

REMUME MUNICIPAL

APRESENTAÇÃO

No Brasil a saúde é um direito universal e com a criação do Sistema Único de Saúde, o conceito de saúde foi vinculado às políticas sociais e econômicas e a assistência passou a ser concebida de forma integral. Portanto dentro desse conceito a RENAME foi criada para ser utilizada como ferramenta de orientação do uso racional de medicamentos prioritários à saúde pública no Brasil.

A Organização Mundial de Saúde (OMS) define os medicamentos essenciais como “aqueles que servem para satisfazer às necessidades de atenção à saúde da maioria da população, selecionados de acordo com a sua relevância na saúde pública, evidências sobre a eficácia e a segurança e os estudos comparativos de custo efetividade”. A seleção dos medicamentos essenciais consiste em uma estratégia da política de medicamentos da OMS para promover o acesso e uso seguro dos medicamentos.

Nesse intuito o presente trabalho tem por objetivo orientar a metodologia de trabalho da organização de uma REMUME, bem como os critérios que devem ser utilizados na seleção dos medicamentos permitindo aos profissionais um instrumento prático para a seleção de medicamentos do Município.

A REMUME contribui para aumentar a taxa de medicamentos presentes na RENAME, assim proporcionando a população fármacos de maior eficácia, menor toxicidade e menor custo e a importância dos profissionais farmacêuticos em todas as etapas, sendo eles os responsáveis pelas informações sobre os medicamentos.

REMUME - Relação Municipal de Medicamentos

Essenciais

Nesta classificação, as substâncias ativas são divididas em diferentes grupos de acordo com o órgão ou sistema em que atuam suas características terapêuticas, farmacológicas e propriedades químicas. Serão apresentados nesta forma de classificação os medicamentos do componente Básico, os quais são dispensados nas Unidades Básicas de Saúde e na Farmácia Central da Secretaria Municipal de Saúde.

Medicamentos por Grupo Farmacológico .

| ANTIBIÓTICOS, ANTIFÚNGICOS E ANTIVIRAIS | |
|---|---------|
| Aciclovir sódico, apresentação: Bisnaga de 50mg/g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Amoxicilina, apresentação: cápsulas ou comprimidos 500mg apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Amoxicilina, apresentação: pó p/ suspensão Oral 250mg/mL frascos de aproximadamente 60ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Azitromicina, apresentação: comprimidos 500mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Azitromicina, apresentação: pó para suspensão Oral 40mg/mL , frasco de aproximadamente 60ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Ampicilina 500mg apresentação: Cápsula 500mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Ampicilina 250mg/mL apresentação: frasco com 60ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Cefalexina (sódica ou cloridrato), apresentação: cápsulas de 500mg- acondicionados em envelopes ou blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Cefalexina sódica ou cloridrato, apresentação: 250mg/mL suspensão oral- frascos de aproximadamente 60ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Ciprofloxacino cloridrato de, apresentação: comprimidos de 500mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Claritromicina de, apresentação: comprimidos de 500mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| COLAGENASE + CLORANFENICOL: Concentração 30mg, Apresentação: bisnaga contendo aproximadamente 30g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Eritromicina , apresentação: comprimidos de 500mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | Capsula |
| Metronidazol 250mg comprimidos 250mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| | |
|---|---------|
| Metronidazol 400mg Comprimidos 400mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Sulfadiazina de prata, apresentação: 1% pasta, bisnaga de aproximadamente 50g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Secnidazol 1000mg: comprimidos acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Sulfametoxazol + Trimetoprina, apresentação: 400 + 80mg comprimidos apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Sulfametoxazol + Trimetoprina, apresentação: 40mg+ 8mg/mL sol. Oral frascos de aproximadamente 50 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Neomicina + bacit pomada creme Apresentação: 5mg/g + 250UI/g , bisnagas de aproximadamente 30 g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Cetoconazol, apresentação: Comprimidos 200 mg, apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Cetoconazol, creme, apresentação: bisnagas 20g contendo aproximadamente 30 g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Fluconazol, apresentação: comprimidos revestidos 150mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS. | COMP |

| ANTI-HIPERTENSIVOS, MEDICAMENTOS PARA SISTEMA CARDIOVASCULAR GERAL | |
|---|-------|
| Ácido acetilsalicílico apresentação: comprimidos 100mg acondicionados em envelopes ou blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Anlodipino besilato, apresentação: comprimidos 5mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Anlodipino besilato, apresentação: comprimidos 10mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Atenolol, apresentação: comprimidos 25 mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP. |
| Atenolol, apresentação: comprimidos 50 mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP. |
| Captopril, apresentação: comprimidos 25mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Carvedilol, apresentação: comprimidos revestidos 12,5mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Carvedilol, apresentação: comprimidos revestidos 25mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Carvedilol, apresentação: comprimidos revestidos 3,125mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Carvedilol, apresentação: comprimidos revestidos 6,25mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Clopidogrel 75mg. Comprimidos de 75mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Digoxina, apresentação: comprimidos revestidos 0,25 mg acondicionados em envelopes ou blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Enalapril maleato, apresentação: comprimidos 10mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Enalapril maleato, apresentação: comprimidos 5mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Espironolactona, apresentação: comprimidos revestidos 25mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP. |
| Furosemida, apresentação: comprimidos revestidos 40mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP. |
| Hidroclorotiazida cloridrato de, apresentação: comprimidos revestidos 25mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP. |

| | |
|--|-------|
| Isossorbida sublingual, apresentação: comprimido 5mg acondicionado em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP. |
| Isossorbida, apresentação: comprimido 10mg acondicionado em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Losartana potássica, apresentação: 50mg comprimidos apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Metildopa, comprimidos 250mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Metildopa, comprimidos 500mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Nifedipino 10mg Comprimidos 10 mg, apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Propranolol (cloridrato), –apresentação: comprimidos 40mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| ANTI-HORMONAIIS | |
|--|------|
| Levotiroxina sódica, apresentação :comprimidos 100mg, apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Levotiroxina sódica, apresentação :comprimidos 88mg, apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Levotiroxina sódica, apresentação :comprimidos 50mg, apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Levotiroxina sódica, apresentação: comprimidos 25mg, apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| ANTIFÚNGICOS | |
|---|--------|
| Albendazol, apresentação: comprimido 400mg mastigável, oral, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Albendazol, apresentação: susp oral 40mg/mL, frasco de aproximadamente 30ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Ivermectina de 6mg. A embalagem deve conter os dados apresentação: comprimidos procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Permetrina, apresentação: loção 5%, frasco com aproximadamente 60ml. . A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |

| ANTIEMÉTICOS, ANTICOLINÉGICOS E PROTETORES GÁSTRICOS EM GERAL | |
|---|--------|
| Carbonato de cálcio Comprimidos de 500mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Cimetidina 200mg Comprimidos de 200mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Escopolamina + dipirona gotas 10ml: frasco dosador, uso oral. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Hidróxido de Magnésio e Alumínio, apresentação: suspensão Oral, 60mg+40mg/mL frascos c/ aproximadamente 150 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Metoclopramida 4mg/ml gotas, frasco de aproximadamente 10ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Metoclopramida, apresentação: comprimido de 10mg. Acondicionadas em envelopes ou blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Omeprazol, apresentação: comprimidos 20mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Simeticona 40mg: comprimidos com concentração 40mg. Apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Simeticona 75mg/mL: frasco com emulsão com concentração 75mg/mL. Apresentados em frasco com 15mL. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |

| ANTI-INFLAMATÓRIOS NÃO ESTEROIDAIIS, ANTIPIRÉTICOS | |
|--|--------|
| Dipirona – concentração: 500mg: Apresentação: comprimidos em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Dipirona sódica, apresentação: 500 mg/mL, gotas, frasco de aproximadamente 10ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Diclofenaco – concentração: 50mg: Apresentação: comprimidos em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Diclofenaco potássico sódica, apresentação: 15 mg/mL, gotas, frasco de aproximadamente 10ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Ibuprofeno, apresentação: 200 mg , comprimidos apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Ibuprofeno, apresentação: 50mg/mL suspensão oral. frasco com aproximadamente 30mL. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Ibuprofeno, apresentação: 600 mg , comprimidos apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| NIMESULIDA, apresentação: Comprimidos 100 mg, apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Paracetamol, apresentação: 200mg/mL gotas frascos de 15 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Paracetamol, apresentação: comprimidos 500 mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

BRONCODILATADORES

| | |
|---|--------|
| Ipratrópio brometo de, apresentação: sol. Inalante 0,25mg/mL , frasco com aproximadamente 20 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registroMS | FRASCO |
|---|--------|

CORTICÓIDES

| | |
|--|---------|
| Dexametasona elixir, apresentação: frasco 0,1mg/mL, com aproximadamente 120ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Dexametasona 1g, apresentação: bisnaga, com aproximadamente 10 g creme. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Prednisona apresentação: comprimidos 20mg apresentados em blister. . A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Prednisona apresentação: comprimidos 5mg apresentados em blister. . A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

COLÍRIOS

| | |
|---|--------|
| Timolol maleato, apresentação: colírio 5mg/ml solução aquosa estéril, frasco de aproximadamente 5 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
|---|--------|

| DISLIPIDEMIAS | |
|---|------|
| Sinvastatina, apresentação: comprimidos 20mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Sinvastatina, apresentação: comprimidos 40mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| ELETRÓLITOS | |
|---|--------|
| Cloreto de sódio sol. Nasal, apresentação: frasco 0,9% de aproximadamente 50ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| COMPLEXO B – apresentação: xarope 100ml gotas, apresentação: frasco com 100ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Sais para Reidratação oral pó).27,9g A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registroMS | SACHÊ |
| Vitamina c 200mg/ml (ácido ascórbico) gotas, apresentação: frasco com 30ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Vitamina C 500mg (ácido ascórbico): apresentação comprimido acondicionado em blister. A embalagem deve conter os dados de procedencia, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| ANTIDIABÉTICOS | |
|---|------|
| Glibenclamida, apresentação: comprimido 5mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Metformina (cloridrato), apresentação: 850mg comprimidos acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| MEDICAMENTOS PARA SANGUE | |
|--|--------|
| Ácido fólico apresentação: solução oral 0,2mg/mL, frasco de aproximadamente 30ml . A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Ácido Fólico, apresentação: 5mg em comprimidos acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Sulfato Ferroso, apresentação: 40mg Fe++ comprimidos apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| | |
|---|--------|
| Sulfato Ferroso, apresentação: 25mg Fé++/mLsol oral Gotas frascos de aproximadamente 30 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
|---|--------|

| POMADAS E COBERTURAS | |
|---|---------|
| Aroeira (schinus terebinthifolius) 7%, apresentação: creme vaginal . A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Babosa (Aloe vera) apresentação: 5% , bisnaga de aproximadamente 30g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Estriol, apresentação: creme vaginal 1mg/g, bisnaga de aproximadamente 50g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Hidrocortizona 1%, apresentação: creme , bisnaga . A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Lidocaína em gel, apresentação: a 2%, bisnaga de aproximadamente 30mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Metronidazol, apresentação:10% (100mg/g) gel vaginal , bisnagas de aproximadamente 50 g c/ aplicador. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Nistatina: apresentação: suspensão oral 100.000UI/mL A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Nistatina+óxido de zinco pomada_ bisnagas de aproximadamente 60 g,A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| ÓLEO GIRRASOL- apresentação: frasco contendo aproximadamente 100mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Óleo mineral, apresentação: frasco de 100ml A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Pasta da água, apresentação: frasco de 100ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |

REPOSITORES DE CÁLCIO

| | |
|---|------|
| Alendronato de sódio, apresentação: comprimidos 70mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Carbonato de cálcio + colecalciferol 500mg+ 200 IU, apresentação: comprimido acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

XAROPES

| | |
|---|--------|
| AMBROXOL: apresentação- solução oral 15mg/mL, frasco de aproximadamente 100 mL, Apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e N° registro MS | FRASCO |
| AMBROXOL: apresentação- solução oral 30mg/mL, frasco de aproximadamente 100 mL, Apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e N° registro MS | FRASCO |
| Dexclorferamina (maleato), apresentação:comprimidos2mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Loratadina, apresentação: 1mg/mL – solução oral, frasco de aproximadamente 100ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Dexclorferamina maleato de, frasco 0,4mg/mL xarope, frasco de aproximadamente de 120ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Guaco (Mikania glomerata aprena xarope, A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | Frasco |
| Loratadina, apresentação:.comprimidos10mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Sulfato de salbutamol, apresentação: kit aplicador aerosol 100mcg com 200 doses. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | KIT |
| Sulfato de salbutamol, apresentação: frasco de suspensão oral 2mg/5mL. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |

PORTARIA 344/1998

| | |
|---|--------|
| ACIDO VALPRÓICO 500 mg apresentação: comprimido de 500mg acondicionador em Blister, contendo na embalagem dados de procedência, lote, validade e registro MS | COMP |
| ACIDO VALPRÓICO 250 mg apresentação: comprimido de 250mg acondicionador em Blister, contendo na embalagem dados de procedência, lote, validade e registro MS | COMP |
| AMITRIPTILINA, apresentação: comprimidos 25mg revestidos, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| BIPERIDENO, APRESENTAÇÃO: cloridrato, comprimidos 2 mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| BIPERIDENO, APRESENTAÇÃO: cloridrato, comprimidos 4 mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| CARBAMAZEPINA, apresentação: 200mg/mL xarope, frasco de aproximadamente 100 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| CARBAMAZEPINA, apresentação: comprimidos 200mg, revestidos acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| CARBAMAZEPINA, apresentação: comprimidos 400mg, revestidos acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| CARBONATO DE LÍTIO, apresentação: comprimidos 300mg, revestidos, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| CLONAZEPAM, apresentação: comprimido de 0,5 mg acondicionador em Blister, contendo na embalagem dados de procedência, lote, validade e registro MS | COMP |
| CLONAZEPAM, apresentação: comprimido de 2 mg acondicionador em Blister, contendo na embalagem dados de procedência, lote, validade e registro MS | COMP |
| CLONAZEPAM, apresentação: solução Oral 2,5mg/mL, frasco de aproximadamente 20ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| CLORPROMAZINA, apresentação: comprimidos revestidos 100mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| CLORPROMAZINA, apresentação: comprimidos revestidos 25mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| | |
|--|--------|
| CLOPROMAZINA 4%, apresentação: , frasco de aproximadamente 20ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | VIDRO |
| HALOPERIDOL_ Solução injetável de decanoato de haloperidol (5 mg/mL) ampola 1mL, contendo na embalagem dados de procedência, lote, validade e registro MS | AMPOLA |
| DIAZEPAM, apresentação: comprimidos 10mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| DIAZEPAM, apresentação: comprimidos 5mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| FENOBARBITAL, apresentação: 40mg/mL solução Oral, frasco de aproximadamente 20ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| FENOBARBITAL, apresentação: comprimidos 100mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| FLUOXETINA cloridrato de, apresentação: cápsulas ou comprimidos revestidos 20mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| HALOPERIDOL, apresentação: comprimidos revestidos 1mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| HALOPERIDOL, apresentação: comprimidos revestidos 5mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| LEVOMEPRIMAZINA 4% apresentação: solução oral gotas 40mg/mL, frasco gotejador 20mL – as embalagens devem conter dados de procedência, lote, validade e N° registro MS | FRASCO |
| LEVOMEPRIMAZINA apresentação: comprimidos revestido de 100mg – acondicionados em blister apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e N° registro MS | COMP |
| NORTRIPTILINA CLORIDRATO, apresentação: comprimidos 10mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| RISPERIDONA - apresentação: comprimidos 1mg – apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e N° registro MS | COMP |
| RISPERIDONA - apresentação: comprimidos 2mg – apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e N° registro MS | COMP |
| RISPERIDONA - apresentação: comprimidos 3mg – apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e N° registro MS | COMP |

CENTRAL DE ABASTECIMENTO FARMACÊUTICO