrolisado de proteínas de trigo

Pantenol

Magnolidone

Ácido Hialurónico

APRESENTAÇÃO

Champô | Frasco 200 ml

NUTRIÇÃO E METABOLISMO

TRATAMENO DE QUEDA DE CABELO

Hidrolisado de proteínas

INDICAÇÕES

O **Champô Fortificante Ecophane Biorga** devolve a força e o brilho aos cabelos fragilizados, é indicado para cabelos fracos, quebradiços e sem brilho.

MECANISMO DE ACÇÃO

- Os hidrolisados de **proteínas do trigo e de sésamo** são ricos em aminoácidos de enxofre envolvidas na formação de **queratina** (a proteína do cabelo), que irá cobrir o fio, fazendo fechar as pontas espigadas melhorando a resistência do cabelo.
- O **pantenol** dá volume aos cabelos;
- O **ácido hialurónico** hidrata o couro cabeludo;
- A **magnolidona** dá vitalidade e bem-estar ao couro cabeludo, no dia-a-dia.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: **tópica**

Adultos e crianças > 12 anos

1. Aplicar uma pequena quantidade nos cabelos molhados até formar espuma.
2. Lavar abundantemente com água.
3. Pode ser usado diariamente sozinho ou em associação com Ecophane Biorga em Pó ou Ecophane Biorga em Comprimidos, para uma eficácia ótima.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O Champô Fortificante Ecophane Biorga é formulado sem adição de parabenos, silicone ou fenoxietanol.
- Evitar contacto com os olhos.
- Está contraindicado em mulheres grávidas e durante o aleitamento.
- Contraindicado em doentes celíacos ou com intolerância ao glúten.
- Precaução em pacientes com doença crónica e que esteja em tratamento.

ORIGEM

LABORATOIRES BAILLEUL PORTUGAL, S.A | PORTUGAL

INICIO





NOME MEDICAMENTO

ATOPIX® CREME
ATOPIX® EMULSÃO

SUBSTANCIA ACTIVA

XILITOL | MANTEIGA KARITÉ | NIACINAMIDA
(Nicotinamida) | GLICERINA | ÁCIDO HIALURÓNICO

APRESENTAÇÃO

CREME | frasco 150ml
EMULSÃO | frasco 200ml

D02AX

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

Outros emolientes e protetores

INDICAÇÕES

Está indicado para a hidratação, proteção e regeneração da barreira cutânea em todo o corpo.

- Uso em pele com tendência atópica, seca, com prurido ou vermelhidão severa;
- Tratamento de eczema atópico;
- Prevenção de infecção por microrganismos;
- Proteção da pele contra agressões externas.

MECANISMO DE ACÇÃO

A manteiga de Karité contém vitaminas A e E, e ácidos gordos essenciais. Actua como hidratante com função suavizante da pele, Anti-inflamatório e Anti-envelhecimento;

O Ácido Hialurónico retêm a alta quantidade de água, mantendo a pele hidratada, firme e radiante, favore também o bom funcionamento das células e a produção do colágeno;

A Glicerina actua na pele como humectante e amaciante

O xilitol é um adoçante amplamente estudado, que na pele inibe a aderência bacteriana e a proliferação de microrganismos, atuando como estimulante na produção do colágeno, assim auxiliando o organismo a neutralizar os efeitos do envelhecimento da pele;

A Niacinamida, também conhecida como nicotinamida, é a forma amida da vitamina B3,

estimula a síntese de ceramidas e lipídios intercelulares do estrato córneo através da regulação positiva da enzima serina palmitoiltransferase.

Este mecanismo resulta na inibição do ressecamento e ruptura da pele, evitando a entrada de alérgenos, toxinas e microorganismos que podem causar inflamação e irritação.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Para crianças e adultos

Para uso diário: Aplicar uma pequena porção do creme ou da emulsão sobre a pele limpa, espalhar cuidadosamente no rosto, dobras ou corpo, massageando suavemente até a penetração.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- **Emulsão Atopix:** é mais líquida que o creme, sendo mais rapidamente absorvida pela pele e indicada para pessoas que têm a pele mais sensível.
- **Creme Atopix:** é mais concentrado e espesso que a emulsão e hidrata mais a pele, sendo que demora alguns minutos para absorver. É ideal para ser usado em pessoas com pele extremamente seca.
- Não exponha o produto à luz solar direta;
- Não contém parabenos nem fragrâncias.

ORIGEM

LABORATORIO CASSARÁ (desde 1948) ARGENTINA

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

ATOPIX® ESPUMA

SUBSTANCIA ACTIVA

GLICERINA | NIACINAMIDA (Nicotinamida) | XILITOL

APRESENTAÇÃO

ESPUMA | frasco 130ml

D02AX

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

Outros emolientes e protetores

INDICAÇÕES

Está indicado para a higiene e proteção do corpo e do couro cabeludo, servindo como substituto do shampoo e gel de banho.

- Uso em pele com tendência atópica, seca, com prurido ou vermelhidão severa;
- Tratamento de eczema atópico;
- Prevenção de infecção por microrganismos;
- Proteção da pele contra agressões externas.

MECANISMO DE ACÇÃO

O xilitol é um adoçante amplamente estudado, que inibe a aderência bacteriana e a proliferação de microrganismos na pele, atuando, ainda, como estimulante na produção do colagénio, auxiliando o organismo a neutralizar os efeitos do envelhecimento da pele;

A Glicerina actua na pele como humectante (protege a pele contra a perda de humidade para a atmosfera, mantendo-a humedecida) e amaciante;

A Niacinamida, também conhecida como nicotinamida, é a forma amida da vitamina B3.

Ela estimula a síntese de ceramidas e lipídios intercelulares do estrato córneo através da regulação positiva da enzima serina palmitoiltransferase.

Este mecanismo resulta na inibição do ressecamento e ruptura da pele, evitando a entrada de alérgenos, toxinas e microorganismos que podem causar inflamação e irritação.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Para crianças e adultos

Para uso diário: Aplicar uma porção da espuma na pele ou no couro cabeludo e espalhar suavemente. De seguida, enxaguar com água e secar sem esfregar, protegendo assim a pele sensível. Para complementar o tratamento da pele, usar Atopix creme/emulsão durante o dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não exponha o produto à luz solar direta;
- Este produto não contém parabenos;
- Não contém fragrâncias.

ORIGEM

LABORATORIO CASSARÁ (desde 1948) ARGENTINA

BULA ONLINE



INICIO



NOME MEDICAMENTO

FOLDAN®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Tiabendazol 50mg/g

APRESENTAÇÃO

BISNAGA 45g

D01AC06

ANTIFÚNGICO PARA USO DERMATOLÓGICO

DERIVADOS DE IMIDAZOL E TRIAZOL

INDICAÇÕES

O tiabendazol é destinado ao tratamento de infecção na pele causada pela *Larva migrans* (comumente conhecida como “bicho geográfico” ou dermatite serpiginosa). Também tem demonstrado eficácia no tratamento de micoses superficiais produzidas por dermatófitos comuns.

MECANISMO DE ACÇÃO

FOLDAN (tiabendazol) é um agente anti-helmíntico, derivado benzimidazólico, com atividade contra nematoides, larvais e ovos.

POSOLOGIA

Via de administração: Tópica

Tratamento da *Larva migrans*:

Aplicar a pomada, de 2 a 3 vezes ao dia, na extremidade ativa das trilhas ou túneis escavados pelo parasita. **Repetir o tratamento por 3 a 5 dias seguidos.**

Tratamento das dermatomicoses (ou outras micoses superficiais ou dermatofitoses):

Aplicar a pomada sobre as áreas afetadas, 2 vezes ao dia. Manter no mínimo até o desaparecimento das lesões.

O local deve estar limpo e seco para a aplicação da loção. A aplicação de FOLDAN deve ser feita com quantidade suficiente do medicamento para ser distribuída pela superfície afetada com **movimentos suaves e circulares.**

FOLDAN loção pode ser utilizado no couro cabeludo, cabelos e outras regiões pilosas do corpo.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O produto não deve ser aplicado nos olhos e mucosas.
- Deve-se interromper o uso se ocorrer sensibilização ou irritação da pele.
- Na gravidez e amamentação o tiabendazol pode ser absorvido sistematicamente, no entanto, não foram relatados problemas em mulheres grávidas ou lactantes.
- Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou cirurgião-dentista.
- Não é necessário cobrir as áreas afetadas com gaze ou adesivos, após a aplicação de FOLDAN.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

INICIO





NOME MEDICAMENTO

TAP KIDS®

SUBSTANCIA ACTIVA

IR3535 (butilacetilaminopropionato de etila) 15%

APRESENTAÇÃO

Loção cremosa | Bisnaga 100 ml

P03B

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

REPELENTE E INSECTICIDAS

INDICAÇÕES

- Indicado para repelir (afugentar) insetos da pele de forma eficaz;
- Indicado para crianças a partir 6 meses e gestantes.

MECANISMO DE ACÇÃO

TAP KIDS atua formando uma camada de vapor com odor repulsivo aos insetos sobre a pele.

É enriquecido com aloé vera, componente responsável pela ação hidratante - suavizante da pele e facilidade para aplicar o produto.

Possui tempo de ação de até 6 horas de proteção.

MODO DE APLICAÇÃO

Para crianças a partir 6 meses de idade e gestantes	<ol style="list-style-type: none">1. Agitar antes de usar;2. Aplicar somente quando necessário quantidade suficiente para cobrir as áreas expostas da pele;3. Massagear a área aplicada até que o produto desapareça;4. Reaplicar o produto a cada 3 horas ou após o contato com água ou transpiração excessiva.
--	---

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Contraindicado para pacientes que apresentam sensibilidade ou alergia aos componentes da formulação;
- Dermatologicamente testado;
- Sem perfume e álcool;
- Hipoalergénico e não oleoso;
- Não aplicar sobre ferimentos, alergias e irritações da pele;
- Nunca aplicar diretamente no rosto (aplicar nas mãos e espalhar na face) nem aplicar nos lábios, olhos e mucosas;
- Lavar as mão após aplicar para evitar contactos com os olhos e ingestão acidental;

Crianças não devem manipular repelentes.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | **BRASIL**

INICIO



JUNGLE FORMULA

REPELENTE DE MOSQUITOS



EFICÁCIA

Até **12h**
PROTEÇÃO!

UMA FERA A PROTEGÊ-LO DOS MOSQUITOS

Perrigo



PROTEÇÃO MÁXIMA CONTRA AS PICADAS DE MOSQUITOS



Jungle Formula Forte Spray



Jungle Formula Proteção Máxima Spray



Jungle Formula Proteção Máxima Roll-on

%DEET	30%	50%	50%
Duração da proteção	até 6 horas ²	até 9 horas ²	até 12 horas ²
Idade	Adultos e crianças a partir dos 13 anos	Adultos	Adultos
Formato	Spray 75 ml	Spray 75 ml	Roll-on 50 ml
Tipo de utilização	Uso em zonas de risco baixo a moderado.	Uso em zonas de risco moderado a elevado	Uso em zonas de risco moderado a elevado
CNP	6334813	6334797	6334805

Os produtos da gama Jungle Formula são biocidas. Utilize os biocidas com cuidado. Leia sempre o rótulo e a informação relativa ao produto antes de o utilizar.

¹ Para Jungle Formula Proteção Máxima Original - Roll-on.
Para as espécies de mosquito mais comuns do género Culex spp.

² Para as espécies de mosquito mais comuns do género Culex spp.

NOME MEDICAMENTO

JUNGLE FORMULA® ROLL-ON

JUNGLE FORMULA® SPRAY

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Dietiltoluamida- 50% DEET

APRESENTAÇÃO

Spray 75ml

Roll-on 50ml

P03BX01

Inseticidas e repelentes

INDICAÇÕES

Jungle Formula é conhecido pela sua eficácia comprovada nas condições mais extremas.

- Repelente para a proteção de picadas de mosquitos e insetos que oferece a proteção. Máxima (IRF 4).

Jungle Formula Proteção Máxima Spray (50% DEET) contém extratos de plantas com fragrância agradável.

Ideal para áreas tropicais, densamente florestadas e lagos ou quando uma proteção extra é necessária.

Para utilização em áreas com um alto risco de malária ou outras doenças transmitidas por insectos tais como o vírus do Nilo Ocidental, a febre amarela e a febre da Dengue.

POSOLOGIA

Via de administração: Tópica

- Aplicar em todas as zonas da pele expostas, evitando olhos e zonas com feridas ou cortes. Reaplicar conforme necessário.
- Se vai usar protetor solar, primeiro coloque o protetor e só depois o repelente.
- Recomendado em adultos e crianças a partir dos 13 anos.

SPRAY | Até 9 horas de proteção.

ROLL-ON | Até 12 horas de proteção

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Os produtos da gama Jungle Formula são biocidas. Utilize os biocidas com cuidado.
- Leia sempre o rótulo e a informação relativa ao produto antes de o utilizar

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO





PIOLHOS E LÊNDEAS
NÃO LHE PASSAM
PELA CABEÇA.

Hedrin®



Nova gama Hedrin® Está pelos cabelos contra piolhos e lêndeas.



Hedrin Kit de remoção de ovos e lêndeas é um cosmético. Os outros produtos do gama Hedrin são dispositivos médicos. Para a eliminação e deteção de piolhos e lêndeas. Para uso externo. Caso se verifique alguma reação alérgica, o tratamento deverá ser interrompido. Evite o contacto com olhos e mucosas (boca e nariz); em caso de contacto, lavar abundantemente com água. Manter os cabelos e produtos afastados das chamas. Manter fora do alcance e do visto das crianças. Hedrin Spray gel e Hedrin Protect & Go estão indicados para adultos e crianças com mais de 6 meses. Hedrin Champô está indicado para adultos e crianças com mais de 1 ano. Ler cuidadosamente o rotulagem e as instruções de utilização. Stada, Lda: Quinta da Fonte, Ed. D. Amélia - Pça 1.ª A B 2770-229 Paços de Arcos

NOME MEDICAMENTO

HEDRIN® ONCE

HEDRIN® TUDO EM 1

HEDRIN® KIT DETENÇÃO E REMOÇÃO DE LÊNDEAS

SUBSTÂNCIA ACTIVA

HEDRIN® ONCE SPRAY Gel:

Dimeticone 4% + Penetrol

HEDRIN® TUDO EM 1 Champô:

Isononil Isononanoate, MIPA-Laureth Sulfato, Laureth-4, Cocamida DEA.

HEDRIN® KIT DE DETENÇÃO E REMOÇÃO DE LÊNDEAS:

Isononanoato de isononila, copolímero de acrilato de sódio, fenoxietanol, etilhexilglicerina.

APRESENTAÇÃO

Spray Gel | Frasco com 100 ml

Champô | Frasco com 200 ml

Loção + Pente anti-piolhos | Frasco com 100 g

P03AX05

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

TRATAMENTO DE PIOLHOS

INDICAÇÕES

- **Hedrin Once Spray Gel:** Com a sua fórmula única, está indicado para matar os piolhos e seus ovos, e fá-lo sem pesticidas com apenas uma aplicação. Uma solução de ação rápida que leva apenas 15 minutos a atuar, a boa tolerância foi confirmada em testes clínicos.
- **Hedrin® Champô Tudo em 1:** Mata os piolhos e ovos em apenas 5 minutos, Facilita a remoção das lêndeas (mais do dobro da eficácia do que apenas pentear).
- **Hedrin Kit de detenção e remoção de lêndeas** está indicado após tratamento, para ajudar a remover as lêndeas do cabelo.

MECANISMO DE ACÇÃO

HEDRIN® ONCE Spray Gel: Uma formulação de gel mais espessa que contém Penetrol® que potencia a eliminação dos piolhos e lêndeas, o **dimeticone** actua através de um processo físico para cobrir o piolho e alterar a sua capacidade de gerir o equilíbrio de água, o que leva os insetos tratados a não conseguirem excretar a água em excesso.

Hedrin® Champô Tudo em 1: mata os piolhos dissolvendo a sua cutícula e causando desidratação. Além disso, o produto reduz fisicamente a força necessária para remover as lêndeas durante a escovagem; é duas vezes mais eficaz do que pentear apenas o cabelo com o pente anti-piolhos. Deixa os cabelos limpos e saudáveis.

Hedrin Kit de detenção e remoção de lêndeas: Loção sem perfume que funciona libertando quimicamente a ligação entre a lêndea e o cabelo, Retira a lêndea do cabelo, permitindo que ela deslize facilmente, 10 vezes mais eficaz na remoção de lêndeas do que se apenas pentear, Sem inseticidas.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Para uso externo somente no cabelo e no couro cabelo.

Hedrin Once Spray Gel

Adultos e crianças com mais de 6 meses de idade

- Agitar bem antes de cada utilização, pulverizar diretamente no cabelo seco;
- Pentear com um pente ou com os dedos, colocando o produto desde a raiz até às pontas e deixar atuar durante 15 minutos.
- Lavar com champô. Aplicar o champô antes de molhar o cabelo.

Hedrin tudo em 1 Champô

Adultos e crianças a partir de 1 ano de idade

- Aplicar o champô no cabelo seco desde a raiz até às pontas, e deixar atuar apenas 5 minutos, molhar o cabelo para fazer espuma;
- Enxaguar evitando o contacto com os olhos.
- Pentear o cabelo secção a secção para remover os piolhos e lêndeas (ovos) deslizando o pente desde a raiz até às pontas.

Hedrin Kit de detenção e remoção de lêndeas

Adultos e crianças com mais de 6 meses de idade

- Remover com champô qualquer resíduo de tratamento anti-piolhos.
- Aplicar a loção na superfície do cabelo seco ou molhado.
- Deixar atuar durante 10 minutos. Pentear secção a secção deslizando o pente desde a raiz até às pontas.
- Lavar com um champô.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Hedrin Once Spray Gel é escorregadio. Banheiras, chuveiros, etc, podem ficar escorregadios ao usar ou lavar o cabelo. Remover todos os resíduos com detergente e água morna.
- Não usar se for sensível a algum dos ingredientes. Se ocorrer erupção na pele ou outros sinais de alergia, interromper o uso.
- Não aplicar sobre pele com rachaduras.
- Evitar contato com os olhos. Se for introduzido acidentalmente nos olhos, lavar com bastante água.

ORIGEM

GRUPO STADA (desde 1895) ALEMANHA

INICIO



NOME MEDICAMENTO

FERISEPT®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Digliconato de clorexidina 10 mg/mL

APRESENTAÇÃO

Frasco solução tópica 30 mL | Spray 45 mL

D08AX

DERMATOLÓGICOS

OUTROS ANTI-SÉPTICOS E DESINFETANTES

INDICAÇÕES

Ferisept Spray indicado como anti-séptico tópico no tratamento de ferimentos ocasionados por: cortes, quedas, arranhões ou qualquer outro tipo de traumatismo.

MECANISMO DE ACÇÃO

Digliconato de clorexidina se caracteriza por ser catiônico, da classe das bisbiguanidas, que possui um amplo espectro de ação, agindo sobre bactérias gram-positivas, gram-negativas, fungos, leveduras e vírus lipofílicos. O seu mecanismo de ação anti-bacteriano é explicado pelo fato de a molécula catiônica da clorexidina ser rapidamente atraída pela carga negativa da superfície bacteriana, sendo adsorvida à membrana celular por interações eletrostáticas, provavelmente por ligações hidrofóbicas ou por pontes de hidrogênio, sendo essa adsorção concentração-dependente. Assim, em dosagens elevadas, ela causa precipitação e coagulação das proteínas citoplasmáticas e morte bacteriana.

POSOLOGIA

Via de administração: Tópica

Solução tópica 30 mL

Espalhar quantidade suficiente do produto na área afetada, quando necessário.

Aplicar o produto de **3 a 4 vezes ao dia**. Se necessário, pode-se cobrir a área afetada com gaze ou outros curativos.

Spray 45 mL

Posicionar a válvula em direção a área afetada, mantendo uma distância de 5 a 10 cm do local ferido.

Pressionar 2 a 3 vezes, ou conforme a extensão do ferimento.

Aplicar o produto de **3 a 4 vezes ao dia**. Se necessário, pode-se cobrir a área afetada com gaze ou outros curativos.

Digliconato de Clorexidina (substância ativa) deve ser utilizado para assepsia do ferimento **até a cicatrização das feridas**.

NOTAS E PRECAUÇÕES

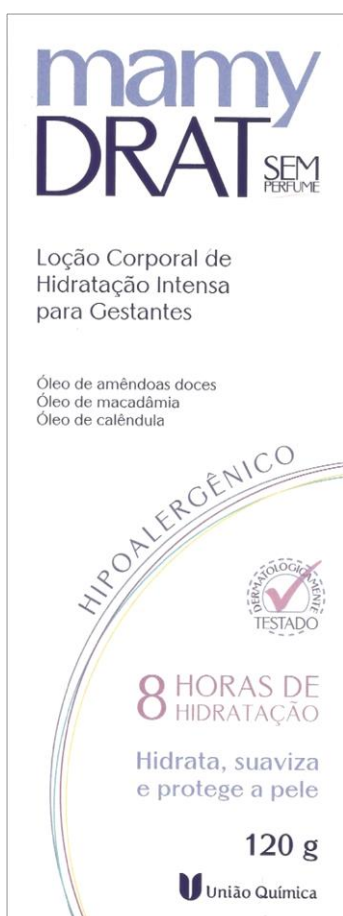
- Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água.

ORIGEM

União Química Farmacêutica Nacional S/A. **Brasil**

INICIO





NOME MEDICAMENTO

MAMYDRAT®

SUBSTANCIA ACTIVA

ÓLEO DE AMÊNDOAS + ÓLEO DE MACADÂMIA +
ÓLEO DE CALÊNDULA

APRESENTAÇÃO

Loção | 120 g

D02AX

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

OUTROS EMOLIENTES E PROTETORES

INDICAÇÕES

- Proteção da pele da mulher no período gestacional;
- Auxílio na flexibilidade e elasticidade da pele;
- Proteção do aparecimento de estrias.

MECANISMO DE ACÇÃO

O óleo de Amêndoas contém nutrientes como vitamina E, B, A, ácido fólico e arginina, que lhe conferem propriedades de hidratação profunda e calmante da pele, bem como auxílio na recuperação da oleosidade natural, melhoria da elasticidade e resistência anti-inflamatória.

O óleo de Amêndoas atua como anti-inflamatório, antioxidante, cicatrizante e estimula a síntese de colagénio.

O óleo de Macadâmia é rico em ácido palmitoleico que lhe confere propriedade emoliente e hidratante, atuando diretamente nas regiões mais ressequidas e sensibilizadas da pele, promovendo reparação na barreira cutânea, evitando a formação de estrias e atuando como antioxidante.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Aplicar o produto na região desejada em abundância, todos os dias, 3 vezes/dia – 8h/8h.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Uso externo;
- Hipoalergénico;
- Sem perfume;
- Manter fora do alcance de crianças;
- Em caso de contacto com os olhos, enxaguar abundantemente com água corrente.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

INICIO





Flexital

**NO CUIDADO
DO PÉ DIABÉTICO
NÃO HÁ MEIAS MEDIDAS.
HÁ FLEXITAL.**



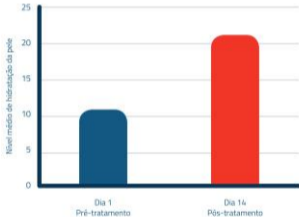
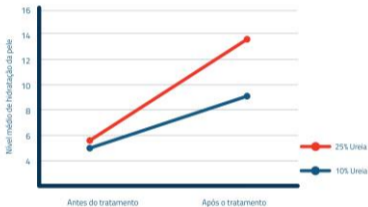
DISPOSITIVO MÉDICO



STADA



EFICÁCIA DE FLEXITAL® NO NÍVEL DE HIDRATAÇÃO DA PELE



Os resultados demonstraram que Flexital® (25% de ureia) aumentou de forma mais significativa os níveis de hidratação da pele que o bálsamo com 10% de ureia.

Os resultados demonstram que o uso regular de Flexital® aumenta significativamente o nível de hidratação da pele dos calcanhares.

Estudo realizado em doentes diabéticos no Departamento de Podologia no Southern General Hospital, Glasgow, Escócia (Data on file)

Estudos comparativos da eficácia do Flexital® efetuados por "The Australian Photobiology Testing Facility" na Universidade de Sidney (Data on file)



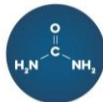
A UREIA MELHORA A HIDRATAÇÃO DA PELE ATRAVÉS DE VÁRIOS MECANISMOS:

- Aumenta a capacidade de retenção de água pela pele
- Reduz a perda de água pela pele
- Remove as células mortas devido às suas propriedades queratolíticas

Bálsamo para os calcanhares



DISPOSITIVO MÉDICO



25% de ureia

- Vitamina E
- Parafina líquida
- Lanolina
- DL-pantenol
- Manteiga de Karité

NOME MEDICAMENTO

FLEXITAL® BÁLSAMO

SUBSTANCIA ACTIVA

UREIA 25%

EXCIPIENTES

Lanolina, Manteiga de karité, Pantenol, Acetato de tocoferol, Água purificada

APRESENTAÇÃO

Bálsamo | Bisnaga de 56 g

D02A

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

EMOLIENTES E PROTETORES

INDICAÇÕES

- Tratamento para calcanhares secos, gretados ou rugosos;
- Indicado para todo o tipo de pés;
- Adequado para diabéticos.

MECANISMO DE ACÇÃO

A ureia administrada na pele é liberta rapidamente e penetra no estrato córneo, atuando como emoliente suavizante da pele e hidratante intenso com alta capacidade de retenção de água na barreira epidérmica.

Este mecanismo, resulta em:

- Promoção da regeneração natural da pele;
- Alívio da sensação de comichão enquanto hidrata e reduz a sensação de tensão;
- Redução da sensação de pele cansada, seca e melhoria da pele gretada e áspera dos pés;
- Preservação da função de proteção da pele devido ao seu complexo de proteção à base de vit.B5, B3 e manteiga de karité.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

(Adultos e crianças maiores de 12 anos)

- Aplicar uma quantidade de Flexital suficiente para cobrir a área afetada (cerca de 2 cm do bálsamo), friccionando suavemente a pele;
- Aplicar 1 - 2 vezes ao dia durante 14 - 30 dias, pela manhã e de noite (para obter melhores resultados).

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Assim que a pele estiver recuperada, utilizar sempre algum creme hidratante nos pés para manter a pele saudável;
- Lavar e secar bem as mãos antes e após o uso do flexital bálsamo;
- As quantidades de Ureia absorvidas na aplicação não excedem os valores fisiológicos;
- O paciente pode sentir ardor e gretas profundas.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

INICIO





NOME MEDICAMENTO

DERMA PREVENT® CREME

SUBSTANCIA ACTIVA

ÓXIDO DE ZINCO 10%

APRESENTAÇÃO

Creme | Bisnaga de 45g

D02AB

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

PRODUTOS DE ZINCO

INDICAÇÕES

- Dermatite da fralda ("assaduras do rabinho")
- Queimaduras superficiais (incluindo queimaduras solares)
- Cicatrização de feridas superficiais
- Úlceras varicosas
- Eczemas
- Acne escoriada
- Incisões operatórias
- Acamados
- Prevenção de supurações.

MECANISMO DE ACÇÃO

Óxido de Zinco é um adstringente e antisséptico que exerce ação suavizante, calmante, cicatrizante e protetora da pele nas afeções que apresentam erupções superficiais.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

(Adultos e crianças)

Antes de aplicar o produto deve-se limpar bem a pele, de seguida aplicar uma camada fina de Derma prevent.

É recomendada a aplicação do creme após o banho e a cada troca de fraldas, podendo-se aplicar o creme várias vezes ao dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Não há contraindicações relativas a faixas etárias;
- Não utilizar em caso de alergia a algum dos constituintes (substâncias ativas ou excipientes);
- Evitar o contacto do creme com os olhos e mucosas;
- Não aplicar em feridas abertas.

ORIGEM

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (desde 1936) | BRASIL

INICIO



Bio-Oil®

Especialista no cuidado da pele.

Estrias, Manchas e Cicatrizes



Perrigo

Novo

Pele Seca e Muito Seca



Es
Ut
a
A
ur
pe
Se
ut
pe
Ev
ca
al
de
p

Bio-Oil®

Especialista no cuidado da pele.



BIO-OIL® ÓLEO ESPECIALISTA EM ESTRIAS, MANCHAS E CICATRIZES

BIO-OIL® GEL PARA PELE SECA

RESULTADOS	Ajuda a melhorar a aparência das estrias, manchas e cicatrizes enquanto hidrata a pele.	Gel concentrado para hidratação profunda e duradoura da pele desde a primeira aplicação. Absorção rápida. 6 em cada 10 mulheres afirmam ser o melhor produto para a pele seca. ¹
COMPOSIÇÃO	PurCellin Oil™ e óleos de plantas. Purcellin Oil™ é o ingrediente revolucionário, que torna a fórmula do óleo leve e não gordurosa, sendo facilmente absorvida pela pele.	Ingredientes humectantes (ureia, glicerina, sódio PCA), e oclusivos (óleos de plantas, lanolina e manteiga de carité) que hidratam a pele.
INDICAÇÕES	Para todos os tipos de pele. Provou ser não comedogênico e é testado em pele sensível do corpo e do rosto.	Aplicar em menor quantidade que um creme regular. Adequado para pele seca e sensível do rosto e do corpo.
IDADE	A partir dos 3 anos.	A partir dos 7 anos.

BIO-OIL® ÓLEO PARA ESTRIAS, CICATRIZES E MANCHAS NA PELE

BIO-OIL® GEL PARA PELE SECA



Formato Portátil



Formato Viagem



Formato Standard



Formato Familiar



Formato Viagem



Formato Standard



Formato Familiar

CAPACIDADE

25 ml

60 ml

125 ml

200 ml

50 ml

100 ml

200 ml

APRESENTAÇÃO ONLINE





NOME MEDICAMENTO

BIO OIL® GEL PARA PELE SECA

SUBSTANCIA ACTIVA

UREIA, GLICERINA, SÓDIO PCA,
ÓLEOS DE PLANTAS, LANOLINA, MANTEIGA DE KARITÉ

APRESENTAÇÃO

GEL | FRASCO 100 ML

GEL | FRASCO 50 ML

D02AX

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

OUTROS EMOLIENTES E PROTETORES

INDICAÇÕES

Para aplicação no rosto e corpo.

- Indicado para hidratação e nutrição profunda da pele seca e muito seca (**Principal indicação**);
- Auxílio na uniformização do tom de pele;
- Melhoria da aparência das cicatrizes;
- Auxílio na flexibilidade e elasticidade da pele.

MECANISMO DE ACÇÃO

A **ureia** administrada na pele é liberta rapidamente e penetra no estrato córneo, atuando como emoliente suavizante da pele e hidratante intenso com alta capacidade de retenção de água na barreira epidérmica;

A **Glicerina, a lanolina e o PCA sódio** atuam na pele como humectantes (protegem a pele contra a perda de humidade para a atmosfera, mantendo-a humedecida) e amaciadores;

MANTEIGA DE KARITÉ contém vitaminas A e E, e ácidos gordos essenciais. Atua como hidratante com função suavizante da pele, anti-inflamatório e anti-envelhecimento;

ÓLEO DE CAMOMILA: é um anti-inflamatório e suavizante da pele;

ÓLEO DE LAVANDA: é um antisséptico natural, com poderes calmantes e suavizantes;

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Aplicar uma pequena porção do **gel** sobre a área desejada com a pele limpa, massageando com movimentos circulares.

Indicado para adultos e crianças a partir dos 7 anos de idade:

- No geral para todas as indicações, o Bio-oil gel deve ser aplicado diariamente, durante longos períodos de tempo.

NOTAS E PRECAUÇÕES

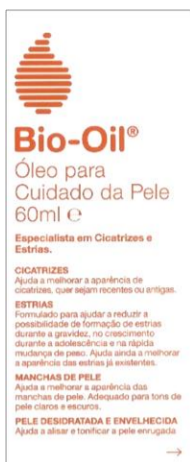
- Deve se aplicar em menor quantidade que um creme regular devido ao rendimento que é maior no bio-oil gel;
- Somente para uso externo;
- Recomendado para gestantes e lactantes.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO





NOME MEDICAMENTO

BIO OIL® OLEO HIDRATANTE

SUBSTANCIA ACTIVA

PURCELLIN OIL® + ÓLEOS DE PLANTAS

APRESENTAÇÃO

ÓLEO | FRASCO 125 ML

ÓLEO | FRASCO 60 ML

D02AX

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

OUTROS EMOLIENTES E PROTETORES

INDICAÇÕES

Propenso para aplicação do rosto e corpo.

- Auxílio na flexibilidade e elasticidade da pele (redução de estrias e rugas) - **Principal indicação**;
- Auxílio na uniformização do tom de pele;
- Melhoria da aparência das cicatrizes;
- Auxílio na hidratação e proteção da pele.

MECANISMO DE ACÇÃO

PURCELLIN OIL: Fórmula própria à base de extratos de plantas e vitaminas, reduz a densidade da fórmula para que fique leve e não gordurosa, tornando a absorção mais fácil;

VITAMINAS A e E: atuam como antioxidantes, que ajudam na regeneração da epiderme e combatem os sinais do envelhecimento, auxiliam a retenção de água, lubrificando e hidratando a pele;

ÓLEO DE CAMOMILA: é um anti-inflamatório e suavizante da pele;

ÓLEO DE LAVANDA: é um antisséptico natural, com poderes calmantes e suavizantes;

ÓLEO DE ALECRIM: tem efeito calmante para a pele além de revigorá-la;

ÓLEO DE CALÊNDULA: possui ação cicatrizante e anti-inflamatória.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Para adultos e crianças com idade igual ou superior a 3 anos: Aplicar uma pequena porção do **óleo** sobre a área desejada com a pele limpa, massageando em movimentos circulares.

- No geral para todas as indicações, o Bio-oil óleo hidratante, deve ser aplicado 2x/dia, durante um mínimo de 3 meses.

BIO-OIL PARA GESTANTES:	Aplicar a partir do início do 2º trimestre de gravidez, em áreas que sejam propensas a estrias tais como o abdómen, seios, quadril, glúteos, e outras.
BIO-OIL PARA UNIFORMIZAÇÃO DO TOM DE PELE:	Deve-se aplicar o protetor solar após a absorção completa de Bio-Oil.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Em testes, o Bio-oil, provou não ser comedogênico, ou seja, não promove a formação de comedonas (poros entupidos);
- Somente para uso externo;
- Recomendado para gestantes e lactantes.

ORIGEM

PERRIGO PORTUGAL LDA (desde 1887) | PORTUGAL

INICIO





NOME MEDICAMENTO

CREME CORPORAL | LINHA BEBÉ

SUBSTANCIA ACTIVA

EXTRATO DE CALÊNDULA | CERA DE AZEITONA MANTEIGA DE KARITÉ | GLICERINA VEGETAL

APRESENTAÇÃO

Creme | Frasco 500ml

D02A

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO
EMOLIENTES E PROTETORES

INDICAÇÕES

Está indicado para cuidados da pele dos bebés:

- Hidratação e nutrição de peles secas e sensíveis;
- Reparação natural da barreira córnea;
- Proteção da pele contra agressões externas

MECANISMO DE ACÇÃO

O creme corporal Ultra protetor, nutre, repara, hidrata e protege as peles muito secas e sensíveis, desde o primeiro dia. Enriquecido com Cold Cream vegetal - complexo exclusivo Corine de Farme - reconhecido pelas suas propriedades nutritivas e protetoras e elaborado a partir de cera de azeitona, manteiga de karité, extrato de calêndula e glicerina vegetal, protege a pele das agressões externas (vento, frio, água, calcário) e permite à epiderme a recuperação de suavidade e maciez. O Creme Corporal penetra na pele, deixando-a delicadamente perfumada.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Aplicar delicadamente, 1 a 2 vezes por dia, sobre a pele limpa e seca, no rosto e corpo, insistindo nas zonas mais secas.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Produto formulado sob controle farmacêutico e testado sob controle pediátrico e dermatológico;
- O Creme Corine contém ingredientes de origem natural rigorosamente selecionados pelos seus benefícios para a pele;
- A composição é adaptada à pele sensível dos bebés desde o primeiro dia;
- Sem sulfatos, sem parabenos, sem fenoxietanol, sem álcool, sem sabão, hipoalergénico;
- Não aplicar sobre a pele irritada ou ferida.

ORIGEM

LABORATÓRIOS SARBEC | FRANÇA

INICIO





NOME MEDICAMENTO

LEITE ULTRAPROTETOR | LINHA BEBÉ

SUBSTANCIA ACTIVA

CERA DE AZEITONA | MANTEIGA DE KARITÉ | EXTRATO DE CALÊNDULA | GLICERINA VEGETAL

APRESENTAÇÃO

Leite corporal | Frasco 500 ml

D02A

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

EMOLIENTES E PROTETORES

INDICAÇÕES

- Higiene e massagem diária dos bebês com pele seca e sensível (sem enxaguar).

MECANISMO DE ACÇÃO

Corine De Farme Leite Ultra Protetor Limpeza e Massagem é um produto enriquecido com cold cream vegetal, um complexo exclusivo e reconhecido pela acção nutritiva e protetora. Foi elaborado a partir de cera de azeitona, manteiga de karité, extrato de calêndula e glicerina vegetal, o que lhe permite combater a pele seca.

A pele do bebé fica nutrida e delicadamente perfumada

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

- Verter uma dose do leite ultra protetor na palma da mão e massajar delicadamente o corpo do bebé insistindo nas zonas mais secas;
- Também pode aplicar com a ajuda de um algodão sobre o rosto, corpo e rabinho do bebé para limpar a pele;
- Não necessita de enxaguar.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Produto formulado sob controle farmacêutico e testado sob controle pediátrico e dermatológico;
- O Leite Ultra protetor Corine contém ingredientes de origem natural rigorosamente seleccionados pelos seus benefícios para a pele;
- A composição é adaptada à pele sensível dos bebês desde o primeiro dia;
- Sem sulfatos, sem parabenos, sem fenoxietanol, sem álcool, sem sabão, hipoalergénico;
- Não aplicar sobre a pele irritada ou ferida.

ORIGEM

LABORATÓRIOS SARBEC | FRANÇA

INICIO





NOME MEDICAMENTO

CHAMPÔ ANTI-CROSTAS | LINHA BEBÉ

SUBSTANCIA ACTIVA

ÓLEO DE AMÊNDOAS DOCES | PANTENOL

APRESENTAÇÃO

Frasco 250ml

D02A

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

EMOLIENTES E PROTETORES

INDICAÇÕES

- Limpeza e Prevenção do aparecimento de crostas lácteas no couro cabeludo dos bebés com pele sensível.

MECANISMO DE ACÇÃO

O Champô Crostas Lácteas tem a fórmula enriquecida com óleo de amêndoas doces e pantenol, que lhe conferem propriedades de limpeza delicada. Respeita o equilíbrio frágil do couro cabeludo e deixa os cabelos do bebé delicadamente perfumados

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Molhar o cabelo do bebé com água morna.
Verter uma dose do Champô na palma da mão, aplicar nos cabelos e massajar delicadamente. Deixar atuar entre 1 – 2 minutos antes de enxaguar abundantemente.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- A espuma foi desenvolvida para não irritar os olhos, mas em caso de contacto direto com os olhos, enxaguar imediatamente;
- Não aplicar sobre a pele irritada ou ferida;
- Produto formulado sob controle farmacêutico e testado sob controle pediátrico e dermatológico para garantir segurança;
- O Champô Corine contém ingredientes de origem natural rigorosamente selecionados pelos seus benefícios para a pele;
- A composição é adaptada à pele sensível dos bebés desde o primeiro dia;
- Sem sulfatos, sem parabenos, sem fenoxietanol, sem álcool, sem sabão, hipoalergénico.

ORIGEM

LABORATÓRIOS SARBEC | FRANÇA

INICIO





NOME MEDICAMENTO

GEL DE BANHO | LINHA BEBÉ

SUBSTANCIA ACTIVA

CERA DE AZEITONA | MANTEIGA DE KARITÉ | EXTRATO DE CALÊNDULA | GLICERINA VEGETAL

APRESENTAÇÃO

Gel de banho | Frasco 500ml

D02A

TRATAMENTO DERMATOLÓGICO

Emolientes e protetores

INDICAÇÕES

- Indicado para banho diário dos bebés com pele seca.

MECANISMO DE ACÇÃO

O gel de banho cabelos é um produto enriquecido com cold cream vegetal, um complexo exclusivo e reconhecido pela acção nutritiva e protetora. Elaborado a partir de cera de azeitona, manteiga de karité, extrato de calêndula e glicerina vegetal, protege e proporciona conforto à pele do bebé. A pele fica perfeitamente limpa e não agredida, nutrida e delicadamente perfumada.

MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Fazer espuma na palma das mãos e aplicar no corpo e cabelo previamente molhados. Enxaguar abundantemente.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- A espuma foi desenvolvida para não irritar os olhos, mas em caso de contacto direto com os olhos, enxaguar imediatamente;
- Não aplicar sobre a pele irritada ou ferida;
- Produto formulado sob controle farmacêutico e testado sob controle pediátrico e dermatológico para garantir segurança;
- O Champô Corine contém ingredientes de origem natural rigorosamente selecionados pelos seus benefícios para a pele;
- A composição é adaptada à pele sensível dos bebés desde o primeiro dia;
- Sem sulfatos, sem parabenos, sem fenoxietanol, sem álcool, sem sabão, hipoalergénico.

ORIGEM

LABORATÓRIOS SARBEC | FRANÇA

INICIO



BENAMÔR

LISBOA 1925



LINHA DE PRODUTOS

UNIFICA – HIDRATA



(ROSTO) RECIPES

COM CONCENTRADO
ORGÂNICO DE ROSA

JACARANDÁ CALMANTE



(JACARANDÁ) RECIPES

COM ESSÊNCIA
FLORAL

ROSE AMÉLIE REVITALIZANTE



(ROSE AMÉLIE) RECIPES

EXTRACTO DE ROSA
REAL

ALANTOINE PROTECTORA



(ALANTOÍNE) RECIPES

COM ALANTOINA
PURA

GORDISSIMO NUTRITIVA



(GORDISSIMO) RECIPES

COM MANTEIGA DE
KARITÉ

NATA RECOMFORTANTE



(NATA) RECIPES

COM ESSÊNCIA DE
OVOS

CRÉME DE ROSTO | 50ml

“O CREME FACIAL MILAGROSO E HISTÓRICO DE PORTUGAL”

REGENERADOR



O **Creme de Rosto** é um dos favoritos dos nossos clientes desde 1925. Formulado com **ativos anti manchas, glicerina e extracto orgânico de rosa**, hidrata e tonifica a pele, dando á pele um brilho rosado instantâneo.

Perfeita combinação para peles mistas e oleosas com tendência a acne devido ás suas propriedades de secagem. Aplicar de manhã e/ou à noite.

| 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado |

CREME CHANTILLY DE ROSTO

“INCRIVEL TEXTURA QUE HIDRATA E SUAVIZA A SUA PELE”



O **Creme Chantilly de Rosto** é formulado com 98% de ingredientes naturais (**óleo de semente de uva, glicerina, extracto de rosa orgânico, óleo de macadâmia e vitamina E**), é um hidratante como nunca antes visto! Combina o poder da vitamina E com um calmante concentrado orgânico de rosa, para dar hidratação á pele e uma sensação leve, deixando-a suave com uma pétala de rosa. Rico em polifenóis, possui uma poderosa acção antioxidante, actua como tónico e evita a degradação do colagénio e elastina. Para todo o tipo de pele. Aplicar de manhã e/ou à noite.

| 98% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado |

SABONETE DE ARGILA DE ROSTO | 90gr

“ESTE SABONETE RICO DE ARGILA LIMPA A SUA PELE SEM RESSECAR”



O mais novo Sabonete de Rosto é formulado com **argilas rosa e brancas, extracto orgânico de rosa, aloé vera, glicerina, óleo de coco e girassol**, absorve o óleo da pele sem desidratar, garante uma acção calmante e purificadora, deixando a pele macia, brilhante e limpa sem ressecar. Combinado com o Creme de Rosto Chantilly deixa a sua pele macia e confortável. Para todo o tipo de pele. Aplicar de manhã e/ou á noite.

| 96% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado |

ÁGUA DE ROSAS MICELAR | 300ml

“A SUA FERSCURA DÁ À SUA PELE UMA SENSACÃO CALMANTE E SUAVE COMO UMA ROSA. UMA VERDADEIRA ESSÊNCIA DE BELEZA!”



A água de rosas micelar Benamôr, enriquecida com **extracto orgânico de rosa, glicerina e glicósido de caprilil**, limpa e tonifica a pele, removendo a sua maquiagem instantaneamente. Inspirado numa receita antiga de água de rosas de Benamôr a sua frescura deixa a pele suave e húmida como uma rosa. Uma essência para a beleza! Para todos os tipos de pele. Aplique de manhã e/ou à noite, sem enxaguar.

| 98% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado |

MÁSCARA PURIFICANTE DE ROSTO | 50ml

“DESINTOXIQUE A SUA PELE COM ESTA MÁSCARA DE ARGILA FACIAL PURIFICANTE”



A **Máscara de Rosto Purificante** é alimentada por **argilas rosa e brancas, extracto orgânico de rosa, aloé vera e manteiga de karité**, conhecida pelas suas propriedades de limpeza e purificação. Enriquecido com calmante concentrado orgânico de rosa ilumina a pele deixando-a purificada e macia como uma pétala de rosa. Para todo o tipo de pele. Aplicar uma camada sobre a pele limpa e seca e deixe secar, enxagúe com água morna. Aplicar 2 ou 3 vezes por semana.

| 98% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado |

CREME DE LÁBIOS | 10ml

“CREME LABIAL MILAGROSO PARA LÁBIOS BEIJÁVEIS INSTANTANEAMENTE!”



O **Creme de Lábios** de Benamôr é formulado com ingredientes naturais, **óleo de coco, manteiga de karité, óleo de argão, amêndoa, girassol, soja, macadâmia**, proporciona uma acção emoliente e hidratante actuando rapidamente nos lábios secos e rachados. Para todo o tipo de pele. Aplicar ao longo do dia.

| 99% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente Testado |

CREME DE MÃOS | 30ml e 50ml

| ALANTOÍNE |



Composto com alantoina (ureia), extracto de limão e glicerina, atua como protetor e emoliente da pele. Apresenta uma acção queratolítica suave, promovendo um peeling natural que torna a pele mais macia e suave.

| GORDÍSSIMO |



Composto com manteiga de karité, óleo de amêndoas doces e óleo de inca, nutre instantaneamente as mãos, age como um emoliente, proporcionando à pele uma sensação extraordinária de maciez e hidratação, previne o envelhecimento e melhora a elasticidade da pele. Rica em ácido linoleico, vitamina E, ácido graxos e sais minerais. Estimulante da produção da elastina e colagénio.

| JACARANDÁ |



Composta com aloé vera, óleo de argão, manteiga de karité e amendoim inca, revitaliza e rejuvenesce a pele ao mesmo tempo hidrata, suaviza e protege a pele contra as agressões externas como o sol, vento e o frio. Rico em vitamina A, D, E e ómega 6.

| ROSE AMÉLIE |



Creme de mãos revitalizante, composto com extracto de rosa orgânico, óleo de argão, manteiga de karité, óleo ómega inca e aloé vera, uma composição rica em vitamina A, D, E, ómega 3, ómega 6, vitamina C e antioxidantes, é um potente anti envelhecimento. Tem uma acção calmante e anticéptica, elimina os radicais livres e promove a renovação celular da pele.

| NATA |



O creme para as mãos Nata é inspirado na magnífica pastelaria portuguesa. Misturado com extracto de ovos, manteiga de karité, óleo de amêndoa doce, óleo ómega inca e óleo de coco, é um poderoso emoliente com propriedades antioxidantes, deixa as mãos confortadas. Age como emoliente proporcionando à pele uma sensação de maciez e hidratação. Rico em ácidos graxos, ómega 3, 6 e 9.

| 99% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado

BÁLSAMO LÁBIOS | 12ml

| ALANTOÍNE |



A sua mistura exclusiva com alantoina (ureia), manteiga de karité, óleo de argão, coco, amêndoas doces e cera de abelha, atua como protetor, emoliente e hidratante da pele. Rica em vitamina A, D, E, ómega 3, 6 e anti oxidantes, regenera, suaviza e nutre instantaneamente os lábios protegendo-os das agressões externas.

| GORDÍSSIMO |



Composto com manteiga de karité, óleo de argão, amêndoas doces e óleo de ólus e cera de abelha nutre instantaneamente os lábios, age como um emoliente, proporcionando à pele uma sensação extraordinária de maciez e hidratação, previne o envelhecimento e melhora a elasticidade da pele. Rica em, vitamina A, D, E e ómega 6.

| JACARANDÁ |



A mais recente arma de hidratação, composta com aloé vera, manteiga de karité, óleo de argão, amêndoas doces e óleo de ólus e cera de abelha, revitaliza e rejuvenesce a pele ao mesmo tempo hidrata, suaviza e protege os lábios contra as agressões externas como o sol, vento e o frio. Rico em vitamina A, D, E e ómega 6.

| ROSE AMÉLIE |



Bálsamo de lábios revitalizante, composto com, manteiga de karité, óleo de argão, amêndoas doces e óleo de ólus e cera de abelha, rico em vitamina A, D, E, ómega 3, ómega 6, e antioxidantes, tem uma acção anti envelhecimento ao mesmo tempo hidrata e nutre os lábios protegendo-os das agressões externas.

| NATA |



Inspirado na magnífica pastelaria portuguesa, uma mistura de extracto de ovos, manteiga de karité, óleo de argão, amêndoa doce, coco, e cera de abelha é um poderoso emoliente com propriedades antioxidantes, deixa os lábios nutridos e suaves. Age como emoliente proporcionando à pele uma sensação de maciez e hidratação. Rico em vitamina A, D, E ácidos graxos, ómega 3 e 6.

| 99% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado

| ALANTOÍNE |



A nossa famosa receita do sabonete Alantoíne baseia-se numa mistura de ingredientes naturais como alantoína (ureia), óleo coco, óleo de girassol, manteiga de karité e glicerina, excelentes ingredientes para obter uma pele hidratada, nutrida ao mesmo tempo tem uma acção reparadora e regeneradora da pele por ser rico em vitamina E.

| GORDÍSSIMO |



O sabonete tradicional Gordissimo incorpora uma mistura de manteiga de karité, essência de óleo de girassol, óleo de coco e glicerina, tem uma acção hidratante poderosa ao mesmo tempo nutre e suaviza a pele.

| JACARANDÁ |



Com uma mistura de manteiga de karité, essência floral de Jacarandá, óleo de girassol, óleo de coco e glicerina, tem uma acção protectora e nutritiva na pele deixando-a macia e suave.

| ROSE AMÉLIE |



O nosso sabonete perfumado Rose Amélie é uma homenagem a um dos nossos primeiros fãs: a rainha Amélia de Portugal. com uma mistura de manteiga de karité, extracto de rosa orgânico, óleo de girassol, óleo de coco e glicerina, tem uma acção regeneradora e nutritiva na pele deixando-a revitalizada e suave como uma pétala de rosa.

| NATA |



Inspirado na magnífica pastelaria Portuguesa mistura extracto de ovo com óleo de girassol, óleo de coco e glicerina, um verdadeiro emoliente para a pele com propriedades anti oxidantes deixa a pele com uma sensação extraordinária de maciez e hidratação.

| 99% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado

CREME LEITE DE CORPO | 150ml

| ALANTOÍNE |



Enriquecido com alantoína pura (ureia), extracto de limão orgânico, óleo de rícino e cera de abelha Tem uma acção protectora e hidratante, para uma recuperação total do corpo, rico em ácido linoleico, vitamina A, E e sais minerais.

| GORDÍSSIMO |



Gordissimo, o nosso original creme gordo corporal composto com ingredientes gordos, com uma mistura de manteiga de karité orgânica, cera de abelha, óleo de rícino e glicerina, hidrata todas as partes do corpo que desejam hidratação, como cotovelos e joelhos. Rico em vitamina A, E, ácido linoleico e sais minerais, estimula a produção de elastina e colagénio, ideal para o combate de estrias e rugas.

| JACARANDÁ |



O creme para o corpo leitoso e calmante em Jacarandá enriquecido com aloé vera orgânico, essência floral de Jacarandá, óleo de rícino, cera de carnaúba e cera de abelha, com uma acção calmante, cicatrizante e hidratante é facilmente absorvido pela pele. Rico em vitamina A, E, ácido linoleico e sais minerais

| ROSE AMÉLIE |



Fundido com extracto de rosa real, óleo de argão orgânico, óleo de rícino, óleo de carnaúba e cera de abelha, este creme leitoso maravilhosamente perfumado tem uma acção anti envelhecimento e emoliente. Um excelente protector contra as agressões externas. Rico em vitamina A, C, D, E, ómega 3, ómega 6 e anti oxidantes.

| NATA |



Inspirado na magnífica pastelaria portuguesa, mistura de extracto de ovo, um poderoso emoliente com propriedades antioxidantes, com óleo de rícino e cera de abelha. Este creme leitoso conforta e hidrata a pele, deixando-a mais macia e mais hidratada. Rico em vitamina E, ácido linoleico, ácidos graxos e sais minerais.

MANTEIGA SUPREMA CORPORAL | 200ml

| ALANTOÍNE |



A Manteiga Corporal Suprema Alantoína combina manteiga de karité, alantoína (ureia), extracto limão orgânico e glicerina, atua como protector e emoliente da pele. Possui propriedades anti oxidantes, previne o envelhecimento e melhora a elasticidade da pele. Um potente hidratante da pele. Para pele normal a seca.

| GORDÍSSIMO |



A manteiga corporal Gordíssimo Suprema é embalada com manteiga de karité orgânica, óleo de amêndoa doce e glicerina, é rapidamente absorvida e por ser rica em vitamina A, E, ácidos graxos e ácido cinâmico protege a pele das agressões externas e constitui uma barreira natural contra os raios UVA e UVB. É um excelente hidratante prevenindo o envelhecimento da pele. Para pele normal a seca.

| JACARANDÁ |



A manteiga corporal suprema Jacarandá tem como composição aloé vera, óleo de amêndoa doce, essência de jacarandá e manteiga de karité. Rico em vitamina A, E, ácido cinâmico e ácidos graxos atua como protector e calmante da pele. Tem como propriedade reter a umidade e melhorar a elasticidade da pele proporcionando maior hidratação. Pele normal a seca.

| ROSE AMÉLIE |



Uma textura exclusiva, ultra nutritiva e leve, resulta da mistura de óleo de argão, manteiga de karité, essência de rosa real e óleo de amêndoa doce em uma receita secreta. Nutre instantaneamente a sua pele, um potente renovador celular. Rico em vitamina A, D, E, ómega 3, 6 e antioxidantes é uma potente formula anti envelhecimento. Para pele normal a seca.

| 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado |

LOÇÃO CORPORAL | 300ml

| ALANTOÍNE |



A loção corporal tradicional Alantoína é formulada com alantoína (ureia), o emoliente icónico, enriquecida com extrato de limão orgânico, óleo de rícino, cera de carnaúba e cera de abelha. Rica em vitamina A, um excelente regenerador celular, com propriedades estimulantes, hidratantes e esfoliantes nutre a pele tornando-a mais macia e reequilibrada. Para pele normal a seca.

| GORDÍSSIMO |



A loção corporal Gordíssimo, com uma textura ultra fluida e enriquecida com manteiga de karité orgânica, óleo de rícino, cera de carnaúba e cera de abelha. Rica em vitamina A, E, ácido linoleico, ácidos graxos e sais minerais, hidrata instantaneamente a pele até nas partes mais difíceis como cotovelos e joelhos. Estimulante da produção de elastina e colagénio proporcionando á pele elasticidade ideal para o combate de estrias, rugas e flacidez. Pele normal a seca.

| JACARANDÁ |



A loção líquida corporal Jacarandá é enriquecida com aloé vera, essência floral, óleo de rícino e cera de abelha. Acalma e refresca a pele graças à sua textura fluida única. Rica em ácido linoleico, vitamina A, E, C, ácidos graxos e sais minerais, com uma acção calmante, cicatrizante e hidratante. Para pele normal.

| ROSE AMÉLIE |



A loção para o corpo Rose Amélie é uma homenagem à rainha Amélia de Portugal, enriquecida com óleo de argão orgânico, essência de rosa real, óleo de rícino, cera de carnaúba e cera de abelha. Possui propriedades anti envelhecimento e emolientes, por ser rico em vitamina A, D, C, E, ómega 3, 6 e antioxidantes. Para pele normal.

| 99% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado |

ÓLEO SECO | 100ml

| ALANTOÍNE |



| ROSE AMÉLIE |



| NATA |



Com uma mistura única de três óleos naturais cuidadosamente selecionados: argão, girassol e amêndoa doce, este magnifico óleo em três exuberantes fragrâncias de capim-limão, extracto de rosa e essência de canela, actua como protector contra as agressões externas, como o sol, frio e o vento. Possui propriedades anti envelhecimento e melhora a elasticidade da pele. Um excelente emoliente proporcionando á pele a hidratação necessária para uma pele macia e suave. Rico em betacarotenos, vitaminas A, D, E, ómega 3, 6, e antioxidantes. Potente ingrediente anti envelhecimento e regenerador celular. Pode ser aplicado no corpo, rosto e cabelo. Para pele normal a seca.

| 99% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado |

| GORDÍSSIMO | | ROSE AMÉLIE |



O nosso creme de banho extremamente hidratante e nutritivo, o Gordissimo e Rose Amélie, duas fragrâncias magníficas com três ingredientes poderosos, manteiga de karité, óleo de argão e aloé vera.

Esta deliciosa receita, enriquecida com vitamina A, D e E, ácidos graxos Omega 3 e 6, e antioxidantes, proporcionam à pele máxima hidratação e promovem a regeneração celular. Com propriedades anti envelhecimento é também um excelente protector contra as agressões externas, como o sol, vento e frio.

| 99% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado|

GEL DE BANHO | 500ml

| ALANTOÍNE |



O gel de banho Alantoíne, com suas notas de citronela e verbena, energiza a pele enquanto limpa. Este gel picante com alantoína (ureia) é ideal para a rotina do banho matinal atuando como protetor e emoliente da pele. Apresenta uma acção queratolítica suave, promovendo um peeling natural que torna a pele mais macia e suave.

| JACARANDÁ |



O nosso gel de banho delicadamente perfumado Jacarandá limpa suavemente enquanto delicia os seus sentidos, enriquecido com as propriedades inigualáveis de aloé vera e glicerina, deixa o corpo hidratado, nutrido e suave. Com propriedades antibacterianas, tem uma acção protectora e reparadora na pele, rico em vitamina A, C e E nutre e rejuvenesce a pele.

| 99% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado|

SABONETE LÍQUIDO

| GORDÍSSIMO | | ROSE AMÉLIE |



O sabonete liquido Gordissimo e Rose Amélie, duas fragrâncias magníficas com três ingredientes poderosos, manteiga de karité, óleo de argão e aloé vera. Com propriedades anti envelhecimento, rico em vitamina A, D e E, ácidos graxos Omega 3 e 6, e antioxidantes, proporcionam à pele máxima hidratação e promovem a regeneração celular.

| ALANTOÍNE |



O sabonete liquido Alantoine enriquecido com alantoína (ureia) é um ingrediente vegetal clássico usado em fórmulas cosméticas, actuando como protetor e emoliente da pele. Apresenta uma acção queratolítica suave, promovendo um peeling natural que torna a pele mais macia e suave.

| JACARANDÁ |



O sabonete líquido Jacarandá composto com aloé vera e glicerina mantem a pele hidratada e nutrida. Enriquecido com vitamina A, C e E nutre e rejuvenesce a pele. Com propriedades antibacterianas, tem uma acção protectora e reparadora.

| 99% Ingredientes naturais | 0% Parabenos | 0% Petróleo | 0% Phenoxyethanol | Cruelty-free & Vegan | Dermatologicamente testado|

INICIO



| MEDICAMENTOS DE USO HOSPITALAR |



NOME MEDICAMENTO

HEMAX®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

ERITROPOETINA

APRESENTAÇÃO

Pó liofilizado para solução injetável 4.000 UI

B03XA01

SANGUE E ÓRGÃOS HEMATOPOÉTICOS

Outras preparações antianémicas

INDICAÇÕES

- No tratamento da anemia em pacientes com insuficiência renal crônica, com o objetivo de manter ou elevar o nível de glóbulos vermelhos, estejam ou não em fase de recurso à hemodiálise.
- Tratamento da anemia em pacientes com câncer em anemia induzida por quimioterapia.
- No tratamento da anemia em pacientes com SIDA tratados com Zidovudina.
- Redução de numero de transfusões alogênicas em pacientes anêmicos submetidos a cirurgias.
- No tratamento da anemia do recém-nascido prematuro.

NOTA: Conferir vantagem da apresentação liofilizada em anexo!

MECANISMO DE ACÇÃO

O Hemax Eritron é um medicamento antianémico, que estimula a eritropoiese, ou seja, a formação e liberação das hemácias (células vermelhas do sangue) a partir da medula óssea. A eritropoiese por sua vez estimula a liberação de reticulócitos da medula óssea para a corrente sanguínea, onde amadurecem em eritrócitos.

A eficácia de Hemax Eritron é medida pelo aumento do hematócrito (quantidade de células vermelhas no sangue) resultante do tratamento. O aumento do hematócrito não é imediato. Geralmente, leva algumas semanas para que o hematócrito comece a aumentar.

POSOLOGIA

Via de administração: intravenoso e subcutâneo

Anemia em pacientes com insuficiência renal crônica que fazem hemodiálise:	Dose recomendada: pacientes adultos em hemodiálise é de 50 UI/Kg/dose por via intravenosa ou de 40 UI/Kg/dose via subcutânea, três vezes por semana. Após 4 semanas de tratamento, ajustar a dose de acordo com o aumento alcançado nos níveis de hemoglobina Dose recomendada: Se o aumento for de 1 g/dL ou mais: continuar com a mesma dose; Se o aumento for inferior a 1 g/dL: aumentar a dose em 25%. dose máxima: 300 UI/Kg, três vezes por semana. dose de manutenção: variando de 25 a 200 UI/Kg/dose por via intravenosa ou subcutânea
Em pacientes pediátricos	Dose inicial recomendada: igual a dos adultos Pacientes dialíticos: 50 UI/Kg/dose por via endovenosa 3X por semana; para pacientes não-dialíticos: 40 a 50 UI/Kg, por via subcutânea, 3 X por semana
Tratamento da anemia em pacientes infectados pelo HIV. Anemia induzida por zidovudina	dose inicial recomendada: 100 UI / kg 3 vezes por semana, IV ou SC, por 8 semanas.
Tratamento da anemia em pacientes com câncer em quimioterapia	A dose inicial recomendada: 150 U / kg / dose três vezes por semana SC. pacientes pediátricos (6 meses e 18 anos): 25 a 300 UI / kg IV ou SC, 3-7 vezes/ semana. dose inicial (adultos): 40.000 UI, SC, 1 vez por semana. Se a hemoglobina não aumentar 1 g / dL em 4 semanas sem transfusões, uma dose de Hemax deve ser aumentada para 60.000 UI.

NOTAS E PRECAUÇÕES

Uso intravenoso: A injeção deve ser aplicada durante 1 a 5 minutos, dependendo da dose total. Em pacientes em hemodiálise, a injeção deve ser aplicada após a sessão de diálise. Injeções mais lentas, durante 5 minutos, podem ser benéficas em pacientes que apresentem efeitos colaterais do tipo gripal. Hemax Eritron não deve ser administrado em infusão ou combinado a outras soluções parenterais.

Uso subcutâneo: A injeção subcutânea é dada por meio de aplicação sob a pele, normalmente atrás do braço, na parte superior da coxa ou no abdômen.

O volume máximo por local de injeção é de 1 mL. Portanto, para volumes maiores, deve-se utilizar mais de um local de aplicação.

ORIGEM

BIOSIDUS | ARGENTINA

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

NEUTROMAX®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

FILGRASTIM 30 M U.I (300 mcg)

APRESENTAÇÃO

Embalagem com 1 ampola, Solução injetável

L03AA02

AGENTES ANTINEOPLÁSICOS E IMUNOMODULADORES

Fator estimulante de colónias endógenas

INDICAÇÕES

Filgrastim está indicado:

- **Em pacientes com câncer que recebem quimioterapia mielossupressora** para diminuir a incidência de neutropenia febril e infecções em pacientes com neoplasias mieloablativas (exceto leucemia mielóide crônica e mielodisplasia) que recebem tratamento antineoplásico com drogas citotóxicas, associados com uma incidência significativa de neutropenia febril.
- **Em pacientes com câncer submetidos a transplante de medula óssea:** indicado para reduzir a duração da neutropenia em pacientes que recebem tratamento com quimioterapia mieloablativa seguida de transplante de medula óssea ou de células tronco periféricas.
- **Pacientes nos quais se induza a mobilização periférica das células progenitoras hematopoéticas,** para sua recolha posterior e infusão autóloga ou alogénica. está indicado para induzir a mobilização de células progenitoras hematopoéticas.
- **Em pacientes com neutropenia crônica grave (neutropenia congénita grave, neutropenia cíclica ou neutropenia idiopática):** a administração prolongada de filgrastim está indicada para diminuir a incidência e duração de complicações da neutropenia (por exemplo: febre, infecções, úlceras orofaríngeas) em pacientes com neutropenia congénita grave, neutropenia cíclica ou neutropenia idiopática sintomáticas (histórico de infecções graves ou recorrentes). É necessária uma cuidadosa diferenciação de outros transtornos hematológicos.
- **Na neutropenia associada a AIDS:** filgrastim está indicado para o tratamento de pacientes com AIDS que apresentam neutropenia persistente, associada a infecções por organismos oportunistas (como citomegalovírus) ou tratamento por agentes anti-retrovirais (zidovudina, ganciclovir).

MECANISMO DE ACÇÃO

O **filgrastim** é um fator estimulante de colónias endógenas que atuam sobre células progenitoras hematopoéticas estimulando a proliferação e diferenciação das mesmas, assim como sobre algumas atividades funcionais das células diferenciadas.

POSOLOGIA

Via de administração: Subcutânea ou infusão intravenosa

- **Pacientes submetidos a quimioterapia mielossupressora:**

A dose recomendada de filgrastim é de 0,5 M U.I (5 mcg)/kg/dia.

- **Pacientes submetidos a transplante autólogo de medula óssea:**

A dose inicial recomendada de filgrastim é de 1,0 MUI (10 mcg)/kg/dia .

- **Pacientes com neutropenia crônica grave:**

Neutropenia congénita:

A dose recomendada é de 1,2 MUI (12 mcg)/kg/dia.

Neutropenia cíclica ou idiopática:

A dose recomendada é de 0,5 MUI (5 mcg)/kg/dia.

- **Pacientes com neutropenia associada Síndrome da imunodeficiência adquirida (SIDA):**

A dose inicial recomendada é de 0,1 MUI (1 mcg)/kg/dia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Uso simultâneo de quimioterapia e radioterapia
- Efeito potencial sobre células malignas
- A administração de filgrastim em doses superiores a 0,3 MUI/kg/dia (3 mcg/kg/dia) aumenta a contagem de leucócitos.

ORIGEM

BIOSIDUS | ARGENTINA

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

SEVOCRIS®

SUBSTANCIA ACTIVA

SEVOFLURANO 100% (1 ml/ml)

APRESENTAÇÃO

SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO

N01AB08

ANESTÉSICOS GERAIS

HIDROCARBONETOS HALOGENADOS

INDICAÇÕES

Destinado à indução e manutenção de anestesia geral em pacientes pediátricos ou adultos, em procedimentos cirúrgicos hospitalares ou ambulatoriais.

MECANISMO DE AÇÃO

O Sevoflurano (2,2,2-trifluoro-1-[trifluorometil] éter etílico fluorometilo), também chamado fluorometilo, é um éter isopropílico não inflamável com odor adocicado, altamente fluorado, usado para indução e manutenção da anestesia geral que funciona por actividade depressiva no sistema nervoso central, o que provoca a perda de consciência, abolição reversível da dor e da atividade motora, diminuição dos reflexos autonómicos, depressão respiratória e cardiovascular.

POSOLOGIA

A dose deve ser individualizada e titulada para o efeito desejado, de acordo com a idade do doente e o seu estado clínico.

Pode ser administrado um barbitúrico de ação curta ou outro agente de indução intravenoso, seguidos de inalação com sevoflurano.

A indução com sevoflurano pode ser conseguida pela inalação de sevoflurano a 0,5-1,0% em oxigénio (O₂) com ou sem óxido nitroso (N₂O), com aumentos por incrementos de 0,5-1,0% de sevoflurano, até ao máximo de 8% em adultos e crianças, até que seja alcançada a profundidade de anestesia necessária.

Em adultos, as concentrações inspiradas até 5% de sevoflurano produzem geralmente anestesia cirúrgica em menos de dois minutos. Em crianças, as concentrações inspiradas até 7% de sevoflurano produzem geralmente anestesia cirúrgica em menos de dois minutos.

NOTAS E PRECAUÇÕES

A administração só pode ser feita por anestesista dispendo, para uso imediato, dos meios necessários para a manutenção das vias aéreas, ventilação artificial, enriquecimento de oxigénio e ressuscitação circulatória.

O anestesista irá decidir a dose necessária e o momento em que esta vai ser administrada.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, **BRASIL**

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

ANFORICIN®

SUBSTANCIA ACTIVA

ANFOTERICINA B 50 mg

APRESENTAÇÃO

Caixa com 25 frascos-ampola de 50 mg de Pó Liófilo + 25 ampola Solução Diluente

J02AA01

ANTIMICÓTICOS DE USO SISTÊMICO

ANTIBIÓTICO ANTIFÚNGICO POLIÊNICO DERIVADO DO *STREPTOMYCES NODOSUS*.

INDICAÇÕES

Tratamento de pacientes com infecções fúngicas progressivas potencialmente graves:

- Aspergilose;
- Blastomicose, candidíase disseminada;
- Coccidioidomicose, criptococose, endocardite fúngica;
- Endoftalmite candidiásica;
- Infecções intra-abdominais, incluindo peritonites relacionadas e não relacionadas com o processo de diálise;
- Leishmaniose mucocutânea (embora não seja um fármaco de tratamento primário);
- Meningite criptocócica, meningite fúngica de outras origens;
- Mucormicose (ficomicose);
- Septicemia fúngica, esporotricose disseminada;
- Infecções fúngicas das vias urinárias;
- Meningoencefalite amebiana primária;
- Paracoccidioidomicose.

MECANISMO DE ACÇÃO

A anfotericina B é fungistática ou fungicida dependendo da concentração obtida nos fluidos corporais e da sensibilidade dos fungos. A anfotericina B age ligando-se aos esteróis da membrana celular do fungo sensível, alterando a permeabilidade da membrana e provocando extravasamento dos componentes intracelulares. As membranas dos animais superiores também contém esteróis e isto sugere que o dano às células humanas e às de fungos podem ter mecanismos comuns.

POSOLOGIA

Via de administração: infusão intravenosa

Deve ser administrado por **infusão intravenosa lenta**, aplicando durante um período de aproximadamente **2 a 6 horas**, observando-se as precauções usuais para a terapêutica intravenosa.

A **concentração** recomendada para infusão é **de 0,1 mg/mL (1 mg/10 ml)**. A dose deve ser ajustada às necessidades individuais de cada paciente.

A tolerância dos pacientes ao Anforicin B® é muito variada e a dose deve ser ajustada às necessidades individuais de cada paciente (p. ex.: local e intensidade da infecção e agente etiológico).

Normalmente, a terapia é iniciada com uma **dose diária de 0,25 mg / kg** de peso corpóreo administrada por um período entre **2 a 6 horas**.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- A anfotericina B pode ser o único tratamento eficaz disponível para as moléstias fúngicas potencialmente fatais. Em cada caso, os prováveis benefícios em termos de sobrevivência devem ser pesados contra os possíveis riscos e efeitos adversos perigosos.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, **BRASIL**

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

PANCURON®

SUBSTANCIA ACTIVA

BROMETO DE PANCURÓNIO 2 mg / ml

APRESENTAÇÃO

Cx de 50 ampolas de 2 ml

M03AC01

RELAXANTES MUSCULARES DE AÇÃO PERIFÉRICA

COMPOSTOS QUATERNARIOS DE AMÓNIO

INDICAÇÕES

- Indicado como adjuvante da anestesia geral, para facilitar a intubação traqueal e promover o relaxamento da musculatura esquelética durante os procedimentos cirúrgicos de média e longa duração;
- para pacientes que necessitam de ventilação mecânica em UTIs e Centros Cirúrgicos; para pacientes com broncoespasmo grave que não respondem à terapia convencional;
- pacientes com tétano grave ou intoxicação por onde o espasmo muscular proíbe ventilação adequada;
- pacientes em estado de mal epilético incapazes de manter sua própria ventilação;
- pacientes com tremores nos quais a demanda metabólica de oxigénio deve ser reduzida.

MECANISMO DE ACÇÃO

O pancurónio é um agente bloqueador muscular não despolarizante. Ele age antagonizando competitivamente nos recetores de ligação da acetilcolina na junção neuromuscular. O pancurónio não possui atividade hormonal. Ele exerce uma pequena ação sobre o nervo vago, diminuindo a sua atividade. O pancurónio também não bloqueia os gânglios autonómicos.

POSOLOGIA

Via de administração: intravenosa

Adultos

Dose inicial: 0,04 a 0,1 mg/Kg.

Dose de manutenção: 0,01 a 0,02 mg/Kg quando necessário, geralmente em intervalos compreendidos entre 20 e 40 minutos, podem servir de diretriz para intubação traqueal e relaxamento muscular em procedimentos cirúrgicos de média a longa duração.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O PANCURON® é contraindicado para pacientes com miastenia gravis e nos casos de reações anafiláticas/anafilactoides anteriores ao pancurônio ou ao íon brometo.

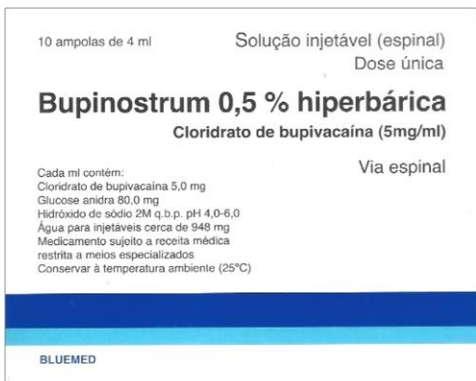
ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, BRASIL

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

BUPINOSTRUM®0,5% HIPERBÁRICA

SUBSTANCIA ACTIVA

Cloridrato de Bupivacaína 5 mg/ml

APRESENTAÇÃO

Cx com 10 ampolas de 4 ml (2x5)

N01BB01

ANESTÉSICOS LOCAIS

ANESTÉSICO LOCAL DE TIPO AMIDA

INDICAÇÕES

Anestesia ou analgesia local ou regional em procedimentos cirúrgicos, diagnósticos, terapêuticos e procedimentos obstétricos. Pode ser usado em cirurgia :

- Abdominal
- Urológica
- Dos membros inferiores, 1.5 a 3 horas de duração.

MECANISMO DE ACÇÃO

Bloqueia os impulsos nervosos transmissores da dor para o cérebro.

POSOLOGIA

Via de administração: espinal

Crianças

Dose recomendada:

- 0,40-0,50 mg/kg para crianças com peso inferior a 5 kg
- 0,30-0,40 mg/kg para crianças com peso compreendido entre 5 e 15 kg
- 0,25-0,3 mg/kg para crianças com peso superior a 15 kg.

Duração é de 60-120 minutos.

Adulto:

Membros inferiores, urologia e cirurgia perineal:

7.5 -15mg/ 1.5 -3 ml

Duração: 2 – 3 horas

Operações abdominais inferiores:

5 – 8mg/ 3 – 4ml

Duração: 3 – 4 horas

NOTAS E PRECAUÇÕES

Contra indicado em situações de:

- Doença aguda activa do sistema nervoso central, tal como meningite, tumor, poliomielite e hemorragia craniana. A presença de tuberculose activa ou lesões metastáticas na coluna vertebral é também uma contra-indicação.
- Septicémia.
- Anemia perniciosa com degeneração subaguda combinada da medula espinal.
- Infecção pirogénica da pele no local da punção ou adjacente a este.
- Choque cardiogénico ou hipovolémico.
- Desordens de coagulação ou tratamento anticoagulante em curso.

ORIGEM

LABORATÓRIOS BLUEMED | PORTUGAL

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

DIFENIDRIN®

SUBSTANCIA ACTIVA

DIFENIDRAMINA 50 mg/ml

APRESENTAÇÃO

Cx de 25 ampolas de 1ml

R06AA02

ANTI-HISTAMÍNICOS DE USO SISTÊMICO

ÉTERES AMINOALQUILO

INDICAÇÕES

- Prevenção de reações anafilactóides ou alérgicas durante cirurgia em pacientes alérgicos;
- Controle de sintomas agudos, para outras condições alérgicas quando a terapia oral está impossibilitada ou é contraindicada;
- Síndrome de Parkinson em idosos que são incapazes de tolerar substâncias mais potentes;
- Em casos leves de Parkinson em grupos de outra idade e em casos de parkinsonismo combinados com agentes anticolinérgicos de ação central.
- Tratamento de vertigem, náusea ou vômito da cinetose.

MECANISMO DE ACÇÃO

Anti-histamínico, bloqueador de recetores H1, de primeira geração, com atividade anticolinérgica

POSOLOGIA

Via de administração: intramuscular ou intravenosa

ADULTOS

Dose recomendada: 10 a 50 mg via IV ou IM profunda ou até 100 mg, se necessário.

Dose máxima diária: 400 mg.

USO PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS:

Dose recomendada: 5 mg/kg/24 horas em 3 ou 4 doses divididas e administradas por via IV ou IM profunda.

Dose máxima diária: 300 mg.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Devido ao risco de necrose local, o medicamento não deve ser usado como anestésico local.
- Utilizar o medicamento com cautela em pacientes com glaucoma de ângulo estreito, úlcera péptica estenosante, obstrução piloroduodenal, hipertrofia prostática sintomática ou obstrução do colo da bexiga.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, **BRASIL**

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

LEVOTAC®

SUBSTANCIA ACTIVA

LEVOFLOXACINA 5 MG/ML SOL. INJ.

APRESENTAÇÃO

CX C/ 6 BOLSAS SIST. FECH. 100 ML

J01MA12

ANTIBIÓTICOS PARA USO SISTÊMICO

FLUOROQUINOLONAS

INDICAÇÕES

Tratamento de infecções bacterianas causadas por agentes sensíveis à levofloxacina, tais como: - Infecções do trato respiratório superior e inferior, incluindo sinusite, exacerbações agudas de bronquite crônica e pneumonia; - Infecções da pele e tecido subcutâneo complicadas e não complicadas, tais como impetigo, abscessos, furunculose, celulite e erisipela; - Infecções do trato urinário, incluindo pielonefrite; - Osteomielite.

MECANISMO DE ACÇÃO

A atividade antibacteriana do ofloxacino deve-se, basicamente, ao isómero-L e, como em todos os fluoroquinolônicos, da inibição da Topoisomerase IV bacteriana e da DNA-girase.

O isómero-L produz mais ligações de hidrogênio e, portanto, complexos mais estáveis com a DNA-girase do que o isómero-D, resultando uma atividade antibacteriana 25 a 40 vezes maior para o isômero-L. Os derivados quinolônicos inibem rápida e especificamente a síntese do DNA bacteriano.

POSOLOGIA

O Levotac® solução injetável só deve ser administrado por infusão intravenosa; não deve ser administrado por via intramuscular, intraperitoneal ou subcutânea.

A dose usual para pacientes adultos é de 250 mg, 500 mg ou 750 mg administrada por infusão lenta, por um período de 60 minutos a 90 minutos, a cada 24 horas.

A Bula contém tabelas detalhadas com orientações sobre as doses e a duração do tratamento, de acordo com o tipo de infecção e de acordo com a função renal.

NOTAS E PRECAUÇÕES

Uma vez que a injeção intravenosa rápida, em "bolus", pode resultar em hipotensão, as injeções de levofloxacina só devem ser administradas através de infusão intravenosa lenta, ao longo de um período de 60 a 90 minutos.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, BRASIL

BULA ONLINE



INICIO





NOME MEDICAMENTO

OMEPRAZOL SÓDICO

SUBSTANCIA ACTIVA

OMEPRAZOL

APRESENTAÇÃO

PÓ LIÓFILO INJETÁVEL 40 MG + AMPOLA DILUENTE 10 ML

A02BC01

MEDICAMENTOS PARA ÚLCERA PÉPTICA E DRGE
INIBIDORES DA BOMBA DE PROTÕES

INDICAÇÕES

O omeprazol sódico está indicado quando a administração do omeprazol comprimido está impossibilitada, é desaconselhada, ou se pretende uma redução imediata da acidez intragástrica na presença de alguma das seguintes situações:

- úlcera péptica do estômago ou do duodeno;
- esofagite de refluxo;
- síndrome de Zollinger-Ellison;
- prevenção de aspiração do conteúdo gástrico durante a anestesia geral em pacientes de risco.

MECANISMO DE ACÇÃO

O omeprazol reduz a secreção ácida gástrica, ligando-se à bomba de protões, estrutura presente nas células gástricas e que é responsável pela liberação do ácido presente no líquido gástrico. A sua ação dá-se na fase de liberação do ácido pela anulação do estímulo que leva à sua produção.

POSOLOGIA

Via de administração: intravenosa

pacientes com síndrome de Zollinger-Ellison	Dose inicial recomendada: 60 mg, uma vez ao dia. Doses diárias maiores podem ser necessárias e devem ser ajustadas individualmente
úlcera gástrica ou duodenal	Dose recomendada: - sem sangramento ativo: 40 mg, uma vez ao dia caso de sangramento ativo: 40 mg a cada 12 horas.
prevenção de aspiração	Dose recomendada: 40 mg via intravenosa deve ser administrado uma hora antes da cirurgia.

NOTAS E PRECAUÇÕES

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica.

Devido à escassez de estudos avaliando a segurança do uso do omeprazol sódico em crianças, seu uso não está recomendado nesta faixa etária.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, **BRASIL**

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

EFEDRIN®

SUBSTANCIA ACTIVA

SULFATO DE EFEDRINA 50 MG/ML

APRESENTAÇÃO

SOL. INJ. AMPOLAS DE 1 ML

C01CA26

ESTIMULANTES CARDÍACOS

AGENTES ADRENÉRGICOS E DOPAMINÉRGOS

INDICAÇÕES

A efedrina injetável está indicada:

- No tratamento ou prevenção da hipotensão arterial associada à anestesia intratecal, epidural e anestesia geral;
- No tratamento do choque – situação clínica de queda abrupta e grave da pressão arterial e que não responde com o tratamento com reposição de fluidos administrados na veia.

MECANISMO DE AÇÃO

A efedrina é um agonista dos recetores adrenérgicos alfa e beta. Os efeitos adrenérgicos beta resultam da estimulação do AMPc por ativação da enzima adenilciclase, os efeitos adrenérgicos alfa resultam da sua inibição.

POSOLOGIA

Pode ser administrado por via intravenosa, via intramuscular ou via subcutânea. A absorção, ou início da ação, pela via intramuscular é mais rápida, entre 10 a 20 minutos, que pela via subcutânea.

Tratamento dos estados hipotensivos: Dose usual em adultos varia de 5 a 25 mg, administrada por via intravenosa lenta. Pode ser repetida em 5 a 10 minutos, se necessário. As crianças podem receber diariamente 2 a 3 mg/kg ou 67-100 mg/m² por via subcutânea, IM ou IV divididas em 4 a 6 doses.

NOTAS E PRECAUÇÕES

A Efedrina é um psicotrópico suscetível de efeitos análogos à dopagem.

Pode ser letal, acredita-se que em dosagem igual ou superior a 50 mg/Kg, e quando administrada em doses elevadas pode causar tremores e convulsões, sendo estas a principal manifestação indicativa de superdose. Podem também ocorrer: náuseas, vômitos, cianose, irritabilidade, ansiedade, febre, comportamento suicida, taquicardia, midríase, visão turva, espasmos musculares, edema pulmonar, coma e parada respiratória

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, BRASIL

BULA ONLINE

INICIO





NOME MEDICAMENTO

NITROPRUS®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Nitroprussiato de Sódio 50 mg

APRESENTAÇÃO

Pó Liofilizado para Solução Injetável, Embalagem contendo 5 frascos-ampolas + 5 ampolas diluentes + 5 envelopes fotoprotetores

C02DD01

SISTEMA CARDIOVASCULAR

ANTI-HIPERTENSIVOS- DERIVADOS DE NITROFERRICIANETO

INDICAÇÕES

NITROPRUS® está indicado para:

- Estimular o débito cardíaco e para reduzir as necessidades de oxigênio do miocárdio na insuficiência cardíaca secundária ao infarto agudo do miocárdio, bem como na doença valvar mitral e aórtica e na cardiomiopatia;
- Produzir hipotensão controlada durante intervenções cirúrgicas;
- Reduzir rápida e eficazmente a pressão sanguínea em crises hipertensivas;
- Situações que requerem redução imediata da pressão sanguínea como: encefalopatia hipertensiva, hemorragia cerebral, descompensação cardíaca aguda acompanhada por edema pulmonar, síndrome de sofrimento respiratório idiopático em recém-nascidos, nefrite glomerular aguda, na ressecção cirúrgica de feocromocitoma;
- Espasmo arterial grave e para pronta correção da isquemia dos vasos periféricos provenientes de envenenamento com drogas contendo ergotamina;
- Aumentar o fluxo sanguíneo periférico e, com isto, também estimular a troca das substâncias de diálise peritoneal, e para acelerar a troca de calor em casos de pirexia extrema.

MECANISMO DE ACÇÃO

Nitroprussiato de sódio é um potente vasodilatador. atua exclusivamente na musculatura vascular, independentemente do sistema nervoso autônomo. baixa a pressão sanguínea a qualquer nível desejado durante a infusão. Existe uma relação direta entre dose e efeito, com base no estado hemodinâmico inicial do paciente e sua idade.

Graças ao seu efeito vasodilatador, o nitroprussiato de sódio, mesmo quando administrado em doses relativamente baixas, diminui a resistência à ejeção ventricular esquerda (pós-carga) e a maior pressão de enchimento ventricular, Dessa maneira, o fármaco reduz a necessidade de oxigênio do miocárdio especialmente no infarto do miocárdio.

POSOLOGIA

Via de administração: Intravenosa

Posologia padrão (uso adulto e pediátrico)

Para infusão que dure até três horas (mcg Nitroprus®/kg/minuto)	Dose inicial: 0,3 a 1 mcg. Dose média: 3 mcg Dose máxima: Adultos 8 mcg Dose máxima: Crianças 10 mcg
--	---

Adaptação da dose à sensibilidade individual

Diluir primeiro a solução concentrada em 1000 mL (1 gota terá cerca de 3 mcg de Nitroprus®); ou preferindo-se fazer a diluição já em 500 mL infundindo a solução resultante inicialmente em uma velocidade 2 vezes menor que a calculada para o caso em questão, segundo a fórmula adiante.

Esta velocidade deverá ser aumentada gradativamente até atingir-se um gotejamento tal que propicie a desejada redução da pressão.

Caso se tenha utilizado um frasco de 1000 mL de solução de glicose a 5%, uma vez atingida a dose de Nitroprus® adequada à redução desejada da pressão, substitui-se a solução por outra de concentração de Nitroprus® mais elevada (em frasco de 250 mL ou 500 mL de glicose a 5%) com redução correspondente do número de gotas por minuto (para ¼ ou para ½). O frasco de 1000 mL deverá ser então eliminado.

Fórmula para calcular o número de gotas por minuto a serem administradas:

1 - (Valor posológico mcg/kg/min.) x (Peso do paciente em kg) = número mcg/min.

2- $\frac{n^{\circ} \text{ mcg/min}}{\text{mcg/gotas}} = \text{número de gotas/minuto}$

A infusão com Nitroprus® deve prolongar até que o paciente esteja em condições de continuar, com segurança, o tratamento apenas com hipotensores orais.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- Em pacientes sob anestesia ou que estão recebendo concomitantemente medicação anti-hipertensiva, uma posologia geral de menos de 1 mg por kg de peso corporal administrada durante um período de 3 horas é em geral suficiente para atingir o nível desejado de hipotensão.
- Se a infusão do medicamento for prolongada, principalmente se houver disfunção renal, a dose recomendada não pode exceder a velocidade máxima de infusão de 10 mcg/kg/minuto.
- O nitroprusseto de sódio é eficaz e pode ser usado com segurança em distúrbios circulatórios no recém-nascido
- Se houver infecção ou se a área da aplicação estiver traumatizada, pois, sob tais condições, há uma rápida absorção sistêmica.
- Em pacientes com distúrbios conhecidos do fluxo sanguíneo cerebral, deve-se reduzir a pressão arterial com extrema cautela e empregar apenas doses abaixo do máximo.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, **BRASIL.**

BULA ONLINE

INICIO



NOME MEDICAMENTO**HALO®****SUBSTANCIA ACTIVA****HALOPERIDOL 5MG/ML****APRESENTAÇÃO****50 AMPOLAS 1 ML****C01CA26****ESTIMULANTES CARDÍACOS****DERIVADOS DE BUTIROFENONAS****INDICAÇÕES**

Como agente antipsicótico: Delírios e alucinações na esquizofrenia aguda e crônica. Na confusão mental aguda.

Como um agente antiagitação psicomotor

Mania, demência. Agitação e agressividade no idoso. Distúrbios graves do comportamento e nas psicoses infantis acompanhadas de excitação psicomotora. Movimentos coreiformes. Tiques. Estados impulsivos e agressivos. Síndrome de Tourette.

Como antiemético

Náuseas e vômitos incoercíveis de várias origens, quando outras terapêuticas mais específicas não foram suficientemente eficazes.

MECANISMO DE AÇÃO

O haloperidol tem como mecanismo de ação o bloqueio seletivo do atingindo por competição os recetores dopaminérgicos pós-sinápticos. É, portanto, um bloqueador do recetor D₂ da dopamina. O aumento da troca dopaminas no cérebro produz o efeito antipsicótico. O nas dosagens recomendadas, tem baixa atividade antiadrenérgica alfa 1 e nenhuma atividade anti-histaminérgica ou anticolinérgica

POSOLOGIA

A administração parenteral é indicada nos estados agudos de agitação psicomotora ou quando a via oral é impraticável. Injetar de 2,5 a 5 mg por via intramuscular. Repetir após cada hora, se necessário, embora intervalos de 4 a 8 horas sejam satisfatórios. Tão logo seja possível, esta via será substituída pela via oral.

NOTAS E PRECAUÇÕES

Haloperidol pode ter efeitos colaterais graves, nomeadamente problemas no coração, no controle dos movimentos do corpo ou dos membros e um sério efeito colateral chamado "síndrome neuroléptica maligna". Também pode causar reações alérgicas graves e coágulos sanguíneos.

Não deve ser usado por pacientes com Doença de Parkinson, com a chamada "demência de corpos de Lewy", paralisia supranuclear progressiva ou com sensibilidade exacerbada (alergia) ao produto ou aos seus excipientes (contém óleo de gergelim).

ORIGEM**CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, BRASIL****BULA ONLINE****INICIO**



NOME MEDICAMENTO

FLUMAZIL®

SUBSTÂNCIA ACTIVA

Flumazenil

APRESENTAÇÃO

Caixa com 10 ampolas de 5 ml

Solução injectável 0,1 mg/ml

V03AB25

ANTÍDOTO

ANTAGONISTA BENZODIAZEPÍNICO

INDICAÇÕES

Flumazil é indicado para anular, completa ou parcialmente, os efeitos **sedativos** centrais dos benzodiazepínicos.

Assim, é usado em anestesia e em unidades de terapia intensiva nas seguintes indicações:

Em anestesiologia

- Encerramento de anestesia geral induzida e mantida com benzodiazepinas em pacientes hospitalizados.
- Neutralização do efeito sedativo dos benzodiazepínicos em procedimentos diagnósticos e terapêuticos de curta duração em pacientes hospitalizados e de ambulatório.

Em terapia intensiva e manuseio de inconsciência de origem desconhecida

- Diagnóstico e tratamento de superdosagem com benzodiazepinas.
- Para determinar, nos casos de inconsciência de causa desconhecida, se a droga envolvida é um benzodiazepínico, outro medicamento ou ainda se é devida à lesão cerebral.
- Para neutralizar, especificamente, os efeitos exercidos sobre o sistema nervoso central por doses excessivas de benzodiazepínicos (restabelecimento da respiração espontânea e da consciência a fim de evitar a intubação e extubação consequentes).

MECANISMO DE ACÇÃO

O flumazenil, é um derivado da imidazo-benzodiazepina, é um antagonista benzodiazepínico que bloqueia especificamente, por inibição competitiva, os efeitos centrais das substâncias que agem via receptores benzodiazepínicos.

POSOLOGIA

Via de administração: ENDOVENOSA

Uso adulto e pediátrico a partir de 1 ano

Em anestesiologia:

A dose inicial recomendada é de 0,2 mg, administrada por via E.V., em 15 segundos. Se o grau desejado de consciência não for obtido em 60 segundos, uma segunda dose (0,1 mg) pode ser administrada.

Em unidade de terapia intensiva ou abordagem de inconsciência de causa desconhecida:

A dose inicial recomendada é de 0,3 mg E.V. Se o grau desejado de consciência não for obtido em 60 segundos, doses subsequentes de flumazenil podem ser aplicadas até o paciente ficar desperto ou até atingir dose total de 2 mg.

Crianças > 1 ano de idade:

Para reversão da sedação consciente induzida por benzodiazepínicos a dose inicial recomendada é de 0,01 mg/kg (até 0,2 mg), com administração endovenosa em 15 segundos.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- O uso de flumazenil não é recomendado a pacientes epilépticos que estejam recebendo tratamento benzodiazepínico por um período prolongado.
- Os pacientes que recebem flumazenil para reversão dos efeitos de benzodiazepínicos devem ser monitorados com relação à recorrência da sedação, depressão respiratória ou outro efeito residual do benzodiazepínico, durante um período apropriado, dependendo da dose e da duração dos efeitos do benzodiazepínico empregado.
- Quando flumazenil for usado com bloqueadores neuromusculares, ele não deve ser injetado até que os efeitos destes últimos estejam completamente revertidos.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, BRASIL.

BULA ONLINE

INICIO



NOME MEDICAMENTO

CIS®

SUBSTANCIA ACTIVA

CISTRACÚRIO 2 MG/ML

APRESENTAÇÃO

Embalagens contendo 5 ampolas de 5 ml ou 10 ml

M03AC11

SISTEMA NERVOSO

RELAXANTES MUSCULARES

INDICAÇÕES

Besilato de Cisatracúrio injetável é um bloqueador neuromuscular não-despolarizante para administração intravenosa.

Indicado para ser utilizado durante procedimentos cirúrgicos e outros procedimentos, e na terapia intensiva. É utilizado em associação à anestesia ou na sedação em Unidade de Tratamento Intensiva (UTI) para relaxamento da musculatura esquelética e para facilitar a intubação orotraqueal e a ventilação mecânica.

MECANISMO DE AÇÃO

O cisatracúrio se liga aos receptores colinérgicos na placa motora terminal antagonizando a ação da acetilcolina, resultando em um bloqueio competitivo da transmissão neuromuscular. Esta ação é prontamente revertida pelo uso de inibidores da acetilcolinesterase, como neostigmina ou edrofônio.

POSOLOGIA

Via de administração: Intravenosa

Assim como outros agentes bloqueadores neuromusculares, recomenda-se o monitoramento da função neuromuscular durante a utilização de CIS® a fim de se individualizar as doses necessárias.

Uso através de injeção IV em bolus em adultos Intubação orotraqueal (adultos) :

A dose de CIS® recomendada para intubação é **0,15 mg/kg**, administrada rapidamente ao longo de cinco a dez segundos.

Esta dose produz condições boas a excelentes para a intubação orotraqueal em 120 segundos após a administração.

Doses mais altas reduzem o tempo para o início do bloqueio neuromuscular.

Dose de manutenção: o bloqueio neuromuscular pode ser prolongado com doses de manutenção de CIS®. Uma dose de **0,03 mg/kg** proporciona aproximadamente 20 minutos adicionais de bloqueio neuromuscular clinicamente eficaz durante anestesia por opióides ou propofol. Doses de manutenção consecutivas não resultam em prolongamento progressivo do efeito.

Recuperação espontânea: tendo se iniciado a recuperação espontânea do bloqueio neuromuscular, a velocidade é independente da dose administrada de CIS®. Durante anestesia por opióides ou propofol, os tempos médios de recuperação de 25% a 75% e de 5% a 95% de recuperação são aproximadamente de **13 e 30 minutos**, respectivamente.

NOTAS E PRECAUÇÕES

- contraindicado para pacientes com conhecida hipersensibilidade ao cisatracúrio, atracúrio ou ácido benzenossulfônico.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, **BRASIL**

[BULA ONLINE](#)

[INICIO](#)





NOME MEDICAMENTO

VORI®

SUBSTANCIA ACTIVA

VORICONAZOL 200 MG

APRESENTAÇÃO

FRASCO AMPOLA 200 MG PÓ LIOFILIZADO

J02AC03

ANTI-INEFECCIOSOS DE USO SISTÊMICO

ANTIMICOTICOS DE USO SISTEMICO

INDICAÇÕES

Voriconazol é um triazólico de segunda geração (introduzido no mercado em 2002) já com espectro de ação mais amplo do que os azólicos anteriores (Fluconazol e Itraconazol), indicado para o tratamento de aspergilose invasiva, infecções invasivas graves causadas por *Cândida*, incluindo candidemia (presença de fungos da espécie *Cândida* no sangue) e candidíase esofágica, e por *Scedosporium spp.* e *Fusarium spp.* (outras espécies de fungos). O **Voriconazol** deve ser administrado principalmente a pacientes com infecções progressivas e com risco de vida.

MECANISMO DE AÇÃO

É um medicamento usado para tratar uma ampla variedade de infecções fúngicas (por fungos).

O **Voriconazol** age eliminando ou interrompendo o crescimento desses fungos causadores das infecções. O mecanismo de ação do Voriconazol dá-se através da inibição de um processo dentro da célula do fungo na formação do ergosterol, um componente da membrana celular dos fungos.

POSOLOGIA

Aspergilose invasiva *Dose de Ataque (DA):* 6 mg/kg a cada 12 horas (nas primeiras 24 horas); *Dose de Manutenção (DM):* 4 mg/kg a cada 12 horas.

Infecções invasivas graves por *Cândida*, inclusive candidemia: *DA:* 6 mg/kg a cada 12 horas (nas primeiras 24 horas) *DM:* 3-4 mg/kg a cada 12 horas.

Candidíase esofágica: *DA:* 6 mg/kg a cada 12 horas (nas primeiras 24 horas); não recomendado (utilizar tratamento oral se possível).

Scedosporioses e Fusarioses *DA:* 6 mg/kg a cada 12 horas (nas primeiras 24 horas); *DM:* 4 mg/kg a cada 12 horas.

A duração do tratamento depende da resposta clínica e micológica dos pacientes e não deve ser superior a 6 meses.

NOTAS E PRECAUÇÕES

Não está recomendado para crianças com menos de 2 anos de idade. Em casos de insuficiência hepática ou renal, doses e terapia ajustáveis.

ORIGEM

CRISTÁLIA Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda, BRASIL

BULA ONLINE

INICIO



| CONTACTOS |

SERVIÇO APOIO CLIENTES



| sac@tmi.co.mz | +258 21 087 219 |



| Helena Figueira | +258 850 425 277 |

| Jacinto Matias | +258 846 076 691 |

| Eugenio Sousa | +258 841 640 795 |

| TMI HEALTHCARE LDA |

| HEDERA LDA |

| AVENIDA SALVADOR ALLENDE, 763 |

| MAPUTO |