



Prefeitura Municipal de
Belém de Maria
SERIEDADE E TRABALHO
SECRETARIA DE SAÚDE

BELÉM DE MARIA 05 JULHO 2024

SECRETARIA DE SAÚDE DE BELÉM DE MARIA
CENTRAL DE ABASTECIMENTO FARMACÊUTICO



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	
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 50mg/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 50mg/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: 50mg/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

COLAGENASE + CLORANFENICOL: Concentração 30mg, Apresentação: bisnaga contendo aproximadamente 30g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	BISNAG A
Sulfadiazina de prata, apresentação: 1% pasta, bisnaga de aproximadamente 30g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	BISNAG A
Metronidazol 250mg comprimidos 250mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	COMP
Eritromicina (estearato de), apresentação: 50mg/mL suspensão Oral frasco de aproximadamente 60 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	FRASCO
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
Metronidazol 400mg Comprimidos 400mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	COMP
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	BISNAG A
Aciclovir sódico, apresentação: Bisnaga de 50mg/g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	BISNAG A

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	BISNAG A
Fluconazol, apresentação: comprimidos revestidos 150mg acondicionados em blister. 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

ANTI-HIPERTENSIVOS, MEDICAMENTOS PARA SISTEMA CARDIOVASCULAR GERAL	
Ácido acetilsalicílico apresentação: comprimidos 100 mg- 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	
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 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: 50mgcomprimidos 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 dadosde procedência, lote, validade e número de registro MS	COMP
Metildopa, comprimidos 500mg. A embalagem deve conter os dadosde 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 apresentação: comprimidos de 6mg. A embalagem deve conter os dados de 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	
Bromoprida 4mg/ml gotas apresentação: frasco dosador, uso oral. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	FRASCO
Butilbrometo de escopolamina/dipirona sódica 10mg+250mg: comprimidos 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	FRASCO
Escopolamina + dipirona gotas 20ml: frasco dosador, uso oral. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	COMP.
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	FRACO

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
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
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	ENV
COMPLEXO B – apresentação: drágeas acondicionadas em blister, apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS	COMP
Sais para Reidratação oral pó).27,9g A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registroMS	FRASCO
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

INSULINAS E ANTIDIABÉTICOS	
DULAGLUTIDA 1,5mg_ solução injetável em seringa preenchida, c/ sistema de aplicação. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	EMBALAGEM APLICADORA
insulina glargina + lixisenatida 100ui/mL_ embalagem contendo 1 caneta descartável preenchida (SOLOSTAR) 30- 60 unidades contendo 3 MI. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	FRASCO
INSULINA GLARGINA 100UI/ML SOLUÇÃO INJETAVEL FRASCO COM 10ML _embalagem com 1 frasco-ampola com 10 mL. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	FRASCO
INSULINA LISPRO 100UI/ML SOLUÇÃO INJETAVEL FRASCO COM 10ML. A embalagem deve conter os dados de procedência,lote, validade e número de registro MS	FRASCO

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	
CURATIVO ESTÉRIL, absorvente, derivado de algas marinhas marrons, composto por ácidos manurônico e gulurônico na forma de sais de sódio e cálcio. Absorve grande quantidade de exudato, transformando-se em gel suave não aderente. 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

GEL HIDRATANTE E ABSORVENTE PARA FERIDAS, não-estéril, composto de alginato de cálcio e sódio e carboximetil celulose sódica num excipiente aquoso, transparente e viscoso. Apresentação: bisnaga contendo aproximadamente 85g. Allygel. 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
Miconazol nitrato, apresentação: 2% creme vaginal, bisnaga50g + aplicador. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	BISNAGA
Miconazol, apresentação: creme a 2%, bisnagas de aproximadamente 80g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	BISNAGA
Nistatina vaginal creme apresentação: 25.000 UI gel vaginal , bisnagas de aproximadamente 60 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

XAROPES	
AMBROXOL: apresentação- solução oral 15mg/mL, frasco de aproximadamente 100 mL, Apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS	FRASCO
AMBROXOL: apresentação- solução oral 30mg/mL, frasco de aproximadamente 100 mL, Apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº 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
Loratadina, apresentação:.comprimidos10mg. A embalagem deveconter 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
ALPRAZOLAM apresentação: comprimido de 0,5 mg acondicionador em Blister, contendo na embalagem dados de procedência, lote, validade e registro MS	COMP
ALPRAZOLAM apresentação: comprimido de 1 mg acondicionador em Blister, contendo na embalagem dados de procedência, lote, validade e registro MS	COMP
ALPRAZOLAM apresentação: comprimido de 2 mg 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
BROMAZEPAM, apresentação: comprimido de 3mg acondicionador em Blister, contendo na embalagem dados de procedência, lote, validade e registro MS	COMP
BROMIDRATO DE CITALOPRAM apresentação: comprimidos de 20 mg – acondicionados em blister apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº 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	COMP
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
DECANOATO DE HALOPERIDOL_ Solução injetável de decanoato de haloperidol (50 mg/mL) ampola 1mL, contendo na embalagem dados de procedência, lote, validade e registro MS	AMPO LA
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	COM P
ESCITALOPRAM apresentação: comprimidos de 10 mg – acondicionados em blister apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS	COM P
FENITOÍNA SÓDICA, apresentação: comprimidos revestidos 100mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	COM P
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	FRAS CO
FENOBARBITAL, apresentação: comprimidos 100mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	COM P
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	COM P
HALOPERIDOL, apresentação: comprimidos revestidos 1mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	COM P
HALOPERIDOL, apresentação: comprimidos revestidos 5mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	COM P
LEVOMEPRMAZINA 4% apresentação: solução oral gotas 40mg/mL, frasco gotejador 20mL – as embalagens devem conter dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS	FRAS CO
LEVOMEPRMAZINA apresentação: comprimidos revestido de 100mg – acondicionados em blister apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS	COM P
LEVOMEPRMAZINA apresentação: comprimidos revestido de 25 mg – acondicionados em blister apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS	COM P
NORTRIPTILINA CLORIDRATO, apresentação: comprimidos 25mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	COM P
NORTRIPTILINA CLORIDRATO, apresentação: comprimidos 75mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS	COM P
PAROXETINA, apresentação: comprimidos 20mg – apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS	COM P
RISPERIDONA - apresentação: comprimidos 1mg – apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS	COM P

RISPERIDONA - apresentação: comprimidos 2mg – apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS	COMP
RISPERIDONA - apresentação: comprimidos 3mg – apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS	COMP
SERTRALINA cloridrato- apresentação: comprimidos de 50 mg – acondicionados em blister apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS	COMP
TOPIRAMATO - apresentação: comprimido 50mg - acondicionados em blister apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS	COMP

CENTRAL DE ABASTECIMENTO FARMACÊUTICO