



**Governo do Estado de São Paulo**  
Casa Civil  
Gabinete do Secretário da Casa Civil

**OFÍCIO**

**Número de Referência:** RI - 147/2022

**Interessado:** Assembleia Legislativa do Estado de São Paulo

**Assunto:** Requerimento de Informação 147/2022 - Deputado Marcio Nakashima

**Ofício nº 2349/2022/SGL/CC**

**Ao Exmo. Senhor Deputado LUIZ FERNANDO**  
**1º Secretário**  
**Mesa da Assembleia Legislativa do Estado de São Paulo**

Senhor Deputado,

Com fundamento no artigo 20, inciso XVI da Constituição do Estado de São Paulo, encaminho as informações prestadas pela Secretaria da Saúde em atendimento ao Requerimento acima citado, de autoria do Deputado Marcio Nakashima.

Atenciosamente,

São Paulo, 12 de abril de 2022.

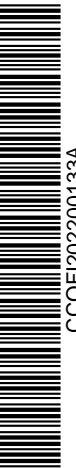
**Cauê Macris**  
**Secretário de Estado**  
**Gabinete do Secretário da Casa Civil**

*Classif. documental*

006.01.10.003



Assinado digitalmente por CAUÊ CASEIRO MACRIS - 12/04/2022 às 17:29:40.  
Documento Nº: 38844325-7115 - consulta à autenticidade em  
<https://www.documentos.spsempapel.sp.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=38844325-7115>



CCOFI202200133A

**SIGA**



**Governo do Estado de São Paulo**  
Secretaria da Saúde  
GABINETE DO SECRETÁRIO - Gabinete do Secretário Executivo

**OFÍCIO**

**Número de Referência:** RI 147\_2022

**Interessado:** SIALE - Casa Civil

**Assunto:** RI 147\_2022 - informações sobre o estorno do medicamento losartana da farmacêutica Sanofi Medley.

**Ofício G. S. 922/2022**

Excelentíssimo Senhor

**Dr. CAUÊ MACRIS**

DD. Secretário Chefe da Casa Civil

**Senhor Secretário,**

Confirmando o recebimento do Ofício nº 1731/2022-SGL, que encaminhou, para manifestação desta Secretaria de Estado da Saúde, o Requerimento de Informação 147 de 2022 de autoria do Deputado Márcio Nakashima, que requer informações sobre as medidas tomadas no sentido de sustar e/ou promover o estorno caso já tenham sido entregues aos pacientes o medicamento Losartana da Farmacêutica Sanofi Medley.

Sobre o assunto após consultar a Coordenadoria de Assistência Farmacêutica - CAF, órgão técnico desta Pasta, informo o que segue:

O medicamento losartana e suas composições, tais como losartana potássica + hidroclorotiazida 50mg + 12,5mg, losartana potássica + hidroclorotiazida 100mg + 25mg e losartana potássica 50mg e 100mg, não fazem parte da relação de medicamentos fornecidos pelo Estado, ou seja, não constam nos Protocolos e Diretrizes da Coordenadoria da Assistência Farmacêutica.

Dos itens mencionados, apenas losartana potássica 50mg, está na Relação Nacional de Medicamentos Essenciais 2022 (RENAME), anexa, alocado no Componente Básico da Assistência Farmacêutica.

*Classif. documental*

006.01.10.003



SESOF202211273A

**Governo do Estado de São Paulo**  
Secretaria da Saúde  
GABINETE DO SECRETÁRIO - Gabinete do Secretário Executivo

Nos termos da Portaria de Consolidação nº 6/2017 (Art. 537), “o financiamento do Componente Básico da Assistência Farmacêutica (CBAF) é de responsabilidade da União, dos estados, do Distrito Federal e dos municípios”. No âmbito do Estado de São Paulo, a execução do Componente Básico da Assistência Farmacêutica está pactuada por meio da Deliberação CIB nº 121, 27-09-2021 (Anexa).

O Programa Dose Certa, que apoia a execução do CBAF aos municípios com menos de 270 mil habitantes distribuiu 70 medicamentos. No entanto, não consta da lista pactuada nenhum medicamento contendo o princípio ativo *losartana*. Desta forma, não há registro de distribuição por meio desta Coordenadoria de Assistência Farmacêutica do medicamento passível de recolhimento.

Para os itens do CBAF, não pertencentes ao Programa Dose Certa, o município poderá incluir na sua Relação Municipal de Medicamentos (REMUME) os itens, e comprá-los com recurso destinado à atenção básica, tendo em vista que os mesmos constam na RENAME como itens possíveis para inclusão no elenco para disponibilização no âmbito da Atenção Básica.

Desta forma, não identificamos oportunidade de recolhimento e logística reversa dos medicamentos, bem como cabível a intervenção em farmacovigilância para o caso.

Na oportunidade, renovo protestos de estima e consideração.

São Paulo, 29 de março de 2022.

Eduardo Ribeiro Adriano  
Secretário Executivo  
GABINETE DO SECRETÁRIO - Gabinete do Secretário Executivo



MINISTÉRIO DA SAÚDE

# RELAÇÃO NACIONAL DE MEDICAMENTOS ESSENCIAIS 2022

Brasília – DF  
2022



MINISTÉRIO DA SAÚDE  
Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde  
Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos

# RELAÇÃO NACIONAL DE MEDICAMENTOS ESSENCIAIS 2022

Brasília – DF  
2022



2022 Ministério da Saúde.



Esta obra é disponibilizada nos termos da Licença Creative Commons – Atribuição – Não Comercial – Compartilhamento pela mesma licença 4.0 Internacional. É permitida a reprodução parcial ou total desta obra, desde que citada a fonte.

A coleção institucional do Ministério da Saúde pode ser acessada, na íntegra, na Biblioteca Virtual em Saúde do Ministério da Saúde: [bvsms.saude.gov.br](http://bvsms.saude.gov.br).

Tiragem: 1ª edição – 2022 – versão eletrônica

*Elaboração, distribuição e informações:*

MINISTÉRIO DA SAÚDE  
Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos  
Estratégicos em Saúde  
Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos  
Estratégicos  
Coordenação-Geral de Monitoramento das Políticas  
Nacionais de Assistência Farmacêutica e de Medicamentos  
Esplanada dos Ministérios, bloco G, Ed. sede, sobreloja  
CEP: 70058-900 – Brasília/DF  
Tel.: (61) 3315-3361  
Site: <https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/assistencia-farmacutica-no-sus/rename>  
E-mail: [atualizacao.rename@saude.gov.br](mailto:atualizacao.rename@saude.gov.br)

*Supervisão-geral:*

Hélio Angotti Neto  
Marcelo Antônio Cartaxo Queiroga Lopes

*Coordenação:*

Clariça Rodrigues Soares  
Ediane de Assis Bastos  
Sandra de Castro Barros  
Sidney Richardson de Araújo Costa Roriz  
Sônia Mara Linhares de Almeida  
Wenderson Walla Andrade

*Organização:*

Subcomissão Técnica de Atualização da RENAME e do  
Formulário Terapêutico Nacional (FTN)

*Equipe técnica:*

Alane Andreilino Ribeiro  
Antonio Angelo Menezes Barreto  
Antonio Joaquim Bonfim  
Antônio Marcos Santana Barreira  
Bárbara Manuella Cardoso Sodré Alves  
Benilson Beloti Barreto

Camila Francisca Tavares Chacarolli  
Cynthia Gabriel Meireles  
Daniela Fortunato Rêgo  
Emanuelle Corrêa Peres  
Flavia Caixeta Albuquerque  
Illian de Freitas e Felix de Sousa  
Isabela Diniz Gusmão de Oliveira  
João Paulo Campos Fernandes  
Leiciane Ribeiro Terra  
Letícia Farias Gerlack  
Leticia Mendes Ricardo  
Letisa Comparin Dalla Nora  
Luciana Costa Xavier  
Marina Melo Arruda Marinho  
Marta da Cunha Lobo Souto Maior  
Palloma Soares Santos  
Rafaela Tavares Peixoto  
Samara Freire Valente Magalhães

*Editora responsável:*

MINISTÉRIO DA SAÚDE  
Secretaria-Executiva  
Subsecretaria de Assuntos Administrativos  
Coordenação-Geral de Documentação e Informação  
Coordenação de Gestão Editorial  
SIA, Trecho 4, lotes 540/610  
CEP: 71200-040 – Brasília/DF  
Tels.: (61) 3315-7790 / 3315-7794  
E-mail: [editora.ms@saude.gov.br](mailto:editora.ms@saude.gov.br)

*Equipe editorial:*

Normalização: Luciana Cerqueira Brito  
Revisão: Khamila Silva e Tatiane Souza  
Capa, projeto gráfico e diagramação:  
Bruno Freitas de Paiva

Ficha Catalográfica

Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde. Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos.

Relação Nacional de Medicamentos Essenciais RENAME 2022 [recurso eletrônico] / Ministério da Saúde, Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde, Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos. – Brasília : Ministério da Saúde, 2022.

181 p. : il.

Modo de acesso: World Wide Web: [http://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/relacao\\_nacional\\_medicamentos\\_2022.pdf](http://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/relacao_nacional_medicamentos_2022.pdf)  
ISBN 978-65-5993-140-8

1. Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename). 2. Relação de medicamentos essenciais. 3. Política Nacional de Assistência Farmacêutica. 4. Uso Racional de Medicamentos. I. Título.

CDU 615.2

Catalogação na fonte – Coordenação-Geral de Documentação e Informação – Editora MS – OS 2021/0367

*Título para indexação:*

National Relation of Essential Medicines RENAME 2022

# SUMÁRIO

A RELAÇÃO NACIONAL DE MEDICAMENTOS ESSENCIAIS – RENAME E O DESAFIO CONTÍNUO DE AMPLIAR O ACESSO A MEDICAMENTOS.....	5
PORTARIA GM/MS N.º 3.435, DE 8 DE DEZEMBRO DE 2021 ...	8
O PROCESSO DE ATUALIZAÇÃO DA RENAME 2022 E DO FORMULÁRIO TERAPÊUTICO NACIONAL – FTN.....	10
ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA E O FINANCIAMENTO FEDERAL DE MEDICAMENTOS .....	13
FORMULÁRIO TERAPÊUTICO NACIONAL – FTN.....	18
ORIENTAÇÕES PARA LEITURA DA RENAME 2022 .....	20
NOTAS EXPLICATIVAS .....	22
APÊNDICE A – RENAME POR CLASSIFICAÇÃO ANATÔMICA TERAPÊUTICA QUÍMICA – ATC .....	26
A: Aparelho digestivo e metabolismo .....	27
B: Sangue e órgãos hematopoéticos.....	30
C: Aparelho cardiovascular.....	35
D: Medicamentos dermatológicos .....	38
G: Aparelho geniturinário e hormônios sexuais .....	39
H: Preparações hormonais sistêmicas, excluindo hormônios sexuais e insulinas .....	41
J: Anti-infecciosos para uso sistêmico .....	43
L: Agentes antineoplásicos e imunomoduladores .....	57
M: Sistema musculoesquelético .....	61
N: Sistema nervoso .....	62
P: Produtos antiparasitários, inseticidas e repelentes.....	67
R: Aparelho respiratório.....	69
S: Órgãos sensitivos .....	71
V: Vários.....	72
H: Fitoterápicos: .....	75

APÊNDICE B – RENAME POR ANEXOS.....	78
ANEXO I – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Básico da Assistência Farmacêutica .....	79
ANEXO II – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica .....	93
ANEXO III – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica .....	104
ANEXO IV – Relação Nacional de Insumos.....	142
ANEXO V – Relação Nacional de Medicamentos de Uso Hospitalar....	143
LISTA DE INCLUSÕES .....	145
LISTA DE EXCLUSÕES .....	156
LISTA DE ALTERAÇÕES .....	162
ÍNDICE REMISSIVO .....	166



# A RELAÇÃO NACIONAL DE MEDICAMENTOS ESSENCIAIS – RENAME E O DESAFIO CONTÍNUO DE AMPLIAR O ACESSO A MEDICAMENTOS

A Organização Mundial da Saúde (OMS), desde a década de 1970, estimula a promoção de políticas que promovam o acesso a medicamentos, recomendando a adoção de listas nacionais por seus países-membros e publicando periodicamente uma lista modelo. O Brasil deu início à elaboração de listas de medicamentos classificados como essenciais em 1964, por meio do Decreto n.º 53.612, de 26 de dezembro de 1964, que definiu a Relação Básica e Prioritária de Produtos Biológicos e Materiais para Uso Farmacêutico Humano e Veterinário. Em 1975, por meio da publicação da Portaria n.º 233 do Ministério da Previdência e Assistência Social, a lista foi oficializada como Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename).

Desde então, o Brasil vem investindo na publicação e no aperfeiçoamento de listas de medicamentos essenciais como instrumento para garantia do acesso à assistência farmacêutica e para promoção do uso racional de medicamentos. Diversos atos normativos reafirmam a importância dessa estratégia no Sistema Único de Saúde (SUS). A Política Nacional de Medicamentos (PNM), instituída pela Portaria GM/MS n.º 3.916, de 30 de outubro de 1998, afirma que:

O Ministério da Saúde estabelecerá mecanismos que permitam a contínua atualização da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename), imprescindível instrumento de ação do SUS, na medida em que contempla um elenco de produtos necessários ao tratamento e controle da maioria das patologias prevalentes no País.

Adicionalmente, a Política Nacional de Assistência Farmacêutica (Pnaf), resultado da 1ª Conferência Nacional de Medicamentos e Assistência Farmacêutica e estabelecida pela Resolução do Conselho Nacional de Saúde n.º 338, de 6 de maio de 2004, corrobora a “utilização da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename), atualizada periodicamente como instrumento racionalizador das ações no âmbito da Assistência Farmacêutica”.

A partir de 2011, novos atos normativos regulamentaram o princípio da integralidade, estabelecendo critérios para seleção de tecnologias em saúde no SUS. Nesse ano, a Lei n.º 12.401, de 28 de abril, estabeleceu que o acesso aos medicamentos se dá “com base nas relações de medicamentos instituídas pelo gestor federal do SUS, observadas as competências estabelecidas nesta lei”, sendo a responsabilidade pelo fornecimento pactuada na Comissão Intergestores Tripartite (CIT).

Dessa forma, a Rename cumpre papel estratégico nas políticas de saúde, ao relacionar os medicamentos utilizados no âmbito do SUS. O Decreto n.º 7.508, de 28 de junho de 2011, que regulamenta a Lei n.º 8.080, de 19 de setembro de 1990, dispõe que “a Rename compreende a seleção e a padronização de medicamentos indicados para atendimento de doenças ou de agravos no âmbito do SUS” e também que “a cada dois anos, o Ministério da Saúde consolidará e publicará as atualizações da Rename e do respectivo FTN”.

Ainda, a Rename cumpre a Resolução de Consolidação CIT n.º 1, de 30 de março de 2021, que apresenta a composição dessa Relação de acordo com as responsabilidades de financiamento da Assistência Farmacêutica entre os entes (União, estados e municípios), além de apresentar os medicamentos oferecidos em todos os níveis de aten-

ção e nas linhas de cuidado do SUS, proporcionando transparência nas informações sobre o acesso aos medicamentos do SUS.

A atualização permanente da RENAME, como instrumento promotor do uso racional e lista orientadora do financiamento e acesso a medicamentos no âmbito da Assistência Farmacêutica, torna-se um grande desafio para os gestores do SUS, diante da complexidade das necessidades de saúde da população, da velocidade da incorporação tecnológica e dos diferentes modelos de organização e financiamento do sistema de saúde.

Nesse sentido, essa publicação é o resultado do trabalho constante do Ministério da Saúde, por meio da Subcomissão Técnica de Atualização da RENAME e do Formulário Terapêutico Nacional e dos demais gestores do SUS, no intuito de promover a efetividade da RENAME, enquanto ferramenta da política pública capaz de garantir a padronização e oferta de medicamentos no SUS, bem como promover o uso racional de medicamentos.

Ministério da Saúde  
Conselho Nacional de Secretários de Saúde  
Conselho Nacional de Secretarias Municipais de Saúde

# Portaria GM/MS n.º 3.435, de 8 de dezembro de 2021

Estabelece a Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename 2022) no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS), por meio da atualização do elenco de medicamentos e insumos da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename 2022).

O MINISTRO DE ESTADO DA SAÚDE, no uso das atribuições que lhe confere o inciso II do parágrafo único do art. 87 da Constituição, e

Considerando que a execução de ações de assistência terapêutica integral, inclusive farmacêutica, insere-se no campo de atuação do Sistema Único de Saúde (SUS), nos termos da alínea “d” do inciso I do art. 6º da Lei n.º 8.080, de 19 de setembro de 1990;

Considerando a Lei n.º 12.401, de 28 de abril de 2011, que alterou a Lei n.º 8.080, de 1990, para dispor sobre a assistência terapêutica e a incorporação de tecnologia em saúde no âmbito do SUS;

Considerando a Portaria de Consolidação n.º 2/GM/MS, Anexo XXVII, de 3 de outubro de 2017, que institui a Política Nacional de Medicamentos, cuja íntegra consta do Anexo 1 do Anexo XXVII;

Considerando a Resolução n.º 338/CNS/MS, de 6 de maio de 2004, que aprova a Política Nacional de Assistência Farmacêutica;

Considerando a garantia do usuário de acesso universal e igualitário à assistência terapêutica integral, nos termos do art. 28 do Decreto n.º 7.508, de 28 de junho de 2011;

Considerando a competência do Ministério da Saúde para dispor sobre a Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename) nos termos do art. 26 do Decreto n.º 7.508, de 2011;

Considerando o capítulo VII da Resolução MS/CIT n.º 1, de 30 de março de 2021, que estabelece as diretrizes de atualização da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename) no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS); e

Considerando as deliberações da Comissão Intergestores Tripartite (CIT), em 12 de dezembro de 2019, 24 de setembro de 2020, 17 de dezembro de 2020, 25 de fevereiro de 2021, 30 de março de 2021, 29 de julho de 2021, 28 de outubro de 2021 e 25 de novembro de 2021, resolve:

Art. 1º Fica estabelecida a Relação Nacional de Medicamentos Essenciais – Rename 2022 no âmbito do SUS, por meio da atualização do elenco de medicamentos e insumos da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais – Rename 2020.

Art. 2º A Rename 2022 e suas atualizações encontram-se disponíveis no sítio eletrônico do Ministério da Saúde, no endereço <https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/assistencia-farmacologica-no-sus/renome>.

Art. 3º Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação.

Ministro de Estado da Saúde

# O PROCESSO DE ATUALIZAÇÃO DA RENAME 2022 E DO FORMULÁRIO TERAPÊUTICO NACIONAL – FTN

A RENAME é elaborada atendendo aos princípios doutrinários fundamentais do SUS da Universalidade, da Equidade e da Integralidade, e configura-se como a relação dos medicamentos disponibilizados por meio de políticas públicas e indicados para os tratamentos das doenças e agravos que acometem a população brasileira. Os fundamentos para a atualização da RENAME estão estabelecidos em legislação normativa pactuada entre as três esferas de gestão do SUS. Com isso, a concepção, a sistematização e a harmonização da RENAME devem sempre ser realizadas de forma democrática e articulada. A lista deve ser construída a partir de uma avaliação que considere as informações de eficácia, efetividade, segurança, custo, disponibilidade, entre outros critérios, obtidas a partir das melhores evidências científicas disponíveis.

A partir da criação da Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (Conitec), esta passou a ser responsável por propor a atualização da RENAME, conforme estabelecido no Decreto n.º 7.646, de 21 de dezembro de 2011. A Conitec é um órgão colegiado de caráter permanente que tem como objetivo assessorar o Ministério da Saúde nas atribuições relativas à análise e à elaboração de estudos de avaliação dos pedidos de incorporação, ampliação de uso, exclusão ou

alteração de tecnologias em saúde; e na constituição ou na alteração de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT).

A atualização do elenco da RENAME proposta pela Conitec compreende: i) um processo reativo em que os demandantes são órgãos e instituições, públicas ou privadas, ou pessoas físicas; e ii) um processo ativo conduzido por uma Subcomissão da Conitec – a Subcomissão Técnica de Atualização da RENAME e do Formulário Terapêutico Nacional. Em ambos os processos, os medicamentos e os insumos são incorporados, excluídos ou alterados no SUS após avaliação da Conitec e decisão do Secretário de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde do Ministério da Saúde (SCTIE/MS). Em seguida, deverá ser pactuado pela Comissão Intergestores Tripartite o ente responsável pelo financiamento, bem como alocação em um dos Componentes da Assistência Farmacêutica.

O trabalho ativo e permanente da referida Subcomissão é fundamental para que ocorra a revisão de medicamentos com baixo interesse de mercado ou com restrições de comercialização, considerando a carga de doenças no Brasil e as linhas de cuidado estabelecidas. Isso é importante para garantir a seleção de medicamentos efetivos e seguros, a partir das melhores evidências científicas disponíveis, e fortalecer a RENAME enquanto ferramenta para a promoção do uso racional de medicamentos. Nesse contexto, em 2019, foi instituído um Núcleo Científico para apoiar a Subcomissão no desenvolvimento do método ativo para revisão da RENAME, com foco em medicamentos utilizados na Atenção Primária à Saúde (APS). O processo de trabalho envolveu a realização de enquete pública sobre o [Guia para identificação das Necessidades de Análise \(NA\)](#) e sobre o [método para priorização dos medicamentos](#) a serem submetidos a estudos de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS). Ademais, cumpre informar que o Núcleo Científico também subsidiou a Subcomissão Técnica de Atualização da RENAME e do FTN com informações para que a RENAME contemple aspectos da gestão e da prática clínica. Para a presente edição, realizou-se o levantamento de todos os medicamentos incluídos, excluídos e alterados no âmbito do SUS entre novembro/2019 e de-

zembro/2021, e cujo financiamento foi pactuado no âmbito da CIT até novembro/2021.

As tecnologias avaliadas pela Conitec e cuja decisão foi pela sua não incorporação ao SUS podem ser consultadas em: <http://conitec.gov.br/decisoes-sobre-incorporacoes>.

Em que pese a Rename ser publicada bianualmente, a partir de 2022 o Ministério da Saúde passará a disponibilizar, em seu portal, tabela complementar à Rename vigente, para apresentar à sociedade, de forma dinâmica e tempestiva, as informações sobre as tecnologias recentemente excluídas, alteradas ou incorporadas que passaram por pactuação de financiamento na CIT.

Outro aspecto da Rename 2022 a ser destacado refere-se à adoção da classificação “AWaRe” em relação aos medicamentos antimicrobianos. Tal classificação, presente na lista de medicamentos essenciais da OMS, define os agentes antimicrobianos em três categorias – Access, Watch, Reserve (“AWaRe”), traduzidos na Rename 2022 como Acesso, Alerta e Reservado – e apresenta recomendações sobre o uso de cada categoria. Tal inovação visa contribuir para a redução do desenvolvimento de bactérias resistentes a estes medicamentos e está alinhada ao Plano de Ação Global da OMS sobre a resistência antimicrobiana, que visa combater o desenvolvimento da resistência a medicamentos, garantindo o melhor uso de patógenos resistentes a medicamentos antimicrobianos.



# ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA E O FINANCIAMENTO FEDERAL DE MEDICAMENTOS

A disponibilidade ambulatorial de medicamentos no Sistema Único de Saúde (SUS) ocorre por meio dos Componentes da Assistência Farmacêutica, sendo: Componente Básico, Componente Estratégico e Componente Especializado, que possuem características, forma de organização, financiamento e elenco de medicamentos diferenciados entre si, bem como critérios distintos para o acesso e a disponibilização dos fármacos.

O Componente Básico da Assistência Farmacêutica (Cbaf) inclui os medicamentos que tratam os principais problemas e condições de saúde da população brasileira na Atenção Primária à Saúde. O financiamento desse Componente é responsabilidade dos três entes federados, sendo o repasse financeiro regulamentado pelo artigo n.º 537 da Portaria de Consolidação GM/MS n.º 6, de 28 de setembro de 2017. De acordo com tal normativa, o governo federal deve realizar o repasse de recursos financeiros com base no Índice de Desenvolvimento Humano Municipal (IDHM), conforme classificação dos municípios nos seguintes grupos: IDHM muito baixo: R\$ 6,05 por habitante/ano; IDHM baixo: R\$ 6,00 por habitante/ano; IDHM médio: R\$ 5,95 por habitante/ano; IDHM alto: R\$ 5,90 por habitante/ano; e IDHM muito alto: R\$ 5,85 por habitante/ano. As contrapartidas estadual e municipal devem ser de, no mínimo, R\$ 2,36 por habitante/ano, cada. Esse recurso pode ser utilizado somente para aquisição de itens desse Componente (Anexos I e IV da Rename). A responsabilidade pela aquisição e pelo fornecimento dos itens à população fica a cargo do

ente municipal, ressalvadas as variações de organização pactuadas por estados e regiões de saúde.

Além do repasse de recursos para aquisição dos medicamentos, o Ministério da Saúde, por meio do Cbaf, é responsável pela aquisição e distribuição dos medicamentos clindamicina 300 mg exclusivamente para tratamento de hidradenite supurativa moderada, insulina humana NPH, insulina humana regular e dos itens que compõem o Programa Saúde da Mulher: contraceptivos orais e injetáveis, misoprostol, dispositivo intrauterino (DIU) e diafragma.

Além disso, a Coordenação-Geral de Assistência Farmacêutica Básica do Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos do Ministério da Saúde (CGAFB/DAF/SCTIE/MS) é responsável pelo repasse financeiro anual referente ao Cbaf no âmbito da Política Nacional de Atenção Integral à Saúde das Pessoas Privadas de Liberdade no Sistema Prisional (Pnaisp). A transferência desse recurso está regulamentada pela Portaria de Consolidação GM/MS n.º 6, de 28 de setembro de 2017, Título V, Capítulo VI. O recurso do Cbaf/Pnaisp deve ser executado pela Secretaria de Saúde e utilizado para aquisição dos medicamentos e insumos constantes nos Anexos I e IV da Rename vigente.

O Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica (Cesaf) destina-se ao acesso dos medicamentos e insumos destinados aos agravos com potencial de impacto endêmico e às condições de saúde caracterizadas como doenças negligenciadas, que estão correlacionadas com a precariedade das condições socioeconômicas de um nicho específico da sociedade. Os medicamentos do elenco do Cesaf são financiados, adquiridos e distribuídos de forma centralizada, pelo Ministério da Saúde, cabendo aos demais entes da federação o recebimento, o armazenamento e a distribuição dos medicamentos e insumos dos programas considerados estratégicos para atendimento do SUS.

O Cesaf garante o acesso aos medicamentos e insumos para as seguintes doenças: tuberculose, hanseníase, toxoplasmose, filariose,

tracoma, meningite, leishmaniose, doença de Chagas, cólera, esquistossomose, hepatite, dengue, micoses sistêmicas, lúpus, febre maculosa, brucelose, bem como outras doenças que atendam aos critérios do Componente. O Cesaf também garante o fornecimento dos insumos e medicamentos destinados ao controle do tabagismo, à influenza, à prevenção ao vírus sincicial respiratório, à intoxicação por cianeto, à alimentação e nutrição, à hepatite, aos hemocomponentes, a coagulopatias e hemoglobinopatias, às imunoglobulinas, à IST/aids, às vacinas e aos soros.

Destaca-se que o Ministério da Saúde adquire os medicamentos e insumos deste Componente por intermédio de diferentes áreas: o tratamento de hepatites virais e HIV, pela Secretaria de Vigilância em Saúde (SVS/MS); vacinas e soros, pelo Programa Nacional de Imunizações (PNI); medicamentos para o Programa Nacional de Sangue e Hemoderivados, pela Secretaria de Atenção Especializada à Saúde (Saes/MS); e os demais medicamentos, pelo Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos.

O Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (Ceaf) é uma estratégia de acesso a medicamentos, no âmbito do SUS, para doenças crônico-degenerativas, inclusive doenças raras, e é caracterizado pela busca da garantia da integralidade do tratamento medicamentoso, em nível ambulatorial, cujas linhas de cuidado estão definidas em Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) publicados pelo Ministério da Saúde.

Os medicamentos que constituem as linhas de cuidado para as doenças contempladas neste Componente estão divididos em três grupos de financiamento, com características, responsabilidades e formas de organização distintas (Portaria de Consolidação GM/MS n.º 02/2017, Título IV, Capítulo I, art. 49):

I - Grupo 1: medicamentos sob responsabilidade de financiamento pelo Ministério da Saúde, sendo dividido em:

a) Grupo 1A: medicamentos com aquisição centralizada pelo Ministério da Saúde, os quais são fornecidos às Secretarias de Saúde dos Estados e Distrito Federal, sendo delas a responsabilidade pela programação, armazenamento, distribuição e dispensação para tratamento das doenças contempladas no âmbito do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica; e

b) Grupo 1B: medicamentos financiados pelo Ministério da Saúde mediante transferência de recursos financeiros para aquisição pelas Secretarias de Saúde dos Estados e Distrito Federal, sendo delas a responsabilidade pela programação, armazenamento, distribuição e dispensação para tratamento das doenças contempladas no âmbito do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica;

II - Grupo 2: medicamentos sob responsabilidade das Secretarias de Saúde dos Estados e do Distrito Federal pelo financiamento, aquisição, programação, armazenamento, distribuição e dispensação para tratamento das doenças contempladas no âmbito do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica; e

III - Grupo 3: medicamentos sob responsabilidade das Secretarias de Saúde do Distrito Federal e dos Municípios para aquisição, programação, armazenamento, distribuição e dispensação e que está estabelecida em ato normativo específico que regulamenta o Componente Básico da Assistência Farmacêutica.

Para os medicamentos utilizados no âmbito hospitalar, devido às suas características próprias, alguns possuem procedimentos hospitalares específicos na Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS (Sigtap) e são financiados pelo bloco da Atenção de Média e Alta Complexidade Ambulatorial e Hospitalar. Por isso, o elenco de medicamentos de uso hospitalar não

está relacionado na RENAME. No entanto, algumas exceções são os medicamentos que, embora financiados pela Atenção de Média e Alta Complexidade e registrados por meio de Autorização de Internação Hospitalar (AIH), possuem a descrição nominal própria na Sigtap e são elencados na RENAME.

# FORMULÁRIO TERAPÊUTICO NACIONAL – FTN

O Formulário Terapêutico Nacional (FTN), cuja primeira versão foi publicada em 2008, é um dos documentos orientadores para o uso dos medicamentos, juntamente aos PCDT publicados pelo Ministério da Saúde. O documento contém informações científicas, isentas de conflitos de interesse e com base em evidências sobre os fármacos constantes na Rename. São apresentadas indicações terapêuticas, contraindicações, precauções, efeitos adversos, interações, esquemas de administração, orientação ao paciente, formas farmacêuticas e apresentações disponíveis, entre outras informações.

Seu objetivo é auxiliar profissionais de saúde e gestores para a seleção, a prescrição, a dispensação e o uso dos medicamentos e insumos indispensáveis e adequados às condições clínicas mais prevalentes. Por isso, o FTN é uma ferramenta rápida e objetiva para consulta de informações sobre medicamentos pelos profissionais de saúde, permitindo a melhoria do cuidado ao paciente e a promoção do uso racional de medicamentos.

Oportuno também destacar o posicionamento da OMS, com estímulo ao desenvolvimento e à ampla divulgação de formulários nacionais de medicamentos, os quais favorecem a promoção do uso racional de medicamentos. Nesse sentido, visando tornar o FTN um documento acessível também para os usuários do SUS, foi elaborada a versão cidadão de monografias do FTN.

O FTN articula-se e busca harmonizar-se às diretrizes clínicas já vigentes no SUS. Assim, seu desenvolvimento observou as orientações e condutas preconizadas no SUS, à luz dos atos normativos vigentes.

Como documento de consulta rápida e de fácil manejo por parte dos profissionais e para cidadãos, a obra dividida em dois volumes (versão profissional e versão cidadão), tem grande potencial para se tornar um documento acessível no cotidiano dos serviços de saúde, sendo ferramenta para os processos de educação em saúde e uso racional de medicamentos.

O conteúdo das monografias existentes na edição anterior do FTN foi objeto de revisão e atualização, mantendo-se o conteúdo das informações, desde que confirmadas nas fontes de informação mais recentes. Observando os critérios clínico-epidemiológicos do País, outras indicações justificáveis, relevantes e baseadas em evidências foram incluídas nas monografias, a fim de propiciar orientações para o uso racional de medicamentos em agravos e doenças não contempladas em diretrizes clínicas específicas do Ministério da Saúde. Para tanto, foram selecionadas indicações descritas nas bases de dados, com maior nível de evidência ou necessárias ao cuidado da doença ou agravo, com base nas indicações para as quais a Conitec recomendou a incorporação no SUS.

A versão atualizada do FTN está alinhada com a RENAME 2022, uma vez que buscou atualizar as monografias dos medicamentos e incluir informações sobre os medicamentos incorporados ao SUS desde a publicação da RENAME 2020.

Como uma ferramenta rápida de consulta, o FTN 2022 incorporou-se às tecnologias disponíveis. Além de ser possível consultar as informações por meio do aplicativo MedSUS, são disponibilizados vídeos orientativos sobre temas selecionados. O MedSUS tem objetivo de facilitar o acesso às informações sobre medicamentos pelos profissionais de saúde e cidadãos, visando à promoção do uso racional de medicamentos. Este aplicativo está disponível na versão Android e IOS por meio da página: <https://www.gov.br/pt-br/apps/medsus>.

# ORIENTAÇÕES PARA LEITURA DA RENAME 2022

A RENAME 2022 apresenta uma nova forma de organização e foi reformulada com o objetivo de facilitar o acesso à informação, promovendo a interface das informações com o FTN, os protocolos, as diretrizes e os manuais do Ministério da Saúde.

O elenco da RENAME 2022 está em consonância com os PCDT, as Diretrizes Nacionais/Brasileiras, além de manuais publicados pelo Ministério da Saúde, a fim de harmonizar a oferta de cuidado no SUS e evitar duplicidade e conflitos de conduta, promovendo o uso racional de medicamentos.

Nesta edição, a RENAME está dividida em dois Apêndices: A e B. Há também a lista de inclusões, exclusões e alterações de medicamentos, nas quais são apresentadas as modificações em relação à edição anterior. O índice remissivo possibilita a busca tanto pelo nome do fármaco em sua forma base quanto por sua denominação derivada (sais, ésteres e outros), quando for o caso.

De forma geral, ao longo do documento, os itens são apresentados com sua denominação genérica, concentração e/ou composição, forma farmacêutica e/ou descrição, além de particularidades contidas em cada Apêndice.

No **Apêndice A**, os itens são apresentados de acordo com o Sistema de Classificação Anatômica Terapêutica Química (do inglês – *Anatomical Therapeutic Chemical (ATC) Classification System*), recomendado pela OMS, organizados de acordo com o Grupo Principal Anatômico – 1º nível da classificação. Também constam informações sobre a



Classificação de antimicrobianos AWaRe (do inglês – *Access, Watch, Reserve*), quando for o caso.

**No Apêndice B**, a Rename é apresentada em cinco anexos, com descrição do grupo de financiamento da Assistência Farmacêutica ao qual pertencem, quando for o caso:

- I – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Básico da Assistência Farmacêutica.
- II – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica.
- III – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica.
- IV – Relação Nacional de Insumos.
- V – Relação Nacional de Medicamentos de Uso Hospitalar.

# NOTAS EXPLICATIVAS

## APÊNDICE A

### Classificação e código ATC:

O sistema de Classificação *Anatomical Therapeutic Chemical* (ATC) foi implementado como ferramenta para estudos de utilização de medicamentos na década de 1960. Com o objetivo de integrar os estudos internacionais de utilização de medicamentos e outras iniciativas para alcançar o acesso universal aos medicamentos necessários e o uso racional de medicamentos, especialmente nos países em desenvolvimento, em 1996, a OMS reconheceu a necessidade de promover o uso do sistema ATC como um padrão internacional.

No sistema de classificação ATC, os medicamentos são divididos em diferentes grupos de acordo com o órgão ou sistema sobre o qual atuam e suas propriedades terapêuticas, farmacológicas e químicas.

Os medicamentos são classificados em cinco níveis diferentes. O primeiro nível permite que as substâncias ativas sejam classificadas em 14 grupos anatômicos principais. Os demais níveis são ramificações interligadas à escolha do nível principal. O segundo nível consiste na divisão dos grupos primários em subgrupos terapêuticos ou farmacológicos. Os terceiro e quarto níveis podem representar os subgrupos farmacológicos, terapêutico ou químico. Por fim, o quinto nível descreve o subgrupo da substância química.

<b>1º nível</b>	
A	Trato alimentar e metabolismo
B	Sangue e órgãos formadores de sangue
C	Sistema cardiovascular
D	Dermatológicos
G	Sistema geniturinário e hormônios sexuais
H	Preparações hormonais sistêmicas, excluindo hormônios sexuais e insulinas
J	Anti-infecciosos para uso sistêmico
L	Agentes antineoplásicos e imunomoduladores
M	Sistema musculoesquelético
N	Sistema nervoso
P	Produtos antiparasitários, inseticidas e repelentes
R	Sistema respiratório
S	Órgãos sensoriais
V	Vários
<b>2º nível</b>	
Subgrupo terapêutico ou farmacológico	
<b>3º e 4º nível</b>	
Subgrupo químico, terapêutico ou farmacológico	
<b>5º nível</b>	
Subgrupo da substância química	

## Classificação AWaRe:

A resistência antimicrobiana pode ser observada como um potencial fator para o surgimento de uma crise de saúde pública em nível global. O problema da resistência antimicrobiana, que foi identificado pela primeira vez na década de 1950, levou a novas formas de desenvolver medicamentos para combater as cepas agora resistentes. Como a capacidade de adaptação aos tratamentos dos microrganismos é maior que a de desenvolver novos antimicrobianos, o interesse em combater a resistência aos antimicrobianos é uma prioridade do Ministério da Saúde.

Nesse sentido, ampliar o acesso ao conhecimento adequado sobre o uso consciente de antibióticos é um dos principais objetivos do plano de ação global da OMS e da Rename 2022 para combater a resistência e otimizar o uso dos antimicrobianos.

Como forma de amplificar os cuidados com a população, na Rename 2022 foi incluída a classificação AWaRe. A classificação descreve os antibióticos em três categorias principais com base em seu potencial de tratamento e possível impacto na terapia e resistência antimicrobiana. No grupo 1 (“acesso”), estão medicamentos descritos como de primeira ou segunda linha na escolha de tratamentos para infecções comuns, apresentando a característica de serem amplamente acessíveis. No grupo 2 (“alerta”), estão aqueles medicamentos destinados apenas a um grupo específico de pacientes com doenças e síndromes bem definidas, devendo sua utilização ser monitorada continuamente. Já no grupo 3 (“reservado”), estão aqueles antibióticos que devem ser utilizados como último recurso para tratar infecções bacterianas resistentes a múltiplos medicamentos.

## APÊNDICE B

### **Grupo de financiamento:**

O Apêndice B está dividido em cinco anexos, com descrição do grupo de financiamento da Assistência Farmacêutica ao qual pertencem, quando for o caso:

Anexo I – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Básico da Assistência Farmacêutica.

Anexo II – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica.

Anexo III – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica – indica, ainda, os grupos dos medicamentos constantes nas linhas de cuidado deste Componente, definidos pela Portaria de Consolidação GM/MS n.º 2, de 28 de setembro de 2017, conforme características, responsabilidades e formas de organização distintas e apresenta ainda os Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas e Diretrizes de Diagnóstico e Tratamento que norteiam o acesso aos medicamentos deste Componente.

Anexo IV – Relação Nacional de Insumos.

Anexo V – Relação Nacional de Medicamentos de Uso Hospitalar.

# APÊNDICE A

RENAME POR CLASSIFICAÇÃO  
ANATÔMICA TERAPÊUTICA  
QUÍMICA – ATC

**A: Aparelho digestivo e metabolismo**

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
ácido ursodesoxicólico	50 mg	comprimido	A05AA02	Especializado
	150 mg	comprimido	A05AA02	Especializado
	300 mg	comprimido	A05AA02	Especializado
alfa-alglicosidade	50 mg	pó para solução injetável	A16AB07	Especializado
alfacalcidol	0,25 micrograma	cápsula mole	A11CC03	Especializado
	1 micrograma	cápsula mole	A11CC03	Especializado
alfaelossulfase	5 mg	solução injetável	A16AB12	Especializado
alfataliglicerase	200 unidades	pó para solução injetável	A16AB11	Especializado
alfavelaglicerase	400 unidades	pó para solução injetável	A16AB10	Especializado
alfavestronidase	2 mg/mL	solução injetável	A16AB18	Especializado
biotina	2,5 mg	cápsula	A11HA05	Especializado
calcitriol	0,25 micrograma	cápsula mole	A11CC04	Especializado
carbonato de cálcio	1.250 mg (500 mg de cálcio)	comprimido	A12AA04	Básico
	1.250 mg (500 mg de cálcio) + 200 unidades internacionais	comprimido	A11CC05	Básico
	1.250 mg (500 mg de cálcio) + 400 unidades internacionais	comprimido	A11CC05	Básico
carbonato de cálcio + colecalciferol	1.500 mg (600 mg de cálcio) + 400 unidades internacionais	comprimido	A11CC05	Básico
carvão vegetal ativado		pó para suspensão oral	A07BA01	Básico
cloridrato de metformina	500 mg	comprimido	A10BA02	Básico
	850 mg	comprimido	A10BA02	Básico
cloridrato de metoclopramida	10 mg	comprimido	A03FA01	Básico
	5 mg/mL	solução injetável	A03FA01	Básico
	4 mg/mL	solução oral	A03FA01	Básico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
cloridrato de ondansetrona	4 mg	comprimido	A04AA01	Básico
	4 mg	comprimido orodispersível	A04AA01	Básico
	8 mg	comprimido	A04AA01	Básico
	8 mg	comprimido orodispersível	A04AA01	Básico
cloridrato de piridoxina	40 mg	comprimido	A11HA02	Básico
	100 mg	comprimido	A11HA02	Estratégico
cloridrato de tiamina	300 mg	comprimido	A11DA01	Básico
dapagliflozina	10 mg	comprimido	A10BK01	Especializado
dicloridrato de sopropterina	100 mg	comprimido	A16AX07	Estratégico e Especializado
digliconato de clorexidina	0,0012	solução bucal	A01AB03	Básico
fosfato de cálcio tribásico + colecalciferol	1661,616 mg (600 mg de cálcio) + 400 unidades internacionais	comprimido	A11CC05	Básico
galsulfase	5 mg	solução injetável	A16AB08	Especializado
glibenclamida	5 mg	comprimido	A10BB01	Básico
glicerol	120 mg/mL	solução retal	A06AG04	Básico
	72 mg	supositório retal	A06AG04	Básico
gliclazida	30 mg	comprimido de liberação prolongada	A10BB09	Básico
	60 mg	comprimido de liberação prolongada	A10BB09	Básico
	80 mg	comprimido	A10BB09	Básico
hidróxido de alumínio	61,5 mg/mL	suspensão oral	A02AB01	Básico
	230 mg	comprimido	A02AB01	Básico
	300 mg	comprimido	A02AB01	Básico
idursulfase	2 mg/mL	solução injetável	A16AB09	Especializado
imiglucerase	400 unidades	pó para solução injetável	A16AB02	Especializado



Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
insulina análoga de ação prolongada	100 unidades internacionais/mL	solução injetável com sistema de aplicação	A10AE	Especializado
	300 unidades internacionais/mL	solução injetável com sistema de aplicação	A10AE	Especializado
insulina análoga de ação rápida	100 unidades internacionais/mL	solução injetável com sistema de aplicação	A10AB	Especializado
insulina humana NPH	100 unidades internacionais/mL	suspensão injetável	A10AC01	Básico
insulina humana regular	100 unidades internacionais/mL	solução injetável	A10AB01	Básico
lactulose	667 mg/mL	xarope	A06AD11	Básico
laronidase	0,58 mg/mL	solução injetável	A16AB05	Especializado
mesalazina	400 mg	comprimido	A07EC02	Especializado
	500 mg	comprimido de liberação prolongada	A07EC02	Especializado
	800 mg	comprimido	A07EC02	Especializado
	250 mg	supositório retal	A07EC02	Especializado
	500 mg	supositório retal	A07EC02	Especializado
	1.000 mg	supositório retal	A07EC02	Especializado
	10 mg/mL	enema retal	A07EC02	Especializado
miglustate	100 mg	cápsula	A16AX06	Especializado
nistatina	100.000 unidades internacionais/mL	suspensão oral	A07AA02	Básico
nitrito de miconazol	2% (20 mg/g)	gel oral	A01AB09	Básico
omeprazol	10 mg	cápsula	A02BC01	Básico
	20 mg	cápsula	A02BC01	Básico
palmitato de retinol	150.000 unidades internacionais/mL	solução oral	A11CA01	Básico
	100.000 unidades internacionais	cápsula mole	A11CA01	Estratégico
	200.000 unidades internacionais	cápsula mole	A11CA01	Estratégico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
pancreatina	10.000 unidades internacionais	cápsula	A09AA	Especializado
	25.000 unidades internacionais	cápsula	A09AA	Especializado
sais para reidratação oral	cloreto de sódio, glicose anidra, cloreto de potássio, citrato de sódio diidratado	pó para solução oral	A07CA	Básico
sulfassalazina	500 mg	comprimido	A07EC01	Especializado
sulfato de atropina	0,25 mg/mL	solução injetável	A03BA01	Básico
		pó para solução oral	A06AD04	Básico
sulfato de magnésio	10% (0,81 mEq/mL Mg++)	solução injetável	A12CC02; B05XA05	Básico
	50% (4,05 mEq/mL Mg++)	solução injetável	A12CC02; B05XA05	Básico
sulfato de zinco	200 microgramas/mL	solução injetável	A12CB01	Básico
	10 mg	comprimido mastigável	A12CB01	Básico
	4 mg/mL	xarope	A12CB01	Básico
trientina	250 mg	cápsula	A16AX12	Especializado

## B: Sangue e órgãos hematopoéticos

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
abciximabe	2 mg/mL	solução injetável	B01AC13	Hospitalar
acetato de sódio	2 mEq/mL	solução injetável	B05XA08	Básico
ácido acetilsalicílico	100 mg	comprimido	B01AC06	Básico
ácido fólico	5 mg	comprimido	B03BB01	Básico
	0,2 mg/mL	solução oral	B03BB01	Básico
ácido tranexâmico	250 mg	comprimido	B02AA02	Estratégico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
albumina humana	0,2 g/mL (20%)	solução injetável	B05AA01	Hospitalar
alfaepoetina	1.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	B03XA	Especializado
	2.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	B03XA	Especializado
	3.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	B03XA	Especializado
	4.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	B03XA	Especializado
	10.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	B03XA	Especializado
	1.000 unidades internacionais	solução injetável	B03XA	Especializado
	2.000 unidades internacionais	solução injetável	B03XA	Especializado
	3.000 unidades internacionais	solução injetável	B03XA	Especializado
	4.000 unidades internacionais	solução injetável	B03XA	Especializado
	10.000 unidades internacionais	solução injetável	B03XA	Especializado
alteplase	10 mg	pó para solução injetável	B01AD02	Hospitalar
	20 mg	pó para solução injetável	B01AD02	Hospitalar
	50 mg	pó para solução injetável	B01AD02	Hospitalar
bicarbonato de sódio	1 mEq/mL (8,4%)	solução injetável	B05XA02	Básico
cianocobalamina	1.000 microgramas	solução injetável	B03BA01	Básico
clopidogrel	75 mg	comprimido	B01AC04	Especializado e Hospitalar
cloreto de potássio	2,56 mEq/mL (19,1%)	solução injetável	B05XA01	Básico
cloreto de sódio	3,4 mEq/mL (20%)	solução injetável	B05XA03	Básico
	0,9% (0,154 mEq/mL)	solução injetável	B05XA03	Básico
cloridrato de tirofibana	0,25 mg/mL	solução injetável	B01AC17	Hospitalar

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
complexo protrombínico humano	500 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD01	Estratégico
	600 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD01	Estratégico e Hospitalar
complexo protrombínico parcialmente ativado	500 unidades	pó para solução injetável	B02BD03	Estratégico
	1.000 unidades	pó para solução injetável	B02BD03	Estratégico
	2.500 unidades	pó para solução injetável	B02BD03	Estratégico
eltrombopague olamina	25 mg	comprimido	B02BX05	Especializado
	50 mg	comprimido	B02BX05	Especializado
emicizumabe	60 mg/0,4 mL	solução injetável	B02BX06	Estratégico
	30 mg/mL	solução injetável	B02BX06	Estratégico
	105 mg/ 0,7 mL	solução injetável	B02BX06	Estratégico
	150 mg/mL	solução injetável	B02BX06	Estratégico
enoxaparina sódica	40 mg/0,4 mL	solução injetável	B01AB05	Especializado
	60 mg/0,6 mL	solução injetável	B01AB05	Especializado
estreptoquinase	250.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	B01AD01	Hospitalar
fator IX de coagulação	200 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD04	Estratégico
	250 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD04	Estratégico
	500 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD04	Estratégico
	600 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD04	Estratégico
	1.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD04	Estratégico
	1.200 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD04	Estratégico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
fator VII de coagulação ativado recombinante	1 mg (50.000 unidades internacionais)	pó para solução injetável	B02BD05	Estratégico
	2 mg (100.000 unidades internacionais)	pó para solução injetável	B02BD05	Estratégico
	5 mg (250.000 unidades internacionais)	pó para solução injetável	B02BD05	Estratégico
fator VIII de coagulação fator VIII de	1.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD02	Estratégico
	500 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD02	Estratégico
	250 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD02	Estratégico
fator VIII de coagulação contendo fator de von Willebrand	250 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD06	Estratégico
	500 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD06	Estratégico
	1.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD06	Estratégico
fator VIII de coagulação recombinante	250 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD02	Estratégico
	500 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD02	Estratégico
	1.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD02	Estratégico
fator XIII de coagulação	250 unidades internacionais	pó para solução injetável	B02BD07	Estratégico
fibrinogênio	1 g	pó para solução injetável	B02BB01	Estratégico
fosfato de potássio monobásico + fosfato de potássio dibásico	0,03 g/mL + 0,1567 g/mL	solução injetável	B05XA06	Básico
heparina sódica	5.000 unidades internacionais/0,25 mL	solução injetável	B01AB01	Básico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
iloprostá	10 microgramas/mL	solução para nebulização	B01AC11	Especializado
sacarato de hidróxido férrico	20 mg/mL	solução injetável	B03AC	Especializado
selexipague	0,2 mg	comprimido	B01AC27	Especializado
	0,4 mg	comprimido	B01AC27	Especializado
	0,6 mg	comprimido	B01AC27	Especializado
	0,8 mg	comprimido	B01AC27	Especializado
	1 mg	comprimido	B01AC27	Especializado
	1,2 mg	comprimido	B01AC27	Especializado
	1,4 mg	comprimido	B01AC27	Especializado
	1,6 mg	comprimido	B01AC27	Especializado
solução ringer + lactato	lactato de sódio 3 mg/mL + cloreto de sódio 6 mg/mL + cloreto de potássio 0,3 mg/mL + cloreto de cálcio 0,2 mg/mL	solução injetável	B05BB01	Básico
sulfato ferroso	5 mg/mL (Ferro elementar)	xarope	B03AA07	Básico
	25 mg/mL (Ferro elementar)	solução oral	B03AA07	Básico
	40 mg (Ferro elementar)	comprimido	B03AA07	Básico
tenecteplase	30 mg	pó para solução injetável	B01AD11	Hospitalar
	40 mg	pó para solução injetável	B01AD11	Hospitalar
	50 mg	pó para solução injetável	B01AD11	Hospitalar
varfarina sódica	1 mg	comprimido	B01AA03	Básico
	5 mg	comprimido	B01AA03	Básico

**C: Aparelho cardiovascular**

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
ácido nicotínico	500 mg	comprimido de liberação prolongada	C10AD02	Especializado
ambrisentana	5 mg	comprimido	C02KX02	Especializado
	10 mg	comprimido	C02KX02	Especializado
anlodipino	5 mg	comprimido	C08CA01	Básico
	10 mg	comprimido	C08CA01	Básico
atenolol	50 mg	comprimido	C07AB03	Básico
	100 mg	comprimido	C07AB03	Básico
atorvastatina cálcica	10 mg	comprimido	C10AA05	Especializado
	20 mg	comprimido	C10AA05	Especializado
	40 mg	comprimido	C10AA05	Especializado
	80 mg	comprimido	C10AA05	Especializado
bezafibrato	200 mg	comprimido	C10AB02	Especializado
	400 mg	comprimido de liberação prolongada	C10AB02	Especializado
bosentana	62,5 mg	comprimido	C02KX01	Especializado
	125 mg	comprimido	C02KX01	Especializado
captopril	25 mg	comprimido	C09AA01	Básico
carvedilol	3,125 mg	comprimido	C07AG02	Básico
	6,25 mg	comprimido	C07AG02	Básico
	12,5 mg	comprimido	C07AG02	Básico
	25 mg	comprimido	C07AG02	Básico
ciprofibrato	100 mg	comprimido	C10AB08	Especializado
citrato de sildenafil	20 mg	comprimido	C01CE	Especializado
	25 mg	comprimido	C01CE	Especializado
	50 mg	comprimido	C01CE	Especializado
cloridrato de amiodarona	50 mg/mL	solução injetável	C01BD01	Básico
	200 mg	comprimido	C01BD01	Básico
cloridrato de dobutamina	12,5 mg/mL	solução injetável	C01CA07	Básico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
cloridrato de dopamina	5 mg/mL	solução injetável	C01CA04	Básico
cloridrato de hidralazina	25 mg	comprimido	C02DB02	Básico
	50 mg	comprimido	C02DB02	Básico
cloridrato de lidocaína	10 mg/mL (1%)	solução injetável	C01BB01; N01BB02	Básico
	20 mg/mL (2%)	solução injetável	C01BB01; N01BB02	Básico
cloridrato de propafenona	300 mg	comprimido	C01BC03	Básico
	150 mg	comprimido	C01BC03	Básico
cloridrato de propranolol	10 mg	comprimido	C07AA05	Básico
	40 mg	comprimido	C07AA05	Básico
cloridrato de verapamil	80 mg	comprimido	C08DA01	Básico
	2,5 mg/mL	solução injetável	C08DA01	Básico
	120 mg	comprimido	C08DA01	Básico
digoxina	0,25 mg	comprimido	C01AA05	Básico
	0,05 mg/mL	elixir	C01AA05	Básico
dinitrato de isossorbida	5 mg	comprimido sublingual	C01DA08	Básico
epinefrina	1 mg/mL	solução injetável	C01CA03	Básico
espironolactona	25 mg	comprimido	C03DA01	Básico
	100 mg	comprimido	C03DA01	Básico
etofibrato	500 mg	cápsula	C10AB09	Especializado
	200 mg	cápsula	C10AB05	Especializado
fenofibrato	250 mg	cápsula de liberação retardada	C10AB05	Especializado
furosemida	40 mg	comprimido	C03CA01	Básico
	10 mg/mL	solução injetável	C03CA01	Básico
genfibrozila	600 mg	comprimido	C10AB04	Especializado
	900 mg	comprimido	C10AB04	Especializado
hemitartarato de norepinefrina	2 mg/mL	solução injetável	C01CA24	Básico



Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
hidroclorotiazida	12,5 mg	comprimido	C03AA03	Básico
	25 mg	comprimido	C03AA03	Básico
losartana potássica	50 mg	comprimido	C09CA01	Básico
maleato de enalapril	5 mg	comprimido	C09AA02	Básico
	10 mg	comprimido	C09AA02	Básico
	20 mg	comprimido	C09AA02	Básico
mesilato de doxazosina	2 mg	comprimido	C02CA04	Básico
	4 mg	comprimido	C02CA04	Básico
metildopa	250 mg	comprimido	C02AB01	Básico
mononitrato de isossorbida	20 mg	comprimido	C01DA14	Básico
	40 mg	comprimido	C01DA14	Básico
pentoxifilina	400 mg	comprimido	C04AD03	Estratégico
pravastatina sódica	10 mg	comprimido	C10AA03	Especializado
	20 mg	comprimido	C10AA03	Especializado
	40 mg	comprimido	C10AA03	Especializado
sacubitril valsartana sódica hidratada	50 mg	comprimido	C09DX04	Especializado
	100 mg	comprimido	C09DX04	Especializado
	200 mg	comprimido	C09DX04	Especializado
sinvastatina	20 mg	comprimido	C10AA01	Básico
	40 mg	comprimido	C10AA01	Básico
	10 mg	comprimido	C10AA01	Básico
succinato de metoprolol	25 mg	comprimido de liberação prolongada	C07AB02	Básico
	50 mg	comprimido de liberação prolongada	C07AB02	Básico
	100 mg	comprimido de liberação prolongada	C07AB02	Básico
tartarato de metoprolol	100 mg	comprimido	C07AB02	Básico

**D: Medicamentos dermatológicos**

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
acetato de hidrocortisona	10 mg/g (1%)	creme	D07AA02	Básico
aciclovir	50 mg/g (5%)	creme	D06BB03	Básico
ácido salicílico	50 mg/g (5%) (FN)	pomada	D02AF	Básico
acitretina	10 mg	cápsula	D05BB02	Especializado
	25 mg	cápsula	D05BB02	Especializado
alcatrão mineral (FN)	10 mg/g (1%)	pomada	D05AA	Básico
álcool etílico	70% (FN)	gel	D08AX08	Insumos (Básico)
	70% (FN)	solução	D08AX08	Insumos (Básico)
calcipotriol	50 microgramas/g (0,005%)	pomada	D05AX02	Especializado
cetoconazol	20 mg/g (2%)	xampu	D01AC08	Básico
cloridrato de lidocaína	20 mg/g (2%)	gel	D04AB01	Básico
dexametasona	1 mg/g (0,1%)	creme	D07AB19	Básico
digliconato de clorexidina	2% a 4%	solução para uso tópico	D08AC02	Básico
fosfato de clindamicina	10 mg/g	solução tópica	D10AF01	Básico
	10 mg/g	gel	D10AF01	Básico
imiquimode	50 mg/g	creme	D06BB10	Básico
isotretinoína	10 mg	cápsula mole	D10BA01	Especializado
	20 mg	cápsula mole	D10BA01	Especializado
nitrato de miconazol	2% (20 mg/g)	loção	D01AC02	Básico
	2% (20 mg/g)	pó	D01AC02	Básico
	2% (20 mg/g)	creme	D01AC02	Básico
óleo mineral		óleo para uso oral	D02AC	Básico
pasta-d'água	FN	pasta	D02AB	Básico
permanganato de potássio	100 mg	comprimido para uso tópico	D08AX06	Básico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
permanganato de potássio	100 mg (FN)	pó	D08AX06	Básico
peróxido de benzoíla	25 mg/g (2,5%) (FN)	gel	D10AE01	Básico
	50 mg/g (5%) (FN)	gel	D10AE01	Básico
podofilina	100 mg/mL (10%) a 250 mg/mL (25%) (FN)	solução para uso tópico	D11AF	Básico
podofilotoxina	1,5 mg/g	creme	D06BB04	Básico
propionato de clobetasol	0,5 mg/g	creme	D07AD01	Especializado
	0,5 mg/g	solução capilar	D07AD01	Especializado
sulfadiazina de prata	10 mg/g (1%)	creme	D06BA01	Básico

FN: Formulário Nacional da Farmacopeia Brasileira.

## G: Aparelho geniturinário e hormônios sexuais

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
acetato de ciproterona	50 mg	comprimido	G03HA01	Especializado
	50 mg/mL	suspensão injetável	G03AC06	Básico
acetato de droxiprogesterona	150 mg/mL	suspensão injetável	G03AC06	Básico
	10 mg	comprimido	G03DA02	Básico
cabergolina	0,5 mg	comprimido	G02CB03; N04BC06	Básico, Especializado e Hospitalar
cloridrato de raloxifeno	60 mg	comprimido	G03XC01	Especializado
danazol	100 mg	cápsula	G03XA01	Especializado
	200 mg	cápsula	G03XA01	Especializado

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
dispositivo intrauterino plástico com cobre		modelo T 380 mm <sup>2</sup>	G02BA02	Insumos (Básico)
enantato de noretisterona + valerato de estradiol	50 mg/mL + 5 mg/mL	solução injetável	G03AA05	Básico
estriol	1 mg/g	creme vaginal	G03CA04	Básico
estrogênios conjugados	0,625 mg/g	creme vaginal	G03CA57	Básico
	0,3 mg	comprimido	G03CA57	Básico
etinilestradiol + levonorgestrel	0,03 mg + 0,15 mg	comprimido	G03AA07	Básico
finasterida	5 mg	comprimido	G04CB01	Básico
levonorgestrel	0,75 mg	comprimido	G03AC03	Básico
	1,5 mg	comprimido	G03AC03	Básico
metronidazol	100 mg/g (10%)	gel vaginal	G01AF01	Básico
misoprostol	25 microgramas	comprimido vaginal	G02AD06	Básico
	200 microgramas	comprimido vaginal	G02AD06	Básico
nifedipino	10 mg	cápsula	G02C	Básico
	10 mg	comprimido	G02C	Básico
nitrito de miconazol	2% (20 mg/g)	creme vaginal	G01AF04	Básico
noretisterona	0,35 mg	comprimido	G03AC01	Básico

**H: Preparações hormonais sistêmicas, excluindo hormônios sexuais e insulinas**

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
acetato de betametasona + fosfato dissódico de betametasona	3 mg/mL + 3 mg/mL	suspensão injetável	H02AB01	Básico
acetato de desmopressina	0,1 mg	comprimido	H01BA02	Especializado
	0,2 mg	comprimido	H01BA02	Especializado
	4 microgramas/mL	solução injetável	H01BA02	Estratégico
	15 microgramas/mL	solução injetável	H01BA02	Estratégico
	0,1 mg/mL	solução nasal	H01BA02	Especializado
acetato de fludrocortisona	0,1 mg	comprimido	H02AA02	Especializado
acetato de lanreotida	60 mg	solução injetável	H01CB03	Especializado
	90 mg	solução injetável	H01CB03	Especializado
	120 mg	solução injetável	H01CB03	Especializado
acetato de octreotida	10 mg	pó para suspensão injetável	H01CB02	Especializado
	20 mg	pó para suspensão injetável	H01CB02	Especializado
	30 mg	pó para suspensão injetável	H01CB02	Especializado
	0,1 mg/mL	solução injetável	H01CB02	Especializado
calcitonina	200 unidades internacionais/dose	solução spray nasal	H05BA	Especializado
cloridrato de cinacalcete	60 mg	comprimido	H05BX01	Especializado
	30 mg	comprimido	H05BX01	Especializado
dexametasona	4 mg	comprimido	H02AB02	Básico
	0,1 mg/mL	elixir	H02AB02	Básico
fosfato dissódico de dexametasona	4 mg/mL	solução injetável	H02AB02	Básico
fosfato sódico de prednisolona	1 mg/mL	solução oral	H02AB06	Básico
	3 mg/mL	solução oral	H02AB06	Básico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
iodo + iodeto de potássio	20 mg/mL + 40 mg/mL	solução para uso tópico	H03CA	Insumos (Básico)
levotiroxina sódica	12,5 microgramas	comprimido	H03AA01	Básico
	25 microgramas	comprimido	H03AA01	Básico
	37,5 microgramas	comprimido	H03AA01	Básico
	50 microgramas	comprimido	H03AA01	Básico
	100 microgramas	comprimido	H03AA01	Básico
metilprednisolona	500 mg	pó para solução injetável	H02AB04	Especializado e Hospitalar
paricalcitol	5 microgramas/mL	solução injetável	H05BX02	Especializado
prednisona	20 mg	comprimido	H02AB07	Básico e Estratégico
	5 mg	comprimido	H02AB07	Básico e Estratégico
propiltiouracila	100 mg	comprimido	H03BA02	Básico
somatropina	4 unidades internacionais	pó para solução injetável	H01AC01	Especializado
	12 unidades internacionais	pó para solução injetável	H01AC01	Especializado
	15 unidades internacionais	pó para solução injetável	H01AC01	Especializado
	16 unidades internacionais	pó para solução injetável	H01AC01	Especializado
	24 unidades internacionais	pó para solução injetável	H01AC01	Especializado
	30 unidades internacionais	pó para solução injetável	H01AC01	Especializado
	4 unidades internacionais	solução injetável	H01AC01	Especializado
	12 unidades internacionais	solução injetável	H01AC01	Especializado
	15 unidades internacionais	solução injetável	H01AC01	Especializado
	16 unidades internacionais	solução injetável	H01AC01	Especializado
	18 unidades internacionais	solução injetável	H01AC01	Especializado
	30 unidades internacionais	solução injetável	H01AC01	Especializado

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
succinato sódico de hidrocortisona	100 mg	pó para solução injetável	H02AB09	Básico
	500 mg	pó para solução injetável	H02AB09	Básico
tiamazol	5 mg	comprimido	H03BB02	Básico
	10 mg	comprimido	H03BB02	Básico

## J: Anti-infecciosos para uso sistêmico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWARe
aciclovir	200 mg	comprimido	J05AB01	Básico	
	250 mg	pó para solução injetável	J05AB01	Básico	
ácido araminossalicílico	4 g	granulado oral	J04AA01	Estratégico	
amoxicilina	50 mg/mL	suspensão oral	J01CA04	Básico	Acesso
	500 mg	cápsula	J01CA04	Básico	Acesso
	500 mg	comprimido	J01CA04	Básico	Acesso
amoxicilina + clavulanato de potássio	50 mg/mL + 12,5 mg/mL	suspensão oral	J01CR02	Básico	Acesso
	500 mg + 125 mg	comprimido	J01CR02	Básico	Acesso
anfotericina B (complexo lipídico)	5 mg/mL	suspensão injetável	J02AA01	Estratégico	
anfotericina B (desoxicolato)	50 mg	pó para solução injetável	J02AA01	Estratégico	
anfotericina B (lipossomal)	50 mg	pó para solução injetável	J02AA01	Estratégico	

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWaRe
azitromicina	500 mg	comprimido	J01FA10	Básico e Estratégico	Alerta
	40 mg/mL	pó para suspensão oral	J01FA10	Básico e Estratégico	Alerta
bedaquilina	250 mg	comprimido	J01FA10	Estratégico	Alerta
	100 mg	comprimido	J04AK05	Estratégico	
benzilpenicilina benzatina	600.000 unidades internacionais	pó para suspensão injetável	J01CR02	Básico	Acesso
	600.000 unidades internacionais	suspensão injetável	J01CR02	Básico	Acesso
	1.200.000 unidades internacionais	pó para suspensão injetável	J01CR02	Básico e Estratégico	Acesso
	1.200.000 unidades internacionais	suspensão injetável	J01CR02	Básico e Estratégico	Acesso
benzilpenicilina potássica	5.000.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	J01CE01	Básico e Estratégico	Acesso
benzilpenicilina procaína + benzilpenicilina potássica	300.000 unidades internacionais + 100.000 unidades internacionais	pó para suspensão injetável	J01CE30	Básico	Acesso
capreomicina	1 g	pó para solução injetável	J04AB30	Estratégico	
cefalexina	500 mg	cápsula	J01DB01	Básico	Acesso
	500 mg	comprimido	J01DB01	Básico	Acesso
	50 mg/mL	suspensão oral	J01DB01	Básico	Acesso
cefotaxima sódica	500 mg	pó para solução injetável	J01DD01	Básico	Alerta



Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWARe
ceftriaxona	250 mg	pó para solução injetável	J01DD04	Básico	Alerta
	1 g	pó para solução injetável	J01DD04	Básico	Alerta
	500 mg	pó para solução injetável	J01DD04	Básico	Alerta
ciprofloxacino	250 mg	comprimido	J01MA02	Básico	Alerta
	500 mg	comprimido	J01MA02	Básico	Alerta
claritromicina	250 mg	comprimido	J01FA09	Básico	Alerta
	50 mg/mL	suspensão oral	J01FA09	Básico	Alerta
	500 mg	comprimido	J01FA09	Básico e Estratégico	Alerta
	500 mg	cápsula	J01FA09	Básico e Estratégico	Alerta
	50 mg	cápsula	J04BA01	Estratégico	
clofazimina	100 mg	cápsula	J04BA01	Estratégico	
	250 mg	cápsula	J01BA01	Básico	Acesso
cloranfenicol	250 mg	comprimido	J01BA01	Básico	Acesso
	25 mg/mL	suspensão oral	J01BA01	Estratégico	Acesso
	300 mg	cápsula	J01FA01	Básico	Acesso
cloridrato de clindamicina	150 mg	cápsula	J01FF01	Básico	Acesso
	100 mg	comprimido	J01AA02	Estratégico	Acesso
cloridrato de etambutol	400 mg	comprimido	J04AK02	Estratégico	
cloridrato de minociclina	100 mg	comprimido	J01AA08	Estratégico	Alerta
cloridrato de moxifloxacino	400 mg	comprimido	J01MA14	Estratégico	Alerta
cloridrato de tetraciclina	500 mg	cápsula	J01AA07	Básico	Acesso

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWaRe
daclatasvir	30 mg	comprimido	J05AX14	Estratégico	
	60 mg	comprimido	J05AX14	Estratégico	
dapsona	50 mg*	comprimido	J04BA02	Estratégico	
	100 mg*	comprimido	J04BA02	Estratégico	
darunavir	75 mg	comprimido	J05AE10	Estratégico	
	150 mg	comprimido	J05AE10	Estratégico	
	600 mg	comprimido	J05AE10	Estratégico	
delamanida	50 mg	comprimido	J04AK06	Estratégico	
dolutegravir sódico	50 mg	comprimido	J05AX12	Estratégico	
doxiciclina	100 mg	pó para solução injetável	J01AA02	Estratégico	Acesso
	100 mg	comprimido solúvel	J01AA02	Estratégico	Acesso
efavirenz	600 mg	comprimido	J05AG03	Estratégico	
	200 mg	cápsula	J05AG03	Estratégico	
	30 mg/mL	solução oral	J05AG03	Estratégico	
elbasvir + grazoprevir monidratado	50 mg + 100 mg	comprimido	J05AP54	Estratégico	
enfuvirtida	90 mg/mL	pó para solução injetável	J05AX07	Estratégico	
entecavir	0,5 mg	comprimido	J05AF10	Estratégico	
	1 mg	comprimido	J05AF10	Estratégico	
espiramicina	1.500.000 unidades internacionais	comprimido	J01FA02	Estratégico	
estolato de eritromicina	25 mg/mL	suspensão oral	J01FA01	Básico	Alerta
	500 mg	comprimido	J01FA01	Básico e Estratégico	Alerta
	50 mg/mL	suspensão oral	J01FA01	Básico e Estratégico	Alerta
etionamida	250 mg	comprimido	J04AD03	Estratégico	

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWaRe
etravirina	100 mg	comprimido	J05AG04	Estratégico	
	200 mg	comprimido	J05AG04	Estratégico	
fenoximetilpenicilina potássica	80.000 unidades internacionais/mL	pó para solução oral	J01CE02	Estratégico	Acesso
flucitosina	250 mg	cápsula	J02AX01	Estratégico	
	500 mg	cápsula	J02AX01	Estratégico	
fluconazol	150 mg	cápsula	J02AC01	Básico	
	10 mg/mL	suspensão oral	J02AC01	Básico	
	100 mg	cápsula	J02AC01	Básico	
	2 mg/mL	solução injetável	J02AC01	Estratégico	
fosamprenavir	50 mg/mL	suspensão oral	J05AE07	Estratégico	
fosfato de oseltamivir	30 mg	cápsula	J05AH02	Estratégico	
	45 mg	cápsula	J05AH02	Estratégico	
	75 mg	cápsula	J05AH02	Estratégico	
fumarato de tenofovir desoproxila	300 mg	comprimido	J05AF07	Estratégico	
fumarato de tenofovir desoproxila + entricitabina	300 mg + 200 mg	comprimido	J05AR03	Estratégico	
fumarato de tenofovir desoproxila + lamivudina	300 mg + 300 mg	comprimido	J05AR12	Estratégico	
fumarato de tenofovir desoproxila + lamivudina + efavirenz	300 mg + 300 mg + 600 mg	comprimido	J05AR11	Estratégico	
glecaprevir + pibrentasvir	100 mg + 40 mg	comprimido	J05AP57	Estratégico	
hemifumarato de tenofovir alafenamida	25 mg	comprimido	J05AF13	Estratégico	

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWaRe
imunoglobulina anti-Rho (D)		solução injetável	J06BB01	Hospitalar	
imunoglobulina antitetânica	250 unidades internacionais/ mL	solução injetável	J06BB02	Estratégico	
imunoglobulina humana	0,5 g	pó para solução injetável	J06BA02	Especializado	
	1 g	pó para solução injetável	J06BA02	Especializado e Hospitalar	
	2,5 g	pó para solução injetável	J06BA02	Especializado	
	5 g	pó para solução injetável	J06BA02	Especializado	
	0,5 g	solução injetável	J06BA02	Especializado	
	1 g	solução injetável	J06BA02	Especializado e Hospitalar	
imunoglobulina humana anti-hepatite B	2,5 g	solução injetável	J06BA02	Especializado	
	5 g	solução injetável	J06BA02	Especializado	
	100 unidades internacionais	solução injetável	J06BB04	Estratégico	
	180 - 200 unidades internacionais/ mL	solução injetável	J06BB04	Estratégico	
	500 unidades internacionais	solução injetável	J06BB04	Estratégico e Hospitalar	
imunoglobulina humana antirrábica	600 unidades internacionais	solução injetável	J06BB04	Estratégico	
	1.000 unidades internacionais	solução injetável	J06BB04	Estratégico	
	150 unidades internacionais/ mL	solução injetável	J06BB05	Estratégico	

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWARe
imunoglobulina humana antivaricela zoster	125 unidades internacionais/ 2,5 mL	solução injetável	J06BB03	Estratégico	
isoniazida	100 mg	comprimido	J04AC01	Estratégico	
	300 mg	comprimido	J04AC01	Estratégico	
itraconazol	10 mg/mL	solução oral	J02AC02	Básico	
	100 mg	cápsula	J02AC02	Básico e Estratégico	
lamivudina	10 mg/mL	solução oral	J05AF05	Estratégico	
	150 mg	comprimido	J05AF05	Estratégico	
ledipasvir + sofosbovir	90 mg + 100 mg	comprimido	J05AP51	Estratégico	
levofloxacino	250 mg	comprimido	J01MA12	Estratégico	Alerta
	500 mg	comprimido	J01MA12	Estratégico	Alerta
linezolida	600 mg	comprimido	J01XX08	Estratégico	Reservado
	2 mg/mL	solução para infusão	J01XX08	Estratégico	Reservado
lopinavir + ritonavir	200 mg + 50 mg	comprimido	J05AR10	Estratégico	
	80 mg/mL + 20 mg/mL	solução oral	J05AR10	Estratégico	
	100 mg + 25 mg	comprimido	J05AR10	Estratégico	
maraviroque	150 mg	comprimido	J05AX09	Estratégico	
metronidazol	250 mg	comprimido	J01XD01	Básico	Acesso
	400 mg	comprimido	J01XD01	Básico	Acesso
nevirapina	200 mg	comprimido	J05AG01	Estratégico	
	10 mg/mL	suspensão oral	J05AG01	Estratégico	
nitrofurantoína	100 mg	cápsula	J01XE01	Básico	Acesso
	5 mg/mL	suspensão oral	J01XE01	Básico	Acesso
ofloxacino	400 mg	comprimido	J01MA01	Estratégico	Alerta
palivizumabe	50 mg	solução injetável	J06BB16	Estratégico	
	100 mg	solução injetável	J06BB16	Estratégico	

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWARe
pirazinamida	500 mg	comprimido	J04AK01	Estratégico	
	30 mg/mL (3%)	suspensão oral	J04AK01	Estratégico	
	150 mg	comprimido dispersível	J04AK01	Estratégico	
raltegravir potássico	100 mg	comprimido mastigável	J05AX08	Estratégico	
	400 mg	comprimido	J05AX08	Estratégico	
ribavirina	250 mg	cápsula	J05AB04	Estratégico	
rifabutina	150 mg	cápsula	J04AB04	Estratégico	
rifampicina	300 mg	cápsula	J04AB02	Básico	Alerta
	150 mg*	cápsula	J04AB02	Estratégico	Alerta
rifampicina + isoniazida	150 mg + 75 mg	comprimido	J04AM02	Estratégico	Alerta
	300 mg + 150 mg	comprimido	J04AM02	Estratégico	Alerta
	75 mg + 50 mg	comprimidos dispersíveis	J04AM02	Estratégico	Alerta
rifampicina + isoniazida + pirazinamida	75 mg + 50 mg + 150 mg	comprimidos dispersíveis	J04AM05	Estratégico	Alerta
rifampicina + isoniazida + pirazinamida + cloridrato de etambutol	150 mg + 75 mg + 400 mg + 275 mg	comprimido	J04AM06	Estratégico	Alerta
rifapentina	150 mg	comprimido	J04AB05	Estratégico	
ritonavir	100 mg	comprimido	J05AE03	Estratégico	
sofosbuvir	400 mg	comprimido	J05AX15	Estratégico	
sofosbuvir + velpatasvir	400 mg + 100 mg	comprimido	J05AP55	Estratégico	

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWaRe
soro antiaracnídico (Loxosceles, Phoneutria e Tityus)	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1,5 Dose Mínima Mortal (DMN) de veneno de <i>Tityus serrulatus</i> (1,5 DMM/mL), 1,5 DMM de veneno de <i>Phoneutria nigriventer</i> (1,5 DMM/mL) e 15 DMN (Dose Mínima Necrosante) de veneno de <i>Loxosceles gaucho</i> (15 DMN/mL)	solução injetável	J06AA	Estratégico	
soro antibotrópico (pentavalente)	cada mL contém imunoglobulinas (IgG) que neutralizam, no mínimo, 5 mg de veneno de <i>Bothrops jararaca</i> (5 mg/mL)	solução injetável	J06AA03	Estratégico	
soro antibotrópico (pentavalente) e anticrotálico	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 5 mg de veneno de <i>Bothrops jararaca</i> e a 1,5 mg de veneno de <i>Crotalus durissus terrificus</i> (5 mg/mL e 1,5 mg/mL)	solução injetável	J06AA03	Estratégico	

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWaRe
soro antiofídico (pentavalente) e antilaquético	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 5 mg de veneno de <i>Bothrops jararaca</i> e 3 mg de veneno de <i>Lachesis muta</i> (5 mg/mL e 3 mg/mL)	solução injetável	J06AA03	Estratégico	
soro antiofídico AB (bivalente)	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 375 unidades internacionais de toxina botulínica tipo A e 275 unidades internacionais de toxina botulínica tipo B (375 unidades internacionais/mL e 275 unidades internacionais/mL)	solução injetável	J06AA04	Estratégico	
soro anticrotálico	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1,5 mg de veneno <i>Crotalus durissus terrificus</i> (1,5 mg/mL)	solução injetável	J06AA03	Estratégico	
soro antidiftérico	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1.000 unidades internacionais de toxina diftérica (1.000 unidades internacionais/mL)	solução injetável	J06AA01	Estratégico	



Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWaRe
soro antielapídico (bivalente)	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1,5 mg de veneno de <i>Micrurus frontalis</i> (1,5 mg/mL)	solução injetável	J06AA03	Estratégico	
soro antiescorpiônico	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo 1,5 DMM (Dose Mínima Mortal) de veneno de <i>Tityus serrulatus</i> (1,5 DMM/mL)	solução injetável	J06AA	Estratégico	
soro antilonômico	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 0,35 mg de veneno de <i>Lonomia obliqua</i> (0,35 mg/mL)	solução injetável	J06AA	Estratégico	
soro antiloxoscélico (trivalente)	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 15 DMN (Dose Mínima Necrosante) de veneno de aranhas das espécies <i>Loxosceles laeta</i> , <i>Loxosceles gaucho</i> e <i>Loxosceles intermedia</i> (15 DMN/mL)	solução injetável	J06AA	Estratégico	

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWaRe
soro antirrábico	cada mL contém imonoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 200 unidades internacionais de vírus da raiva (200 unidades internacionais/ mL)	solução injetável	J06AA06	Estratégico	
soro antitetânico	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1.000 unidades internacionais de toxina tetânica	solução injetável	J06AA02	Estratégico	
sulfadiazina	500 mg	comprimido	J01EC02	Estratégico	
sulfametoxazol + trimetoprima	40 mg/mL + 8 mg/mL	suspensão oral	J01EE01	Básico	Acesso
	80 mg/mL + 16 mg/mL	solução injetável	J01EE01	Básico	Acesso
	400 mg + 80 mg	comprimido	J01EE01	Básico	Acesso
sulfato de abacavir	20 mg/mL	solução oral	J05AF06	Estratégico	
	300 mg	comprimido	J05AF06	Estratégico	
sulfato de ampicilina	250 mg/mL	solução injetável	J01GB06	Estratégico	Acesso
sulfato de atazanavir	300 mg	cápsula	J05AE08	Estratégico	
sulfato de estreptomicina	1 g	pó para solução injetável	J01GA01	Estratégico	Alerta
terizidona	250 mg	cápsula	J04AK03	Estratégico	
tipranavir	250 mg	cápsula mole	J05AE09	Estratégico	
	100 mg/mL	solução oral	J05AE09	Estratégico	
tobramicina	300 mg	solução inalatória	J01GB01	Especializado	Alerta
vacina adsorvida difteria e tétano adulto		suspensão injetável	J07AM51	Estratégico	

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWaRe
vacina adsorvida difteria e tétano infantil		suspensão injetável	J07AM51	Estratégico	
vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis		suspensão injetável	J07AJ51	Estratégico	
vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis (acelular) adulto		suspensão injetável	J07AJ51	Estratégico	
vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis (acelular) infantil		suspensão injetável	J07AJ51	Estratégico	
vacina adsorvida difteria, tétano, pertussis, hepatite B (recombinante) e <i>Haemophilus influenzae</i> B (conjugada)		suspensão injetável	J07CA11	Estratégico	
vacina adsorvida hepatite A (inativada) adulto		suspensão injetável	J07BC02	Estratégico	
vacina adsorvida hepatite A (inativada) infantil		suspensão injetável	J07BC02	Estratégico	
vacina BCG		pó para suspensão injetável	J07AN01	Estratégico	
vacina cólera (inativada)		suspensão oral	J07AE01	Estratégico	
vacina febre amarela (atenuada)		pó para solução injetável	J07BL01	Estratégico	
vacina febre tifoide (polissacarídica)		solução injetável	J07AP03	Estratégico	
vacina <i>Haemophilus influenzae</i> B (conjugada)		pó para solução injetável	J07AG01	Estratégico	

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWaRe
vacina hepatite B (recombinante)		suspensão injetável	J07BC01	Estratégico	
vacina influenza trivalente (fragmentada, inativada)		suspensão injetável	J07BB02	Estratégico	
vacina meningocócica ACWY (conjugada)		solução injetável	J07AH08	Estratégico	
vacina meningocócica C (conjugada)		pó para suspensão injetável	J07AH07	Estratégico	
vacina papilomavírus humano 6, 11, 16 e 18 (recombinante)		suspensão injetável	J07BM01	Estratégico	
vacina pneumocócica 10-valente (conjugada)		suspensão injetável	J07AL02	Estratégico	
vacina pneumocócica 13-valente (conjugada)		solução injetável	J07AL02	Estratégico	
vacina pneumocócica 23-valente (polissacarídica)		solução injetável	J07AL01	Estratégico	
vacina poliomielite 1 e 3 (atenuada)		solução oral	J07BF02	Estratégico	
vacina poliomielite 1, 2 e 3 (inativada)		solução injetável	J07BF03	Estratégico	
vacina raiva (inativada)		pó para suspensão injetável	J07BG01	Estratégico	
vacina rotavírus humano G1P [8] (atenuada)		suspensão oral	J07BH01	Estratégico	
vacina sarampo, caxumba, rubéola		pó para solução injetável	J07BD52	Estratégico	

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente	Classificação AWaRe
vacina sarampo, caxumba, rubéola e varicela (atenuada)		pó para solução injetável	J07BD54	Estratégico	
vacina varicela (atenuada)		pó para solução injetável	J07BK01	Estratégico	
zanamivir	5 mg	pó para inalação oral	J05AH01	Estratégico	
	100 mg	cápsula	J05AF01	Estratégico	
zidovudina	10 mg/mL	solução injetável	J05AF01	Estratégico	
	10 mg/mL	solução oral	J05AF01	Estratégico	
zidovudina + lamivudina	300 mg + 150 mg	comprimido	J05AR01	Estratégico	

\* Disponível apenas no blíster da Poliquimioterapia Única – PQT-U, com outros medicamentos, para o esquema de tratamento da hanseníase.

## L: Agentes antineoplásicos e imunomoduladores

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
abatacepte	250 mg	pó para solução injetável	L04AA24	Especializado
	125 mg/mL	solução injetável	L04AA24	Especializado
acetato de glatirâmer	20 mg	solução injetável	L03AX13	Especializado
	40 mg	solução injetável	L03AX13	Especializado
acetato de gossereleina	3,6 mg	implante subcutâneo	L02AE03	Especializado
	10,8 mg	implante subcutâneo	L02AE03	Especializado

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
acetato de leuprorrelina	3,75 mg	pó para suspensão injetável	L02AE02	Especializado
	11,25 mg	pó para suspensão injetável	L02AE02	Especializado
	45 mg	pó para suspensão injetável	L02AE02	Especializado
adalimumabe	40 mg	solução injetável	L04AB04	Especializado
alentuzumabe	10 mg/mL	solução injetável	L04AA34	Especializado
alfainterferona 2b	3.000.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	L03AB05	Especializado
	5.000.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	L03AB05	Especializado
	10.000.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	L03AB05	Especializado
alfapeginterferona 2a	180 microgramas	solução injetável	L03AB11	Estratégico
alfapeginterferona 2b	118,4 microgramas (80 microgramas/0,5 mL após reconstituição)	pó para solução injetável	L03AB10	Estratégico
	148 microgramas (100 microgramas/0,5 mL após reconstituição)	pó para solução injetável	L03AB10	Estratégico
	177,6 microgramas (120 microgramas/0,5 mL após reconstituição)	pó para solução injetável	L03AB10	Estratégico
azatioprina	50 mg	comprimido	L04AX01	Especializado
baricitinibe	2 mg	comprimido	L04AA37	Especializado
	4 mg	comprimido	L04AA37	Especializado
basiliximabe	20 mg	pó para solução injetável	L04AC02	Hospitalar

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
betainterferona 1a	22 microgramas (6.000.000 unidades internacionais)	solução injetável	L03AB07	Especializado
	30 microgramas (6.000.000 unidades internacionais)	solução injetável	L03AB07	Especializado
	44 microgramas (12.000.000 unidades internacionais)	solução injetável	L03AB07	Especializado
betainterferona 1b	300 microgramas (9.600.000 unidades internacionais)	pó para solução injetável	L03AB08	Especializado
certolizumabe pegol	200 mg	solução injetável	L04AB05	Especializado
ciclofosfamida	50 mg	comprimido	L01AA01	Especializado
ciclosporina	10 mg	cápsula mole	L04AD01	Especializado e Hospitalar
	25 mg	cápsula mole	L04AD01	Especializado e Hospitalar
	50 mg	cápsula mole	L04AD01	Especializado e Hospitalar
	100 mg	cápsula mole	L04AD01	Especializado e Hospitalar
	100 mg/mL	solução oral	L04AD01	Especializado e Hospitalar
	50 mg	solução injetável	L04AD01	Hospitalar
daclizumabe	5 mg/mL	solução injetável	L04AC01	Hospitalar
eculizumabe	10 mg/ml	solução para diluição para infusão	L04AA25	Especializado
etanercepte	25 mg	solução injetável	L04AB01	Especializado
	50 mg	solução injetável	L04AB01	Especializado
everolimo	0,5 mg	comprimido	L04AA18	Especializado e Hospitalar
	0,75 mg	comprimido	L04AA18	Especializado e Hospitalar
	1 mg	comprimido	L04AA18	Especializado e Hospitalar
filgrastim	300 microgramas	solução injetável	L03AA02	Especializado

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
fingolimode	0,5 mg	cápsula	L04AA27	Especializado
golimumabe	50 mg	solução injetável	L04AB06	Especializado
hidroxiureia	500 mg	cápsula	L01XX05	Especializado
imunoglobulina antitimócitos humanos (coelho)	25 mg	pó para solução injetável	L04AA04	Hospitalar
infiximabe	100 mg	pó para solução injetável	L04AB02	Especializado
leflunomida	20 mg	comprimido	L04AA13	Especializado
metotrexato	25 mg/mL	solução injetável	L04AX03	Especializado
	2,5 mg	comprimido	L04AX03	Especializado
micofenolato de mofetila	500 mg	comprimido	L04AA	Especializado e Hospitalar
micofenolato de sódio	180 mg	comprimido	L04AA	Especializado e Hospitalar
	360 mg	comprimido	L04AA	Especializado e Hospitalar
miltefosina	10 mg	cápsula	L01XX09	Estratégico
	50 mg	cápsula	L01XX09	Estratégico
natalizumabe	20 mg/mL	solução injetável	L04AA23	Especializado
risanquizumabe	75 mg/ 0,83 mL	solução injetável	L04AC18	Especializado
rituximabe	10 mg/mL	solução injetável	L01XC02	Especializado
secuquinumabe	150 mg/ml	pó para solução injetável	L04AC10	Especializado
sirolimo	1 mg	comprimido	L04AA10	Especializado e Hospitalar
	2 mg	comprimido	L04AA10	Especializado e Hospitalar
	1 mg/mL	solução oral	L04AA10	Hospitalar
tacrolimo	1 mg	cápsula	L04AD02	Especializado e Hospitalar
	5 mg	cápsula	L04AD02	Especializado e Hospitalar
	5 mg/mL	solução injetável	L04AD02	Hospitalar
talidomida	100 mg	comprimido	L04AX02	Estratégico
teriflunomida	14 mg	comprimido	L04AA31	Especializado



Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
tocilizumabe	20 mg/mL	solução injetável	L04AC07	Especializado
tofacitinibe	5 mg	comprimido	L04AA29	Especializado
triptorreline	3,75 mg	pó para suspensão injetável	L02AE04	Especializado
	11,25 mg	pó para suspensão injetável	L02AE04	Especializado
upadacitinibe	15 mg	comprimido revestido de liberação prolongada	L04AA44	Especializado
ustequinumabe	45 mg	solução injetável	L04AC05	Especializado
vedolizumabe	300 mg	pó para solução injetável	L04AA33	Especializado

## M: Sistema musculoesquelético

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
ácido zoledrônico	5 mg/100 mL	solução injetável	M05BA08	Especializado
alendronato de sódio	10 mg	comprimido	M05BA04	Básico
	70 mg	comprimido	M05BA04	Básico
alopurinol	100 mg	comprimido	M04AA01	Básico
	300 mg	comprimido	M04AA01	Básico
burosumabe	10 mg/mL	solução injetável	M05BX05	Especializado
	20 mg/mL	solução injetável	M05BX05	Especializado
	30 mg/mL	solução injetável	M05BX05	Especializado
ibuprofeno	200 mg	comprimido	M01AE01	Básico
	300 mg	comprimido	M01AE01	Básico
	600 mg	comprimido	M01AE01	Básico
	50 mg/mL	suspensão oral	M01AE01	Básico
naproxeno	250 mg	comprimido	M01AE02	Especializado
	500 mg	comprimido	M01AE02	Especializado

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
nusinersena	2,4 mg/mL	solução injetável	M09AX07	Especializado
pamidronato dissódico	60 mg	solução injetável	M05BA03	Especializado
penicilamina	250 mg	cápsula	M01CC01	Especializado
risedronato sódico	35 mg	comprimido	M05BA07	Especializado
toxina botulínica A	100 unidades	pó para solução injetável	M03AX01	Especializado
	500 unidades	pó para solução injetável	M03AX01	Especializado

## N: Sistema nervoso

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
ácido acetilsalicílico	500 mg	comprimido	N02BA01	Básico
ácido valproico	250 mg	cápsula	N03AG01	Básico
	250 mg	comprimido	N03AG01	Básico
	500 mg	comprimido	N03AG01	Básico
	50 mg/mL	solução oral	N03AG01	Básico
	50 mg/mL	xarope	N03AG01	Básico
brometo de piridostigmina	60 mg	comprimido	N07AA02	Especializado
bromidrato de galantamina	8 mg	cápsula de liberação prolongada	N06DA04	Especializado
	16 mg	cápsula de liberação prolongada	N06DA04	Especializado
	24 mg	cápsula de liberação prolongada	N06DA04	Especializado
carbamazepina	200 mg	comprimido	N03AF01	Básico
	400 mg	comprimido	N03AF01	Básico
	20 mg/mL	suspensão oral	N03AF01	Básico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
carbonato de lítio	300 mg	comprimido	N05AN01	Básico
clobazam	10 mg	comprimido	N05BA09	Especializado
	20 mg	comprimido	N05BA09	Especializado
clonazepam	2,5 mg/mL	solução oral	N03AE01	Básico
cloridrato de amantadina	100 mg	comprimido	N04BB01	Especializado
cloridrato de amitriptilina	25 mg	comprimido	N06AA09	Básico
	75 mg	comprimido	N06AA09	Básico
cloridrato de biperideno	4 mg	comprimido de liberação prolongada	N04AA02	Básico
	2 mg	comprimido	N04AA02	Básico
cloridrato de bupivacaína	2,5 mg/mL (0,25%)	solução injetável	N01BB01	Básico
	5 mg/mL (0,50%)	solução injetável	N01BB01	Básico
cloridrato de bupropiona	150 mg	comprimido de liberação prolongada	N06AX12	Estratégico
cloridrato de clomipramina	10 mg	comprimido	N06AA04	Básico
	25 mg	comprimido	N06AA04	Básico
cloridrato de clorpromazina	5 mg/mL	solução injetável	N05AA01	Básico
	40 mg/mL	solução oral	N05AA01	Básico
	25 mg	comprimido	N05AA01	Básico
	100 mg	comprimido	N05AA01	Básico
cloridrato de donepezila	5 mg	comprimido	N06DA02	Especializado
	10 mg	comprimido	N06DA02	Especializado
cloridrato de fluoxetina	20 mg	cápsula	N06AB03	Básico
	20 mg	comprimido	N06AB03	Básico
cloridrato de lidocaína	100 mg/mL	solução spray	N01BB02	Básico
cloridrato de lidocaína + glicose (5% + 7,5%)	50 mg/mL + 75 mg/mL (5% + 7,5%)	solução injetável	N01BB52	Básico
cloridrato de lidocaína + hemitartrato de epinefrina	2% + 1:200.000	solução injetável	N01BB52	Básico
	2% + 1:80.000	solução injetável	N01BB52	Básico
	1% + 1:200.000	solução injetável	N01BB52	Básico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
cloridrato de metadona	5 mg	comprimido	N07BC02	Especializado
	10 mg	comprimido	N07BC02	Especializado
	10 mg/mL	solução injetável	N07BC02	Especializado
cloridrato de nortriptilina	10 mg	cápsula	N06AA10	Básico
	25 mg	cápsula	N06AA10	Básico
	50 mg	cápsula	N06AA10	Básico
	75 mg	cápsula	N06AA10	Básico
cloridrato de prilocaína + felipressina	30 mg/mL (3%) + 0,03 unidades internacionais/ mL	solução injetável	N01BB54	Básico
cloridrato de selegilina	5 mg	comprimido	N04BD01	Especializado
cloridrato de triexifenidil	5 mg	comprimido	N04AA01	Especializado
clozapina	25 mg	comprimido	N05AH02	Especializado
	100 mg	comprimido	N05AH02	Especializado
decanoato de haloperidol	50 mg/mL	solução injetável	N05AD01	Básico
diazepam	5 mg/mL	solução injetável	N05BA01	Básico
	5 mg	comprimido	N05BA01	Básico
	10 mg	comprimido	N05BA01	Básico
dicloridrato de pramipexol	0,125 mg	comprimido	N04BC05	Especializado
	0,25 mg	comprimido	N04BC05	Especializado
	1 mg	comprimido	N04BC05	Especializado
dipirona	500 mg/mL	solução injetável	N02BB02	Básico
	500 mg	comprimido	N02BB02	Básico
	500 mg/mL	solução oral	N02BB02	Básico
entacapona	200 mg	comprimido	N04BX02	Especializado
etossuximida	50 mg/mL	xarope	N03AD01	Especializado
fenitoína	100 mg	comprimido	N03AB02	Básico
	20 mg/mL	suspensão oral	N03AB02	Básico
	50 mg/mL	solução injetável	N03AB02	Básico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
fenobarbital	100 mg/mL	solução injetável	N03AA02	Básico
	100 mg	comprimido	N03AA02	Básico
	40 mg/mL	solução oral	N03AA02	Básico
fumarato de dimetila	120 mg	cápsula	N07XX09	Especializado
	240 mg	cápsula	N07XX09	Especializado
gabapentina	300 mg	cápsula	N03AX12	Especializado
	400 mg	cápsula	N03AX12	Especializado
haloperidol	1 mg	comprimido	N05AD01	Básico
	5 mg	comprimido	N05AD01	Básico
	2 mg/mL	solução oral	N05AD01	Básico
	5 mg/mL	solução injetável	N05AD01	Básico
hemifumarato de quetiapina	25 mg	comprimido	N05AH04	Especializado
	100 mg	comprimido	N05AH04	Especializado
	200 mg	comprimido	N05AH04	Especializado
	300 mg	comprimido	N05AH04	Especializado
lactato de biperideno	5 mg/mL	solução injetável	N04AA02	Básico
lamotrigina	25 mg	comprimido	N03AX09	Especializado
	50 mg	comprimido	N03AX09	Especializado
	100 mg	comprimido	N03AX09	Especializado
levetiracetam	250 mg	comprimido	N03AX14	Especializado
	500 mg	comprimido	N03AX14	Especializado
	750 mg	comprimido	N03AX14	Especializado
	1.000 mg	comprimido	N03AX14	Especializado
	100 mg/ml	solução oral	N03AX14	Especializado
levodopa + benserazida	100 mg + 25 mg	cápsula	N04BA02	Básico
	100 mg + 25 mg	comprimido	N04BA02	Básico
	200 mg + 50 mg	comprimido	N04BA02	Básico
levodopa + carbidopa	200 mg + 50 mg	comprimido	N04BA02	Básico
	250 mg + 25 mg	comprimido	N04BA02	Básico
memantina	10 mg	comprimido	N06DX01	Especializado

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
mesilato de bromocriptina	2,5 mg	comprimido	N04BC01	Especializado
mesilato de rasagilina	1 mg	comprimido	N04BD02	Especializado
midazolam	2 mg/mL	solução oral	N05CD08	Básico
nicotina	7 mg	adesivo transdérmico	N07BA01	Estratégico
	14 mg	adesivo transdérmico	N07BA01	Estratégico
	21 mg	adesivo transdérmico	N07BA01	Estratégico
	2 mg	goma de mascar	N07BA01	Estratégico
	2 mg	pastilha	N07BA01	Estratégico
olanzapina	5 mg	comprimido	N05AH03	Especializado
	10 mg	comprimido	N05AH03	Especializado
paracetamol	200 mg/mL	solução oral	N02BE01	Básico
	500 mg	comprimido	N02BE01	Básico
primidona	100 mg	comprimido	N03AA03	Especializado
	250 mg	comprimido	N03AA03	Especializado
riluzol	50 mg	comprimido	N07XX02	Especializado
risperidona	1 mg/mL	solução oral	N05AX08	Especializado
	1 mg	comprimido	N05AX08	Especializado
	2 mg	comprimido	N05AX08	Especializado
	3 mg	comprimido	N05AX08	Especializado
rivastigmina	1,5 mg	cápsula	N06DA03	Especializado
	3 mg	cápsula	N06DA03	Especializado
	4,5 mg	cápsula	N06DA03	Especializado
	6 mg	cápsula	N06DA03	Especializado
	2 mg/mL	solução oral	N06DA03	Especializado
	9 mg	adesivo transdérmico	N06DA03	Especializado
	18 mg	adesivo transdérmico	N06DA03	Especializado

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
sulfato de morfina	10 mg/mL	solução injetável	N02AA01	Especializado
	10 mg/mL	solução oral	N02AA01	Especializado
	10 mg	comprimido	N02AA01	Especializado
	30 mg	comprimido	N02AA01	Especializado
	30 mg	cápsula de liberação prolongada	N02AA01	Especializado
	60 mg	cápsula de liberação prolongada	N02AA01	Especializado
	100 mg	cápsula de liberação prolongada	N02AA01	Especializado
tafamidis	20 mg	cápsula	N07XX08	Especializado
topiramato	25 mg	comprimido	N03AX11	Especializado
	50 mg	comprimido	N03AX11	Especializado
	100 mg	comprimido	N03AX11	Especializado
valproato de sódio	250 mg	cápsula	N03AG01	Básico
	250 mg	comprimido	N03AG01	Básico
	50 mg/mL	xarope	N03AG01	Básico
	50 mg/mL	solução oral	N03AG01	Básico
	500 mg	comprimido	N03AG01	Básico
vigabatrina	500 mg	comprimido	N03AG04	Especializado
ziprasidona	40 mg	cápsula	N05AE04	Especializado
	80 mg	cápsula	N05AE04	Especializado

## P: Produtos antiparasitários, inseticidas e repelentes

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
benzoilmetronidazol	40 mg/mL	suspensão oral	P01AB01	Básico
teclozana	500 mg	comprimido	P01AC04	Básico
	10 mg/mL	suspensão oral	P01AC04	Básico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
difosfato de cloroquina	150 mg	comprimido	P01BA01	Estratégico e Especializado
sulfato de hidroxicloroquina	400 mg	comprimido	P01BA02	Especializado
difosfato de primaquina	15 mg	comprimido	P01BA03	Estratégico
	5 mg	comprimido	P01BA03	Estratégico
succinato de tafenoquina	150 mg	comprimido	P01BA07	Estratégico
pirimetamina	25 mg	comprimido	P01BD01	Estratégico
artesanato	60 mg/mL	pó para solução injetável	P01BE03	Estratégico
arteméter + lumefantrina	20 mg + 120 mg	comprimido	P01BF01	Estratégico
artesanato + cloridrato de mefloquina	25 mg + 55 mg	comprimido	P01BF02	Estratégico
	100 mg + 220 mg	comprimido	P01BF02	Estratégico
benznidazol	12,5 mg	comprimido	P01CA02	Estratégico
	100 mg	comprimido	P01CA02	Estratégico
antimoniato de meglumina	300 mg/mL	solução injetável	P01CB01	Estratégico
isetionato de pentamidina	300 mg	pó para solução injetável	P01CX01	Estratégico
praziquantel	600 mg	comprimido	P02BA01	Estratégico
oxamniquina	50 mg/mL	suspensão oral	P02BA02	Estratégico
albendazol	40 mg/mL	suspensão oral	P02CA03	Básico
	400 mg	comprimido mastigável	P02CA03	Básico e Estratégico
citrato de dietilcarbamazina	50 mg	comprimido	P02CB02	Estratégico
ivermectina	6 mg	comprimido	P02CF01	Básico
permetrina	10 mg/g (1%)	loção	P03AC04	Básico
	50 mg/g (5%)	loção	P03AC04	Básico



**R: Aparelho respiratório**

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
alfadornase	1 mg/mL	solução para inalação	R05CB13	Especializado
alfaporactanto (surfactante pulmonar)	80 mg/mL	suspensão injetável intratecal ou intrabronquica	R07AA	Hospitalar
	25 mg/mL	solução injetável intratecal ou intrabronquica	R07AA	Hospitalar
brometo de ipratrópio	0,25 mg/mL	solução para inalação	R03BB01	Básico
	20 microgramas/dose	solução para inalação oral	R03BB01	Básico
brometo de tiotrópio monoidratado + cloridrato de olodaterol	2,5 mcg + 2,5 mcg	solução para inalação	R03AL06	Especializado
brometo de umeclidínio + trifenatato de vilanterol	62,5 mcg + 25 mcg	pó para inalação	R03AL03	Especializado
bromidrato de fenoterol	100 microgramas/dose	solução aerossol	R03AC04	Especializado
budesonida	32 microgramas	suspensão para inalação nasal	R01AD05	Básico
	50 microgramas	suspensão para inalação nasal	R01AD05	Básico
	64 microgramas	suspensão para inalação nasal	R01AD05	Básico
	200 microgramas	aerossol bucal	R03BA02	Especializado
	200 microgramas	cápsula para inalação	R03BA02	Especializado
	200 microgramas	pó para inalação	R03BA02	Especializado
	400 microgramas	cápsula para inalação	R03BA02	Especializado
cloreto de sódio	0,9% (9 mg/mL)	solução nasal	R01AX10	Básico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
cloridrato de prometazina	25 mg	comprimido	R06AD02	Básico
	25 mg/mL	solução injetável	R06AD02	Básico
dipropionato de beclometasona	50 microgramas/dose	solução para inalação oral	R03BA01	Básico
	50 microgramas/dose	suspensão para inalação nasal	R03BA01	Básico
	200 microgramas/dose	pó para inalação oral	R03BA01	Básico
	200 microgramas/dose	solução para inalação oral	R03BA01	Básico
	250 microgramas/dose	solução para inalação oral	R03BA01	Básico
	200 microgramas/dose	cápsula para inalação oral	R03BA01	Básico
	400 microgramas/dose	pó para inalação oral	R03BA01	Básico
	400 microgramas/dose	cápsula para inalação oral	R03BA01	Básico
fosfato de codeína	3 mg/mL	solução oral	R05DA04	Especializado
	30 mg	comprimido	R05DA04	Especializado
	60 mg	comprimido	R05DA04	Especializado
	30 mg/mL	solução injetável	R05DA04	Especializado
fumarato de formoterol	12 microgramas	cápsula para inalação	R03AC13	Especializado
	12 microgramas	pó para inalação	R03AC13	Especializado
fumarato de formoterol + budesonida	6 microgramas + 200 microgramas	cápsula para inalação	R03AK07	Especializado
	6 microgramas + 200 microgramas	pó para inalação	R03AK07	Especializado
	12 microgramas + 400 microgramas	cápsula para inalação	R03AK07	Especializado
	12 microgramas + 400 microgramas	pó para inalação	R03AK07	Especializado
ivacaftor	150 mg	comprimido	R07AX02	Especializado
loratadina	10 mg	comprimido	R06AX13	Básico
	1 mg/mL	xarope	R06AX13	Básico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
maleato de dexclorfeniramina	2 mg	comprimido	R06AB02	Básico
	0,4 mg/mL	solução oral	R06AB02	Básico
	0,4 mg/mL	xarope	R06AB02	Básico
mepolizumabe	100 mg/mL	pó para solução injetável	R03DX09	Especializado
	100 mg/mL	solução injetável	R03DX09	Especializado
omalizumabe	150 mg	solução injetável	R03DX05	Especializado
sulfato de salbutamol	100 microgramas/dose	aerossol oral	R03AC02	Básico
	5 mg/mL	solução para inalação	R03AC02	Básico
	0,5 mg/mL	solução injetável	R03CC02	Básico
xinafoato de salmeterol	50 microgramas	pó para inalação	R03AC12	Especializado

## S: Órgãos sensitivos

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
acetazolamida	250 mg	comprimido	S01EC01	Básico e Especializado
aflibercepte	40 mg/mL	solução injetável	S01LA05	Especializado
bimatoprost	0,3 mg/mL (0,03%)	solução oftálmica	S01EE03	Especializado
brinzolamida	10 mg/mL	suspensão oftálmica	S01EC04	Especializado
cloridrato de dorzolamida	20 mg/mL	solução oftálmica	S01EC03	Especializado
cloridrato de pilocarpina	20 mg/mL (2%)	solução oftálmica	S01EB01	Básico e Especializado
cloridrato de tetraciclina	10 mg/g (1%)	pomada oftálmica	S01AA09	Básico
dexametasona	1 mg/g (0,1%)	pomada oftálmica	S01BA01	Básico
	1 mg/mL (0,1%)	suspensão oftálmica	S01BA01	Básico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
dextrotartarato de brimonidina	2 mg/mL	solução oftálmica	S01EA05	Especializado
hipromelose	3 mg/mL (0,3%)	solução oftálmica	S01KA02	Básico
	5 mg/mL (0,5%)	solução oftálmica	S01KA02	Básico
latanoprostá	0,05 mg/mL	solução oftálmica	S01EE01	Especializado
maleato de timolol	2,5 mg/mL (0,25%)	solução oftálmica	S01ED01	Básico
	5 mg/mL (0,5%)	solução oftálmica	S01ED01	Básico e Especializado
	5 mg/g	pomada oftálmica	S01AA11	Básico
sulfato de gentamicina	5 mg/mL	solução oftálmica	S01AA11	Básico
sulfato de polimixina B + sulfato de neomicina + fluocinolona acetonida + cloridrato de lidocaína	10.000 ui/ml + 3,500 mg/ml + 0,250 mg/ml + 20 mg/ml	solução otológica	S02AA11	Básico
travoprostá	0,04 mg/mL	solução oftálmica	S01EE04	Especializado

## V: Vários

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
ácido folínico	15 mg	comprimido	V03AF03	Básico e Estratégico
água para injetáveis		solução injetável 5 mL	V07AB	Insumos (Básico)
		solução injetável 10 mL	V07AB	Insumos (Básico)
		solução injetável 100 mL	V07AB	Insumos (Básico)
		solução injetável 500 mL	V07AB	Insumos (Básico)
agulha para caneta aplicadora de insulina	-	-	NC	Insumos (Básico)

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
caneta para aplicação de insulina	-	-	NC	Insumos (Básico)
cloridrato de hidroxocobalamina	5 g	pó para solução injetável	V03AB33	Estratégico
cloridrato de naloxona	0,4 mg/mL	solução injetável	V03AB15	Básico
cloridrato de protamina	10 mg/mL	solução injetável	V03AB14	Básico
cloridrato de sevelâmer	800 mg	comprimido	V03AE02	Especializado
complemento alimentar para paciente fenilcetonúrico maior de 1 ano (fórmula de aminoácidos isenta de fenilalanina)			V06CA	Especializado
complemento alimentar para paciente fenilcetonúrico menor de 1 ano (fórmula de aminoácidos isenta de fenilalanina)			V06CA	Especializado
	125 mg	comprimido para suspensão	V03AC03	Especializado
deferasirox	250 mg	comprimido para suspensão	V03AC03	Especializado
	500 mg	comprimido para suspensão	V03AC03	Especializado
deferiprona	500 mg	comprimido	V03AC02	Especializado
	60 mm de diâmetro		NC	Insumos (Básico)
	65 mm de diâmetro		NC	Insumos (Básico)
	70 mm de diâmetro		NC	Insumos (Básico)
	75 mm de diâmetro		NC	Insumos (Básico)
	80 mm de diâmetro		NC	Insumos (Básico)
	85 mm de diâmetro		NC	Insumos (Básico)
flumazenil	0,1 mg/mL	solução injetável	V03AB25	Básico
folinato de cálcio	15 mg	comprimido	V03AF03	Básico e Estratégico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
gel lubrificante		gel	NC	Insumos (Estratégico)
glicose	50 mg/mL (5%)	solução injetável	V06DC01	Básico
	100 mg/mL (10%)	solução injetável	V06DC01	Básico
	500 mg/mL (50%)	solução injetável	V06DC01	Básico
glutaral	0,02	solução	NC	Insumos (Básico)
hipoclorito de sódio	10 mg/mL (1%)	solução	NC	Insumos (Básico)
	25 mg/mL (2,5%)	solução	NC	Insumos (Estratégico)
lancetas para punção digital		unidade	NC	Insumos (Básico)
medicamentos homeopáticos	conforme <i>Farmacopeia Homeopática Brasileira</i> 3ª edição	conforme <i>Farmacopeia Homeopática Brasileira</i> 3ª edição	NC	Básico
mesilato de desferroxamina	500 mg	pó para solução injetável	V03AC01	Especializado
mesilato de pralidoxima	200 mg	solução injetável	V03AB04	Básico
micronutrientes	cada sachê de 1 g contém: vitamina A 400 microgramas, vitamina D 5 microgramas, vitamina E 5 mg, vitamina C 30 mg, vitamina B1 0,5 mg, vitamina B2 0,5 mg, vitamina B6 0,5 mg, vitamina PP 6 mg, vitamina B9 150 microgramas, vitamina B12 0,9 microgramas, ferro 10 mg, zinco 4,1 mg, cobre 560 microgramas, selênio 17 microgramas, iodo 90 microgramas	pó	V06DX	Estratégico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
preservativo feminino		até 20 cm	NC	Insumos (Estratégico)
preservativo masculino		160 mm x 49 mm	NC	Insumos (Estratégico)
		160 mm x 52 mm	NC	Insumos (Estratégico)
seringas com agulha acoplada para aplicação de insulina		unidade	NC	Insumos (Básico)
tiras reagentes de medida de glicemia capilar		unidade	NC	Insumos (Básico)

Nota: Medicamentos homeopáticos e insumos não fazem parte da classificação ATC/OMS.

### H\*: Fitoterápicos:

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
alcachofra ( <i>Cynara scolymus</i> L.)	24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária)	cápsula	HC10AW 5006*	Básico
	24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária)	comprimido	HC10AW 5006*	Básico
	24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária)	solução oral	HC10AW 5006*	Básico
	24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária)	tintura	HC10AW 5006*	Básico

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
aroeira ( <i>Schinus terebinthifolia raddi</i> )	1,932 mg de ácido gálico (dose diária)	gel vaginal	NC	Básico
	1,932 mg de ácido gálico (dose diária)	óvulo vaginal	NC	Básico
babosa ( <i>Aloe vera</i> (L.) Burm. f.)	10%-70% gel fresco	creme	HD02WA 5001*	Básico
	10%-70% gel fresco	gel	HD02WA 5001*	Básico
cáscara-sagrada ( <i>Rhamnus purshiana DC.</i> )	20 a 30 mg de derivados hidroxiantracênicos expressos em cascarosídeo A (dose diária)	cápsula	HA06AB 5014*	Básico
	20 a 30 mg de derivados hidroxiantracênicos expressos em cascarosídeo A (dose diária)	tintura	HA06AB 5014*	Básico
espinheira-santa ( <i>Maytenus ilicifolia Mart. ex Reissek</i> )	60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária)	cápsula	NC	Básico
	60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária)	tintura	NC	Básico
	60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária)	suspensão oral	NC	Básico
	60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária)	emulsão oral	NC	Básico
garra-do-diabo ( <i>Harpagophytum procumbens DC ex Meissn.</i> )	30 a 100 mg de harpagosídeo ou 45 a 150 mg de iridoides totais expressos em harpagosídeos (dose diária)	cápsula	HM01AW 5009*	Básico
	30 a 100 mg de harpagosídeo ou 45 a 150 mg de iridoides totais expressos em harpagosídeos (dose diária)	comprimido	HM01AW 5009*	Básico
	30 a 100 mg de harpagosídeo ou 45 a 150 mg de iridoides totais expressos em harpagosídeos (dose diária)	comprimido de liberação retardada	HM01AW 5009*	Básico



Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica	Código ATC	Componente
guaco ( <i>Mikania glomerata Spreng.</i> )	0,5 a 5 mg de cumarina (dose diária)	tintura	NC	Básico
	0,5 a 5 mg de cumarina (dose diária)	xarope	NC	Básico
	0,5 a 5 mg de cumarina (dose diária)	solução oral	NC	Básico
hortelã ( <i>Mentha x piperita L.</i> )	60 a 440 mg de mentol e 28 a 256 mg de mentona (dose diária)	cápsula	HA03AW 5039*	Básico
isoflavona-de-soja ( <i>Glycine max (L.) Merr.</i> )	50 a 120 mg de isoflavonas (dose diária)	cápsula	NC	Básico
	50 a 120 mg de isoflavonas (dose diária)	comprimido	NC	Básico
plantago ( <i>Plantago ovata Forssk.</i> )	3 a 30 g (dose diária)	pó para dispersão oral	HA06AC 9001*	Básico
salgueiro ( <i>Salix alba L.</i> )	60 a 240 mg de salicina (dose diária)	comprimido	HN02BA 5008*	Básico
	60 a 240 mg de salicina (dose diária)	elixir	HN02BA 5008*	Básico
	60 a 240 mg de salicina (dose diária)	solução oral	HN02BA 5008*	Básico
unha-de-gato ( <i>Uncaria tomentosa (Willd. ex Roem. &amp; Schult.)</i> )	0,9 mg de alcaloides oxindólicos pentaclílicos	cápsula	NC	Básico
	0,9 mg de alcaloides oxindólicos pentaclílicos	comprimido	NC	Básico
	0,9 mg de alcaloides oxindólicos pentaclílicos	gel	NC	Básico

H\*: classificação Herbal ATC para alguns fitoterápicos.

Obs.: não confundir “H\* – Herbal” com “H – Preparados Hormonais Sistêmicos, exceto Hormônios Sexuais”, que é uma das divisões do Grupo Principal Anatômico (1º nível ATC/OMS).

# APÊNDICE B

RENAME POR ANEXOS

## ANEXO I – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Básico da Assistência Farmacêutica

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
acetato de betametasona + fosfato dissódico de betametasona	3 mg/mL + 3 mg/mL	suspensão injetável
acetato de hidrocortisona	10 mg/g (1%)	creme
acetato de medroxiprogesterona	50 mg/mL	suspensão injetável
	150 mg/mL	suspensão injetável
	10 mg	comprimido
acetato de sódio	2 mEq/mL	solução injetável
acetazolamida	250 mg	comprimido
aciclovir	200 mg	comprimido
	50 mg/g (5%)	creme
	250 mg	pó para solução injetável
ácido acetilsalicílico	100 mg	comprimido
	500 mg	comprimido
ácido fólico	5 mg	comprimido
	0,2 mg/mL	solução oral
ácido folínico	15 mg	comprimido
ácido salicílico	50 mg/g (5%) (FN)	pomada
ácido valproico	250 mg	cápsula
	250 mg	comprimido
	500 mg	comprimido
	50 mg/mL	xarope
	50 mg/mL	solução oral
albendazol	40 mg/mL	suspensão oral
	400 mg	comprimido mastigável

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
alcachofra ( <i>Cynara scolymus L.</i> )	24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária)	cápsula
	24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária)	comprimido
	24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária)	solução oral
	24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária)	tintura
alcatrão mineral (FN)	10 mg/g (1%)	pomada
alendronato de sódio	10 mg	comprimido
	70 mg	comprimido
alopurinol	100 mg	comprimido
	300 mg	comprimido
amoxicilina	50 mg/mL	suspensão oral
	500 mg	cápsula
	500 mg	comprimido
amoxicilina + clavulanato de potássio	50 mg/mL + 12,5 mg/mL	suspensão oral
	500 mg + 125 mg	comprimido
anlodipino	5 mg	comprimido
anlodipino	10 mg	comprimido
aroeira ( <i>Schinus terebinthifolia Raddi</i> )	1,932 mg de ácido gálico (dose diária)	gel vaginal
	1,932 mg de ácido gálico (dose diária)	óvulo vaginal
atenolol	50 mg	comprimido
	100 mg	comprimido
azitromicina	500 mg	comprimido
	40 mg/mL	pó para suspensão oral

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
babosa ( <i>Aloe vera</i> (L.) Burm. f.)	10%-70% gel fresco	creme
	10%-70% gel fresco	gel
benzilpenicilina benzatina	600.000 unidades internacionais	pó para suspensão injetável
	600.000 unidades internacionais	suspensão injetável
	1.200.000 unidades internacionais	pó para suspensão injetável
	1.200.000 unidades internacionais	suspensão injetável
benzilpenicilina potássica	5.000.000 unidades internacionais	pó para solução injetável
benzilpenicilina procaína + benzilpenicilina potássica	300.000 unidades internacionais + 100.000 unidades internacionais	pó para suspensão injetável
benzoilmetronidazol	40 mg/mL	suspensão oral
bicarbonato de sódio	1 mEq/mL (8,4%)	solução injetável
brometo de ipratrópio	0,25 mg/mL	solução para inalação
	20 microgramas/dose	solução para inalação oral
budesonida	32 microgramas	suspensão para inalação nasal
	50 microgramas	suspensão para inalação nasal
	64 microgramas	suspensão para inalação nasal
cabergolina	0,5 mg	comprimido
captopril	25 mg	comprimido
carbamazepina	200 mg	comprimido
	400 mg	comprimido
	20 mg/mL	suspensão oral
carbonato de cálcio	1.250 mg (500 mg de cálcio)	comprimido
carbonato de cálcio +	1.250 mg (500 mg de cálcio) + 200 unidades internacionais	comprimido
	1.250 mg (500 mg de cálcio) + 400 unidades internacionais	comprimido
	1.500 mg (600 mg de cálcio) + 400 unidades internacionais	comprimido
carbonato de lítio	300 mg	comprimido

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
carvão vegetal ativado		pó para suspensão oral
carvedilol	3,125 mg	comprimido
	6,25 mg	comprimido
	12,5 mg	comprimido
	25 mg	comprimido
cáscara-sagrada ( <i>Rhamnus purshiana</i> DC.)	20 a 30 mg de derivados hidroxiantracênicos expressos em cascarosídeo A (dose diária)	cápsula
	20 a 30 mg de derivados hidroxiantracênicos expressos em cascarosídeo A (dose diária)	tintura
cefalexina	500 mg	cápsula
	500 mg	comprimido
	50 mg/mL	suspensão oral
cefotaxima sódica	500 mg	pó para solução injetável
ceftriaxona	250 mg	pó para solução injetável
	1 g	pó para solução injetável
	500 mg	pó para solução injetável
cetoconazol	20 mg/g (2%)	xampu
cianocobalamina	1.000 microgramas	solução injetável
ciprofloxacino	250 mg	comprimido
	500 mg	comprimido
claritromicina	250 mg	comprimido
	50 mg/mL	suspensão oral
	500 mg	comprimido
	500 mg	cápsula
clonazepam	2,5 mg/mL	solução oral
cloranfenicol	250 mg	cápsula
	250 mg	comprimido
cloreto de potássio	2,56 mEq/mL (19,1%)	solução injetável

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
cloreto de sódio	3,4 mEq/mL (20%)	solução injetável
	0,9% (9 mg/mL)	solução nasal
cloridrato de amiodarona	0,9% (0,154 mEq/mL)	solução injetável
	50 mg/mL	solução injetável
cloridrato de amitriptilina	200 mg	comprimido
	25 mg	comprimido
cloridrato de biperideno	75 mg	comprimido
	4 mg	comprimido de liberação prolongada
cloridrato de bupivacaína	2 mg	comprimido
	2,5 mg/mL (0,25%)	solução injetável
cloridrato de clindamicina	5 mg/mL (0,50%)	solução injetável
	150 mg	cápsula
cloridrato de clomipramina	300 mg	cápsula
	10 mg	comprimido
cloridrato de clorpromazina	25 mg	comprimido
	5 mg/mL	solução injetável
	40 mg/mL	solução oral
	25 mg	comprimido
cloridrato de dobutamina	100 mg	comprimido
	12,5 mg/mL	solução injetável
cloridrato de dopamina	5 mg/mL	solução injetável
cloridrato de fluoxetina	20 mg	cápsula
	20 mg	comprimido
cloridrato de hidralazina	25 mg	comprimido
	50 mg	comprimido
cloridrato de lidocaína	10 mg/mL (1%)	solução injetável
	20 mg/mL (2%)	solução injetável
	20 mg/g (2%)	gel
	100 mg/mL	solução spray
cloridrato de lidocaína + glicose	50 mg/mL + 75 mg/mL (5% + 7,5%)	solução injetável

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
cloridrato de lidocaína + hemitartarato de epinefrina	2% + 1:200.000	solução injetável
	2% + 1:80.000	solução injetável
	1% + 1:200.000	solução injetável
cloridrato de metformina	500 mg	comprimido
	850 mg	comprimido
cloridrato de metoclopramida	10 mg	comprimido
	5 mg/mL	solução injetável
	4 mg/mL	solução oral
cloridrato de naloxona	0,4 mg/mL	solução injetável
cloridrato de nortriptilina	10 mg	cápsula
	50 mg	cápsula
	75 mg	cápsula
	25 mg	cápsula
cloridrato de ondansetrona	4 mg	comprimido
	4 mg	comprimido orodispersível
	8 mg	comprimido
	8 mg	comprimido orodispersível
cloridrato de pilocarpina	20 mg/mL (2%)	solução oftálmica
cloridrato de piridoxina	40 mg	comprimido
cloridrato de prilocaína + felipressina	30 mg/mL (3%) + 0,03 unidades internacionais/mL	solução injetável
cloridrato de prometazina	25 mg	comprimido
	25 mg/mL	solução injetável
cloridrato de propafenona	300 mg	comprimido
	150 mg	comprimido
cloridrato de propranolol	10 mg	comprimido
	40 mg	comprimido
cloridrato de protamina	10 mg/mL	solução injetável
cloridrato de tetraciclina	10 mg/g (1%)	pomada oftálmica
	500 mg	cápsula
cloridrato de tiamina	300 mg	comprimido
cloridrato de verapamil	80 mg	comprimido



Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
cloridrato de verapamil	2,5 mg/mL	solução injetável
	120 mg	comprimido
decanoato de haloperidol	50 mg/mL	solução injetável
	1 mg/g (0,1%)	creme
	1 mg/g (0,1%)	pomada oftálmica
dexametasona	1 mg/mL (0,1%)	suspensão oftálmica
	4 mg	comprimido
	0,1 mg/mL	elixir
	5 mg/mL	solução injetável
diazepam	5 mg	comprimido
	10 mg	comprimido
	0,0012	solução bucal
digliconato de clorexidina	2% a 4%	solução para uso tópico
	0,25 mg	comprimido
digoxina	0,05 mg/mL	elixir
	5 mg	comprimido sublingual
dipirona	500 mg/mL	solução injetável
	500 mg	comprimido
	500 mg/mL	solução oral
dipropionato de beclometasona	50 microgramas/dose	solução para inalação oral
	50 microgramas/dose	suspensão para inalação nasal
	200 microgramas/dose	pó para inalação oral
	200 microgramas/dose	solução para inalação oral
	250 microgramas/dose	solução para inalação oral
	200 microgramas/dose	cápsula para inalação oral
	400 microgramas/dose	pó para inalação oral
	400 microgramas/dose	cápsula para inalação oral
enantato de noretisterona + valerato de estradiol	50 mg/mL + 5 mg/mL	solução injetável
epinefrina	1 mg/mL	solução injetável

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
espinheira-santa ( <i>Maytenus ilicifolia</i> Mart. ex Reissek)	60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária)	cápsula
	60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária)	tintura
	60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária)	suspensão oral
	60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária)	emulsão oral
espironolactona	25 mg	comprimido
	100 mg	comprimido
estolato de eritromicina	25 mg/mL	suspensão oral
	500 mg	comprimido
	50 mg/mL	suspensão oral
estriol	1 mg/g	creme vaginal
estrogênios conjugados	0,625 mg/g	creme vaginal
	0,3 mg	comprimido
etinilestradiol + levonorgestrel	0,03 mg + 0,15 mg	comprimido
fenitoína	100 mg	comprimido
	20 mg/mL	suspensão oral
	50 mg/mL	solução injetável
fenobarbital	100 mg/mL	solução injetável
	100 mg	comprimido
	40 mg/mL	solução oral
finasterida	5 mg	comprimido
fluconazol	150 mg	cápsula
	10 mg/mL	suspensão oral
	100 mg	cápsula
flumazenil	0,1 mg/mL	solução injetável
folinato de cálcio	15 mg	comprimido

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
fosfato de cálcio tribásico + colecalciferol	1.661,616 mg (600 mg de cálcio) + 400 unidades internacionais	comprimido
fosfato de clindamicina	10 mg/g	solução tópica
	10 mg/g	gel
fosfato de potássio monobásico + fosfato de potássio dibásico	0,03 g/mL + 0,1567 g/mL	solução injetável
fosfato dissódico de dexametasona	4 mg/mL	solução injetável
fosfato sódico de prednisolona	1 mg/mL	solução oral
	3 mg/mL	solução oral
furosemida	40 mg	comprimido
	10 mg/mL	solução injetável
garra-do-diabo ( <i>Harpagophytum procumbens</i> DC. ex Meissn.)	30 a 100 mg de harpagosídeo ou 45 a 150 mg de iridoides totais expressos em harpagosídeos (dose diária)	cápsula
	30 a 100 mg de harpagosídeo ou 45 a 150 mg de iridoides totais expressos em harpagosídeos (dose diária)	comprimido
	30 a 100 mg de harpagosídeo ou 45 a 150 mg de iridoides totais expressos em harpagosídeos (dose diária)	comprimido de liberação retardada
glibenclamida	5 mg	comprimido
glicerol	120 mg/mL	solução retal
	72 mg	supositório retal
gliclazida	30 mg	comprimido de liberação prolongada
	60 mg	comprimido de liberação prolongada
	80 mg	comprimido
glicose	50 mg/mL (5%)	solução injetável
	100 mg/mL (10%)	solução injetável
	500 mg/mL (50%)	solução injetável

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
guaco ( <i>Mikania glomerata Spreng.</i> )	0,5 a 5 mg de cumarina (dose diária)	tintura
	0,5 a 5 mg de cumarina (dose diária)	xarope
	0,5 a 5 mg de cumarina (dose diária)	solução oral
haloperidol	1 mg	comprimido
	5 mg	comprimido
	2 mg/mL	solução oral
	5 mg/mL	solução injetável
hemitartrato de norepinefrina	2 mg/mL	solução injetável
heparina sódica	5.000 unidades internacionais/0,25 mL	solução injetável
hidroclorotiazida	12,5 mg	comprimido
	25 mg	comprimido
hidróxido de alumínio	230 mg	comprimido
	300 mg	comprimido
hipromelose	61,5 mg/mL	suspensão oral
	3 mg/mL (0,3%)	solução oftálmica
	5 mg/mL (0,5%)	solução oftálmica
hortelã ( <i>Mentha x piperita L.</i> )	60 a 440 mg de mentol e 28 a 256 mg de mentona (dose diária)	cápsula
ibuprofeno	200 mg	comprimido
	300 mg	comprimido
	600 mg	comprimido
	50 mg/mL	suspensão oral
imiquimode	50 mg/g	creme
insulina humana NPH	100 unidades internacionais/mL	suspensão injetável
insulina humana regular	100 unidades internacionais/mL	solução injetável
isoflavona-de-soja ( <i>Glycine max (L.) Merr.</i> )	50 a 120 mg de isoflavonas (dose diária)	cápsula
	50 a 120 mg de isoflavonas (dose diária)	comprimido

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
itraconazol	10 mg/mL	solução oral
	100 mg	cápsula
ivermectina	6 mg	comprimido
lactato de biperideno	5 mg/mL	solução injetável
lactulose	667 mg/mL	xarope
	100 mg + 25 mg	cápsula
levodopa + benserazida	100 mg + 25 mg	comprimido
	200 mg + 50 mg	comprimido
levodopa + carbidopa	200 mg + 50 mg	comprimido
	250 mg + 25 mg	comprimido
levonorgestrel	0,75 mg	comprimido
	1,5 mg	comprimido
levotiroxina sódica	12,5 microgramas	comprimido
	25 microgramas	comprimido
	37,5 microgramas	comprimido
	50 microgramas	comprimido
	100 microgramas	comprimido
loratadina	10 mg	comprimido
	1 mg/mL	xarope
losartana potássica	50 mg	comprimido
maleato de dexclorfeniramina	2 mg	comprimido
	0,4 mg/mL	solução oral
maleato de enalapril	0,4 mg/mL	xarope
	5 mg	comprimido
	10 mg	comprimido
maleato de timolol	20 mg	comprimido
	2,5 mg/mL (0,25%)	solução oftálmica
medicamentos homeopáticos	5 mg/mL (0,5%)	solução oftálmica
	conforme <i>Farmacopeia Homeopática Brasileira 3ª edição</i>	conforme <i>Farmacopeia Homeopática Brasileira 3ª edição</i>
mesilato de doxazosina	2 mg	comprimido
	4 mg	comprimido

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
mesilato de pralidoxima	200 mg	solução injetável
metildopa	250 mg	comprimido
metronidazol	100 mg/g (10%)	gel vaginal
	250 mg	comprimido
midazolam	400 mg	comprimido
	2 mg/mL	solução oral
misoprostol	25 microgramas	comprimido vaginal
	200 microgramas	comprimido vaginal
mononitrato de isossorbida	20 mg	comprimido
	40 mg	comprimido
nifedipino	10 mg	cápsula
	10 mg	comprimido
nistatina	100.000 unidades internacionais/mL	suspensão oral
nitrato de miconazol	2% (20 mg/g)	gel oral
	2% (20 mg/g)	loção
	2% (20 mg/g)	pó
	2% (20 mg/g)	creme vaginal
	2% (20 mg/g)	creme
nitrofurantoína	100 mg	cápsula
	5 mg/mL	suspensão oral
noretisterona	0,35 mg	comprimido
óleo mineral		óleo para uso oral
omeprazol	10 mg	cápsula
	20 mg	cápsula
palmitato de retinol	150.000 unidades internacionais/mL	solução oral
paracetamol	200 mg/mL	solução oral
paracetamol	500 mg	comprimido
pasta-d'água	FN	pasta
permanganato de potássio	100 mg	comprimido para uso tópico
	100 mg (FN)	pó

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
permetrina	10 mg/g (1%)	loção
	50 mg/g (5%)	loção
peróxido de benzoíla	25 mg/g (2,5%) (FN)	gel
	50 mg/g (5%) (FN)	gel
plantago ( <i>Plantago ovata Forssk.</i> )	3 a 30 g (dose diária)	pó para dispersão oral
podofilina	100 mg/mL (10%) a 250 mg/mL (25%) (FN)	solução para uso tópico
podofilotoxina	1,5 mg/g	creme
prednisona	20 mg	comprimido
	5 mg	comprimido
propiltiouracila	100 mg	comprimido
rifampicina	300 mg	cápsula
sais para reidratação oral	cloreto de sódio, glicose anidra, cloreto de potássio, citrato de sódio diidratado	pó para solução oral
salgueiro ( <i>Salix alba L.</i> )	60 a 240 mg de salicina (dose diária)	comprimido
	60 a 240 mg de salicina (dose diária)	elixir
	60 a 240 mg de salicina (dose diária)	solução oral
sinvastatina	20 mg	comprimido
	40 mg	comprimido
	10 mg	comprimido
solução ringer + lactato	lactato de sódio 3 mg/mL + cloreto de sódio 6 mg/mL + cloreto de potássio 0,3 mg/mL + cloreto de cálcio 0,2 mg/mL	solução injetável
succinato de metoprolol	25 mg	comprimido de liberação prolongada
	50 mg	comprimido de liberação prolongada
	100 mg	comprimido de liberação prolongada

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
succinato sódico de hidrocortisona	100 mg	pó para solução injetável
	500 mg	pó para solução injetável
sulfadiazina de prata	10 mg/g (1%)	creme
sulfametoxazol + trimetoprima	40 mg/mL + 8 mg/mL	suspensão oral
	80 mg/mL + 16 mg/mL	solução injetável
	400 mg + 80 mg	comprimido
sulfato de atropina	0,25 mg/mL	solução injetável
sulfato de gentamicina	5 mg/g	pomada oftálmica
	5 mg/mL	solução oftálmica
sulfato de magnésio		pó para solução oral
	10% (0,81 mEq/mL Mg++)	solução injetável
	50% (4,05 mEq/mL Mg++)	solução injetável
sulfato de polimixina B + sulfato de neomicina + fluocinolona acetonida + cloridrato de lidocaína	10.000 ui/ml + 3,500 mg/ml + 0,250 mg/ml + 20 mg/ml	solução otológica
sulfato de salbutamol	100 microgramas/dose	aerossol oral
	5 mg/mL	solução para inalação
	0,5 mg/mL	solução injetável
sulfato de zinco	200 microgramas/mL	solução injetável
	10 mg	comprimido mastigável
	4 mg/mL	xarope
sulfato ferroso	5 mg/mL (Ferro elementar)	xarope
	25 mg/mL (Ferro elementar)	solução oral
	40 mg (Ferro elementar)	comprimido
tartarato de metoprolol	100 mg	comprimido
teclozana	500 mg	comprimido
	10 mg/mL	suspensão oral
tiamazol	5 mg	comprimido
	10 mg	comprimido



Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
unha-de-gato ( <i>Uncaria tomentosa</i> (Willd. ex Roem. & Schult.))	0,9 mg de alcaloides oxindólicos pentaclílicos	cápsula
	0,9 mg de alcaloides oxindólicos pentaclílicos	comprimido
	0,9 mg de alcaloides oxindólicos pentaclílicos	gel
valproato de sódio	250 mg	cápsula
	250 mg	comprimido
	50 mg/mL	xarope
	50 mg/mL	solução oral
	500 mg	comprimido
varfarina sódica	1 mg	comprimido
	5 mg	comprimido

## ANEXO II – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
acetato de desmopressina	4 microgramas/mL	solução injetável
	15 microgramas/mL	solução injetável
ácido folínico	15 mg	comprimido
ácido paraminossalicílico	4 g	granulado oral
ácido tranexâmico	250 mg	comprimido
albendazol	400 mg	comprimido mastigável
alfapeginterferona 2a	180 microgramas	solução injetável

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
alfapeginterferona 2b	118,4 microgramas (80 microgramas/0,5 mL após reconstituição)	pó para solução injetável
	148 microgramas (100 microgramas/0,5 mL após reconstituição)	pó para solução injetável
	177,6 microgramas (120 microgramas/0,5 mL após reconstituição)	pó para solução injetável
anfotericina B (complexo lipídico)	5 mg/mL	suspensão injetável
anfotericina B (desoxicolato)	50 mg	pó para solução injetável
anfotericina B (lipossomal)	50 mg	pó para solução injetável
antimoniato de meglumina	300 mg/mL	solução injetável
arteméter + lumefantrina	20 mg + 120 mg	comprimido
artesunato	60 mg/mL	pó para solução injetável
artesunato + cloridrato de mefloquina	25 mg + 55 mg	comprimido
	100 mg + 220 mg	comprimido
azitromicina	500 mg	comprimido
	40 mg/mL	pó para suspensão oral
	250 mg	comprimido
bedaquilina	100 mg	comprimido
benzilpenicilina benzatina	1.200.000 unidades internacionais	pó para suspensão injetável
	1.200.000 unidades internacionais	suspensão injetável
benzilpenicilina potássica	5.000.000 unidades internacionais	pó para solução injetável
benznidazol	12,5 mg	comprimido
	100 mg	comprimido
capreomicina	1 g	pó para solução injetável
citrato de dietilcarbamazina	50 mg	comprimido

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
claritromicina	500 mg	comprimido
	500 mg	cápsula
clofazimina	50 mg	cápsula
	100 mg	cápsula
cloranfenicol	25 mg/mL	suspensão oral
cloridrato de bupropiona	150 mg	comprimido de liberação prolongada
cloridrato de doxiciclina	100 mg	comprimido
cloridrato de etambutol	400 mg	comprimido
cloridrato de hidroxocobalamina	5 g	pó para solução injetável
cloridrato de minociclina	100 mg	comprimido
cloridrato de moxifloxacino	400 mg	comprimido
cloridrato de piridoxina	100 mg	comprimido
complexo protrombínico humano	500 unidades internacionais	pó para solução injetável
complexo protrombínico humano	600 unidades internacionais	pó para solução injetável
complexo protrombínico parcialmente ativado	500 unidades	pó para solução injetável
	1.000 unidades	pó para solução injetável
	2.500 unidades	pó para solução injetável
daclatasvir	30 mg	comprimido
	60 mg	comprimido
dapsona*	50 mg	comprimido
	100 mg	comprimido
darunavir	75 mg	comprimido
	150 mg	comprimido
	600 mg	comprimido
delamanida	50 mg	comprimido
dicloridrato de sopropterina	100 mg	comprimido
difosfato de cloroquina	150 mg	comprimido
difosfato de primaquina	15 mg	comprimido
	5 mg	comprimido
dolutegravir sódico	50 mg	comprimido

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
doxiciclina	100 mg	pó para solução injetável
	100 mg	comprimido solúvel
efavirenz	600 mg	comprimido
	200 mg	cápsula
	30 mg/mL	solução oral
elbasvir + grazoprevir monidratado	50 mg + 100 mg	comprimido
emicizumabe	60 mg/0,4 mL	solução injetável
	30 mg/mL	solução injetável
	105 mg/ 0,7 mL	solução injetável
	150 mg/mL	solução injetável
enfuvirtida	90 mg/mL	pó para solução injetável
entecavir	0,5 mg	comprimido
	1 mg	comprimido
espiramicina	1.500.000 UI	comprimido
estolato de eritromicina	500 mg	comprimido
	50 mg/mL	suspensão oral
etionamida	250 mg	comprimido
etravirina	100 mg	comprimido
	200 mg	comprimido
fator IX de coagulação	200 unidades internacionais	pó para solução injetável
	250 unidades internacionais	pó para solução injetável
	500 unidades internacionais	pó para solução injetável
	600 unidades internacionais	pó para solução injetável
	1.000 unidades internacionais	pó para solução injetável
	1.200 unidades internacionais	pó para solução injetável
fator VII de coagulação ativado recombinante	1 mg (50.000 unidades internacionais)	pó para solução injetável
	2 mg (100.000 unidades internacionais)	pó para solução injetável
	5 mg (250.000 unidades internacionais)	pó para solução injetável

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
fator VIII de coagulação	250 unidades internacionais	pó para solução injetável
	500 unidades internacionais	pó para solução injetável
	1.000 unidades internacionais	pó para solução injetável
fator VIII de coagulação contendo fator de von Willebrand	250 unidades internacionais	pó para solução injetável
	500 unidades internacionais	pó para solução injetável
	1.000 unidades internacionais	pó para solução injetável
fator VIII de coagulação recombinante	250 unidades internacionais	pó para solução injetável
	500 unidades internacionais	pó para solução injetável
	1.000 unidades internacionais	pó para solução injetável
fator XIII de coagulação	250 unidades internacionais	pó para solução injetável
fenoximetilpenicilina potássica	80.000 unidades internacionais/mL	pó para solução oral
fibrinogênio	1 g	pó para solução injetável
flucitosina	250 mg	cápsula
	500 mg	cápsula
fluconazol	2 mg/mL	solução injetável
folinato de cálcio	15 mg	comprimido
fosamprenavir	50 mg/mL	suspensão oral
fosfato de oseltamivir	30 mg	cápsula
	45 mg	cápsula
	75 mg	cápsula
fumarato de tenofovir desoproxila	300 mg	comprimido
fumarato de tenofovir desoproxila + entricitabina	300 mg + 200 mg	comprimido
fumarato de tenofovir desoproxila + lamivudina	300 mg + 300 mg	comprimido
fumarato de tenofovir desoproxila + lamivudina + efavirenz	300 mg + 300 mg + 600 mg	comprimido
glecaprevir + pibrentasvir	100 mg + 40 mg	comprimido
hemifumarato de tenofovir alafenamida	25 mg	comprimido
imunoglobulina antitetânica	250 unidades internacionais/mL	solução injetável

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
imunoglobulina humana anti-hepatite B	100 unidades internacionais	solução injetável
	180-200 unidades internacionais/mL	solução injetável
	500 unidades internacionais	solução injetável
	600 unidades internacionais	solução injetável
	1.000 unidades internacionais	solução injetável
imunoglobulina humana antirrábica	150 unidades internacionais/mL	solução injetável
imunoglobulina humana antivaricela zoster	125 unidades internacionais/2,5 mL	solução injetável
isetionato de pentamidina	300 mg	pó para solução injetável
isoniazida	100 mg	comprimido
	300 mg	comprimido
itraconazol	100 mg	cápsula
lamivudina	10 mg/mL	solução oral
	150 mg	comprimido
ledipasvir + sofosbovir	90 mg + 100 mg	comprimido
levofloxacino	250 mg	comprimido
	500 mg	comprimido
linezolida	600 mg	comprimido
	2 mg/mL	solução para infusão
lopinavir + ritonavir	200 mg + 50 mg	comprimido
	80 mg/mL + 20 mg/mL	solução oral
	100 mg + 25 mg	comprimido
maraviroque	150 mg	comprimido

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
micronutrientes	cada sachê de 1 g contém: vitamina A 400 microgramas, vitamina D 5 microgramas, vitamina E 5 mg, vitamina C 30 mg, vitamina B1 0,5 mg, vitamina B2 0,5 mg, vitamina B6 0,5 mg, vitamina PP 6 mg, vitamina B9 150 microgramas, vitamina B12 0,9 microgramas, ferro 10 mg, zinco 4,1 mg, cobre 560 microgramas, selênio 17 microgramas, iodo 90 microgramas	pó
miltefosina	10 mg	cápsula
	50 mg	cápsula
nevirapina	200 mg	comprimido
	10 mg/mL	suspensão oral
nicotina	7 mg	adesivo transdérmico
	14 mg	adesivo transdérmico
	21 mg	adesivo transdérmico
	2 mg	goma de mascar
	2 mg	pastilha
ofloxacino	400 mg	comprimido
oxamniquina	50 mg/mL	suspensão oral
palivizumabe	50 mg	solução injetável
	100 mg	solução injetável
palmitato de retinol	100.000 unidades internacionais	cápsula mole
	200.000 unidades internacionais	cápsula mole
pentoxifilina	400 mg	comprimido
	500 mg	comprimido
pirazinamida	30 mg/mL (3%)	suspensão oral
	150 mg	comprimido dispersível
pirimetamina	25 mg	comprimido
praziquantel	600 mg	comprimido

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
prednisona	20 mg	comprimido
	5 mg	comprimido
raltegravir potássico	100 mg	comprimido mastigável
	400 mg	comprimido
ribavirina	250 mg	cápsula
rifabutina	150 mg	cápsula
rifampicina *	150 mg	cápsula
rifampicina + isoniazida	150 mg + 75 mg	comprimido
	300 mg + 150 mg	comprimido
	75 mg + 50 mg	comprimidos dispersíveis
rifampicina + isoniazida + pirazinamida	75 mg + 50 mg + 150 mg	comprimidos dispersíveis
rifampicina + isoniazida + pirazinamida + cloridrato de etambutol	150 mg + 75 mg + 400 mg + 275 mg	comprimido
rifapentina	150 mg	comprimido
ritonavir	100 mg	comprimido
sofosbuvir	400 mg	comprimido
sofosbuvir + velpatasvir	400 mg + 100 mg	comprimido
soro antiaracnídico ( <i>Loxosceles</i> , <i>Phoneutria</i> e <i>Tityus</i> )	cada mL contem imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1,5 Dose Mínima Mortal (DMN) de veneno de <i>Tityus serrulatus</i> (1,5 DMM/mL), 1,5 DMM de veneno de <i>Phoneutria nigriventer</i> (1,5 DMM/mL) e 15 DMN (Dose Mínima Necrosante) de veneno de <i>Loxosceles gaucho</i> (15 DMN/mL)	solução injetável
soro antibotrópico (pentavalente)	cada mL contem imunoglobulinas (IgG) que neutralizam, no mínimo, 5 mg de veneno de <i>Bothrops</i> <i>jararaca</i> (5 mg/mL)	solução injetável



Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
soro antiofídico (pentavalente) e anticrotálico	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 5 mg de veneno de <i>Bothrops jararaca</i> e a 1,5 mg de veneno de <i>Crotalus durissus terrificus</i> (5 mg/mL e 1,5 mg/mL)	solução injetável
soro antiofídico (pentavalente) e antilaquético	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 5 mg de veneno de <i>Bothrops jararaca</i> e 3 mg de veneno de <i>Lachesis muta</i> (5 mg/mL e 3 mg/mL)	solução injetável
soro antiofídico AB (bivalente)	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 375 unidades internacionais de toxina botulínica tipo A e 275 unidades internacionais de toxina botulínica tipo B (375 unidades internacionais/mL e 275 unidades internacionais/mL)	solução injetável
soro anticrotálico	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1,5 mg de veneno <i>Crotalus durissus terrificus</i> (1,5 mg/mL)	solução injetável
soro antidiftérico	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1.000 unidades internacionais de toxina diftérica (1.000 unidades internacionais/mL)	solução injetável
soro antielapídico (bivalente)	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1,5 mg de veneno de <i>Micrurus frontalis</i> (1,5 mg/mL)	solução injetável
soro antiescorpiônico	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo 1,5 DMM (Dose Mínima Mortal) de veneno de <i>Tityus serrulatus</i> (1,5 DMM/mL)	solução injetável

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
soro antilonômico	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 0,35 mg de veneno de <i>Lonomia obliqua</i> (0,35 mg/mL)	solução injetável
soro antiloxoscélico (trivalente)	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 15 DMN (Dose Mínima Necrosante) de veneno de aranhas das espécies <i>Loxosceles laeta</i> , <i>Loxosceles gaucho</i> e <i>Loxosceles intermedia</i> (15 DMN/mL)	solução injetável
soro antirrábico	cada mL contém imonoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 200 unidades internacionais de vírus da raiva (200 unidades internacionais/mL)	solução injetável
soro antitetânico	cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1.000 unidades internacionais de toxina tetânica	solução injetável
succinato de tafenoquina	150 mg	comprimido
sulfadiazina	500 mg	comprimido
sulfato de abacavir	20 mg/mL	solução oral
	300 mg	comprimido
sulfato de amicacina	250 mg/mL	solução injetável
sulfato de atazanavir	300 mg	cápsula
sulfato de estreptomicina	1 g	pó para solução injetável
talidomida	100 mg	comprimido
terizidona	250 mg	cápsula
tipranavir	250 mg	cápsula mole
	100 mg/mL	solução oral
vacina adsorvida difteria e tétano adulto		suspensão injetável
vacina adsorvida difteria e tétano infantil		suspensão injetável

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
vacina adsorvida difteria, tétano e <i>pertussis</i>		suspensão injetável
vacina adsorvida difteria, tétano e <i>pertussis</i> (acelular) adulto		suspensão injetável
vacina adsorvida difteria, tétano e <i>pertussis</i> (acelular) infantil		suspensão injetável
vacina adsorvida difteria, tétano, <i>pertussis</i> , hepatite B (recombinante) e <i>Haemophilus influenzae</i> B (conjugada)		suspensão injetável
vacina adsorvida hepatite A (inativada) adulto		suspensão injetável
vacina adsorvida hepatite A (inativada) infantil		suspensão injetável
vacina BCG		pó para suspensão injetável
vacina cólera (inativada)		suspensão oral
vacina febre amarela (atenuada)		pó para solução injetável
vacina febre tifoide (polissacarídica)		solução injetável
vacina <i>Haemophilus influenzae</i> B (conjugada)		pó para solução injetável
vacina hepatite B (recombinante)		suspensão injetável
vacina influenza trivalente (fragmentada, inativada)		suspensão injetável
vacina meningocócica ACWY (conjugada)	-	solução injetável
vacina meningocócica C (conjugada)		pó para suspensão injetável
vacina papilomavírus humano 6, 11, 16 e 18 (recombinante)		suspensão injetável
vacina pneumocócica 10-valente (conjugada)		suspensão injetável
vacina pneumocócica 13-valente (conjugada)	-	solução injetável
vacina pneumocócica 23-valente (polissacarídica)		solução injetável

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
vacina poliomielite 1 e 3 (atenuada)		solução oral
vacina poliomielite 1, 2 e 3 (inativada)		solução injetável
vacina raiva (inativada)		pó para suspensão injetável
vacina rotavírus humano G1P [8] (atenuada)		suspensão oral
vacina sarampo, caxumba, rubéola		pó para solução injetável
vacina sarampo, caxumba, rubéola e varicela (atenuada)		pó para solução injetável
vacina varicela (atenuada)		pó para solução injetável
zanamivir	5 mg	pó para inalação oral
	100 mg	cápsula
zidovudina	10 mg/mL	solução injetável
	10 mg/mL	solução oral
zidovudina + lamivudina	300 mg + 150 mg	comprimido

### ANEXO III – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
abatacepte	250 mg	pó para solução injetável	1A	PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil
	125 mg/mL	solução injetável	1A	PCDT Artrite Reumatoide
acetato de ciproterona	50 mg	comprimido	1B	PCDT Puberdade Precoce Central; PCDT Síndrome de Ovários Policísticos

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
acetato de desmopressina	0,1 mg/mL	solução nasal	1A	PCDT Diabetes insípido
	0,1 mg	comprimido	1A	PCDT Diabetes insípido
	0,2 mg	comprimido	1A	PCDT Diabetes insípido
acetato de fludrocortisona	0,1 mg	comprimido	2	PCDT Hiperplasia Adrenal Congênita; PCDT Insuficiência Adrenal
acetato de glatirâmer	20 mg	solução injetável	1A	PCDT Esclerose Múltipla
	40 mg	solução injetável	1A	PCDT Esclerose Múltipla
acetato de goserrelina	3,6 mg	implante subcutâneo	1B	PCDT Endometriose; PCDT Leiomioma de Útero; PCDT Puberdade Precoce Central
	10,8 mg	implante subcutâneo	1B	PCDT Endometriose; PCDT Leiomioma de Útero; PCDT Puberdade Precoce Central
acetato de lanreotida	60 mg	solução injetável	1A	PCDT Acromegalia
	90 mg	solução injetável	1A	PCDT Acromegalia
	120 mg	solução injetável	1A	PCDT Acromegalia
acetato de leuprorrelina	3,75 mg	pó para suspensão injetável	1B	PCDT Endometriose; PCDT Leiomioma de Útero; PCDT Puberdade Precoce Central
	11,25 mg	pó para suspensão injetável	1B	PCDT Endometriose; PCDT Leiomioma de Útero; PCDT Puberdade Precoce Central
	45 mg	pó para suspensão injetável	1B	PCDT Puberdade Precoce Central

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
acetato de octreotida	10 mg	pó para suspensão injetável	1B	PCDT Acromegalia
	20 mg	pó para suspensão injetável	1A	PCDT Acromegalia
acetato de octreotida	30 mg	pó para suspensão injetável	1A	PCDT Acromegalia
	0,1 mg/mL	solução injetável	1B	PCDT Acromegalia
acetazolamida	250 mg	comprimido	2	PCDT Glaucoma
ácido nicotínico	500 mg	comprimido de liberação prolongada	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
	50 mg	comprimido	1B	PCDT Colangite Biliar Primária
ácido ursodesoxicólico	150 mg	comprimido	1B	PCDT Colangite Biliar Primária
	300 mg	comprimido	1B	PCDT Colangite Biliar Primária
ácido zoledrônico	5 mg/100 mL	solução injetável	2	PCDT Doença de Paget
acitretina	10 mg	cápsula	1B	PCDT Ictioses Hereditárias; PCDT Psoríase
	25 mg	cápsula	1B	PCDT Ictioses Hereditárias; PCDT Psoríase

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
adalimumabe	40 mg	solução injetável	1A	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Doença de Crohn; PCDT Espondilite Ancilosante; PCDT Hidradenite Supurativa; PCDT Psoríase; PCDT Uveítes não Infecciosas; PCDT Artrite Idiopática Juvenil
aflibercepte	40 mg/mL	solução injetável	1A	Edema Macular Diabético <sup>2</sup>
alentuzumabe	10 mg/mL	solução injetável	1A	PCDT Esclerose Múltipla - Documento norteador em atualização
alfa-alglicosidade	50 mg	pó para solução injetável	1A	PCDT Doença de Pompe
alfacalcidol	0,25 micrograma	cápsula mole	2	PCDT Hipoparatiroidismo
	1 micrograma	cápsula mole	2	PCDT Hipoparatiroidismo
alfadornase	1 mg/mL	solução para inalação	1A	PCDT Fibrose Cística - Manifestações pulmonares
alfaelosulfase	5 mg	solução injetável	1A	PCDT Mucopolissacaridose Tipo IV A

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
alfaepoetina	1.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	1A	PCDT Anemia na Doença Renal Crônica - Alfaepoetina
	2.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	1A	PCDT Anemia na Doença Renal Crônica - Alfaepoetina
	3.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	1A	PCDT Anemia na Doença Renal Crônica - Alfaepoetina
	4.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	1A	PCDT Anemia na Doença Renal Crônica - Alfaepoetina
	10.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	1A	PCDT Anemia na Doença Renal Crônica - Alfaepoetina; PCDT Hepatite C e coinfeções
	1.000 unidades internacionais	solução injetável	1A	PCDT Anemia na Doença Renal Crônica - Alfaepoetina
	2.000 unidades internacionais	solução injetável	1A	PCDT Anemia na Doença Renal Crônica - Alfaepoetina
	3.000 unidades internacionais	solução injetável	1A	PCDT Anemia na Doença Renal Crônica - Alfaepoetina
	4.000 unidades internacionais	solução injetável	1A	PCDT Anemia na Doença Renal Crônica - Alfaepoetina
	10.000 unidades internacionais	solução injetável	1A	PCDT Anemia na Doença Renal Crônica - Alfaepoetina; PCDT Hepatite C e coinfeções



Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
alfainterferona 2b	3.000.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	1B	PCDT Hemangioma Infantil
	5.000.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	1B	PCDT Hemangioma Infantil
	10.000.000 unidades internacionais	pó para solução injetável	1B	PCDT Hemangioma Infantil
alfataliglicerase	200 unidades	pó para solução injetável	1A	PCDT Doença de Gaucher
alfavelaglicerase	400 unidades	pó para solução injetável	1A	PCDT Doença de Gaucher
alfavestronidase	2 mg/mL	solução injetável	1A	PCDT Mucopolissacaridose VII
ambrisentana	5 mg	comprimido	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar
	10 mg	comprimido	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar
atorvastatina cálcica	10 mg	comprimido	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
	20 mg	comprimido	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
	40 mg	comprimido	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
	80 mg	comprimido	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
azatioprina	50 mg	comprimido	2	PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Doença de Crohn; PCDT Esclerose Múltipla; PCDT Hepatite autoimune; PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico; PCDT Miastenia Gravis; PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática; PCDT Retocolite Ulcerativa; PCDT Uveítes não Infecciosas; PDCT Esclerose Sistêmica.
baricitinibe	2 mg	comprimido	1A	PCDT Artrite Reumatoide
	4 mg	comprimido	1A	PCDT Artrite Reumatoide
betainterferona 1a	22 microgramas (6.000.000 unidades internacionais)	solução injetável	1A	PCDT Esclerose Múltipla
	30 microgramas (6.000.000 unidades internacionais)	solução injetável	1A	PCDT Esclerose Múltipla
	44 microgramas (12.000.000 unidades internacionais)	solução injetável	1A	PCDT Esclerose Múltipla

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
betainterferona 1b	300 microgramas (9.600.000 unidades internacionais)	pó para solução injetável	1A	PCDT Esclerose Múltipla
bezafibrato	200 mg	comprimido	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
	400 mg	comprimido de liberação prolongada	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
bimatoprostá	0,3 mg/mL (0,03%)	solução oftálmica	1A	PCDT Glaucoma
biotina	2,5 mg	cápsula	1A	PCDT Deficiência de Biotinidase
bosentana	62,5 mg	comprimido	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar
	125 mg	comprimido	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar
brinzolamida	10 mg/mL	suspensão oftálmica	2	PCDT Glaucoma
brometo de piridostigmina	60 mg	comprimido	2	PCDT Miastenia Gravis
brometo de tiotrópio monoidratado + cloridrato de olodaterol	2,5 mcg + 2,5 mcg	solução para inalação	1B	PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica
brometo de umeclidínio + trifenatato de vilanterol	62,5 mcg + 25 mcg	pó para inalação	1B	PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica
bromidrato de fenoterol	100 microgramas/dose	solução aerossol	2	PCDT Asma; PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
bromidrato de galantamina	8 mg	cápsula de liberação prolongada	1A	PCDT Doença de Alzheimer
	16 mg	cápsula de liberação prolongada	1A	PCDT Doença de Alzheimer
	24 mg	cápsula de liberação prolongada	1A	PCDT Doença de Alzheimer
budesonida	200 microgramas	aerossol bucal	2	PCDT Asma; PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica
	200 microgramas	cápsula para inalação	2	PCDT Asma; PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica
	200 microgramas	pó para inalação	2	PCDT Asma; PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica
	400 microgramas	cápsula para inalação	2	PCDT Asma; PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica
burosumabe	10 mg/mL	solução injetável	1A	Hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em crianças - Documento norteador não publicado
	20 mg/mL	solução injetável	1A	Hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em crianças - Documento norteador não publicado
	30 mg/mL	solução injetável	1A	Hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em crianças - Documento norteador não publicado
cabergolina	0,5 mg	comprimido	1A	PCDT Acromegalia; PCDT Hiperprolactinemia
calcipotriol	50 microgramas/g (0,005%)	pomada	2	PCDT Psoríase
calcitonina	200 unidades internacionais/dose	solução spray nasal	2	PCDT Doença de Paget; PCDT Osteoporose

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
calcitriol	0,25 micrograma	cápsula mole	2	PCDT Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica; PCDT Hipoparatiroidismo; PCDT Osteoporose; PCDT Raquitismo e Osteomalácia
certolizumabe pegol	200 mg	solução injetável	1A	PCDT Artrite Psoriaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Doença de Crohn; PCDT Espondilite Ancilosante
ciclofosfamida	50 mg	comprimido	2	PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da Série Vermelha; PCDT Esclerose Sistêmica; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico; PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Adultos; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
ciclosporina	10 mg	cápsula mole	2	PCDT Anemia Aplástica Adquirida; PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da Série Vermelha; PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico; PCDT Miastenia Gravis; PCDT Psoríase; PCDT Retocolite Ulcerativa; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em criança e adolescentes; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes; PCDT Uveítes não Infeciosas;

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
ciclosporina	25 mg	cápsula mole	2	PCDT Anemia Aplástica Adquirida; PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da Série Vermelha; PCDT Artrite Psoriaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico; PCDT Miastenia Gravis; PCDT Psoríase; PCDT Retocolite Ulcerativa; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em criança e adolescentes; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes; PCDT Uveítes não Infeciosas

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
ciclosporina	100 mg	cápsula mole	2	PCDT Anemia Aplástica Adquirida; PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da Série Vermelha; PCDT Artrite Psoriaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico; PCDT Miastenia Gravis; PCDT Psoríase; PCDT Retocolite Ulcerativa; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em criança e adolescentes; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes; PCDT Uveítes não Infeciosas



Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
ciclosporina	50 mg	cápsula mole	2	PCDT Anemia Aplástica Adquirida; PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da Série Vermelha; PCDT Artrite Psoriática; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico; PCDT Miastenia Gravis; PCDT Psoríase; PCDT Retocolite Ulcerativa; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em criança e adolescentes; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes; PCDT Uveítes não Infeciosas

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
ciclosporina	100 mg/mL	solução oral	2	PCDT Anemia Aplástica Adquirida; PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da Série Vermelha; PCDT Artrite Psoriática; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico; PCDT Miastenia Gravis; PCDT Psoríase; PCDT Retocolite Ulcerativa; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em criança e adolescentes; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes; PCDT Uveítes não Infecciosas
ciprofibrato	100 mg	comprimido	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
citrato de sildenafil	20 mg	comprimido	1A	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar
	25 mg	comprimido	1A	PCDT Esclerose Sistêmica
	50 mg	comprimido	1A	PCDT Esclerose Sistêmica
clobazam	10 mg	comprimido	2	PCDT Epilepsia
	20 mg	comprimido	2	PCDT Epilepsia

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
clopidogrel	75 mg	comprimido	2	Protocolo Clínico de Síndromes Coronarianas Agudas
cloridrato de amantadina	100 mg	comprimido	1B	PCDT Doença de Parkinson
cloridrato de cinacalcete	60 mg	comprimido	1A	PCDT Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica
	30 mg	comprimido	1A	PCDT Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica
cloridrato de donepezila	5 mg	comprimido	1A	PCDT Doença de Alzheimer
	10 mg	comprimido	1A	PCDT Doença de Alzheimer
cloridrato de dorzolamida	20 mg/mL	solução oftálmica	2	PCDT Glaucoma
cloridrato de metadona	5 mg	comprimido	2	PCDT Dor Crônica
	10 mg	comprimido	2	PCDT Dor Crônica
	10 mg/mL	solução injetável	2	PCDT Dor Crônica
cloridrato de pilocarpina	20 mg/mL (2%)	solução oftálmica	2	PCDT Glaucoma
cloridrato de raloxifeno	60 mg	comprimido	2	PCDT Osteoporose
cloridrato de selegilina	5 mg	comprimido	1B	PCDT Doença de Parkinson
cloridrato de sevelâmer	800 mg	comprimido	1A	PCDT Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica
cloridrato de triexifenidil	5 mg	comprimido	1B	PCDT Doença de Parkinson

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
clozapina	25 mg	comprimido	1A	PCDT Doença de Parkinson; PCDT Esquizofrenia; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I; PCDT Transtorno Esquizoafetivo
	100 mg	comprimido	1A	PCDT Doença de Parkinson; PCDT Esquizofrenia; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I; PCDT Transtorno Esquizoafetivo
complemento alimentar para paciente fenilcetonúrico maior de 1 ano (fórmula de aminoácidos isenta de fenilalanina)			2	PCDT Fenilcetonúria
complemento alimentar para paciente fenilcetonúrico menor de 1 ano (fórmula de aminoácidos isenta de fenilalanina)			2	PCDT Fenilcetonúria

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
danazol	100 mg	cápsula	1B	PCDT Angioedema associado à deficiência de C1 esterase; PCDT Endometriose; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico; PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática
	200 mg	cápsula	1B	PCDT Angioedema associado à deficiência de C1 esterase; PCDT Endometriose; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico; PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática
dapagliflozina	10 mg	comprimido	2	PCDT Diabetes Melito tipo 2
deferasirox	125 mg	comprimido para suspensão	1A	PCDT Sobrecarga de Ferro
	250 mg	comprimido para suspensão	1A	PCDT Sobrecarga de Ferro
	500 mg	comprimido para suspensão	1A	PCDT Sobrecarga de Ferro
deferiprona	500 mg	comprimido	1B	PCDT Sobrecarga de Ferro
dextrotartarato de brimonidina	2 mg/mL	solução oftálmica	2	PCDT Glaucoma
dicloridrato de pramipexol	0,125 mg	comprimido	1A	PCDT Doença de Parkinson
	0,25 mg	comprimido	1A	PCDT Doença de Parkinson
	1 mg	comprimido	1A	PCDT Doença de Parkinson
dicloridrato de sapropterina	100 mg	comprimido	1B	PCDT Fenilcetonúria
difosfato de cloroquina	150 mg	comprimido	2	PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
eculizumabe	10 mg/ml	solução para diluição para infusão	1A	PCDT Hemoglobinúria Paroxística Noturna
eltrombopague olamina	25 mg	comprimido	1B	PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática
	50 mg	comprimido	1B	PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática
enoxaparina sódica	40 mg/0,4 mL	solução injetável	1A	PCDT Prevenção de Tromboembolismo Venoso em Gestantes com Trombofilia
	60 mg/0,6 mL	solução injetável	1A	PCDT Prevenção de Tromboembolismo Venoso em Gestantes com Trombofilia
entacapona	200 mg	comprimido	1A	PCDT Doença de Parkinson
etanercepte	25 mg	solução injetável	1A	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Espondilite Ancilosante; PCDT Psoríase
	50 mg	solução injetável	1A	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Espondilite Ancilosante; PCDT Psoríase
etofibrato	500 mg	cápsula	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
etossuximida	50 mg/mL	xarope	2	PCDT Epilepsia

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
everolimo	0,5 mg	comprimido	1A	PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal
	0,75 mg	comprimido	1A	PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal
	1 mg	comprimido	1A	PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal
fenofibrato	200 mg	cápsula	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
	250 mg	cápsula de liberação retardada	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
filgrastim	300 microgramas	solução injetável	1A	PCDT Anemia Aplástica, Mielodisplasia e Neutropenias Constitucionais – Uso de Fatores Estimulantes de Crescimento de Colônias de Neutrófilos; PCDT Hepatite C e coinfeções
fingolimode	0,5 mg	cápsula	1A	PCDT Esclerose Múltipla
fosfato de codeína	3 mg/mL	solução oral	2	PCDT Dor Crônica
	30 mg	comprimido	2	PCDT Dor Crônica
	60 mg	comprimido	2	PCDT Dor Crônica
	30 mg/mL	solução injetável	2	PCDT Dor Crônica
fumarato de dimetila	120 mg	cápsula	1A	PCDT Esclerose Múltipla
	240 mg	cápsula	1A	PCDT Esclerose Múltipla
fumarato de formoterol	12 microgramas	cápsula para inalação	2	PCDT Asma; PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica
	12 microgramas	pó para inalação	2	PCDT Asma; PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica
fumarato de formoterol + budesonida	6 microgramas + 200 microgramas	cápsula para inalação	2	PCDT Asma; PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica
	6 microgramas + 200 microgramas	pó para inalação	2	PCDT Asma; PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica
	12 microgramas + 400 microgramas	cápsula para inalação	2	PCDT Asma; PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica
	12 microgramas + 400 microgramas	pó para inalação	2	PCDT Asma; PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica



Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
gabapentina	300 mg	cápsula	2	PCDT Epilepsia, PCDT Dor Crônica
	400 mg	cápsula	2	PCDT Epilepsia, PCDT Dor Crônica
galsulfase	5 mg	solução injetável	1A	PCDT Mucopolissacaridose Tipo VI
genfibrozila	600 mg	comprimido	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
	900 mg	comprimido	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
golimumabe	50 mg	solução injetável	1A	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Espondilite Ancilosante
hemifumarato de quetiapina	25 mg	comprimido	1A	PCDT Esquizofrenia; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I; PCDT Transtorno Esquizoafetivo
	100 mg	comprimido	1A	PCDT Esquizofrenia; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I; PCDT Transtorno Esquizoafetivo
	200 mg	comprimido	1A	PCDT Esquizofrenia; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I; PCDT Transtorno Esquizoafetivo
	300 mg	comprimido	1A	PCDT Esquizofrenia; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I; PCDT Transtorno Esquizoafetivo
hidroxiureia	500 mg	cápsula	1B	PCDT Doença Falciforme

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
idursulfase	2 mg/MI	solução injetável	1A	PCDT Mucopolissacaridose do tipo II
iloprostá	10 microgramas/ mL	solução para nebulização	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar
imiglucerase	400 unidades	pó para solução injetável	1A	PCDT Doença de Gaucher
imunoglobulina humana	0,5 g	solução injetável	1B	PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da série vermelha; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunodeficiência Primária com predominância de defeitos de anticorpos; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT <i>Miastenia Gravis</i> ; PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática; PCDT Síndrome de uillain-Barré
	0,5 g	pó para solução injetável	1B	PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da série vermelha; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunodeficiência Primária com predominância de defeitos de anticorpos; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT <i>Miastenia Gravis</i> ; PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática; PCDT Síndrome de Guillain-Barré

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
imunoglobulina humana	2,5 g	pó para solução injetável	1B	PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da série vermelha; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunodeficiência Primária com predominância de defeitos de anticorpos; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT <i>Miastenia Gravis</i> ; PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática; PCDT Síndrome de Guillain-Barré
	2,5 g	solução injetável	1B	PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da série vermelha; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunodeficiência Primária com predominância de defeitos de anticorpos; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT <i>Miastenia Gravis</i> ; PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática; PCDT Síndrome de Guillain-Barré

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
imunoglobulina humana	5 g	pó para solução injetável	1A	PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da série vermelha; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunodeficiência Primária com predominância de defeitos de anticorpos; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT <i>Miastenia Gravis</i> ; PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática; PCDT Síndrome de Guillain-Barré
	5 g	solução injetável	1A	PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da série vermelha; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunodeficiência Primária com predominância de defeitos de anticorpos; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT <i>Miastenia Gravis</i> ; PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática; PCDT Síndrome de Guillain-Barré

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
imunoglobulina humana	1 g	solução injetável	1B	PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da série vermelha; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunodeficiência Primária com predominância de defeitos de anticorpos; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT <i>Miastenia Gravis</i> ; PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática; PCDT Síndrome de Guillain-Barré
	1 g	pó para solução injetável	1B	PCDT Anemia Hemolítica Autoimune; PCDT Aplasia Pura Adquirida Crônica da série vermelha; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Imunodeficiência Primária com predominância de defeitos de anticorpos; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT <i>Miastenia Gravis</i> ; PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática; PCDT Síndrome de Guillain-Barré
infiximabe	100 mg	pó para solução injetável	1A	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Doença de Crohn; PCDT Espondilite Ancilosante; PCDT Retocolite Ulcerativa

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
insulina análoga de ação prolongada	100 unidades internacionais/ mL	solução injetável com sistema de aplicação	1A	PCDT Diabetes Melito Tipo 1
	300 unidades internacionais/ mL	solução injetável com sistema de aplicação	1A	PCDT Diabetes Melito Tipo 1
insulina análoga de ação rápida	100 unidades internacionais/ mL	solução injetável com sistema de aplicação	1A	PCDT Diabetes Melito Tipo 1
isotretinoína	10 mg	cápsula mole	2	Protocolo de uso da isotretinoína no tratamento da acne grave
	20 mg	cápsula mole	2	Protocolo de uso da isotretinoína no tratamento da acne grave
ivacaftor	150 mg	comprimido	1A	PCDT Fibrose Cística - Manifestações pulmonares
lamotrigina	25 mg	comprimido	2	PCDT Epilepsia; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I
	50 mg	comprimido	2	PCDT Epilepsia; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I
	100 mg	comprimido	2	PCDT Epilepsia; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I
laronidase	0,58 mg/mL	solução injetável	1A	PCDT Mucopolissacaridose do tipo I
latanoprostá	0,05 mg/mL	solução oftálmica	1A	PCDT Glaucoma
leflunomida	20 mg	comprimido	1A	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
levetiracetam	250 mg	comprimido	1A	PCDT Epilepsia
	500 mg	comprimido	1A	PCDT Epilepsia
	750 mg	comprimido	1A	PCDT Epilepsia
	1.000 mg	comprimido	1A	PCDT Epilepsia
	100 mg/ml	solução oral	1A	PCDT Epilepsia
maleato de timolol	5 mg/mL (0,5%)	solução oftálmica	2	PCDT Glaucoma
memantina	10 mg	comprimido	1A	PCDT Doença de Alzheimer
mepolizumabe	100 mg/mL	pó para solução injetável	1B	PCDT Asma
	100 mg/mL	solução injetável	1B	PCDT Asma
mesalazina	400 mg	comprimido	2	PCDT Doença de Crohn; PCDT Retocolite Ulcerativa
	500 mg	comprimido de liberação prolongada	2	PCDT Doença de Crohn; PCDT Retocolite Ulcerativa
	800 mg	comprimido	2	PCDT Doença de Crohn; PCDT Retocolite Ulcerativa
	250 mg	supositório retal	2	PCDT Retocolite Ulcerativa
	500 mg	supositório retal	2	PCDT Retocolite Ulcerativa
	1.000 mg	supositório retal	2	PCDT Retocolite Ulcerativa
	10 mg/mL	enema retal	2	PCDT Retocolite Ulcerativa
mesilato de bromocriptina	2,5 mg	comprimido	1B	PCDT Doença de Parkinson; PCDT Hiperprolactinemia
mesilato de desferroxamina	500 mg	pó para solução injetável	1B	PCDT Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica; PCDT Sobrecarga de Ferro

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
mesilato de rasagilina	1 mg	comprimido	1A	PCDT Doença de Parkinson
metilprednisolona	500 mg	pó para solução injetável	2	PCDT Doença de Crohn; PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT Uveítes não Infecciosas
	25 mg/mL	solução injetável	1A	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Doença de Crohn; PCDT Esclerose Sistêmica; PCDT Espondilite Ancilosante; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico; PCDT Psoríase
metotrexato	2,5 mg	comprimido	1A	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Esclerose Sistêmica; PCDT Espondilite Ancilosante; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico; PCDT Psoríase



Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
micofenolato de mofetila	500 mg	comprimido	1A	PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal
micofenolato de sódio	180 mg	comprimido	1A	PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal
	360 mg	comprimido	1A	PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal
miglustate	100 mg	cápsula	1A	PCDT Doença de Gaucher
naproxeno	250 mg	comprimido	2	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reativa; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Espondilite Ancilosante
	500 mg	comprimido	2	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reativa; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Espondilite Ancilosante
natalizumabe	20 mg/mL	solução injetável	1A	PCDT Esclerose Múltipla

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
nusinersena	2,4 mg/mL	solução injetável	1A	PCDT Atrofia Muscular Espinhal 5q Tipo 1 e Atrofia Muscular Espinhal 5q Tipo 2 – Documento norteador em atualização
olanzapina	5 mg	comprimido	1A	PCDT Esquizofrenia; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I; PCDT Transtorno Esquizoafetivo
	10 mg	comprimido	1A	PCDT Esquizofrenia; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I; PCDT Transtorno Esquizoafetivo
omalizumabe	150 mg	solução injetável	1B	PCDT Asma
pamidronato dissódico	60 mg	solução injetável	2	PCDT Osteoporose
pancreatina	10.000 unidades internacionais	cápsula	1B	PCDT Fibrose Cística - Insuficiência Pancreática; PCDT Insuficiência Pancreática Exócrina
	25.000 unidades internacionais	cápsula	1B	PCDT Fibrose Cística - Insuficiência Pancreática; PCDT Insuficiência Pancreática Exócrina
paricalcitol	5 microgramas/mL	solução injetável	1A	PCDT Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica
penicilamina	250 mg	cápsula	1B	PCDT Doença de Wilson

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
pravastatina sódica	10 mg	comprimido	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
	20 mg	comprimido	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
	40 mg	comprimido	2	PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite
primidona	100 mg	comprimido	2	PCDT Epilepsia
	250 mg	comprimido	2	PCDT Epilepsia
propionato de clobetasol	0,5 mg/g	creme	2	PCDT Psoríase
	0,5 mg/g	solução capilar	2	PCDT Psoríase
riluzol	50 mg	comprimido	1A	PCDT Esclerose Lateral Amiotrófica
risanquizumabe	75 mg/ 0,83 mL	solução injetável	1A	PCDT Psoríase
risedronato sódico	35 mg	comprimido	2	PCDT Doença de Paget; PCDT Osteoporose
risperidona	1 mg/mL	solução oral	1B	PCDT Comportamento Agressivo no Transtorno do Espectro do Autismo
	1 mg	comprimido	1B	PCDT Comportamento Agressivo no Transtorno do Espectro do Autismo; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I; PCDT Transtorno Esquizoafetivo; PCDT Esquizofrenia
	2 mg	comprimido	1B	PCDT Comportamento Agressivo no Transtorno do Espectro do Autismo; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I; PCDT Transtorno Esquizoafetivo; PCDT Esquizofrenia

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
risperidona	3 mg	comprimido	1B	PCDT Comportamento Agressivo no Transtorno do Espectro do Autismo; PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I; PCDT Transtorno Esquizoafetivo; PCDT Esquizofrenia
rituximabe	10 mg/mL	solução injetável	1A	PCDT Artrite Reumatoide
rivastigmina	1,5 mg	cápsula	1A	PCDT Doença de Alzheimer
	3 mg	cápsula	1A	PCDT Doença de Alzheimer
	4,5 mg	cápsula	1A	PCDT Doença de Alzheimer
	6 mg	cápsula	1A	PCDT Doença de Alzheimer
sacarato de hidróxido férrico	20 mg/mL	solução injetável	1B	PCDT Anemia na Doença Renal Crônica - Reposição de Ferro
	50 mg	comprimido	1B	Diretrizes Brasileiras para Diagnóstico e Tratamento da Insuficiência Cardíaca com Fração de Ejeção Reduzida

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
sacubitril valsartana sódica hidratada	200 mg	comprimido	1B	Diretrizes Brasileiras para Diagnóstico e Tratamento da Insuficiência Cardíaca com Fração de Ejeção Reduzida
secuquinumabe	150 mg/ml	pó para solução injetável	1A	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Espondilite Ancilosante; PCDT Psoríase
selexipague	0,2 mg	comprimido	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar - Documento norteador em atualização
	0,4 mg	comprimido	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar - Documento norteador em atualização
	0,6 mg	comprimido	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar - Documento norteador em atualização
	0,8 mg	comprimido	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar - Documento norteador em atualização
	1 mg	comprimido	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar - Documento norteador em atualização
	1,2 mg	comprimido	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar - Documento norteador em atualização
	1,4 mg	comprimido	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar - Documento norteador em atualização
	1,6 mg	comprimido	1B	PCDT Hipertensão Arterial Pulmonar - Documento norteador em atualização

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
sirolimo	1 mg	comprimido	1A	PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT Linfangioleiomiomatose
	2 mg	comprimido	1A	PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Imunossupressão em Transplante Renal; PCDT Linfangioleiomiomatose
somatropina	4 unidades internacionais	pó para solução injetável	1A	PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento; PCDT Síndrome de Turner
	12 unidades internacionais	pó para solução injetável	1A	PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento; PCDT Síndrome de Turner
	15 unidades internacionais	pó para solução injetável	1A	PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento; PCDT Síndrome de Turner
	16 unidades internacionais	pó para solução injetável	1A	PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento; PCDT Síndrome de Turner
	24 unidades internacionais	pó para solução injetável	1A	PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento; PCDT Síndrome de Turner
	30 unidades internacionais	pó para solução injetável	1A	PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento; PCDT Síndrome de Turner
	4 unidades internacionais	solução injetável	1A	PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento; PCDT Síndrome de Turner
	12 unidades internacionais	solução injetável	1A	PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento; PCDT Síndrome de Turner

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
somatropina	15 unidades internacionais	solução injetável	1A	PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento; PCDT Síndrome de Turner
	16 unidades internacionais	solução injetável	1A	PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento; PCDT Síndrome de Turner
	18 unidades internacionais	solução injetável	1A	PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento; PCDT Síndrome de Turner
	30 unidades internacionais	solução injetável	1A	PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento; PCDT Síndrome de Turner
sulfassalazina	500 mg	comprimido	2	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reativa; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil; PCDT Doença de Crohn; PCDT Espondilite Ancilosante; PCDT Retocolite Ulcerativa
sulfato de hidroxicloroquina	400 mg	comprimido	2	PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Dermatomiosite e Polimiosite; PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico
sulfato de morfina	10 mg/mL	solução injetável	2	PCDT Dor Crônica
	10 mg/mL	solução oral	2	PCDT Dor Crônica
	10 mg	comprimido	2	PCDT Dor Crônica
	30 mg	comprimido	2	PCDT Dor Crônica
	30 mg	cápsula de liberação prolongada	2	PCDT Dor Crônica
	60 mg	cápsula de liberação prolongada	2	PCDT Dor Crônica
	100 mg	cápsula de liberação prolongada	2	PCDT Dor Crônica

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
tacrolimo	1 mg	cápsula	1A	PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes; PCDT de Imunossupressão no Transplante Renal
	5 mg	cápsula	1A	PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos; PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria; PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes; PCDT de Imunossupressão no Transplante Renal
tafamidis	20 mg	cápsula	1A	PCDT Polineuropatia Amiloidótica Familiar
teriflunomida	14 mg	comprimido	1A	PCDT Esclerose Múltipla
tobramicina	300 mg	solução inalatória	1A	PCDT Fibrose Cística – Manifestações Pulmonares
tocilizumabe	20 mg/mL	solução injetável	1A	PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Artrite Idiopática Juvenil
tofacitinibe	5 mg	comprimido	1A	PCDT Artrite Psoríaca; PCDT Artrite Reumatoide; PCDT Retocolite ulcerativa
topiramato	25 mg	comprimido	2	PCDT Epilepsia
	50 mg	comprimido	2	PCDT Epilepsia
	100 mg	comprimido	2	PCDT Epilepsia



Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica	Grupo financiamento	Documento norteador <sup>1</sup>
toxina botulínica A	100 unidades	pó para solução injetável	1A	PCDT Distonias e Espasmo Hemifacial; PCDT Espasticidade
	500 unidades	pó para solução injetável	1A	PCDT Distonias e Espasmo Hemifacial; PCDT Espasticidade
travoprostá	0,04 mg/mL	solução oftálmica	1A	PCDT Glaucoma
trientina	250 mg	cápsula	1A	PCDT Doença de Wilson
triptorrelina	3,75 mg	pó para suspensão injetável	1B	PCDT Endometriose; PCDT Leiomioma de Útero; PCDT Puberdade Precoce Central
	11,25 mg	pó para suspensão injetável	1B	PCDT Endometriose; PCDT Leiomioma de Útero; PCDT Puberdade Precoce Central
upadacitinibe	15 mg	comprimido revestido de liberação prolongada	1A	PCDT Artrite Reumatoide
ustequinumabe	45 mg	solução injetável	1A	PCDT Psoríase
vedolizumabe	300 mg	pó para solução injetável	1A	PCDT de Retocolite Ulcerativa
vigabatrina	500 mg	comprimido	2	PCDT Epilepsia
xinafoato de salmeterol	50 microgramas	pó para inalação	2	PCDT Asma; PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica
ziprasidona	40 mg	cápsula	1A	PCDT Esquizofrenia; PCDT Transtorno Esquizoafetivo
	80 mg	cápsula	1A	PCDT Esquizofrenia; PCDT Transtorno Esquizoafetivo

Nota 1. Documentos previstos e atualizados até 30/11/2021. Todas as informações referentes aos documentos norteadores poderão ser consultadas na página da Conitec no seguinte endereço eletrônico: <http://conitec.gov.br/>.

Nota 2. O medicamento aflibercepte foi incorporado para o tratamento de pacientes com edema macular diabético condicionada à negociação de preço a partir da proposta apresentada pelo demandante e à elaboração do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde (PCDT), no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS), conforme Portaria SCTIE/MS n.º 50, de 5 de novembro de 2019. Sua pactuação (grupo 1A) deu-se na 11ª Reunião Ordinária da CIT, ocorrida em 12 de dezembro de 2019. Contudo, a Assistência Oftalmológica é de responsabilidade da Secretaria de Atenção Especializada à Saúde (Saes/MS), sendo que a maioria dos tratamentos oftalmológicos é realizada por meio de procedimentos ambulatoriais específicos desta área. Portanto, a informação referente ao grupo de financiamento poderá ser revista.

## ANEXO IV – Relação Nacional de Insumos

Denominação genérica	Concentração/ Composição	Forma farmacêutica
água para injetáveis		solução injetável 5 mL
		solução injetável 10 mL
		solução injetável 100 mL
		solução injetável 500 mL
agulha para caneta aplicadora de insulina	-	-
álcool etílico	70% (FN)	gel
	70% (FN)	solução
caneta para aplicação de insulina	-	-
diafragma	60 mm de diâmetro	
	65 mm de diâmetro	
	70 mm de diâmetro	
	75 mm de diâmetro	
	80 mm de diâmetro	
	85 mm de diâmetro	
dispositivo intrauterino plástico com cobre		modelo T 380 mm <sup>2</sup>
gel lubrificante		gel
glutaral	0,02	solução
hipoclorito de sódio	10 mg/mL (1%)	solução
	25 mg/mL (2,5%)	solução
iodo + iodeto de potássio	20 mg/mL + 40 mg/mL	solução para uso tópico
lancetas para punção digital		unidade
preservativo feminino		até 20 cm
preservativo masculino		160 mm x 49 mm
		160 mm x 52 mm
seringas com agulha acoplada para aplicação de insulina		unidade
tiras reagentes de medida de glicemia capilar		unidade

**ANEXO V – Relação Nacional de Medicamentos de Uso Hospitalar**

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
abciximabe	2 mg/mL	solução injetável
albumina humana	0,2 g/mL (20%)	solução injetável
alfaporactanto (surfactante pulmonar)	80 mg/mL	suspensão injetável intratecal ou intrabronquica
alteplase	10 mg	pó para solução injetável
	20 mg	pó para solução injetável
	50 mg	pó para solução injetável
basiliximabe	20 mg	pó para solução injetável
beractanto (surfactante pulmonar)	25 mg/mL	solução injetável intratecal ou intrabronquica
cabergolina	0,5 mg	comprimido
	10 mg	cápsula mole
	25 mg	cápsula mole
	100 mg	cápsula mole
ciclosporina	50 mg	cápsula mole
	100 mg/mL	solução oral
	50 mg	solução injetável
clopidogrel	75 mg	comprimido
cloridrato de tirofibana	0,25 mg/mL	solução injetável
complexo protrombínico humano	600 unidades internacionais	pó para solução injetável
daclizumabe	5 mg/mL	solução injetável
estreptoquinase	250.000 unidades internacionais	pó para solução injetável
	0,5 mg	comprimido
	0,75 mg	comprimido
everolimo	1 mg	comprimido
imunoglobulina anti-Rho (D)		solução injetável
imunoglobulina antitimócitos humanos (coelho)	25 mg	pó para solução injetável
imunoglobulina humana	1 g	solução injetável
	1 g	pó para solução injetável

Denominação genérica	Concentração/Composição	Forma farmacêutica
imunoglobulina humana anti-hepatite B	500 unidades internacionais	solução injetável
metilprednisolona	500 mg	pó para solução injetável
micofenolato de mofetila	500 mg	comprimido
micofenolato de sódio	180 mg	comprimido
	360 mg	comprimido
sirolimo	1 mg	comprimido
	2 mg	comprimido
	1 mg/mL	solução oral
tacrolimo	1 mg	cápsula
	5 mg	cápsula
	5 mg/mL	solução injetável
tenecteplase	30 mg	pó para solução injetável
	40 mg	pó para solução injetável
	50 mg	pó para solução injetável

# LISTA DE INCLUSÕES

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica
ácido zoledrônico 5 mg/100 mL solução injetável	Doença de Paget	n.º 416 – Ácido zoledrônico para doença de Paget	n.º 85, de 20/12/2018	Especializado
aflibercepte 40 mg/mL solução injetável	Edema macular diabético	n.º 478 – Aflibercepte para edema macular diabético	n.º 50, de 5/11/2019	Especializado
alentuzumabe 10 mg/mL solução injetável	Esclerose múltipla remitente recorrente	n.º 609 – Alentuzumabe para tratamento de pacientes com esclerose múltipla remitente recorrente com características comparáveis aos critérios de tratamento com natalizumabe, conforme o estabelecido no PCDT	n.º 15, de 29/4/2021	Especializado
alfa- <i>l</i> -glicosidase 50 mg pó para solução injetável	Reposição enzimática na doença de Pompe	n.º 481 – Alfa- <i>l</i> -glicosidase como terapia de reposição enzimática na doença de Pompe	n.º 48, de 16/10/2019	Especializado
alfavestronidase 10 mg solução injetável (frasco com 5 mL)	Mucopolissacaridose tipo VII	n.º 540 – Alfavestronidase no tratamento de mucopolissacaridose tipo VII	n.º 26, de 8/8/2020	Especializado
baricitinibe 2 mg comprimido	Artrite Reumatoide ativa, moderada a grave	n.º 510 – Baricitinibe (Olumiant®) para pacientes com Artrite Reumatoide ativa, moderada a grave	n.º 8, de 10/3/2020	Especializado
baricitinibe 4 mg comprimido	Artrite Reumatoide ativa, moderada a grave	n.º 510 – Baricitinibe (Olumiant®) para pacientes com Artrite Reumatoide ativa, moderada a grave	n.º 8, de 10/3/2020	Especializado

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica
bedaquilina 100 mg comprimido	Tuberculose resistente à rifampicina (RR-TB), a tuberculose multirresistente (MDR-TB) e para tuberculose extensivamente resistente a medicamentos (XDR-TB)	n.º 546 – Bedaquilina para pacientes com tuberculose resistentes à rifampicina, multirresistentes e extensivamente resistentes a medicamentos	n.º 36, de 31/8/2020.	Estratégico
burosumabe 10 mg/mL solução injetável	Hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em crianças	n.º 594 – Burosumabe para o tratamento de hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em adultos e crianças	n.º 1, de 19/2/2021	Especializado
burosumabe 20 mg/mL solução injetável	Hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em crianças	n.º 594 – Burosumabe para o tratamento de hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em adultos e crianças	n.º 1, de 19/2/2021	Especializado
burosumabe 30 mg/mL solução injetável	Hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em crianças	n.º 594 – Burosumabe para o tratamento de hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em adultos e crianças	n.º 1, de 19/2/2021	Especializado
dapagliflozina 10 mg comprimido	Diabetes <i>mellitus</i> tipo 2	n.º 524 – Empagliflozina e Dapagliflozina para o tratamento de diabetes mellitus tipo 2	n.º 16, de 29/4/2020	Especializado
delamanida 50 mg comprimido	Tuberculose multirresistente e tuberculose com resistência extensiva, condicionado à apresentação de dados de vida real	n.º 547 – Delamanida para o tratamento de tuberculose multirresistente e tuberculose com resistência extensiva	n.º 33, de 24/8/2020	Estratégico

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica
elbasvir + grazoprevir monidratado 50 mg + 100 mg comprimido	Adultos com hepatite C crônica infectados pelos genótipos 1 e 4	n.º 361 – Elbasvir associado a grazoprevir no tratamento de adultos com hepatite C crônica infectados pelos genótipos 1 e 4	n.º 11, de 15/3/2018	Estratégico
enoxaparina sódica 60 mg/0,6 mL solução injetável	Prevenção de tromboembolismo venoso em gestantes com trombofilia	n.º 627 – Enoxaparina 60 mg/0,6 mL injetável para a prevenção de tromboembolismo venoso em gestantes com trombofilia	n.º 35, de 8/7/2021	Especializado
glecaprevir + pibrentasvir 100 mg + 40 mg comprimido	Hepatite C crônica	n.º 374 – Glecaprevir associado a pibrentasvir para hepatite C crônica	n.º 33, de 28/8/2018	Estratégico
imunoglobulina humana anti-hepatite B 1.000 UI solução injetável	Profilaxia da reinfecção pelo vírus da hepatite B pós-transplante hepático	n.º 532 – Imunoglobulina humana anti-hepatite B 1.000 UI	n.º 30, de 19/8/2020	Estratégico
ivacaftor 150 mg comprimido	Pacientes de fibrose cística acima de 6 anos	n.º 581 – Ivacaftor para pacientes acima de 6 anos que apresentem uma das seguintes mutações de gating (classe III), G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N ou S549R	n.º 68, de 30/12/2020	Especializado
ledipasvir + sofosbuvir 90 mg + 100 mg comprimido	Pacientes adultos com hepatite C crônica infectados por vírus de genótipo 1	n.º 363 – Ledipasvir associado a sofosbuvir para o tratamento de pacientes adultos com hepatite C crônica infectados por vírus de genótipo 1	n.º 12, de 13/3/2018	Estratégico



Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica
omalizumabe 150 mg solução injetável (frasco com 2 mL)	Asma alérgica grave não controlada apesar do uso de corticoide inalatório associado a um beta-2 agonista de longa ação	n.º 499 – Omalizumabe para o tratamento de asma alérgica grave não controlada apesar do uso de corticoide inalatório associado a um beta-2 agonista de longa ação	n.º 64, de 27/12/2019	Especializado
rifapentina 150 mg comprimido	Pacientes com infecção latente pelo <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (ILTB) usada em associação com isoniazida	n.º 526 – Rifapentina + isoniazida para o tratamento da infecção latente pelo <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (ILTB)	n.º 19, de 12/6/2020	Estratégico
risanquizumabe 75 mg/0,83 mL solução injetável	Pacientes adultos com psoríase em placas moderada a grave	n.º 534 – Risanquizumabe para tratamento de pacientes adultos com psoríase em placas moderada a grave	n.º 40, de 18/9/2020	Especializado
sacubitril + valsartana 24 mg + 26 mg comprimido	Pacientes adultos com insuficiência cardíaca crônica sintomática (NYHA classe II-IV) com fração de ejeção reduzida	n.º 454 – Sacubitril/valsartana para o tratamento de pacientes adultos com insuficiência cardíaca crônica sintomática (NYHA classe II-IV) com fração de ejeção reduzida	n.º 40, de 8/8/2019	Especializado
sacubitril + valsartana 49 mg + 51 mg comprimido	Pacientes adultos com insuficiência cardíaca crônica sintomática (NYHA classe II-IV) com fração de ejeção reduzida	n.º 454 – Sacubitril/valsartana para o tratamento de pacientes adultos com insuficiência cardíaca crônica sintomática (NYHA classe II-IV) com fração de ejeção reduzida	n.º 40, de 8/8/2019	Especializado

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica
sacubitril + valsartana 97 mg + 103 mg comprimido	Pacientes adultos com insuficiência cardíaca crônica sintomática (NYHA classe II-IV) com fração de ejeção reduzida	n.º 454 – Sacubitril/valsartana para o tratamento de pacientes adultos com insuficiência cardíaca crônica sintomática (NYHA classe II-IV) com fração de ejeção reduzida	n.º 40, de 8/8/2019	Especializado
sofosbuvir + velpatasvir 400 mg + 100 mg comprimido	Hepatite C crônica	n.º 398 – Sofosbuvir em associação a velpatasvir para hepatite C crônica	n.º 46, de 15/10/2018	Estratégico
upadacitinibe 15 mg comprimido revestido de liberação prolongada	Pacientes adultos com artrite reumatoide ativa moderada a grave	n.º 592 – Upadacitinibe para o tratamento de pacientes adultos com artrite reumatoide ativa moderada a grave	n.º 4, de 19/2/2021	Especializado
vedolizumabe 300 mg pó para solução injetável	Retocolite ulcerativa moderada a grave	n.º 480 – Adalimumabe, golimumabe, infliximabe e vedolizumabe para retocolite ulcerativa moderada a grave	n.º 49, de 22/10/2019	Especializado
emicizumabe 60 mg solução injetável	Pacientes com hemofilia A e inibidores ao fator VIII refratários ao imunotolerância	n.º 500 – Emicizumabe para indivíduos com hemofilia A e inibidores ao fator VIII refratários ao tratamento de imunotolerância	n.º 62, de 26/11/2019	Estratégico
emicizumabe 105 mg solução injetável	Pacientes com hemofilia A e inibidores ao fator VIII refratários ao imunotolerância	n.º 500 – Emicizumabe para indivíduos com hemofilia A e inibidores ao fator VIII refratários ao tratamento de imunotolerância	n.º 62, de 26/11/2019	Estratégico
emicizumabe 150 mg solução injetável	Pacientes com hemofilia A e inibidores ao fator VIII refratários ao imunotolerância	n.º 500 – Emicizumabe para indivíduos com hemofilia A e inibidores ao fator VIII refratários ao tratamento de imunotolerância	n.º 62, de 26/11/2019	Estratégico

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica
emicizumabe 30 mg solução injetável	Pacientes com hemofilia A e inibidores ao fator VIII refratários ao imunotolerância	n.º 500 – Emicizumabe para indivíduos com hemofilia A e inibidores ao fator VIII refratários ao tratamento de imunotolerância	n.º 62, de 26/11/2019	Estratégico
brometo de tiotrópio monoidratado + cloridrato de olodaterol 2,5 mdg + 2,5 mcg inalatório por via oral	Doença pulmonar obstrutiva crônica graves e muito graves (estágio 3 e 4), com alto risco (C e D)	n.º 585 – Broncodilatadores Antagonistas Muscarínicos de Longa Ação (LAMA) + Agonistas Beta2-Adrenérgicos de Longa Ação (LABA) para o tratamento de pacientes com doença pulmonar obstrutiva crônica	n.º 65, de 28/12/2020	Especializado
brometo de umeclidínio + trifenatato de vilanterol 62,5 mcg + 25 mcg pó inalante	Doença pulmonar obstrutiva crônica graves e muito graves (estágio 3 e 4), com alto risco (C e D)	n.º 585 – Broncodilatadores Antagonistas Muscarínicos de Longa Ação (LAMA) + Agonistas Beta2-Adrenérgicos de Longa Ação (LABA) para o tratamento de pacientes com doença pulmonar obstrutiva crônica	n.º 65, de 28/12/2020	Especializado
flucitosina 250 mg cápsula	Meningite criptocócica e demais formas de neurocriptococose	n.º 614 – Flucitosina para o tratamento de pacientes com meningite criptocócica e demais formas de neurocriptococose	n.º 21, de 2/6/2021	Estratégico
flucitosina 500 mg cápsula	Meningite criptocócica e demais formas de neurocriptococose	n.º 614 – Flucitosina para o tratamento de pacientes com meningite criptocócica e demais formas de neurocriptococose	n.º 21, de 2/6/2021	Estratégico

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica
levotiroxina sódica 12,5 mcg comprimido	Hipotireoidismo congênito	n.º 544 – inclusão das apresentações de levotiroxina sódica de 12,5 e 37,5 mcg para o tratamento de hipotireoidismo congênito	n.º 38, de 18/9/2020	Básico
levotiroxina sódica 37,5 mcg comprimido	Hipotireoidismo congênito	n.º 544 – inclusão das apresentações de levotiroxina sódica de 12,5 e 37,5 mcg para o tratamento de hipotireoidismo congênito	n.º 38, de 18/9/2020	Básico
mepolizumabe 100 mg/mL pó para solução injetável	Asma eosinofílica grave refratária em pacientes com idade de 18 anos ou mais	n.º 613 – Benralizumabe e mepolizumabe no tratamento de asma eosinofílica grave refratária em pacientes com idade de 18 anos ou mais	n.º 22, de 2/6/2021	Especializado
mepolizumabe 100 mg/mL solução injetável	Asma eosinofílica grave refratária em pacientes com idade de 18 anos ou mais	n.º 613 – Benralizumabe e mepolizumabe no tratamento de asma eosinofílica grave refratária em pacientes com idade de 18 anos ou mais	n.º 22, de 2/6/2021	Especializado
tafenoquina 150 mg comprimido	Malária por <i>Plasmodium vivax</i>	n.º 596 – Tafenoquina para o tratamento de pacientes com malária por <i>Plasmodium vivax</i> , condicionada à apresentação de dados de mundo real ao final do estudo.	n.º 7, de 11/3/2021	Estratégico

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica
tenofovir alafenamida 25 mg comprimido revestido	Adultos com infecção pelo vírus da hepatite B, sem cirrose ou com cirrose compensada	n.º 616 – Tenofovir alafenamida para o tratamento de adultos com infecção pelo vírus da hepatite B, sem cirrose ou com cirrose compensada	n.º 23, de 2/6/2021	Estratégico
selexipague 0,2 mg comprimido	Pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 642 – Selexipague para tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 53, de 6/8/2021	Especializado
selexipague 0,4 mg comprimido	Pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 642 – Selexipague para tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 53, de 6/8/2021	Especializado
selexipague 0,6 mg comprimido	Pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 642 – Selexipague para tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 53, de 6/8/2021	Especializado

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica
selexipague 0,8 mg comprimido	Pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 642 – Selexipague para tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 53, de 6/8/2021	Especializado
selexipague 1 mg comprimido	Pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 642 – Selexipague para tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 53, de 6/8/2021	Especializado
selexipague 1,2 mg comprimido	Pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 642 – Selexipague para tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 53, de 6/8/2021	Especializado
selexipague 1,4 mg comprimido	Pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 642 – Selexipague para tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 53, de 6/8/2021	Especializado

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica
selexipague 1,6 mg comprimido	Pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 642 – Selexipague para tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP – Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	n.º 53, de 6/8/2021	Especializado
tiamazol 5 mg comprimido	Hipertireoidismo em crianças e adolescentes	n.º 667 – Tiamazol para o tratamento de hipertireoidismo em crianças e adolescentes	n.º 65, de 23/9/2021	Básico
tiamazol 10 mg comprimido	Hipertireoidismo em crianças e adolescentes	n.º 667 – Tiamazol para o tratamento de hipertireoidismo em crianças e adolescentes	n.º 65, de 23/9/2021	Básico
levetiracetam 500 mg comprimido	Epilepsia	n.º 665 – Inclusão de novas apresentações de comprimidos de levetiracetam (500 mg e 1.000 mg) como tratamento adjuvante para epilepsia	n.º 67, de 27/9/2021	Especializado
levetiracetam 1.000 mg comprimido	Epilepsia	n.º 665 – Inclusão de novas apresentações de comprimidos de levetiracetam (500 mg e 1.000 mg) como tratamento adjuvante para epilepsia	n.º 67, de 27/9/2021	Especializado
acetato de leuprorrelina 45 mg pó para suspensão injetável	Puberdade precoce central	n.º 666 – Acetato de leuprorrelina subcutânea 45 mg para tratamento de puberdade precoce central	n.º 69, de 28/10/2021	Especializado

# LISTA DE EXCLUSÕES



Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE
rifampicina 20 mg/mL (2%) suspensão oral	Hanseníase	n.º 525 – Exclusão da rifampicina para quimioprofilaxia de contatos de pacientes com hanseníase	n.º 18, de 12/6/2020
calcitriol 1,0 mcg/mL solução injetável	Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica	n.º 576 – Exclusão do medicamento calcitriol 1,0 mcg/mL injetável para distúrbio mineral ósseo	n.º 57, de 1º/12/2020
xinafoato de salmeterol 50 mcg aerossol bucal	Asma e Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica	n.º 606 – Exclusão do xinafoato de salmeterol aerossol bucal 50 mcg para tratamento da asma e da doença pulmonar obstrutiva crônica	n.º 16, de 29/4/2021
cloridrato de ranitidina 25 mg/mL solução injetável	Úlcera duodenal e gástrica; doença do refluxo gastroesofágico; síndrome de Zollinger-Ellison; hipersecreção gástrica; erradicação de <i>Helicobacter pylori</i> em combinação com antimicrobianos; esofagite erosiva; dispepsia funcional; prevenção de úlcera por estresse	n.º 695 – Exclusão de cloridrato de ranitidina solução injetável 25 mg/mL, cloridrato de ranitidina xarope 15 mg/mL e cloridrato de ranitidina comprimido 150 mg	n.º 76, de 29/12/2021
cloridrato de ranitidina 15 mg/mL xarope	Úlcera duodenal e gástrica; doença do refluxo gastroesofágico; síndrome de Zollinger-Ellison; hipersecreção gástrica; erradicação de <i>Helicobacter pylori</i> em combinação com antimicrobianos; esofagite erosiva; dispepsia funcional; prevenção de úlcera por estresse	n.º 695 – Exclusão de cloridrato de ranitidina solução injetável 25 mg/mL, cloridrato de ranitidina xarope 15 mg/mL e cloridrato de ranitidina comprimido 150 mg	n.º 76, de 29/12/2021

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE
cloridrato de ranitidina 150 mg comprimido	Úlcera duodenal e gástrica; doença do refluxo gastroesofágico; síndrome de Zollinger-Ellison; hipersecreção gástrica; erradicação de <i>Helicobacter pylori</i> em combinação com antimicrobianos; esofagite erosiva; dispepsia funcional; prevenção de úlcera por estresse	n.º 695 – Exclusão de cloridrato de ranitidina solução injetável 25 mg/mL, cloridrato de ranitidina xarope 15 mg/mL e cloridrato de ranitidina comprimido 150 mg	n.º 76, de 29/12/2021
clindamicina 300 mg cápsula	Malária	n.º 696 – Exclusão do cloridrato de clindamicina cápsula 300 mg, fosfato de clindamicina solução injetável 150 mg/mL, sulfato de quinina comprimido 500 mg e dicloridrato de quinina solução injetável 300 mg/mL para tratamento de pacientes diagnosticados com malária	n.º 80, de 29/12/2021
fosfato de clindamicina 150 mg/mL solução injetável	Malária	n.º 696 – Exclusão do cloridrato de clindamicina cápsula 300 mg, fosfato de clindamicina solução injetável 150 mg/mL, sulfato de quinina comprimido 500 mg e dicloridrato de quinina solução injetável 300 mg/mL para tratamento de pacientes diagnosticados com malária	n.º 80, de 29/12/2021

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE
sulfato de quinina 500 mg comprimido	Malária	n.º 696 – Exclusão do cloridrato de clindamicina cápsula 300 mg, fosfato de clindamicina solução injetável 150 mg/mL, sulfato de quinina comprimido 500 mg e dicloridrato de quinina solução injetável 300 mg/mL para tratamento de pacientes diagnosticados com malária	n.º 80, de 29/12/2021
dicloridrato de quinina 300 mg/mL solução injetável	Malária	n.º 696 – Exclusão do cloridrato de clindamicina cápsula 300 mg, fosfato de clindamicina solução injetável 150 mg/mL, sulfato de quinina comprimido 500 mg e dicloridrato de quinina solução injetável 300 mg/mL para tratamento de pacientes diagnosticados com malária	n.º 80, de 29/12/2021
ácido nicotínico 250 mg comprimido de liberação prolongada	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
ácido nicotínico 750 mg comprimido de liberação prolongada	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
fluvastatina 20 mg cápsula	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE
fluvastatina 40 mg cápsula	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
lovastatina 10 mg comprimido	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
lovastatina 20 mg comprimido	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
lovastatina 40 mg comprimido	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
imiglucerasse 200 unidades pó para solução injetável	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
alfavelaglicerasse 200 unidades pó para solução injetável	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
calcitonina 50 unidades internacionais solução injetável	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
calcitonina 100 unidades internacionais solução injetável	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
pamidronato dissódico 30 mg solução injetável	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
risedronato sódico 5 mg comprimido	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021

Medicamento	Situação Clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE
cloridrato de selegilina 10 mg comprimido	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
tolcapona 100 mg comprimido	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
mesalazina 30 mg/enema retal	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
hidróxido de alumínio 61,5 mg/mL suspensão oral	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
hidróxido de alumínio 230 mg comprimido	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
hidróxido de alumínio 300 mg comprimido	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
imunoglobulina humana 3 g pó para solução injetável	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
imunoglobulina humana 3 g solução injetável	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021
imunoglobulina humana 6 g pó para solução injetável	Medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 694 – Exclusão de medicamentos sem registro sanitário vigente no Brasil	n.º 83, de 29/12/2021

# LISTA DE ALTERAÇÕES

Conforme DCB	Situação clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Tipo de alteração
dolutegravir sódico 50 mg comprimido	Tratamento de gestantes vivendo com HIV	n.º 515 – Dolutegravir para o tratamento de gestantes vivendo com HIV	n.º 4, de 4/3/2020	Ampliação de uso
sirolimo 1 mg comprimido	Tratamento de indivíduos adultos com linfangioleiomiomatose	n.º 539 – Ampliação de uso do sirolimo para tratamento de indivíduos adultos com linfangioleiomiomatose	n.º 24, de 4/8/2020	Ampliação de uso
sirolimo 2 mg comprimido	Tratamento de indivíduos adultos com linfangioleiomiomatose	n.º 539 – Ampliação de uso do sirolimo para tratamento de indivíduos adultos com linfangioleiomiomatose	n.º 24, de 4/8/2020	Ampliação de uso
fumarato de dimetila 120 mg cápsula	Tratamento de primeira linha da esclerose múltipla remitente-recorrente (mudança da linha de cuidado)	n.º 505 – Fumarato de dimetila para tratamento de primeira linha da esclerose múltipla remitente-recorrente	n.º 65, de 30/12/2019	Ampliação de uso
vacina meningocócica ACWY (conjugada) frasco-ampola de 0,5 mL /dose solução injetável	Imunização ativa para prevenção da doença meningocócica invasiva causada por <i>N. meningitidis</i> sorogrupos A, C, W e Y, em indivíduos de 11 e 12 anos de idade	n.º 556 – Vacina meningocócica ACWY (conjugada) para adolescentes de 11 e 12 anos no Calendário Nacional de Vacinação	n.º 46, de 30/9/2020	Ampliação de uso
naproxeno 200 mg comprimido	Tratamento da artrite reativa	n.º 564 – Ampliação de uso do naproxeno para o tratamento da artrite reativa	n.º 48, de 11/11/2020	Ampliação de uso
naproxeno 500 mg comprimido	Tratamento da artrite reativa	n.º 564 – Ampliação de uso do naproxeno para o tratamento da artrite reativa	n.º 48, de 11/11/2020	Ampliação de uso
fumarato de dimetila 240 mg cápsula	Tratamento de primeira linha da esclerose múltipla remitente-recorrente	n.º 505 – Fumarato de dimetila para tratamento de primeira linha da esclerose múltipla remitente-recorrente	n.º 65, de 30/12/2019	Ampliação de uso

Conforme DCB	Situação clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Tipo de alteração
nusinersena 2,4 mg / mL solução injetável	Tratamento da atrofia muscular espinhal 5q tipo II	n.º 595 – Nusinersena para tratamento da atrofia muscular espinhal 5q tipo II e III (início tardio)	n.º 26, de 2/6/2021	Ampliação de uso
citrato de tofacitinibe 5 mg comprimido revestido	Tratamento de pacientes adultos com artrite psoriásica ativa moderada a grave intolerantes ou com falha terapêutica aos medicamentos modificadores do curso da doença sintéticos ou biológicos	n.º 537 – Citrato de tofacitinibe para o tratamento de pacientes adultos com artrite psoriásica ativa moderada a grave intolerantes ou com falha terapêutica aos medicamentos modificadores do curso da doença sintéticos ou biológicos	n.º 28, de 19/8/2020	Ampliação de uso
citrato de tofacitinibe 5 mg comprimido revestido	Tratamento da retocolite ulcerativa ativa moderada a grave em pacientes adultos com resposta inadequada, perda de resposta ou intolerantes ao tratamento prévio com medicamentos sintéticos convencionais	n.º 631 – Citrato de tofacitinibe para o tratamento de retocolite ulcerativa ativa moderada a grave em pacientes adultos com resposta inadequada, perda de resposta ou intolerantes ao tratamento prévio com medicamentos sintéticos convencionais	n.º 31, de 29/6/2021	Ampliação de uso
rifampicina 300 mg cápsula	Quimioprofilaxia de contatos de pacientes com hanseníase	n.º 525 – Exclusão da rifampicina para quimioprofilaxia de contatos de pacientes com hanseníase	n.º 18, de 12/6/2020	Restrição de uso
risedronato sódico 5 mg comprimido	Tratamento de pacientes com doença de Paget	n.º 552 – Exclusão do risedronato 5 mg para tratamento de pacientes com doença de Paget	n.º 35, de 31/8/2020	Restrição de uso



Conforme DCB	Situação clínica	Relatório de recomendação da Conitec	Portaria SCTIE	Tipo de alteração
natalizumabe 300 mg/ 15 ml (20 mg/mL) solução injetável	Tratamento da esclerose múltipla remitente-recorrente após primeira falha terapêutica	n.º 569 – Ampliar o uso do natalizumabe no tratamento da esclerose múltipla remitente-recorrente após primeira falha terapêutica	n.º 49, de 11/11/2020	Ampliação de uso
claritromicina 500 mg comprimido	Tratamento de pacientes com hanseníase resistente a medicamentos, no âmbito do SUS, condicionada à apresentação de dados de vida real em três anos	n.º 583 – Claritromicina para o tratamento de pacientes com hanseníase resistente a medicamentos	n.º 65, de 28/12/2020	Ampliação de uso

# ÍNDICE REMISSIVO

## A

abatcepte 57, 104  
abciximabe 30, 143  
acetato de betametasona + fosfato dissódico de betametasona 41, 79  
acetato de ciproterona 39, 104  
acetato de desmopressina 41, 93, 105  
acetato de fludrocortisona 41, 105  
acetato de glatirâmer 57, 105  
acetato de goserrelina 57, 105  
acetato de hidrocortisona 38, 79  
acetato de lanreotida 41, 105  
acetato de leuprorrelina 58, 105, 155  
acetato de medroxiprogesterona 79  
acetato de octreotida 41, 106  
acetato de sódio 30, 79  
acetazolamida 71, 79, 106  
aciclovir 38, 43, 79  
ácido acetilsalicílico 30, 62, 79  
ácido fólico 30, 79  
ácido folínico 72, 79, 93  
ácido nicotínico 35, 106, 159  
ácido paraminossalicílico 93  
ácido salicílico 38, 79  
ácido tranexâmico 30, 93  
ácido ursodesoxicólico 27, 106  
ácido valproico 62, 79  
ácido zoledrônico 61, 106, 146  
acitretina 38, 106  
adalimumabe 58, 107  
aflibercepte 71, 107, 141, 146  
água para injetáveis 72, 142

agulha para caneta aplicadora de insulina 72, 142  
 albendazol 68, 79, 93  
 albumina humana 31, 143  
 alcachofra (*Cynara scolymus L.*) 75, 80  
 alcatrão mineral (FN) 38, 80  
 álcool etílico 38, 142  
 alendronato de sódio 61, 80  
 alentuzumabe 58, 107, 146  
 alfa-*gl*licosidade 27, 107, 146  
 alfacalcidol 27, 107  
 alfadornase 69, 107  
 alfael sulfase 27, 107  
 alfaepoetina 31, 108  
 alfainterferona 2b 58, 109  
 alfapeginterferona 2a 58, 93  
 alfapeginterferona 2b 58, 94  
 alfa poractante (surfactante pulmonar) 69, 143  
 alfataliglicerase 27, 109  
 alfavelaglicerase 109, 160  
 alfavestronidase 109, 146  
 alopurinol 61, 80  
 alteplase 31, 143  
 ambrisentana 35, 109  
 amoxicilina 43, 80  
 amoxicilina + clavulanato de potássio 43, 80  
 anfotericina B (complexo lipídico) 43, 90  
 anfotericina B (desoxicolato) 43, 94  
 anfotericina B (lipossomal) 43, 94  
 anlodipino 35, 80  
 antimoniato de meglumina 68, 94  
 aroeira (*Schinus terebinthifolia raddi*) 76, 80  
 arteméter + lumefantrina 68, 94  
 artesunato 68, 94  
 artesunato + cloridrato de mefloquina 68, 94  
 atenolol 35, 80  
 atorvastatina cálcica 35, 109  
 azatioprina 58, 110  
 azitromicina 44, 80, 94

## B

babosa (*Aloe vera* (L.) Burm. f.) 76, 81  
 baricitinibe 58, 110, 146  
 basiliximabe 58, 143  
 bedaquilina 44, 94, 147  
 benzilpenicilina benzatina 44, 81, 94  
 benzilpenicilina potássica 44, 81, 94  
 benzilpenicilina procaína + benzilpenicilina potássica 44, 81  
 benznidazol 68, 94  
 benzoilmetronidazol 67, 81  
 beractanto (surfactante pulmonar) 143  
 betainterferona 1a 59, 110  
 betainterferona 1b 59, 111  
 bezafibrato 35, 111  
 bicarbonato de sódio 31, 81  
 bimatoprost 71, 111  
 biotina 27, 111  
 bosentana 35, 111  
 brinzolamida 71, 111  
 brometo de ipratrópio 69, 81  
 brometo de piridostigmina 62, 111  
 brometo de tiotrópio monoidratado + cloridrato de olodaterol 69, 111, 151  
 brometo de umeclidínio + trifenatato de vilanterol 69, 111, 151  
 bromidrato de fenoterol 69, 111  
 bromidrato de galantamina 62, 112  
 budesonida 69, 70, 81, 112, 124  
 burosumabe 61, 112, 147

## C

cabergolina 39, 81, 112, 143  
 calcipotriol 38, 112  
 calcitonina 41, 112, 160  
 calcitriol 27, 113, 157  
 caneta para aplicação de insulina 73, 142  
 capreomicina 44, 94  
 captopril 35, 81  
 carbamazepina 62, 81

carbonato de cálcio 27, 81  
 carbonato de cálcio + colecalciferol 27  
 carbonato de lítio 63, 81  
 carvão vegetal ativado 27, 82  
 carvedilol 35, 82  
 cáscara-sagrada (*Rhamnus purshiana* DC.) 76, 82  
 cefalexina 44, 82  
 cefotaxima sódica 44, 82  
 ceftriaxona 45, 82  
 certolizumabe pegol 59, 113  
 cetoconazol 38, 82  
 cianocobalamina 31, 82  
 ciclofosfamida 59, 113  
 ciclosporina 59, 114, 115, 116, 117, 118, 143  
 ciprofibrato 35, 118  
 ciprofloxacino 45, 82  
 citrato de dietilcarbamazina 68, 94  
 citrato de sildenafil 35, 118  
 claritromicina 45, 82, 95, 165  
 clobazam 63, 118  
 clofazimina 45, 95  
 clonazepam 63, 82  
 clopidogrel 31, 119, 143  
 cloranfenicol 45, 82, 95  
 cloreto de potássio 30, 31, 34, 82, 91  
 cloreto de sódio 30, 31, 34, 69, 83, 91  
 cloridrato de amantadina 63, 119  
 cloridrato de amiodarona 35, 83  
 cloridrato de amitriptilina 63, 83  
 cloridrato de biperideno 63, 83  
 cloridrato de bupivacaína 63, 83  
 cloridrato de bupropiona 63, 95  
 cloridrato de cinacalcete 41, 119  
 cloridrato de clindamicina 45, 83, 158, 159  
 cloridrato de clomipramina 63, 83  
 cloridrato de clorpromazina 63, 83  
 cloridrato de dobutamina 35, 83  
 cloridrato de donepezila 63, 119  
 cloridrato de dopamina 36, 83

cloridrato de dorzolamida 71, 119  
 cloridrato de doxiciclina 45, 95  
 cloridrato de etambutol 95  
 cloridrato de fluoxetina 63, 83  
 cloridrato de hidralazina 36, 83  
 cloridrato de hidroxocobalamina 73, 95  
 cloridrato de lidocaína 36, 38, 63, 72, 83, 84  
 cloridrato de lidocaína + glicose 63, 83  
 cloridrato de lidocaína + hemitartrato de epinefrina 63, 84  
 cloridrato de metadona 64, 119  
 cloridrato de metformina 27, 84  
 cloridrato de metoclopramida 27, 84  
 cloridrato de minociclina 45, 95  
 cloridrato de moxifloxacino 45, 95  
 cloridrato de naloxona 73, 84  
 cloridrato de nortriptilina 64, 84  
 cloridrato de ondansetrona 28, 84  
 cloridrato de pilocarpina 71, 84, 119  
 cloridrato de piridoxina 28, 84, 95  
 cloridrato de pilocaína + felipressina 64, 84  
 cloridrato de prometazina 70, 84  
 cloridrato de propafenona 36, 84  
 cloridrato de propranolol 36, 84  
 cloridrato de protamina 73, 84  
 cloridrato de raloxifeno 39, 119  
 cloridrato de selegilina 64, 119, 161  
 cloridrato de sevelâmer 73, 119  
 cloridrato de tetraciclina 45, 71, 84  
 cloridrato de tiamina 28, 84  
 cloridrato de tirofibana 31, 143  
 cloridrato de triexifenidil 64, 119  
 cloridrato de verapamil 36, 84, 85  
 clozapina 64, 120  
 complemento alimentar para paciente fenilcetonúrico maior de 1 ano  
 (fórmula de aminoácidos isenta de fenilalanina) 73, 120  
 complemento alimentar para paciente fenilcetonúrico menor de 1 ano  
 (fórmula de aminoácidos isenta de fenilalanina) 73, 120  
 complexo protrombínico humano 32, 95, 143  
 complexo protrombínico parcialmente ativado 32, 95

## D

daclatasvir 46, 95  
 daclizumabe 59, 143  
 danazol 39, 121  
 dapagliflozina 28, 121, 147  
 dapsona 46, 95  
 darunavir 46, 95  
 decanoato de haloperidol 64, 85  
 deferasirox 73, 121  
 deferiprona 73, 121  
 delamanida 46, 95, 147  
 dexametasona 38, 41, 71, 85, 87  
 dextrotartarato de brimonidina 72, 121  
 diafragma 14, 73, 142  
 diazepam 64, 85  
 dicloridrato de pramipexol 64, 121  
 dicloridrato de sapropterina 28, 95, 121  
 difosfato de cloroquina 68, 95, 121  
 difosfato de primaquina 68, 95  
 digliconato de clorexidina 28, 38, 85  
 digoxina 36, 85  
 dinitrato de isossorbida 36, 85  
 dipirona 64, 85  
 dipropionato de beclometasona 70, 85  
 dispositivo intrauterino plástico com cobre 40, 142  
 dolutegravir sódico 46, 95  
 doxiciclina 45, 46, 95, 96

## E

eculizumabe 59, 122  
 efavirenz 46, 47, 96, 97  
 elbasvir + grazoprevir monidratado 46, 96, 148  
 eltrombopague olamina 32, 122  
 emicizumabe 32, 96, 150, 151  
 enantato de noretisterona + valerato de estradiol 40, 85  
 enfuvirtida 46, 96  
 enoxaparina sódica 32, 122, 148

entacapona 64, 122  
entecavir 46, 96  
epinefrina 36, 63, 84, 85  
espineira-santa (*Maytenus ilicifolia* Mart. ex Reissek) 76, 86  
espiramicina 46, 96  
espironolactona 36, 86  
estolato de eritromicina 46, 86, 96  
estreptoquinase 32, 143  
estriol 40, 86  
estrogênios conjugados 40, 86  
etanercepte 59, 122  
etinilestradiol + levonorgestrel 40, 86  
etionamida 46, 96  
etofibrato 36, 122  
etravirina 47, 96  
everolimo 59, 123, 143

## F

fator IX de coagulação 32, 96  
fator VII de coagulação ativado recombinante 33, 96  
fator VIII de coagulação 33, 97  
fator VIII de coagulação contendo fator de von Willebrand 33, 97  
fator VIII de coagulação recombinante 33, 97  
fator XIII de coagulação 33, 97  
fenitoína 64, 86  
fenobarbital 65, 86  
fenofibrato 36, 123  
fenoximetilpenicilina potássica 47, 97  
fibrinogênio 33, 97  
filgrastim 59, 124  
finasterida 40, 86  
fingolimode 60, 124  
flucitosina 47, 97, 151  
fluconazol 47, 86, 97  
flumazenil 73, 86  
folinato de cálcio 73, 86, 97  
fosamprenavir 47, 97  
fosfato de cálcio tribásico + colecalciferol 28, 87



fosfato de clindamicina 38, 87, 158, 159  
 fosfato de codeína 70, 124  
 fosfato de oseltamivir 47, 97  
 fosfato de potássio monobásico + fosfato de potássio dibásico 33, 87  
 fosfato dissódico de dexametasona 41, 87  
 fosfato sódico de prednisolona 41, 87  
 fumarato de dimetila 65, 124  
 fumarato de formoterol 70, 124  
 fumarato de formoterol + budesonida 70, 124  
 fumarato de tenofovir desoproxila 47, 97  
 fumarato de tenofovir desoproxila + entricitabina 47, 97  
 fumarato de tenofovir desoproxila + lamivudina 47, 97  
 fumarato de tenofovir desoproxila + lamivudina + efavirenz 47, 97  
 furosemida 36, 87

## G

gabapentina 65, 125  
 galsulfase 28, 125  
 garra-do-diabo (*Harpagophytum procumbens* DC. ex Meissn.) 76, 87  
 gel lubrificante 74, 142  
 genfibrozila 36, 125  
 glecaprevir + pibrentasvir 47, 97, 148  
 glibenclamida 28, 87  
 glicerol 28, 87  
 gliclazida 28, 87  
 glicose 30, 63, 74, 83, 87, 91  
 glutaral 74, 142  
 golimumabe 60, 125, 150  
 guaco (*Mikania glomerata* Spreng.) 77, 88

## H

haloperidol 65, 88  
 hemifumarato de quetiapina 65, 125  
 hemifumarato de tenofovir alafenamida 47, 97  
 hemitartrato de norepinefrina 36, 88  
 heparina sódica 33, 88  
 hidroclorotiazida 37, 88

hidróxido de alumínio 28, 88, 161  
 hidroxíureia 60, 125  
 hipoclorito de sódio 74, 142  
 hipromelose 72, 88  
 hortelã (*Mentha x piperita L.*) 77, 88

## I

ibuprofeno 61, 88  
 idursulfase 28, 126  
 iloprostá 34, 126, 153, 154, 155  
 imiglucerase 28, 126, 160  
 imiquimode 38, 88  
 imunoglobulina anti-Rho (D) 48, 143  
 imunoglobulina antitetânica 48, 97  
 imunoglobulina antitimócitos humanos (coelho) 60, 143  
 imunoglobulina humana 48, 49, 98, 126, 127, 128, 129, 143, 144, 148, 161  
 imunoglobulina humana anti-hepatite B 48, 98, 144, 148  
 imunoglobulina humana antirrábica 48, 98  
 imunoglobulina humana antivaricela zoster 49, 98  
 infliximabe 60, 129, 150  
 insulina análoga de ação prolongada 29, 130  
 insulina análoga de ação rápida 29, 130  
 insulina humana NPH 14, 29, 88  
 insulina humana regular 14, 29, 88  
 iodo + iodeto de potássio 42, 142  
 isetionato de pentamidina 68, 98  
 isoflavona-de-soja (*Glycine max (L.) Merr.*) 77, 88  
 isoniazida 49, 50, 98, 100, 149  
 isotretinoína 38, 130  
 itraconazol 49, 89, 98  
 ivacaftor 70, 130, 148  
 ivermectina 68, 89

## L

lactato de biperideno 65, 89  
 lactulose 29, 89  
 lamivudina 47, 49, 57, 97, 98, 104

lamotrigina 65, 130  
 lancetas para punção digital 74, 142  
 laronidase 29, 130  
 latanoprostá 72, 130  
 ledipasvir + sofosbuvir 49, 98, 148  
 leflunomida 60, 130  
 levetiracetam 65, 131, 155  
 levodopa + benserazida 65, 89  
 levodopa + carbidopa 65, 89  
 levofloxacino 49, 98  
 levonorgestrel 40, 86, 89  
 levotiroxina sódica 42, 89, 152  
 linezolida 49, 98  
 lopinavir + ritonavir 49, 98  
 loratadina 70, 89  
 losartana potássica 37, 89

## M

maleato de dexclorfeniramina 71, 89  
 maleato de enalapril 37, 89  
 maleato de timolol 72, 89, 131  
 maraviroque 49, 98  
 medicamentos homeopáticos 74, 89  
 memantina 65, 131  
 mepolizumabe 71, 131, 152  
 mesalazina 29, 131, 161  
 mesilato de bromocriptina 66, 131  
 mesilato de desferroxamina 74, 131  
 mesilato de doxazosina 37, 89  
 mesilato de pralidoxima 74, 90  
 mesilato de rasagilina 66, 132  
 metildopa 37, 90  
 metilprednisolona 42, 132, 144  
 metotrexato 60, 132  
 metronidazol 40, 49, 90  
 micofenolato de mofetila 144  
 micofenolato de sódio 144  
 micronutrientes 74, 99

midazolam 66, 90  
miglustate 29, 133  
miltefosina 60, 99  
misoprostol 40, 90  
mononitrato de isossorbida 37, 90

## N

naproxeno 61, 133, 163  
natalizumabe 60, 133, 146, 165  
nevirapina 49, 99  
nicotina 66, 99  
nifedipino 40, 90  
nistatina 29, 90  
nitrato de miconazol 29, 38, 40, 90  
nitrofurantoína 49, 90  
noretisterona 40, 85, 90  
nusinersena 62, 134

## O

ofloxacino 49, 99  
olanzapina 66, 134  
óleo mineral 38, 90  
omalizumabe 71, 134, 149  
omeprazol 29, 90  
oxamniquina 68, 99

## P

palivizumabe 45, 49, 82, 98, 99  
palmitato de retinol 29, 90, 99  
pamidronato dissódico 62, 134, 160  
pancreatina 30, 134  
paracetamol 66, 90  
paricalcitol 42, 134  
pasta-d'água 38, 90  
penicilamina 62, 134  
pentoxifilina 37, 99

permanganato de potássio 38, 39, 90  
 permetrina 68, 91  
 peróxido de benzoíla 39, 91  
 pirazinamida 50, 99, 100  
 pirimetamina 68, 99  
 plantago (*Plantago ovata* Forssk.) 77, 91  
 podofilina 39, 91  
 podofilotoxina 39, 91  
 pravastatina sódica 37, 135  
 praziquantel 68, 99  
 prednisona 42, 91, 100  
 preservativo feminino 75, 142  
 preservativo masculino 75, 142  
 primidona 66, 135  
 propiltiouracila 42, 91  
 propionato de clobetasol 39, 135

## R

raltegravir potássico 50, 100  
 ribavirina 50, 100  
 rifabutina 50, 100  
 rifampicina 50, 91, 100, 147, 157, 164  
 rifampicina + isoniazida 50, 100  
 rifampicina + isoniazida + pirazinamida 50, 100  
 rifampicina + isoniazida + pirazinamida + cloridrato de etambutol 50, 100  
 rifapentina 50, 100, 149  
 riluzol 66, 135  
 risanquizumabe 60, 135, 149  
 risedronato sódico 62, 135, 160  
 risperidona 66, 135, 136  
 ritonavir 50, 100  
 rituximabe 60, 136  
 rivastigmina 66, 136

## S

sacarato de hidróxido férrico 34, 136  
 sacubitril valsartana sódica hidratada 37, 136, 137  
 sais para reidratação oral 30, 91

salgueiro (*Salix alba* L.) 77, 91  
 secuquinumabe 60, 137  
 selexipague 34, 137, 153, 154, 155  
 seringas com agulha acoplada para aplicação de insulina 75, 142  
 sinvastatina 37, 91  
 sirolimo 60, 138, 144, 163  
 sofosbuvir 50, 100  
 sofosbuvir + velpatasvir 50, 100, 150  
 solução ringer + lactato 34, 91  
 somatropina 42, 138, 139  
 soro antiaracnídico (Loxosceles, Phoneutria e Tityus) 51, 100  
 soro antibotrópico (pentavalente) 51, 100  
 soro antibotrópico (pentavalente) e anticrotálico 51, 101  
 soro antibotrópico (pentavalente) e antilaquético 52, 101  
 soro antibotulínico AB (bivalente) 52, 101  
 soro anticrotálico 52, 101  
 soro antidiftérico 52, 101  
 soro antielapídico (bivalente) 53, 101  
 soro antiescorpiônico 53, 101  
 soro antilonômico 53, 102  
 soro antiloxoscélico (trivalente) 53, 102  
 soro antirrábico 54, 102  
 soro antitetânico 54, 102  
 succinato de metoprolol 37, 91  
 succinato de tafenoquina 68, 102  
 succinato sódico de hidrocortisona 43, 92  
 sulfadiazina 54, 102  
 sulfadiazina de prata 39, 92  
 sulfametoxazol + trimetoprima 54, 92  
 sulfassalazina 30, 139  
 sulfato de abacavir 54, 102  
 sulfato de amicacina 54, 102  
 sulfato de atazanavir 54, 102  
 sulfato de atropina 30, 92  
 sulfato de estreptomicina 54, 102  
 sulfato de gentamicina 72, 92  
 sulfato de hidroxicloroquina 68, 139  
 sulfato de magnésio 30, 92  
 sulfato de morfina 67, 139  
 sulfato de polimixina B + sulfato de neomicina + fluocinolona acetonida + cloridrato de lidocaína 72, 92

sulfato de salbutamol 71, 92  
 sulfato de zinco 30, 92  
 sulfato ferroso 34, 92

## T

tacrolimo 60, 140, 144  
 tafamidis 67, 140  
 talidomida 60, 102  
 tartarato de metoprolol 37, 92  
 teclozana 67, 92  
 tenecteplase 34, 144  
 teriflunomida 60, 140  
 terizidona 54, 102  
 tiamazol 43, 92, 155  
 tipranavir 54, 102  
 tiras reagentes de medida de glicemia capilar 75, 142  
 tobramicina 54, 140  
 tocilizumabe 61, 140  
 tofacitinibe 61, 140, 164  
 topiramato 67, 140  
 toxina botulínica A 62, 141  
 travoprostá 72, 141  
 trientina 30, 141  
 triptorrelina 61, 141

## U

unha-de-gato (*Uncaria tomentosa* (Willd. ex Roem. & Schult.)) 77, 93  
 upadacitinibe 61, 141, 150  
 ustequinumabe 61, 141

## V

vacina adsorvida difteria e tétano adulto 54, 102  
 vacina adsorvida difteria e tétano infantil 55, 102  
 vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis 55, 103  
 vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis (acelular) adulto 55, 103  
 vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis (acelular) infantil 55, 103

vacina adsorvida difteria, tétano, pertussis, hepatite B (recombinante) e *Haemophilus influenzae* B (conjugada) 55, 103  
 vacina adsorvida hepatite A (inativada) adulto 55, 103  
 vacina adsorvida hepatite A (inativada) infantil 55, 103  
 vacina BCG 55, 103  
 vacina cólera (inativada) 55, 103  
 vacina febre amarela (atenuada) 55, 103  
 vacina febre tifoide (polissacarídica) 55, 103  
 vacina *Haemophilus influenzae* B (conjugada) 55, 103  
 vacina hepatite B (recombinante) 56, 103  
 vacina influenza trivalente (fragmentada, inativada) 56, 103  
 vacina meningocócica ACWY (conjugada) 56, 103  
 vacina meningocócica C (conjugada) 56, 103  
 vacina papilomavírus humano 6, 11, 16 e 18 (recombinante) 56, 103  
 vacina pneumocócica 10-valente (conjugada) 56, 103  
 vacina pneumocócica 13-valente (conjugada) 56, 103  
 vacina pneumocócica 23-valente (polissacarídica) 56, 103  
 vacina poliomielite 1, 2 e 3 (inativada) 56, 104  
 vacina poliomielite 1 e 3 (atenuada) 56, 104  
 vacina raiva (inativada) 56, 104  
 vacina rotavírus humano G1P [8] (atenuada) 56, 104  
 vacina sarampo, caxumba, rubéola 56, 57, 104  
 vacina sarampo, caxumba, rubéola e varicela (atenuada) 57, 104  
 vacina varicela (atenuada) 57, 104  
 valproato de sódio 67, 93  
 varfarina sódica 34, 93  
 vedolizumabe 61, 141, 150  
 vigabatrina 67, 141

## X

xinafoato de salmeterol 71, 141, 157

## Z

zanamivir 57, 104  
 zidovudina 57, 104  
 zidovudina + lamivudina 57, 104  
 ziprasidona 67, 141





**DISQUE  
SAÚDE 136**

Biblioteca Virtual em Saúde do Ministério da Saúde  
[bvsmms.saude.gov.br](http://bvsmms.saude.gov.br)



MINISTÉRIO DA  
SAÚDE

**Governo  
Federal**

**Estado de São Paulo**

Seção I

Palácio dos Bandeirantes

Av. Morumbi, 4.500 - Morumbi - CEP 05698-900 - Fone: 3745-3344

Nº 187 – DOE – 28/09/21 - seção 1 – p.30

COORDENADORIA DE PLANEJAMENTO DE SAÚDE

**Deliberação CIB nº 121, 27-09-2021**

Considerando:

- Que o Componente Básico da Assistência Farmacêutica destina-se à aquisição de medicamentos e insumos, incluindo-se aqueles relacionados a agravos e programas de saúde específicos, no âmbito da Atenção Básica à Saúde;
- A Portaria de Consolidação nº 2, de 28/09/2017, que consolida as normas sobre as políticas nacionais de saúde do Sistema Único de Saúde (SUS) - TÍTULO III Das normas de financiamento e de execução do Componente Básico da Assistência Farmacêutica no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS);
- A Portaria de Consolidação nº 6, de 28/09/2017, que consolida as normas sobre o financiamento e a transferência dos recursos federais para as ações e os serviços de saúde do Sistema Único de Saúde (SUS) – TÍTULO V Do custeio da Assistência Farmacêutica;
- A Portaria nº 3.193, de 09/12/2019, que altera a Portaria de Consolidação nº 6/GM/MS, de 28/09/2017, para dispor sobre o financiamento do Componente Básico da Assistência Farmacêutica (CBAF) no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS);
- A Portaria n.º 90 GM/MS, de 17/01/2008, que atualiza o quantitativo populacional de residentes em assentamentos da reforma agrária e de remanescentes de quilombos, por município, para cálculo do teto de Equipes Saúde da Família, modalidade I, e de Equipes de Saúde Bucal da estratégia Saúde da Família;
- A Deliberação CIB nº 45, de 27/06/2019, que aprova as alterações dos critérios referentes às reposições trimestrais de medicamentos, do Programa Dose Certa, com vigência a partir da reposição do 3º trimestre de 2019;
- A Deliberação CIB nº 82, de 28/09/2020, que aprova os municípios que optaram por aderir ou deixar de aderir ao Programa Dose Certa, de acordo com os termos descritos na Deliberação CIB nº 72, de 26/08/2020;

- A Deliberação CIB nº 25, de 23/02/2021, que aprova a atualização da Deliberação CIB nº 72, de 26/08/2020, sobre as normas de financiamento e execução do CBAF para o exercício de 2021, no âmbito do Estado de São Paulo;
- A Deliberação CIB nº 50, de 05/05/2021, que aprova a Nota Técnica CIB – Fluxo da programação de produtos para Saúde da Mulher, pelos hospitais e maternidades, no âmbito do Estado de São Paulo;
- A Nota Técnica CAF nº 15, de 18/08/2021, que trata do fluxo de programação e distribuição de insulina humana no âmbito do Componente Básico da Assistência Farmacêutica, conforme Deliberação CIB-25, de 23/02/2021;
- O Relatório de Índice de Desenvolvimento Humano (IDH) – 2010, do Programa das Nações Unidas para o Desenvolvimento (PNUD), disponível em: <<http://www.atlasbrasil.org.br/ranking>>;
- O Relatório de Índice Paulista de Vulnerabilidade Social (IPVS) – 2010, da Fundação Sistema Estadual de Análise de Dados (SEADE), disponível em: <<http://ipvs.seade.gov.br/view/index.php>>;
- As informações de assentamentos estaduais e federais, da Fundação Instituto de Terras do Estado de São Paulo, disponível em: <<http://www.itesp.sp.gov.br/br/info/acoes/assentamentos.aspx>>.

A Comissão Intergestores Bipartite do Estado de São Paulo – CIB/SP em sua 315ª Reunião Ordinária realizada em 23/09/2021 aprova as normas de financiamento e execução do Componente Básico da Assistência Farmacêutica, para o exercício de 2022, no âmbito do Estado de São Paulo, conforme Anexos I e II.

## **ANEXO I**

### **NORMAS DE FINANCIAMENTO E EXECUÇÃO DO COMPONENTE BÁSICO DA ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA PARA O EXERCÍCIO DE 2022**

#### **1. TERMOS DA PACTUAÇÃO**

Nos termos da Portaria de Consolidação nº 6/2017 (Art. 537), “o financiamento do Componente Básico da Assistência Farmacêutica (CBAF) é de responsabilidade da União, dos estados, do Distrito Federal e dos municípios”. Assim, está estabelecido em âmbito nacional, o repasse de recurso financeiro ao município no Fundo Municipal de Saúde, destinados à aquisição dos medicamentos e insumos do CBAF constantes dos Anexos I e IV da RENAME vigente no SUS

(incluindo os insumos para os usuários insulino dependentes estabelecidos na Seção I do Capítulo X do Título V da Portaria de Consolidação nº 5), nos seguintes termos:

- **Contrapartida da União:**

São definidos com base no Índice de Desenvolvimento Humano Municipal (IDHM), conforme classificação dos municípios nos seguintes grupos:

- a) IDHM muito baixo: R\$ 6,05 (seis reais e cinco centavos) por habitante/ano;
  - b) IDHM baixo: R\$ 6,00 (seis reais) por habitante/ano;
  - c) IDHM médio: R\$ 5,95 (cinco reais e noventa e cinco centavos) por habitante/ano;
  - d) IDHM alto: R\$ 5,90 (cinco reais e noventa centavos) por habitante/ano;
  - e) IDHM muito alto: R\$ 5,85 (cinco reais e oitenta e cinco centavos) por habitante/ano.
- **Contrapartida dos estados:** R\$ 2,36 (dois reais e trinta e seis centavos) por habitante/ano.
  - **Contrapartida dos municípios:** R\$ 2,36 (dois reais e trinta e seis centavos) por habitante/ano.

**No Estado de São Paulo**, da contrapartida financeira a ser repassada pelo Estado e Municípios, deverão ser investidos recursos para aquisição de medicamentos e insumos, incluindo os insumos para insulino dependentes, ficando estabelecido:

- **Contrapartida do Estado de São Paulo:** R\$ 2,36 (dois reais e trinta e seis centavos) por habitante/ano.
  - R\$ 1,86/habitante/ano para aquisição dos medicamentos e insumos do CBAF constantes dos Anexos I e IV da RENAME vigente no SUS;
  - R\$ 0,50/habitante/ano, para aquisição de insumos para insulino dependente.
- **Contrapartida mínima dos Municípios:** R\$ 2,36 (dois reais e trinta e seis centavos) por habitante/ano.
  - R\$ 1,86/habitante/ano para aquisição dos medicamentos e insumos do CBAF constantes dos Anexos I e IV da RENAME vigente no SUS;
  - R\$ 0,50/habitante/ano, para aquisição de insumos para insulino dependente.

A estimativa populacional considerada para cálculos do montante total a ser repassado aos municípios tem como base o Artigo 1º da Portaria de nº 3.193, de 09/12/2019 - “§ 4º Para evitar a redução no custeio deste Componente, os Municípios que teriam diminuição na alocação dos recursos nos termos do IBGE 2019 terão os recursos federais, estaduais e municipais alocados de acordo com a população estimada de maior quantitativo populacional, nos termos do IBGE 2016, 2011 ou 2009”.

As estimativas populacionais consideradas por município, para fins de pactuação do CBAF, estarão disponíveis no Portal da Secretaria de Estado da Saúde de São Paulo (SES/SP). Para consultá-las:

- Acesse o Portal da SES/SP: [www.saude.sp.gov.br](http://www.saude.sp.gov.br);
- Selecione o link: “Medicamentos”;
- Selecione o link: “Medicamentos do Componente Básico da Assistência Farmacêutica”;
- Selecione o link: “Programa Dose Certa”;
- Selecione o link: “Estimativas populacionais consideradas por município, para pactuação do Componente Básico da Assistência Farmacêutica – Exercício 2022”.

O repasse de recursos financeiros referentes à contrapartida estadual será destinado ao Fundo Municipal de Saúde, de forma trimestral, conforme cronograma apresentado no Quadro 01.

**Quadro 01. Cronograma de repasse financeiro referente à contrapartida estadual para o CBAF.**

Mês de competência	Mês/ano de repasse
Janeiro, Fevereiro e Março	Abril – 2022
Abril, Maio e Junho	Julho – 2022
Julho, Agosto e Setembro	Outubro – 2022
Outubro, Novembro e Dezembro	Janeiro – 2023

**1.1 AQUISIÇÃO CENTRALIZADA DE MEDICAMENTOS E INSUMOS PELO MINISTÉRIO DA SAÚDE**

Além do recurso financeiro à ser aplicado pela União, cabe também ao Ministério da Saúde o financiamento e aquisição centralizada de medicamentos e insumos para Saúde da Mulher para municípios e hospitais e também, insulinas humanas NPH e regular para municípios.

**1.1.1 PROGRAMA SAÚDE DA MULHER (PSM)**

**A. ATENDIMENTO AOS MUNICÍPIOS**

Os procedimentos de programação/distribuição de medicamentos para os municípios variam conforme a estimativa populacional, a saber:

- **Municípios com população maior que 500 mil habitantes:**

Deverão programar os quantitativos de interesse diretamente com o Ministério da Saúde.

Os medicamentos e insumos adquiridos pelo Ministério da Saúde serão distribuídos, pelo mesmo, diretamente aos municípios.

- **Municípios com população menor ou igual a 500 mil habitantes:**

Deverão realizar programação anual e reposições trimestrais dos medicamentos e insumos, descritos no quadro 02, no sistema informatizado FARMANET.

**Quadro 02. Medicamentos e insumos do Programa Saúde da Mulher disponibilizados aos municípios.**

Item
Acetato de medroxiprogesterona 150 mg/mL – ampola
Dispositivo intrauterino TCU 380
Enantato de noretisterona 50 mg + valerato de estradiol 5 mg – ampola
Etinilestradiol 0,03 mg + levonorgestrel 0,15mg – comprimido
Levonorgestrel 0,75 mg – comprimido
Noretisterona 0,35 mg – comprimido

Os medicamentos e insumos adquiridos pelo Ministério da Saúde serão distribuídos, pelo mesmo, ao Almoxarifado Central da Coordenadoria de Assistência Farmacêutica da Secretaria de Estado da Saúde de São Paulo (CAF-SES/SP).

A distribuição dos medicamentos e insumos será realizada pelo Almoxarifado Central da CAF-SES/SP aos almoxarifados regionais dos Núcleos de Assistência Farmacêutica dos Departamentos Regionais de Saúde (NAF-DRS) da SES/SP, e estes farão a entrega dos medicamentos aos municípios da sua área de abrangência.

**B. ATENDIMENTO AOS HOSPITAIS E MATERNIDADES:**

Os critérios de elegibilidade dos estabelecimentos hospitalares e os parâmetros de programação dos produtos para a saúde da mulher estão descritas detalhadamente na Nota Técnica CIB, referente ao “Fluxo da programação de produtos para saúde da mulher, pelos hospitais e maternidades, no âmbito do Estado de São Paulo”, publicada na Deliberação CIB nº 50, de 05/05/2021. Disponível em: <[http://www.saude.sp.gov.br/resources/ses/perfil/gestor/assistencia-farmaceutica/e\\_dl-cib-50\\_050521.pdf](http://www.saude.sp.gov.br/resources/ses/perfil/gestor/assistencia-farmaceutica/e_dl-cib-50_050521.pdf)>.

Os hospitais elegíveis e aderentes deverão realizar programação anual e reposições trimestrais dos produtos para Saúde da Mulher no sistema informatizado FARMANET.

Os produtos para Saúde da Mulher disponibilizados aos hospitais e maternidades de referência estão descritos conforme quadro 03.

**Quadro 03. Produtos do Programa Saúde da Mulher disponibilizados aos hospitais.**

Item
Dispositivo intrauterino TCU 380
Misoprostol 25 mcg – comprimido

Os produtos para Saúde da Mulher adquiridos pelo Ministério da Saúde serão distribuídos, pelo mesmo, ao Almoxarifado Central da CAF-SES/SP. A distribuição dos medicamentos e insumos será realizada pelo Almoxarifado Central da CAF-SES/SP aos estabelecimentos hospitalares.

### 1.1.2 PROGRAMA DIABETES

Os procedimentos de programação/distribuição de medicamentos para os municípios variam conforme a estimativa populacional, a saber:

- **MUNICÍPIO DE SÃO PAULO:**

Deverá programar os quantitativos de interesse diretamente com o Ministério da Saúde.

Os medicamentos e insumos adquiridos pelo Ministério da Saúde serão distribuídos, pelo mesmo, diretamente ao município.

- **DEMAIS MUNICÍPIOS DO ESTADO DE SÃO PAULO:**

Deverão registrar o consumo mensal, as reposições mensais e as programações trimestrais de insulinas no sistema informatizado FARMANET.

Os produtos e insumos disponibilizados aos municípios pelo Programa Diabetes estão relacionados no quadro 04:

#### **Quadro 04. Medicamentos e insumos do Programa Diabetes disponibilizados aos municípios.**

Item
Insulina humana NPH 100 UI/mL - suspensão injetável – frasco 10 mL
Insulina humana NPH 100 UI/mL - suspensão injetável – tubete 3 mL
Insulina humana regular 100 UI/mL - suspensão injetável – frasco 10 mL
Insulina humana regular 100 UI/mL - suspensão injetável – tubete 3 mL
Agulha para aplicação de insulina

Os NAF-DRS-SES/SP realizarão uma reposição “mestre” para a região, trimestralmente, no sistema informatizado FARMANET, consolidando as necessidades da região.

A distribuição dos medicamentos e insumos será realizada pelo Almoxarifado Central da CAF-SES/SP aos almoxarifados regionais dos NAF-DRS e alguns municípios do Estado.

As Secretarias Municipais de Saúde retiram as insulinas e agulhas nos NAF/DRS, para abastecimento da rede local, conforme cronograma regional.

## 2. PROGRAMA DOSE CERTA



Os municípios do Estado de São Paulo com população igual ou inferior a 270.000 habitantes podem optar por aderir ao PROGRAMA DOSE CERTA (PDC).

O PDC é um Programa de Assistência Farmacêutica do Governo do Estado de São Paulo cuja finalidade é facilitar e aperfeiçoar o acesso da população aos medicamentos no âmbito da atenção básica, por meio da manutenção do fornecimento de medicamentos (aquisição e distribuição) para municípios com população inferior a 270 mil habitantes (elegíveis ao programa).

### **2.1 OS DIFERENCIAIS DO PDC:**

- Aquisição centralizada de medicamentos para municípios de menor porte populacional pela SES/SP, trazendo economia considerando a compra em maior escala;
- Recebimento de incentivo financeiro por critério de vulnerabilidade;
- Possibilidade de recebimento de 2 medicamentos para saúde mental, que não estão contemplados na RENAME, mas que são importantes no processo de cuidado de pacientes na atenção básica. Para atender essa estratégia, a SES/SP disponibiliza incentivo financeiro específico, além da contrapartida pactuada tripartite.

### **2.2 ELENCO DO PDC**

O elenco do PDC foi atualizado para 68 medicamentos (Anexo II), sendo 66 constantes nos Anexos I da RENAME vigente no SUS e 2 medicamentos não listados na RENAME, que não podem ser adquiridos com as contrapartidas interfederativas obrigatórias, mas são medicamentos essenciais e prioritários na Atenção Básica. A atualização do elenco do PDC contempla:

- Exclusão do medicamento:
  - Biperideno 5mg/mL solução injetável – ampola: disponível para pedido de reposição até finalização dos estoques do Estado, estoque estimado para atendimento até o 2º trimestre de 2021;
- Inclusão dos medicamentos:
  - Folinato de cálcio 15 mg – cápsula/comprimido/comprimido revestido: estoque disponível para atendimento a partir do 1º trimestre de 2022;
  - Carvedilol 6,25 mg – cápsula/comprimido/comprimido revestido; carvedilol 12,5 mg – cápsula/comprimido/comprimido revestido; gliclazida 30 mg – cápsula/comprimido revestido de liberação prolongada; gliclazida 60 mg – cápsula/comprimido revestido de liberação prolongada; fosfato sódico de prednisolona 3 mg/mL solução oral – frasco; prednisona 20 mg – cápsula/comprimido/comprimido revestido e varfarina sódica 5 mg – cápsula/comprimido/comprimido revestido: a CAF-SES/SP iniciará o processo de aquisição em 2021, porém a distribuição dos medicamentos em 2022 ocorrerá somente quando da efetivação da primeira aquisição. Os municípios serão

informados quanto ao andamento das aquisições e início dos atendimentos aos pedidos. As quantidades programadas destes itens, não atendidas por indisponibilidade de estoque, serão atendidas como pendência em trimestres posteriores, ou haverá pactuação para pagamento do valor em dinheiro oportunamente.

## 2.3 FINANCIAMENTO

Ao aderir ao PDC, o município recebe **a contrapartida financeira em medicamentos**, conforme descrito abaixo:

- **Contrapartida da União:**

- Recebe em medicamentos: R\$ 2,05/habitante/ano da faixa de valores definidos com base no Índice de Desenvolvimento Humano Municipal (IDHM) que pode variar de R\$ 5,85 à R\$ 6,05 por habitante/ano. O recurso financeiro de R\$ 2,05/habitante/ano será repassado no Fundo Estadual de Saúde, e a SES/SP providenciará aquisição de medicamentos do PDC para repasse aos municípios;
- Recebe repasse de recurso financeiro ao município no Fundo Municipal de Saúde, destinados à aquisição dos medicamentos e insumos do CBAF constantes dos Anexos I e IV da RENAME vigente no SUS:
  - a) IDHM muito baixo: R\$ 4,00 (quatro reais) por habitante/ano;
  - b) IDHM baixo: R\$ 3,95 (três reais e noventa e cinco centavos) por habitante/ano;
  - c) IDHM médio: R\$ 3,90 (três reais e noventa centavos) por habitante/ano;
  - d) IDHM alto: R\$ 3,85 (três reais e oitenta e cinco centavos) por habitante/ano;
  - e) IDHM muito alto: R\$ 3,80 (três reais e oitenta centavos) por habitante/ano.

- **Contrapartida do Estado de São Paulo:**

- Recebe em medicamentos:
  - a) R\$ 1,86/habitante/ano destinados à programação de 66 medicamentos (que constam na RENAME) conforme Anexo II desta Deliberação;
  - b) R\$ 0,67/habitante/ano destinados à programação de medicamentos não constantes na RENAME vigente no SUS, atualmente, pactuado em 2 medicamentos conforme Anexo II;
  - c) Incentivo financeiro, acrescidos de *per capita* por critério de vulnerabilidade variável, conforme descrito no item 2.3 deste anexo. O valor financeiro que será

acrescido poderá ser variável a cada pactuação, dependendo do número de municípios aderentes ao PDC.

- Recebe repasse de recurso financeiro no Fundo Municipal de Saúde, R\$ 0,50/habitante/ano destinados à aquisição de insumos para insulino dependente IV, constantes no Anexo IV da RENAME vigente no SUS, conforme cronograma de repasse apresentado no quadro 01.

- **Contrapartida dos municípios:**

- Destina no mínimo, R\$ 2,36/habitante/ano do Fundo Municipal de Saúde, à aquisição dos medicamentos e insumos do CBAF constantes dos Anexos I e IV da RENAME vigente no SUS, sendo:
  - a) R\$ 1,86/habitante/ano;
  - b) R\$ 0,50/habitante/ano, para aquisição de insumos para insulino dependente.

## **2.4 CRITÉRIOS DE VULNERABILIDADE PARA DEFINIÇÃO DO INCENTIVO FINANCEIRO AOS MUNICÍPIOS DO ESTADO DE SÃO PAULO**

Com o objetivo de definir o *per capita* para os municípios mais vulneráveis, são estabelecidos critérios e pontuações para 3 variáveis. Assim, quanto maior a vulnerabilidade, maior é a pontuação do município, que poderá variar 0 a 9 pontos.

- **Índice Paulista de Vulnerabilidade Social – IPVS (2010) e Índice de Desenvolvimento Humano – IDH (2010):**

Conforme o IPVS, os municípios com 50% da população ou mais em vulnerabilidade alta ou muito alta, são classificados com peso 4 neste critério independente de seu IDH.

Os demais pesos são determinados de acordo com o valor do IDH dos municípios, conforme descrito no Quadro 05.

### **Quadro 05. Faixas do critério IPVS e IDH e suas respectivas equivalências em pontos.**

<b>FAIXAS IPVS e IDH (média)</b>	
<b>CRITÉRIOS</b>	<b>PONTOS</b>
<b>IPVS + IDH até 0,6500</b>	<b>4</b>
<b>0,6501-0,7000</b>	<b>3</b>
<b>0,7001-0,7500</b>	<b>2</b>
<b>0,7501 a 0,7750</b>	<b>1</b>
<b>Igual ou acima de 0,7751</b>	<b>0</b>

- **Faixa Populacional:**

Os pesos são determinados de forma inversamente proporcional ao número de habitantes dos municípios, conforme Quadro 06.

**Quadro 06. Faixa Populacional de municípios e suas respectivas equivalências em pontos.**

FAIXAS POPULACIONAL	
CRITÉRIOS	PONTOS
até 10.000 habitantes	4
10.001-30.000 habitantes	3
30.001-50.000 habitantes	2
50.001-100.000 habitantes	1
100.001 habitantes em diante	0

- **Presença de Assentamento no Município:**

Os municípios que possuem assentamento, conforme a Portaria n.º 90 GM/MS, de 17/01/2008 e/ou conforme os registros da Fundação Instituto de Terras do Estado de São Paulo, recebem 1 ponto.

## **2.5 ADESÃO AO PROGRAMA DOSE CERTA**

Os municípios com até 270 mil habitantes interessados em aderir ao PDC e os municípios aderentes que optarem por deixar de sê-lo, deverão encaminhar manifestação formal através de ofício assinado pelo Secretário Municipal de Saúde, no período de 28/09/2021 ao 04/10/2021, ao Núcleo de Assistência Farmacêutica dos Departamentos Regionais de Saúde do Estado de São Paulo (NAF-DRS-SES/SP).

Os NAF-DRS-SES/SP encaminharão as manifestações recebidas à CAF-SES/SP até dia 05/10/2021, que fará os encaminhamentos necessários junto a Comissão Intergestores Bipartite de São Paulo (CIB-SP), Ministério da Saúde e à Coordenadoria de Gestão Orçamentária e Financeira (CGOF) da SES/SP, para subsidiar as providências referentes ao repasse de recursos financeiros relacionados às contrapartidas federal e estadual.

## **2.6 OPERACIONALIZAÇÃO DO PDC**

A operacionalização do Programa Dose Certa, seguirá as mesmas diretrizes dos demais medicamentos do CBAF, conforme descrito no item 3 deste anexo.

## **3. OPERACIONALIZAÇÃO DO CBAF**

### **3.1 PROGRAMAÇÃO DE MEDICAMENTOS**

A Programação tem o propósito de subsidiar a programação ascendente de medicamentos junto ao Ministério da Saúde (MS) e a aquisição dos medicamentos pela CAF-SES/SP.

Acontecerá uma **programação anual** do PDC e PSM, ambas no mesmo período, de **18 à 25 de outubro de 2021**.

Acontecerão **programações trimestrais** para o Programa de Diabetes, conforme estabelecido no quadro 07.

### 3.1.1 PROGRAMA DOSE CERTA

Na programação anual, o município deverá incluir todos os itens que tenha interesse em receber do PDC durante o exercício de 2022. Uma vez que nenhum quantitativo for programado para determinado medicamento, não será possível solicitá-lo nos pedidos de reposição trimestrais.

Para os itens do PDC, na programação de medicamentos será considerado o teto financeiro definido para cada município, a partir do *per capita*, de acordo com o financiamento pactuado e descritos nos itens 2.2 e 2.3 deste anexo.

Os valores de referência dos medicamentos, a serem programados no sistema FARMANET, correspondem aos valores de aquisição dos medicamentos nos processos licitatórios realizados pela CAF-SES/SP.

### 3.1.2 PROGRAMA SAÚDE DA MULHER

Na programação anual, o município ou o hospital deverá informar as quantidades dos itens que tenha interesse em receber do PSM durante o exercício de 2022.

A programação de medicamentos é ascendente, isto é, a CAF consolida a necessidade de todas as unidades da rede para subsidiar a aquisição federal pelo MS.

### 3.1.3 PROGRAMA DIABETES

A programação de medicamentos é ascendente, isto é, a CAF consolida a necessidade de todas as unidades da rede para subsidiar a aquisição federal pelo MS.

Na programação trimestral, o município deverá informar as quantidades dos itens que tenha interesse em receber do Programa Diabetes no trimestre seguinte, conforme cronograma no quadro 07.

**Quadro 07. Cronograma para programação de medicamentos do Programa Diabetes pelos municípios.**

TRIMESTRE / 2022	PERÍODO PARA DIGITAÇÃO DA PROGRAMAÇÃO NO SISTEMA FARMANET
1º trimestre	08/12/2021 ao 10/12/2021
2º trimestre	09/03/2022 ao 11/03/2022

3º trimestre	08/06/2022 ao 10/06/2022
4º trimestre	09/09/2022 ao 13/09/2022

### 3.2 PEDIDO DE REPOSIÇÃO DE MEDICAMENTOS

A distribuição dos medicamentos só será efetivada mediante o fechamento do pedido de reposição de medicamentos pelos municípios e hospitais.

#### 3.2.1 PROGRAMA DOSE CERTA E PROGRAMA SAÚDE DA MULHER

Os pedidos de reposição serão trimestrais para PDC e PSM.

As informações deverão ser inseridas no sistema FARMANET, conforme cronograma no quadro 08.

**Quadro 08. Cronograma para pedido de reposição de medicamentos do PDC e PSM pelos municípios e hospitais.**

TRIMESTRE / 2022	PERÍODO PARA DIGITAÇÃO DA REPOSIÇÃO NO SISTEMA FARMANET
1º trimestre	08/12/2021 ao 10/12/2021
2º trimestre	09/03/2022 ao 11/03/2022
3º trimestre	08/06/2022 ao 10/06/2022
4º trimestre	09/09/2022 ao 13/09/2022

Para o PDC, os pedidos de reposição serão definidos em função do limite financeiro do município. O recurso financeiro proporcional ao trimestre constitui o limite financeiro (programação anual valorada dividida por quatro trimestres). As quantidades programadas dos medicamentos não poderão ultrapassar o limite financeiro do município.

#### 3.2.2 PROGRAMA DIABETES

Os pedidos de reposição serão mensais para Programa Diabetes.

Cabe aos municípios informarem a reposição até o 5º dia útil de cada mês no sistema FARMANET, conforme cronograma no quadro 09.

**Quadro 09. Cronograma para pedido de reposição de medicamentos do Programa Diabetes pelos municípios.**

MÊS / 2022	PERÍODO PARA DIGITAÇÃO DA REPOSIÇÃO NO SISTEMA FARMANET
JANEIRO	07/01/2022
FEVEREIRO	07/02/2022
MARÇO	09/03/2022
ABRIL	07/04/2022
MAIO	06/05/2022
JUNHO	07/06/2022
JULHO	07/07/2022

<b>AGOSTO</b>	<b>05/08/2022</b>
<b>SETEMBRO</b>	<b>08/09/2022</b>
<b>OUTUBRO</b>	<b>07/10/2022</b>
<b>NOVEMBRO</b>	<b>08/11/2022</b>
<b>DEZEMBRO</b>	<b>07/12/2022</b>

### **3.3 APROVAÇÃO DO PEDIDO DE REPOSIÇÃO / PEDIDO MESTRE**

#### **3.3.1 PROGRAMA DOSE CERTA E PROGRAMA SAÚDE DA MULHER**

Após o fechamento do pedido de reposição de medicamentos pelos municípios, os NAF-DRS-SES/SP farão a aprovação dos pedidos no Sistema FARMANET, conforme cronograma no Quadro 10. Caso os municípios não realizem a reposição trimestral conforme cronograma estabelecido, os NAF-DRS-SES/SP farão o fechamento do pedido do FARMANET, com a reposição sugerida pelo sistema, no último dia do cronograma de aprovação (Quadro 10), conforme pactuado em CIB.

**Quadro 10. Cronograma para aprovação do pedido pelos NAF-DRS-SES/SP no Sistema FARMANET.**

<b>TRIMESTRE / 2022</b>	<b>PERÍODO PARA APROVAÇÃO DO PEDIDO NO FARMANET</b>
1º trimestre	13/12/2021 ao 15/12/2021
2º trimestre	14/03/2022 ao 16/03/2022
3º trimestre	13/06/2022 ao 15/06/2022
4º trimestre	14/09/2022 ao 16/09/2022

#### **3.3.2 PROGRAMA DIABETES**

Cabe aos NAF-DRS informarem o pedido mestre no 10º dia útil de cada mês no sistema FARMANET, conforme cronograma no quadro 11.

**Quadro 11. Cronograma para digitação do pedido mestre pelos NAF-DRS-SES/SP no Sistema FARMANET.**

<b>MÊS / 2022</b>	<b>PERÍODO PARA DIGITAÇÃO DO PEDIDO MESTRE NO SISTEMA FARMANET</b>
<b>JANEIRO</b>	<b>14/01/2022</b>
<b>FEVEREIRO</b>	<b>14/02/2022</b>
<b>MARÇO</b>	<b>16/03/2022</b>
<b>ABRIL</b>	<b>14/04/2022</b>
<b>MAIO</b>	<b>13/05/2022</b>
<b>JUNHO</b>	<b>14/06/2022</b>
<b>JULHO</b>	<b>14/07/2022</b>
<b>AGOSTO</b>	<b>12/08/2022</b>

SETEMBRO	15/09/2022
OUTUBRO	14/10/2022
NOVEMBRO	16/11/2022
DEZEMBRO	14/12/2022

### 3.4 ENTREGA DE MEDICAMENTOS PELO ALMOXARIFADO CENTRAL DA CAF-SES/SP

#### 3.4.1 ENDEREÇOS DE ENTREGA

Os medicamentos solicitados pelos municípios e hospitais, por meio das reposições (independente do programa do CBAF), serão entregues nos endereços cadastrados no banco de dados da CAF-SES/SP.

Caso exista necessidade de alteração do endereço de entrega, durante o exercício de 2022, o município deverá encaminhar manifestação formal por meio de ofício a CAF-SES/SP, por intermédio dos NAF-DRS-SES/SP, informando: nome do município, CNPJ e endereço atualizado para entrega.

#### 3.4.2 CONDIÇÕES DE ENTREGA

As entregas dos medicamentos serão realizadas pelo operador logístico do Almojarifado Central da CAF-SES/SP.

O cronograma de entrega para PDC e PSM está descrito no Quadro 12.

As entregas dos medicamentos do Programa Diabetes serão realizadas mensalmente em duas parcelas, na 1ª semana e na 3ª semana do mês seguinte ao pedido de reposição.

#### Quadro 12. Cronograma para distribuição dos medicamentos do Almojarifado Central da CAF-SES/SP aos municípios (PDC, PSM e Programa Diabetes).

	DEPARTAMENTO REGIONAL DE SAÚDE (Núcleo de Assistência Farmacêutica)	SEMANAS DO MÊS - 2022											
		JA N	FE V	MA R	AB R	MA I	JU N	JU L	AG O	SE T	OU T	NO V	DE Z
1	GRANDE SÃO PAULO – Capital		1ª			1ª			1ª			1ª	
1	GRANDE SÃO PAULO – NAF Santo André		1ª			1ª			1ª			1ª	
1	GRANDE SÃO PAULO – NAF Mogi das Cruzes		3ª			3ª			3ª			3ª	
1	GRANDE SÃO PAULO – NAF Franco da Rocha		1ª			1ª			1ª			1ª	
1	GRANDE SÃO PAULO – NAF Osasco		4ª			4ª			4ª			4ª	
2	ARAÇATUBA		1ª			1ª			1ª			1ª	
3	ARARAQUARA		2ª			2ª			2ª			2ª	
4	BAIXADA SANTISTA			3ª		3ª			3ª			3ª	
5	BARRETOS			2ª		2ª			2ª			2ª	
6	BAURU	2ª			2ª			2ª			2ª		
7	CAMPINAS	1ª			1ª			1ª			1ª		
8	FRANCA			2ª		2ª			2ª			2ª	
9	MARÍLIA			1ª		1ª			1ª			1ª	



10	PIRACICABA		3ª			3ª			3ª			3ª	
11	PRESIDENTE PRUDENTE			4ª			4ª			4ª			3ª
12	REGISTRO			3ª			3ª			3ª			3ª
13	RIBEIRÃO PRETO		2ª			2ª			2ª				2ª
14	SÃO JOÃO DA BOA VISTA	1ª			1ª			1ª			1ª		
15	SÃO JOSÉ DO RIO PRETO	3ª			3ª			3ª			3ª		
16	SOROCABA			1ª			1ª			1ª			1ª
17	TAUBATÉ	4ª			4ª			4ª			4ª		

### Os cronogramas descritos nesta deliberação estarão disponíveis:

- Junto aos NAF-DRS-SES/SP;
- No endereço eletrônico do Portal da SES/SP, para consultá-lo:
  - Acesse o Portal da SES/SP em: [www.saude.sp.gov.br](http://www.saude.sp.gov.br) ;
  - No *menu* “Acesso Rápido”, clique no *link*: “Medicamentos”;
  - Clique no *link*: “Medicamentos do Componente Básico da Assistência Farmacêutica”;
  - Clique no *link*: “Programa Dose Certa”;
  - No subtítulo “Cronograma de Execução do Programa Dose Certa 2022”, clique no link: “Cronograma Detalhado” e/ou “Cronograma Resumido”.

### 3.4.3 CONDIÇÕES DE ENTREGA EXCLUSIVAS PARA O PDC

Os medicamentos do PDC serão entregues aos municípios com no mínimo 06 meses de validade, contados a partir da data de entrega do medicamento no município.

Caso o município, no ato do recebimento dos medicamentos do PDC, verifique que a validade é inferior a 06 meses, deverá registrar a ocorrência na fatura e devolver a carga.

Os medicamentos do PDC pendentes, que não foram entregues no período de distribuição estabelecido no cronograma apresentado no Quadro 12 pelo Almojarifado Central da CAF-SES/SP, serão entregues aos municípios conforme cronograma descrito no Quadro 13.

### Quadro 13. Cronograma de entrega de medicamentos do PDC pendentes aos municípios pelo Almojarifado Central da CAF-SES/SP.

DEPARTAMENTO REGIONAL DE SAÚDE (Núcleo de Assistência Farmacêutica)	2022												2023
	JAN	FEV	MAR	ABR	MAI	JUN	JUL	AGO	SET	OUT	NOV	DEZ	JAN
1 GDE SÃO PAULO – Capital			X										
1 GDE SÃO PAULO – NAF Santo André			X			X			X			X	
1 GDE SÃO PAULO – NAF Mogi das Cruzes			X			X			X			X	
1 GDE SÃO PAULO – NAF Franco da Rocha			X			X			X			X	
1 GDE SÃO PAULO – NAF Osasco			X			X			X			X	

2	ARAÇATUBA			X			X			X			X	
3	ARARAQUARA			X			X			X			X	
4	BAIXADA SANTISTA				X			X			X			X
5	BARRETOS				X			X			X			X
6	BAURU		X			X			X			X		
7	CAMPINAS		X			X			X			X		
8	FRANCA				X			X			X			X
9	MARÍLIA				X			X			X			X
10	PIRACICABA			X			X			X			X	
11	PRESIDENTE PRUDENTE				X			X			X			X
12	REGISTRO				X			X			X			X
13	RIBEIRÃO PRETO			X			X			X			X	
14	SÃO JOÃO DA BOA VISTA		X			X			X			X		
15	SÃO JOSÉ DO RIO PRETO		X			X			X			X		
16	SOROCABA				X			X			X			X
17	TAUBATÉ		X						X			X		

### 3.5 CONTROLE E MONITORAMENTO DO CBAF

As regras de controle e monitoramento do PDC, PSM e Programa Diabetes serão as mesmas para todos os municípios, independente da sua população, aderentes ou não ao PDC.

As ações, os serviços e os recursos financeiros relacionados à Assistência Farmacêutica no CBAF deverão constar nos instrumentos de planejamento do SUS, como: Planos de Ação em Saúde, Programação Anual e Relatório Anual de Gestão (RAG), para fins de prestação de conta dos recursos financeiros empregados.

Ainda, os municípios que recebem medicamentos do Almoarifado Central da CAF-SES/SP deverão digitar o consumo mensal até o 5º dia útil do mês seguinte (do efetivo consumo) no Sistema FARMANET, para fins de acompanhamento da demanda do CBAF pelos gestores municipais e estadual. O cronograma para digitação do consumo mensal é apresentado no quadro 14.

**Quadro 14. Cronograma de informe do consumo mensal dos medicamentos do CBAF pelos municípios e hospitais no sistema FARMANET.**

MÊS DE COMPETÊNCIA 2022	PERÍODO DE REFERÊNCIA DO CONSUMO MENSAL	DATA MÁXIMA DE DIGITAÇÃO DO CONSUMO NO FARMANET
JANEIRO	01/01/2022 ao 31/01/2022	07/02/2022
FEVEREIRO	01/02/2022 ao 28/02/2022	09/03/2022
MARÇO	01/03/2022 ao 31/03/2022	07/04/2022
ABRIL	01/04/2022 ao 30/04/2022	06/05/2022
MAIO	01/05/2022 ao 31/05/2022	07/06/2022
JUNHO	01/06/2022 ao 30/06/2022	07/07/2022
JULHO	01/07/2022 ao 31/07/2022	05/08/2022
AGOSTO	01/08/2022 ao 31/08/2022	08/09/2022
SETEMBRO	01/09/2022 ao 30/09/2022	07/10/2022

OUTUBRO	01/10/2022 ao 31/10/2022	08/11/2022
NOVEMBRO	01/11/2022 ao 30/11/2022	07/12/2022
DEZEMBRO	01/12/2022 ao 31/12/2022	06/01/2023

## ANEXO II

### ELENCO DE MEDICAMENTOS DO PROGRAMA DOSE CERTA

MEDICAMENTOS NÃO RENAME	OBSERVAÇÃO
CLONAZEPAM 2MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
SERTRALINA, CLORIDRATO 50 MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
MEDICAMENTOS RENAME	OBSERVAÇÃO
ACICLOVIR 200MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
ACIDO VALPROICO 250MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
ALBENDAZOL 400MG COMPRIMIDO	
AMITRIPTILINA, CLORIDRATO 25MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
AMOXICILINA 500MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
AMOXICILINA 50MG/ML - PO PARA SUSPENSAO ORAL - APRESENTACAO FRASCO	
BENZILPENICILINA BENZATINA 1.200.000 UI - PO LIOFILO/SUSP INJETAVEL - AMPOLA/FRASCO-AMPOLA/SERINGA	
BENZILPENICILINA PROCAINA 300.000 UI, BENZILP POTASSICA 100.000 UI - PO LIOFILO PARA SUSP INJETAVEL -	
BESILATO DE ANLODIPINO 5MG COMPRIMIDO	
BIPERIDENO, CLORIDRATO 2MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
BIPERIDENO, LACTATO 5MG/ML - SOLUCAO INJETAVEL - AMPOLA 1ML	Medicamento será excluído, está disponível para pedido de reposição até fim dos estoques do Estado (previsto para 2º tri/2021).
CAPTOPRIL 25MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
CARBAMAZEPINA 200MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA	
CARVEDILOL 6,25 MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	CAF-SES/SP fará 1ª aquisição e estará disponível quando da efetivação da compra.
CARVEDILOL 12,5 MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	CAF-SES/SP fará 1ª aquisição e estará disponível quando da efetivação da compra.
CEFALEXINA MONOIDRATADA 50 MG/ML (250 MG/5 ML) - PO/SUSPENSAO ORAL - FRASCO	
CEFALEXINA MONOIDRATADA 500MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
CLOMIPRAMINA, CLORIDRATO 25MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA	
CLORPROMAZINA, CLORIDRATO 100MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA	
CLORPROMAZINA, CLORIDRATO 25MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA	
DEXAMETASONA, ACETATO 1MG/G (0,1%), CREME DERMATOLOGICO	
DIAZEPAM 10MG, CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA - CONTROLADO	
DIGOXINA 0,25MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
DIPIRONA 500MG/ML - SOLUCAO ORAL - FRASCO CONTA-GOTAS	
DIPIRONA SÓDICA 500 MG CP	
FENITOINA 100MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
FENOBARBITAL 100MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
FLUOXETINA, CLORIDRATO 20MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
FOLINATO DE CÁLCIO 15 MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	Medicamento incluído, estará disponível para pedido de reposição a partir do 1º tri/2022.
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA 3 MG/ML - SOLUÇÃO ORAL - FRASCO	CAF-SES/SP fará 1ª aquisição e estará disponível quando da efetivação da compra.
FUROSEMIDA 40MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
GLIBENCLAMIDA 5MG -CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
GLICLAZIDA 30 MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	CAF-SES/SP fará 1ª aquisição e estará disponível quando da efetivação da compra.
GLICLAZIDA 60 MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	CAF-SES/SP fará 1ª aquisição e estará disponível quando da efetivação da compra.
HALOPERIDOL 2MG/ML - SOLUCAO ORAL - FRASCO CONTA-GOTAS	
HALOPERIDOL 5MG - CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
HALOPERIDOL 5MG/ML - SOLUCAO INJETAVEL - FRASCO-AMPOLA/SERINGA PREENCHIDA/AMPOLA 1ML	
HALOPERIDOL, DECANOATO 70,52MG/ML (EQUIV 50MG/ML DE HALOPERIDOL) -SOL	

INJETAVEL - FRASCO- AMPOLA/SERINGA PREENC/AMPOLA	
HIDROCLOROTIAZIDA 25MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 60 MG/ML SUSP ORAL	
IBUPROFENO 300MG - COMPRIMIDO	
LÍTIO, CARBONATO 300MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
LORATADINA 10MG COMPRIMIDO	
LORATADINA 1MG/ML XAROPE FRASCO 100ML	
MALEATO DE ENALAPRIL 10MG COMPRIMIDO	
METFORMINA 850MG - COMPRIMIDO	
METILDOPA 250MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
METOCLOPRAMIDA 10MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
METRONIDAZOL (BENZOILMETRONIDAZOL) 40MG/ML (4%) - SUSPENSÃO ORAL	
METRONIDAZOL 100MG/G - CREME VAGINAL	
METRONIDAZOL 250MG CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
MICONAZOL 20 MG/G (2%)-CREME VAGINAL	
NITROFURANTOÍNA 100MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
NORTRIPTILINA, CLORIDRATO 25MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
OMEPRAZOL 20MG CÁPSULA	
PARACETAMOL 200MG/ML - SOLUÇÃO ORAL - FRASCO CONTA-GOTAS	
PREDNISONA 20 MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	CAF-SES/SP fará 1ª aquisição e estará disponível quando da efetivação da compra.
PROMETAZINA, CLORIDRATO 25MG - COMPRIMIDO	
PROPRANOLOL, CLORIDRATO 40MG, CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL - PÓ ORAL - SACHÊ/ENVELOPE	
SALBUTAMOL,SULFATO 120 MCG/DOSE (EQUIVALENTE A 100MCG/DOSE DE SALBUTAMOL) - SOLUÇÃO AEROSSOL BUCAL	
SULFAMETOXAZOL 400MG+TRIMETOPRIMA 80MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
SULFAMETOXAZOL 40MG/ML, TRIMETOPRIMA 8MG/ML - SUSPENSÃO ORAL - FRASCO	
SULFATO FERROSO 40 MG CP	
SULFATO FERROSO 68MG/ML(EQUIV 25MG/ML FERRO ELEM) - SOLUÇÃO ORAL - FRASCO CONTA-GOTAS	
TIAMINA, CLORIDRATO 300MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	
VARFARINA SÓDICA 5 MG - CÁPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO	CAF-SES/SP fará 1ª aquisição e estará disponível quando da efetivação da compra.