	HOSPITAL DAS CLÍNICAS FACULDADE DE MEDICINA DE BOTUCATU – UNESP NÚCLEO DE FARMÁCIA Avenida Prof. Mário Rubens Guimarães Montenegro, s/n Distrito de Rubião Júnior – CEP 18618-970 – Botucatu – São Paulo – Brasil Tel.(14) 3811-6223 – E-mail: <a href="mailto:nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br">nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br</a>	<b>PRC NF 001 – Pág.: 1 / 69</b>
		<b>Emissão: 05/06/2018</b>
<b>MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA</b>		<b>Revisão nº:</b>
		<b>Última Revisão:</b>
<b>PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP</b>		

## MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA DO COMPLEXO AUTÁRQUICO HOSPITAL DAS CLÍNICAS DA FACULDADE DE MEDICINA DE BOTUCATU

### 1. PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

#### 1.1. INTRODUÇÃO

##### 1.1.1. Medicação de Solicitação por Paciente – MSP

São caracterizados Medicamentos Solicitados por Pacientes – **MSP** aqueles prescritos para pacientes com atendimento aberto no Complexo Autárquico do HCFMB, nas situações de **SN** – Se Necessário, **Se Dor**, **Se Náusea**, **Se vômito**, no Sistema de Informação Hospitalar – SIH, padronizados pela Comissão de Farmácia e Terapêutica – CFT, conforme lista em anexo. (**Anexo 1** – Lista de medicamentos Solicitados por Paciente MSP)

A solicitação de **MSP** deve ser feita e encaminhada, de forma individualizada por paciente, na frequência **AGORA**, por meio de pedido informatizado baseado na prescrição médica, contendo o número da prescrição médica vigente e retirada na farmácia

##### 1.1.2. Medicação de Uso Coletivo – MUC

São caracterizados Medicamentos de Uso Coletivo – **MUC** aqueles disponibilizados em embalagens multiúso, permitidos para uso comum entre vários pacientes também com atendimento aberto no Complexo Autárquico HCFMB sendo:

<b>Elaboração e Colaboração:</b> Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela B. Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.	<b>Aprovação:</b> Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação: Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce
<b>Revisão:</b>	<b>Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:</b> Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.

	HOSPITAL DAS CLÍNICAS FACULDADE DE MEDICINA DE BOTUCATU – UNESP NÚCLEO DE FARMÁCIA Avenida Prof. Mário Rubens Guimarães Montenegro, s/n Distrito de Rubião Júnior – CEP 18618-970 – Botucatu – São Paulo – Brasil Tel.(14) 3811-6223 – E-mail: <a href="mailto:nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br">nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br</a>	<b>PRC NF 001 – Pág.: 2 / 69</b>
		<b>Emissão: 05/06/2018</b>
<b>MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA</b>		<b>Revisão nº:</b>
		<b>Última Revisão:</b>
<b>PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP</b>		

1. SOLUÇÕES TÓPICAS
2. POMADAS e CREMES
3. COLÍRIOS (Preferencialmente uso individual)
4. MEDICAMENTOS LÍQUIDOS VIA ORAL (Em frasco multidose)
5. MEDICAMENTOS INJETÁVEIS (Em frasco multidose)
6. MEDICAMENTOS INJETÁVEIS, fracionados em seringa. (uso individual)
7. SOLUÇÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME (Soro fisiológico, soro glicosado, água destilada) *1Preferencialmente em geladeira*

A solicitação do medicamento nas características citadas deve ser feita sob orientação do enfermeiro supervisor da unidade, cadastrados no SIH, em quantidades previstas para suprir suas necessidades conforme período definido de reposição.

O pedido de solicitação de medicamentos **MUC** deve ser direcionado online à farmácia para ser dispensado junto com os pedidos de prescrições normais, nos horários estabelecidos para cada unidade assistencial.

## 1.2. OBJETIVOS

- ✓ Padronizar os prazos relacionados à validade dos frascos de medicamentos após sua abertura.
- ✓ Informar aos trabalhadores do Complexo Autárquico HCFMB sobre as práticas de acondicionamento correto dos medicamentos após abertos.

## 1.3. DEFINIÇÕES

### 1.3.1. Medicamentos

1. **Soluções (forma farmacêutica):** É a forma farmacêutica líquida; límpida e homogênea, que contém um ou mais princípios ativos dissolvidos em um solvente

<b>Elaboração e Colaboração:</b> Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela B. Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.	<b>Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:</b> Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce
<b>Revisão:</b>	<b>Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:</b> Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.

	HOSPITAL DAS CLÍNICAS FACULDADE DE MEDICINA DE BOTUCATU – UNESP NÚCLEO DE FARMÁCIA Avenida Prof. Mário Rubens Guimarães Montenegro, s/n Distrito de Rubião Júnior – CEP 18618-970 – Botucatu – São Paulo – Brasil Tel.(14) 3811-6223 – E-mail: <a href="mailto:nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br">nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br</a>	<b>PRC NF 001 – Pág.: 3 / 69</b>
		<b>Emissão: 05/06/2018</b>
<b>MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA</b>		<b>Revisão nº:</b>
		<b>Última Revisão:</b>
<b>PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP</b>		


adequado ou numa mistura de solventes miscíveis.

2. **Colírio:** Solução ou suspensão estéril, aquosa ou oleosa, contendo uma ou várias substâncias medicamentosas destinada à instilação ocular.
3. **Creme:** É a forma farmacêutica semissólida que consiste de uma emulsão, formada por uma fase lipofílica e uma fase hidrofílica. Contém um ou mais princípios ativos dissolvidos ou dispersos em uma base apropriada e é utilizada, normalmente, para aplicação externa na pele ou nas membranas mucosas.
4. **Emulsão aerossol:** É a emulsão embalada sob pressão contendo um gás propelente e ingredientes terapeuticamente ativos que são liberados após a ativação de um sistema apropriado de válvulas.
5. **Gel:** É a forma farmacêutica semissólida de um ou mais princípios ativos que contém um agente gelificante para fornecer firmeza a uma solução ou dispersão coloidal (um sistema no qual partículas de dimensão coloidal – tipicamente entre 1nm 1 1 µm – são distribuídas uniformemente através do líquido). Um gel pode conter partículas suspensas.
6. **Pomadas:** É a forma farmacêutica semissólida, para aplicação na pele ou em membranas mucosas, que consiste da solução ou dispersão de um ou mais princípios ativos em baixas proporções em uma base adequada usualmente não aquosa.
7. **Comprimido:** É a forma farmacêutica sólida contendo uma dose única de um ou mais princípios ativos, com ou sem excipientes, obtida pela compressão de volumes uniformes de partículas. Pode ser de uma ampla variedade de tamanhos, formatos, apresentar marcações na superfície e ser revestido ou não.

### 1.3.2. Saneantes

**1. Saneantes Domissanitários:** É um agente/produto que reduz o número de bactérias

<b>Elaboração e Colaboração:</b> Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela B. Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.	<b>Aprovação:</b> Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação: Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce
<b>Revisão:</b>	<b>Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:</b> Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.

	HOSPITAL DAS CLÍNICAS FACULDADE DE MEDICINA DE BOTUCATU – UNESP NÚCLEO DE FARMÁCIA Avenida Prof. Mário Rubens Guimarães Montenegro, s/n Distrito de Rubião Júnior – CEP 18618-970 – Botucatu – São Paulo – Brasil Tel.(14) 3811-6223 – E-mail: <a href="mailto:nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br">nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br</a>	<b>PRC NF 001 – Pág.: 4 / 69</b>
		<b>Emissão: 05/06/2018</b>
<b>MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA</b>		<b>Revisão nº:</b>
		<b>Última Revisão:</b>
<b>PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP</b>		

a níveis seguros de acordo com as normas de saúde. Produtos para uso exclusivo em hospitais e estabelecimentos relacionados com atendimento à saúde. São substâncias ou preparações destinadas à higienização, desinfecção ou desinfestação domiciliar, em ambientes coletivos e/ou públicos, em lugares de uso comum e no tratamento da água compreendendo:

- a) **desinfetantes** – destinados a destruir, indiscriminada ou seletivamente, microorganismos, quando aplicados em objetos inanimados ou ambientes;
- b) **desinfetante de alto nível** para artigos semi-críticos, indicado para o reprocessamento de artigos médico odonto hospitalares termossensíveis. Deve possuir eficácia garantida e comprovada para: micobactericida, bactericida, fungicida e virucida

**1.3.3 Antissépticos** – são usados para tratamento e profilaxia antimicrobiana em tecidos e mucosas do organismo humano e animal. Os antissépticos podem ser classificados como agentes bactericidas, devido à sua capacidade de destruir as bactérias nas formas vegetativas ou como agentes bacteriostáticos, quando apenas inibem o crescimento destes microorganismos.

#### 1.3.4. Outras Definições de Farmacopéia

1. **Ação, uso e doses:** São as constantes do relatório para registro do produto no órgão sanitário, atualizadas mediante revisão bibliográfica nacional e internacional, quando for o caso. Quando indicadas nas monografias, as doses representam a quantidade do medicamento usualmente prescrita, que tenha eficácia terapêutica, para pacientes adultos. O prescritor habilitado, a seu critério e sob sua exclusiva responsabilidade, considerando a farmacocinética e farmacodinâmica, poderá variar as quantidades e a frequência de administração de qualquer medicamento.

<b>Elaboração e Colaboração:</b> Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela B. Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.	<b>Aprovação:</b> Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação: Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce
<b>Revisão:</b>	<b>Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:</b> Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.

	HOSPITAL DAS CLÍNICAS FACULDADE DE MEDICINA DE BOTUCATU – UNESP NÚCLEO DE FARMÁCIA Avenida Prof. Mário Rubens Guimarães Montenegro, s/n Distrito de Rubião Júnior – CEP 18618-970 – Botucatu – São Paulo – Brasil Tel.(14) 3811-6223 – E-mail: <a href="mailto:nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br">nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br</a>	<b>PRC NF 001 – Pág.: 5 / 69</b>
		<b>Emissão: 05/06/2018</b>
<b>MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA</b>		<b>Revisão nº:</b>
		<b>Última Revisão:</b>
<b>PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP</b>		

Entretanto, a prescrição de doses muito superiores às usuais, estabelecida em literatura, obriga o farmacêutico a confirmar, com o prescritor da receita, as doses estabelecidas.

2. **Recipiente para dose única:** É o recipiente hermético que contém determinada quantidade do medicamento destinada a ser administrada de uma só vez e que depois de aberto, não poderá ser fechado com garantia de esterilidade.
3. **Recipiente para doses múltiplas:** É o recipiente hermético que possibilita a retirada de porções sucessivas de seu conteúdo, sem modificar a concentração, a pureza e a esterilidade da porção remanescente.
4. **Data de validade:** data impressa no recipiente ou no rótulo do produto, informando o tempo durante o qual se espera que o mesmo mantenha as especificações estabelecidas, desde que estocado nas condições recomendadas.
5. **Soluções Parenterais de Grande Volume (SPGV):** solução em base aquosa, estéril, apirogênica, acondicionada em recipiente único de 100mL ou mais, com esterilização final.

#### 1.4. CONSERVAÇÃO:

As substâncias farmacopeicas devem ser conservadas sob condições tais que evitem sua contaminação ou deterioração. As condições de conservação de substâncias farmacopeicas figuram nas respectivas monografias. Proteger da luz significa que a substância deve ser conservada em recipiente opaco ou capaz de impedir a ação da luz. Proteger da poeira significa que a substância deve ser mantida em frasco arrolhado e usar capuz protetor. Na monografia podem estar definidas as condições de temperatura em que a substância deve ser conservada, utilizando-se termos descritos a seguir.

- ✓ **Em congelador** – Em temperatura entre -20° C e 0° C.
- ✓ **Em refrigerador** – Em temperatura entre 2° C e 8° C.

<b>Elaboração e Colaboração:</b> Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela B. Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.	<b>Aprovação:</b> Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação: Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce
<b>Revisão:</b>	<b>Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:</b> Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.

	HOSPITAL DAS CLÍNICAS FACULDADE DE MEDICINA DE BOTUCATU – UNESP NÚCLEO DE FARMÁCIA Avenida Prof. Mário Rubens Guimarães Montenegro, s/n Distrito de Rubião Júnior – CEP 18618-970 – Botucatu – São Paulo – Brasil Tel.(14) 3811-6223 – E-mail: <a href="mailto:nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br">nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br</a>	<b>PRC NF 001 – Pág.: 6 / 69</b>
		<b>Emissão: 05/06/2018</b>
<b>MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA</b>		<b>Revisão nº:</b>
		<b>Última Revisão:</b>
<b>PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP</b>		

- ✓ **Local fresco** – Ambiente cuja temperatura permanece entre 8° C e 15° C.
- ✓ **Local frio** – Ambiente cuja temperatura não excede 8° C.
- ✓ **Temperatura ambiente** – Temperatura, normalmente, encontrada em um ambiente de trabalho, entre 15° C e 30° C.
- ✓ **Local quente** – Ambiente cuja temperatura permanece entre 30° C e 40° C.
- ✓ **Calor excessivo** – Indica temperaturas acima de 40° C.

Quando for necessário conservar um fármaco em local fresco, pode-se conservá-lo em refrigerador, a menos que indicado de maneira diferente na monografia individual.

Se não forem especificadas condições de conservação, elas incluem proteção contra a umidade, congelamento e calor excessivo.

### 1.5. OBSERVAÇÕES:

- ✓ **Soluções tópicas, pomadas, cremes** – Quando utilizar potes e tubos previamente abertos desprezar a porção inicial para tubos / utilizar espátula limpa para potes.
- ✓ **Pomada de curativo** – Caso uso coletivo: não contaminar a pomada entre um paciente e outro. Datar na ocasião da abertura
- ✓ **Colírios** – Uso individual 30 dias;
- ✓ **Insulina** – 28 dias em geladeira – em frasco multidoso; datar na ocasião da abertura.
- ✓ **Soluções parenterais de grande volume** – Solução simples ou composta, usada como multidoso, após a abertura – Temperatura ambiente: 6 horas; em geladeira: 12 horas. Bolsas em PVC – após retirada da sobrebolsa: 15 dias. Não aquecer em Microondas, se aquecido e não utilizado, descartar; se em Infusão Continua: não ultrapassar 24h.

### 1.6. TABELA DE ESTABILIDADE DE MEDICAMENTOS

<b>Elaboração e Colaboração:</b> Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela B. Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.	<b>Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:</b> Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce
<b>Revisão:</b>	<b>Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:</b> Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.





MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Acetato de Dexametasona – Cortitop (multilab)	Creme 1 mg/g: bisnaga com 10 g	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Manter em embalagem original, conservado em temperatura ambiente (15° e 30°C)	Não deve ser utilizado durante a gravidez ou amamentação.
Acetato de hidrocortisona – cortisonal (união química)	Creme dermatológico: bisnaga com 20g. cada grama contém 11,2 mg de acetato de hidrocortisona (equivalente a 10 mg de hidrocortisona base)	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Conservar o produto em embalagem original, protegido do calor excessivo (temperatura acima de 40°C), da luz e da umidade	A mãe deve ser orientada a não utilizar o creme nas mamas antes de amamentar. Não deve ser utilizado no primeiro trimestre de gestação. Este produto não é adequado para o uso oftalmológico.
Acetato de retinol 1.000.000 ui%, aminoácidos 2,5%, metionina 0,5%, cloranfenicol 0,5% - regencil (latinofarma)	Pomada oftálmica estéril: bisnaga com 3,5g. Cada grama contém 10000ui de acetato de retinol; 25 mg de aminoácidos; 5 mg de metionina; 5 mg de cloranfenicol.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Proteger o bico de qualquer contaminação. Para não contaminar evite o contato do bico da bisnaga com qualquer superfície. Não permita que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Armazenar em temperatura ambiente entre 15° e 30°C.	Foram relatados raros casos de hipoplasia medular após o uso tópico de cloranfenicol.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Acetilcisteína medicamento genérico (prati – donaduzzi)</b>	Uso adulto (xarope 40 mg / ml) Uso pediátrico (xarope 20mg/ml)	14 dias	Não diluir o xarope	Em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), em lugar seco, fresco e ao abrigo da luz.	Uso de acetilcisteína 2 horas antes ou depois da administração de antibióticos quando associados. Presença de odor sulfuroso não indica alteração no preparado (própria do princípio ativo). O xarope não contém açúcar podendo ser utilizado em diabéticos. Em idosos reduzir a dose inicial para a metade de adultos.
<b>Aciclovir - creme</b>	Uso adulto e pediátrico 5% (50mg/g) bisnaga contem 10 gramas	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Armazenar em temperatura ambiente entre 15 e 30°C. Não colocar em geladeira. Conservar sempre a bisnaga fechada após o uso.	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.





MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Ácido ascórbico	Solução oral gotas frasco de 20 ml. Cada ml contem 200mg de ácido ascórbico	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Não diluir a solução	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz	A presença de ácido ascórbico nas preparações líquidas pode favorecer uma maior absorção de ferro o que pode ser prejudicial em pacientes talassêmicos. É recomendável nestes pacientes a administração em jejum
Ácido fólico – endofolin (marjan farma)	Solução oral – frasco com 100 ml. Cada 5 ml contém 2 mg de ácido fólico	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Não diluir a solução	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e umidade. Não congelar	Doses superiores a 15 mg / dia corresponde a suspensão da administração e medidas gerais de suporte. Não é terapia apropriada para anemia perniciosa e anemias megaloblásticas causadas por deficiência de vitamina b12. É recomendável administração em jejum

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Ácido folínico 3mg/ml solução	Solução frasco conta-gotas contem 20ml – cada ml contém 3mg de ácido folínico	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Não diluir a solução	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e umidade. Não congelar	
Ácido glicólico 70% gel frasco	Gel dermatológico pote contem 100 gramas	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Limpar cuidadosamente a área antes da aplicação	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e umidade. Não congelar	
Ácido mucopolissacarídeo-polissulfúrico	Pomada dermatológica. Tubo contém 40 gramas, cada grama da pomada contém 3 mg de polissulfato de mucopolissacarídeo	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Após o uso manter a bisnaga bem fechada para evitar contaminação.	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Ácido nalidíxico – wintomylon (sanofi aventis)</b>	Suspensão – frasco com 60ml. Cada ml da suspensão contém 50 mg de ácido nalidíxico	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Agitar o frasco antes do uso para garantir a homogeneização	Guardar em sua embalagem original, evitar calor excessivo (superior a 40°C) e proteger da luz	Administrado 1 hora antes das refeições, com estômago vazio. O paciente deve evitar exposição solar direta devido a possíveis reações de fotossensibilidade.
<b>Ácido retinoico 7% + propilenoglicol fras</b>	Solução tópica – frasco contém 20ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação.	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e umidade.	
<b>Ácido salicílico 300mg/ml (30%) (30g/100ml)</b>	Solução dermatológica. Cada ml contém 300 mg de ácido salicílico	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação.	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e umidade.	
<b>Ácido tricloroacético</b>	Solução tópica de 10%; 25%; 30%; 50%; 70%; 80%; 90%	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Limpar cuidadosamente a área antes da aplicação	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e umidade	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Ácido valproico 250mg/5ml frasco de 100ml	Solução oral. Cada ml contém 50mg de valproato de sódio	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Não diluir a solução	Conservar em temperatura ambiente (15 a 30°C). Proteger da luz e umidade	Este medicamento é contraindicado na profilaxia de enxaqueca por mulheres grávidas. É também contraindicado para uso por pacientes com: doença no fígado ou disfunção no fígado significativa; distúrbios do ciclo da ureia (ucd); doença do sangue conhecida como porfíria
Água oxigenada	Solução antisséptica. Almotolia contendo 100ml	7 dias.	Utilizar somente para uso externo. Suspender o uso, em caso de hipersensibilidade. Recomenda-se não utilizar o produto em assaduras de recém-nascidos. Evitar o contacto direto com os olhos. Em caso de contacto inadvertido com os olhos, deverá proceder-se de imediato a lavagem com água abundante.	Não conservar acima de 25° C.	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Albendazol</b>	Suspensão oral. Frasco contém 10ml. Cada ml contém 40mg de albendazol	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	A suspensão deve ser bem agitada antes do uso. Nenhum procedimento especial, como jejum ou uso de agente purgante, é necessário. Se o paciente não apresentar melhora após três semanas, um segundo ciclo de tratamento pode ser necessário.	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30° C). Proteger da luz.	O albendazol não deve ser administrado durante a gravidez nem a mulheres que planejam engravidar. A suspensão oral de albendazol contém ácido benzoico, que é moderadamente irritante para a pele, os olhos e as mucosas. O albendazol pode aumentar o risco de desenvolvimento de icterícia em recém-nascidos.
<b>Alginato de cálcio – gel 85g</b>	Bisnaga contém 85g.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	O produto pode permanecer aplicado por até 4 dias.	Manter ao abrigo de umidade e calor excessivo.	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Amoxicilina	Pós para suspensão oral 50mg/ml.	Após preparo, manter o produto por 14 dias em temperatura ambiente (15° C a 30° C).	Preparo da suspensão: Agitar o frasco para dispersar o pó. Adicionar água filtrada com cuidado, até a marca indicada no frasco. Agitar o frasco novamente. Deixar a suspensão repousar por alguns instantes. Verificar se a mistura atingiu a marca indicada no frasco, do contrário adicionar água filtrada novamente, em pequenas porções, agitando o frasco após cada adição, até que a suspensão reconstituída atinja a linha marcada. Lembrar de agitar o frasco antes de cada nova administração.	Conservar o produto na embalagem original, à temperatura entre 15 a 25° C. Proteger da luz e manter em lugar seco.	Este medicamento contém açúcar, portanto, deve ser usado com cautela em portadores de diabetes.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Amoxicilina clavulanato de potássio – medicamento genérico (sandoz)</b>	Pós para suspensão oral 125 mg/ 5 ml e 250 mg/ 5 ml frasco contendo 75ml	7 dias quando mantido sob refrigeração	Reconstituir com água filtrada até a marca indicada no frasco. Agitar bem até mistura completa do pó em água. Agitar o frasco antes de cada uso para garantir a homogeneização	Conservar em temperatura inferior a 25°C protegido da luz e umidade. Após reconstituição: conservar sob refrigeração (2 a 8°C)	Agitar bem o frasco antes de cada nova administração. <b>Atenção:</b> Fenilcetonúricos contém o edulcorante aspartame. A utilização no início da refeição minimiza a tolerância gastrointestinal e otimiza a absorção.
<b>Ampicilina sodica</b>	Pós para suspensão oral 50mg/ml. Frasco contendo 60ml	Após reconstituição, deve ser mantida em temperatura ambiente por um período máximo de 7 dias. A suspensão não utilizada durante este período deverá ser descartada. Agitar a suspensão antes de cada administração.	Para fazer a reconstituição do produto, deve-se colocar água filtrada aos poucos dentro do frasco, agitar até a suspensão alcançar a marca indicada no rótulo. Após reconstituição, cada ml da suspensão conterá 50mg de ampicilina. A ampicilina deve ser tomada com o estômago vazio.	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.	Recomenda-se a realização de testes bacteriológicos para determinação dos micro-organismos causadores do processo infeccioso e, também determinação da sensibilidade destes à ampicilina, antes de iniciar o tratamento. Como é excretada pelo leite materno, deve ser administrada com cautela para mulheres que estão em fase de amamentação. Este medicamento contém açúcar, portanto deve ser usado com cautela em portadores de diabetes.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.





MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Atropina 1%</b>	Solução oftálmica 10mg/ml. Frasco conta-gotas 5ml	Após aberto válido por 60 dias.	Cada ml (27 gotas) contém: 10 mg de sulfato de atropina (0,370 mg/gota). Para não contaminar o colírio evite o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permita que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e ao abrigo da luz.	Uso contraindicado por pessoas que apresentam pressão ocular elevada e glaucoma.
<b>Axetilcefuroxima – medicamento genérico (ranbaxy farmacêutica)</b>	Pós para suspensão oral 250 mg / 5 ml. Frascos com 50 ml e 70 ml	10 dias quando mantido sob refrigeração	Reconstituir com água até a marca de 20 ml (embalagem de 50 ml) e 28 ml (embalagem de 70 ml). Agitar bem o frasco para garantir a homogeneização.	Após reconstituição conservar sob refrigeração (2 a 8°C). Antes da administração manter em temperatura ambiente por 45 a 60 minutos	<b>Atenção</b> diabéticos contém açúcar. <b>Atenção</b> fenilcetonúricos contém fenilalanina. Para uma absorção ótima, o paciente deve tomar o medicamento junto com a alimentação.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Azitromicina</b>	Pó para suspensão oral 40mg/ml.	Após a reconstituição, a suspensão deve ser mantida nas mesmas condições por um período máximo de 5 dias.	Reconstituir com água filtrada até a marca indicada no frasco. Agitar bem até mistura completa do pó em água. Agitar o frasco antes de cada uso para garantir a homogeneização	Manter à temperatura ambiente (15 a 30°C), proteger da luz e manter em lugar seco.	Este medicamento contém açúcar, portanto deve ser usado com cautela em portadores de diabetes.
<b>Azul de toluidina 2%</b>	Solução 20mg/ml(2%). Frasco contendo 100ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Não diluir a solução	Conservar em temperatura ambiente (15 a 30°C). Proteger da luz e umidade	
<b>Betaina+ polihexanida (0,1% +0,1%)</b>	Gel Frasco com 30ml	8 semanas após a abertura do frasco.	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Conservar em temperatura ambiente (15 a 30°C).	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Betaina+ polihexanida (0,1% +0,1%)</b>	Solução protetora. Frasco 40ml	Após aberta 8 semanas.	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Guardar em sua embalagem original. O bico deve ser mantido fechado, para evitar contaminação. Caso o bico toque acidentalmente a ferida recomenda-se o descarte.	
<b>Betametasona+ gentamicina (0,5+1mg)</b>	Creme dermatológico: Bisnaga 30 g. Cada grama contém 0,5 mg de betametasona e 1 mg de gentamicina.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Qualquer um dos efeitos colaterais relatados após o uso sistêmico de corticosteroides, inclusive supressão da glândula adrenal, pode ocorrer também com o uso tópico.	Guardar em sua embalagem original. Deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C)	Este medicamento não é indicado para uso oftálmico. Este medicamento é contraindicado para menores de 2 anos. Este medicamento não pode ser usado por mulheres grávidas sem orientação médica, informe o seu médico em caso de suspeita de gravidez.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Bissulfito de sódio (10%)</b>	Solução dermatológica 100mg/ml.	7 dias após aberto.	Não diluir a solução	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).	
<b>Brimonidina, tartarato 0,2%</b>	Solução oftálmica 2mg/ml. Frasco conta-gotas 5ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Cada ml da solução corresponde a 25 gotas. Cada gota da solução contém 0,08 mg de tartarato de brimonidina. Para não contaminar o colírio evite o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permita que a ponta do produto entre em contato com os olhos.	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.	Este medicamento é contraindicado para menores de 2 anos e para pacientes em tratamento com medicamentos que contenham substâncias inibidoras da monoaminoxidase (imao).

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Brometo de ipratrópio – medicamento genérico (prati-donaduzzi)</b>	Solução para inalação 0,025%: fasco com 20 ml. Cada ml (20 gotas) contém 0,250 mg de brometo de ipratrópio	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Dilur em 3-5 ml de solução salina (nacl 0,9%), utilizando oxigênio ou ar comprimido e inalar até esgotar a solução A solução deve ser diluída sempre antes de cada utilização e qualquer quantidade residual da solução deve ser eliminada.	Armazenar em sua embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), em lugar seco e ao abrigo da luz	A solução para inalação contém cloreto de benzalcônio como conservante e o edta dissódico como estabilizante o que pode causar bronco constrição em alguns pacientes. Pode ser combinado com um beta – 2 agonista como o fenoterol na inalação para o tratamento da crise aguda do broncoespasmo. Usar com cautela em paciente com miastenia gravis, glaucoma. Pacientes com predisposição a glaucoma devem ser alertados a proteger especificamente os olhos.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Bromoprida – digesprid (neoquímica)</b>	Solução oral: frasco com 50 ml. Cada ml da solução contém 4 mg de bromoprida	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Não diluir a solução	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e umidade	Deve ser administrado antes das refeições. Não administrar concomitantemente com atropínicos e neurolépticos. Atropínicos anulam seus efeitos e neurolépticos podem potencializar seus efeitos adversos. <b>Contra Indicação:</b> epilepsia, obstrução gastrointestinal, perfuração e hemorragia. Não administrar durante o primeiro trimestre de gravidez, salvo quando sob supervisão médica.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Carbacol</b>	Solução oftálmica 0,1mg/ml. Ampola/seringa preenchida / frasco-ampola 2ml (0,2 mg de cloreto de carbacol)	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Uso exclusivo de administração intraocular. Medicamento estéril de uso único.	Conservar em temperatura ambiente (15 a 30°C), ao abrigo de calor e umidade.	Contra-indicado para uso por pacientes com inflamações agudas da íris, onde a contração da pupila não é desejável. Este medicamento deve ser utilizado com cuidado em pacientes com alterações cardíacas, asma, úlcera péptica, hipertireoidismo, obstrução do trato urinário e com mal de Parkinson.
<b>Carbamazepina</b>	Suspensão oral 20mg /ml. Frasco contendo 100ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Agitar o frasco antes do uso para garantir a homogeneização	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz.	
<b>Caulim 1500mg/15ml; Pectina 135mg/15ml; Alumínio, hidróxido 200mg/15ml</b>	Suspensão oral. Frasco contendo 100ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Agitar o frasco antes do uso para garantir a homogeneização	conservar em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C).	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.





MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Cefadroxila – medicamento genérico (sandoz)</b>	Pó para suspensão oral 250 mg / 5 ml e 500 mg / 5 ml	14 dias após reconstituição	Reconstituir com água filtrada até a marca indicada no frasco. Agitar bem até mistura completa do pó em água. Agitar o frasco antes do uso para garantir a homogeneização	Conservar em embalagem original (frasco) em temperatura abaixo de 25° C. Proteger da luz e umidade	Lembrar de agitar bem o frasco antes de cada nova administração. Após 14 dias a suspensão reconstituída deverá ser desprezada. A administração com alimentos pode ser útil na redução potencial de queixas gastrointestinais.
<b>Cefalexina</b>	Suspensão oral 50mg/ml. Frasco contendo 60ml	O prazo de validade é de 24 meses a partir da data de fabricação. Após preparo, manter em geladeira (entre 2 e 8°C) por até 7 dias.	Reconstituir com água filtrada até a marca indicada no frasco. Agitar bem até mistura completa do pó em água. Agitar o frasco antes de cada uso para garantir a homogeneização	Manter o produto na embalagem original (frasco) em temperatura ambiente (entre 15 e 30° c). Proteger da luz e umidade	As doses para adultos variam de 1 a 4g diários, em doses fracionadas. A dose usual é de 250mg a cada 6 horas. A dose diária recomendada para crianças é de 25 a 50mg por kg em doses divididas.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Cefalotina (5%)</b>	Pó para suspensão oftálmica 50mg/ml. Frasco conta-gotas c/ pó + frasco diluente (água destilada)	7 dias em geladeira (2 a 8 °c), após reconstituição	Para não contaminar o colírio evite o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permita que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Armazenar na sua embalagem original, protegida da luz e umidade, devendo ser conservada em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C)	Este produto contém o corante amarelo de tartrazina que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico. Este medicamento contém açúcar, portanto deve ser usado com cautela em portadores de diabetes.
<b>Cetoconazol 2%</b>	Creme dermatológico 20mg/g. Bisnaga / tubo /pote 30gramas.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Armazenar em sua embalagem original, em local fresco. Manter a bisnaga com o bico fechado. Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Cetoprofeno</b>	Solução oral 20mg/ml. Frasco conta-gotas 20ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Com o conta-gotas para o lado de baixo, bater levemente com o dedo no fundo do frasco para iniciar o gotejamento (1 gota = 1mg de cetoprofeno / 20 gotas = 1ml).	Deve ser mantido no cartucho de cartolina. Conservar em temperatura ambiente (15 a 30°C). Proteger da luz e umidade.	Este medicamento é contraindicado para uso por pessoas com insuficiência cardíaca severa, insuficiência severa do fígado e insuficiência severa dos rins. Este medicamento é contraindicado para menores de 1 ano.
<b>Ciclopentolato 1%</b>	Solução oftálmica 10mg/ml (0,303 mg/gota). Frasco conta-gotas 5ml	Após aberto valido por 90 dias.	Este medicamento deve ser usado com cautela em pacientes idosos ou indivíduos em que a pressão intraocular possa estar aumentada. Também pode afetar desfavoravelmente pacientes portadores de distúrbios cardiovasculares, hipotensão ou hipertireoidismo. Para não contaminar o colírio evite o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Fechar bem o frasco depois de usar.	Este medicamento é contraindicado para pessoas que apresentam glaucoma de ângulo estreito ou presença de ângulo estreito anatômico.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Ciclosporina – sigmasporin microral (germed)</b>	Solução oral 100 mg / ml de ciclosporina microemulsão	Após aberto, válido por 60 dias	Diluir em copo de vidro em bebidas na seguinte ordem de preferência: chocolate frio, leite ou suco de frutas (maçã ou laranja). Misturar bem e beber	Proteger do calor (manter abaixo de 30°C). Não manter em geladeira (componentes tendem a solidificar em baixas temperaturas).	Abaixo de 20°C pode ocorrer formação gelatinosa que é reversível à temperatura até 30°C.
<b>Ciprofloxacino 0,35%</b>	Solução oftálmica 3,5mg/ml. Frasco conta-gotas 5ml	Após aberto, válido por 60 dias.	Cada ml (24 gotas) contém: 3,5mg de cloridrato de ciprofloxacino (0,146 mg/gota). Para não contaminar o colírio evitar o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos.	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Conservar em embalagem original	Exclusivo para uso tópico oftálmico. Não utilizar para injeção no olho.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Ciprofloxacino	Solução oral 25mg/ml. Frasco contendo 60ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Não diluir a solução	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Conservar em embalagem original	
Clonazepam	Solução oral 2,5mg/ml. Frasco conta-gotas 20ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	(1 gota = 0,1 mg) Cada 1 ml de solução oral equivale a aproximadamente, 25 gotas.	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30° C) e protegido do calor.	Começa a ter efeito dentro de 30 a 60 minutos e continua eficaz por 6 a 8 horas em crianças e 8 a 12 horas em adultos.
Cloreto de potássio – (pratidonaduzzi)	Solução oral: Frasco com 100 e 150 ml. Cada 15 ml contém 900 mg de cloreto de potássio – equivale a 12 meq	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Pode ser diluído com pouco de água e administrado durante as refeições ou logo após as mesmas	Embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15° e 30°c), em lugar fresco e ao abrigo da luz.	Não se recomenda seu uso em pacientes que já utilizam digitálicos (digoxina/digitoxina), ou com bloqueio cardíaco grave ou completo.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Clorexidina</b>	Solução aquosa 0,2% 100ml. Solução alcoólica 0,5% 100ml. Solução degermante 2% 100ml.	7 dias após aberto	Utilizar somente para uso externo. Suspender o uso, em caso de hipersensibilidade. Recomenda-se não utilizar o produto em assaduras de recém-nascidos. Evitar o contacto direto com os olhos. Em caso de contacto inadvertido com os olhos, deverá proceder-se de imediato a lavagem com água abundante	Conservar em temperatura ambiente (15 a 30° c). Proteger da luz.	
<b>Cloridrato de clobutinol medicamento genérico (medley)</b>	Xarope: embalagem contendo frasco com 120 ml. Cada ml do xarope contém 4 mg de cloridrato de clobutinol	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Não diluir o xarope	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C)	Não deve ser utilizado em crianças menores de 2 anos de idade e durante a gravidez ou lactação. Pode prolongar o intervalo qt, não devendo ser excluído seu potencial arritmico. precaução em pacientes com insuficiência renal (eliminação predominantemente através dos rins).

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Cloridrato de lidocaína – xylestesin 2% (crístalia)</b>	Geleia estéril: bisnaga com 30g. Cada gr. da geleia contém 20 mg de lidocaína	O aplicador uretral e o conteúdo da bisnaga são estéreis. Usar apenas uma vez	Limpar cuidadosamente a área antes da aplicação	Conservar em temperatura ambiente, entre 15 e 30°C. Manter em embalagem original	Não se deve administrar mais do que quatro doses em um período de 24 horas.
<b>Cloridrato de lidocaína – labcaína (pharlab)</b>	Geleia estéril: bisnaga com 30g. Cada gr. da geleia contém 20 mg de lidocaína	O aplicador uretral e o conteúdo da bisnaga são estéreis. Usar apenas uma vez.	Limpar cuidadosamente a área antes da aplicação	Conservar em temperatura ambiente, entre 15 e 30°C. Manter em embalagem original	Não se deve administrar mais do que quatro doses em um período de 24 horas.
<b>Cloridrato de ranitidina – ranition (sanval)</b>	Xarope 150 mg /10 ml – Frasco com 120 ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Não deve ser diluído ou misturado com nenhuma outra preparação líquida	Manter o produto em embalagem original em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C)	Em pacientes com insuficiência renal grave recomenda-se uma dose diária de 150 mg. Pacientes sob diálise peritoneal ou hemodiálise crônica devem ingerir uma dose de 150 mg imediatamente após a diálise.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.





MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Clorpromazina, cloridrato (4%)</b>	Solução oral 40mg/ml. Frasco conta-gotas 20ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Cada gota da solução corresponde a 1 mg de cloridrato de clorpromazina.	Manter em sua embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz.	Este medicamento é contraindicado para o uso por pacientes idosos que tenham retenção urinária por problemas de próstata ou uretra. Não deve ser utilizado com levodopa, lítio e sultoprida.
<b>Codeína, fosfato</b>	Solução oral 3 mg/ml. Frasco contendo 120ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Contém açúcar. Não diluir a solução	Conservar na embalagem fechada, a temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz. O produto não deve ser congelado	A codeína é classificada como categoria de risco C na gravidez, pois mostrou uma relação significativa com malformações envolvendo o trato respiratório do feto. Como outros opioides, a codeína rapidamente atravessa a placenta.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Colagenase+ Cloranfenicol (0,6ui+0,01g)/g</b>	Pomada dermatológica: colagenase 0,6ui/g; cloranfenicol 0,01g/g.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Se não houver melhora em até 14 dias, o tratamento deve ser descontinuado pelo médico. Sua utilização deve ser realizada com cautela em pacientes debilitados devido a um risco aumentado de bacteremia e/ou sepse bacteriana. Para evitar a possibilidade de reinfecção, deve-se ter uma higiene pessoal rigorosa durante a sua utilização.	Armazenar em sua embalagem original e conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C)	<b>Contraindicado</b> em pacientes com conhecida ou histórico familiar de doenças hematológicas. Também é contraindicado a pacientes com queimaduras extensas.
<b>Cold cream</b>	Creme 200g	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Conservar o produto em temperatura ambiente (15 a 30°C). sempre armazenar o frasco na posição vertical	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Tetracaína + fenilefrina (10+1mg)/ml</b>	Solução oftálmica; Tetracaína, cloridrato 10mg/ml (0,322 mg/gota); fenilefrina, cloridrato 1mg/ml(0,032mg/gota); Ácido bórico 15 mg/ml. Frasco contendo 10ml	Após aberto valido por 120 dias.	O medicamento elimina a dor e a sensibilidade natural do olho. Evitar esfregar os olhos e proteger de agressão. O uso prolongado pode resultar em opacificação corneana, seguida de perda da visão, ou perfuração corneana. Para não contaminar o colírio evitar o contato do contágotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos.	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C)	Tirar as lentes antes de aplicar anestésico e aguardar pelo menos 15 minutos para recolocar.
<b>D.D.1 e D.D.2</b>	D.D.1 – Fludroxicortida 0,125mg/g creme 50% + cold cream 50% Creme 250g. D.D.2 – Fludroxicort 48,5% + cold cream 48,5% + ac salicil 3% Creme 250g	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Conservar o produto em temperatura ambiente (15 a 30°C). Sempre armazenar o frasco na posição vertical	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Dexametasona 0,1%</b>	Suspensão oftálmica 1mg/ml. Frasco conta-gotas 5ml	Após aberto, válido por 28 dias.	Agitar bem antes de usar. Não encostar a ponta do frasco nos olhos ou nos dedos, para evitar a contaminação do colírio.	Armazenar em temperatura ambiente entre 15 e 30° C. Manter o produto em posição vertical durante o seu uso e armazenamento.	Cada ml (22 gotas) contém: 1 mg de dexametasona, ou seja, 0,04mg de dexametasona por gota.
<b>Dexamet+ Neomic+ Polimix b (0,1% +0,35%+6000ui)/ml</b>	Suspensão oftálmica: Dexametasona 1mg/ml; Neomicina, Sulfato 5mg/ml; Polimixina b, Sulfato 6000ui/ml. Frasco conta-gotas.	Validade de 24 meses. Após aberto, válido por 28 dias.	Agitar bem antes de usar. Para não contaminar o colírio evitar o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos.	Armazenar em temperatura ambiente entre 15 e 30° C.	Cada ml (22 gotas) contém: 1 mg de dexametasona, 5 mg sulfato de neomicina (equivalente a 3,5mg de base) e 6000ui de sulfato de neomicina (equivalente a 0,16mg de neomicina base) e 273ui sulfato de polimixina b por gota.
<b>Dexpantenol 5% Solução dermatológica frasco</b>	Solução dermatológica 50mg/ml. Frasco contendo 50ml.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Não diluir a solução	Conservar em temperatura ambiente, entre 15° e 30°,	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Dexpantenol 5%	Pomada dermatológica de 50mg/g. Bisnaga 30g	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30° C). Proteger da luz e umidade.	
Digoxina elixir pediátrico	Elixir pediátrico 0,05mg/ml. Frasco contendo 60ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	O Elixir não deve ser diluído. Utilizar o conta-gotas que acompanha o produto para medir exatamente a dose prescrita pelo médico.	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30 °c), em lugar seco e ao abrigo da luz	
Dipirona sódica – dipimed (medquímica)	Solução oral gotas 500 mg/ ml. Frasco contendo 10 e 20 ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Não diluir a solução	Manter em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), Proteger da luz e umidade.	Não utilizar durante a gravidez principalmente (primeiros 3 meses e nas últimas 6 semanas). Possibilidade de ocorrência de discrasias sanguíneas, como agranulocitose.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Diproprionato de beclometasona – clenil a (chiesi farmacêutica)</b>	Suspensão para aerossolterapia. Cada ml contém 400 mcg de diproprionato de beclometasona	24 horas	Agitar o frasco antes do uso para garantir a homogeneização	Manter o produto em temperatura ambiente (15 a 30°C), protegido da luz. Após a abertura do flaconete este deve ser conservado em refrigerador e utilizado dentro de 24 horas	Não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. <b>Contraindicado</b> na presença de infecções virais, fúngicas ou tuberculose.
<b>Domperidona – peridona (uci-farma)</b>	Suspensão frasco com 100 ml. Cada ml contém 1 mg de domperidona	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Conservar em lugar seco, fresco (entre 15 e 30°C) e protegido da luz, na sua embalagem original até o término de seu uso. Agitar o frasco antes do uso para garantir a homogeneização	Conservar o produto em temperatura ambiente (15 a 30°C). Sempre armazenar o frasco na posição vertical	Administrar 30 minutos antes das refeições. Quando administração conjunta com antiácidos aguardar intervalo de 30 minutos devido à possibilidade de absorção prejudicada da domperidona. Como medicação preventiva no preparatório de exames digestivos ou para evitar náuseas e vômitos provocados por medicamentos como levodopa, bromocriptina deve-se administrar com 60 minutos de antecedência. Pode ser ingerida com água ou leite.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Dextrano 70+ hipromelose (1+3mg)/ml sol. oft. fras</b>	Solução oftálmica: Dextrana 70 1mg/ml; hipromelose 3mg/ml. Frasco contendo 15ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Para não contaminar o colírio evitar o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Conservar em local fresco e proteger da luz. Manter o frasco bem fechado.	Medicamento exclusivo para uso ocular. Não usar o produto se estiver com a coloração alterada ou turvo.
<b>Eritromicina 25mg/ml</b>	Suspensão oral 25 mg/ml. Frasco contendo 60ml	24 meses a contar da data de fabricação.	Reconstituir com água filtrada até a marca indicada no frasco. Agitar bem até mistura completa do pó em água. Agitar o frasco antes de cada uso para garantir a homogeneização	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30 °C), em lugar seco e ao abrigo da luz.	Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com doença no fígado já conhecida.
<b>Fenilefrina 10%</b>	Solução oftálmica 100 mg/ml. Frasco conta-gotas 5ml	Após aberto, válido por 60 dias.	Cada ml (28 gotas) contém: 100 mg de cloridrato de fenilefrina. Para não contaminar o colírio evitar o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e protegido da luz.	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.





MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Fenilefrina+ tropicamida (2,5% +0,5%) sol. oft. fras</b>	Solução oftálmica: fenilefrina, cloridrato 25mg/ml + tropicamida 5mg/ml. Frasco conta-gota 5ml.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Para não contaminar o colírio evitar o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).	
<b>Fenobarbital 40mg/ml sol. oral fras</b>	Solução oral 40mg/ml. Frasco conta-gotas 20ml.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	O produto contem 40 gotas por ml. Cada gota equivale a 1 mg de fenobarbital quando gotejado a 90°, podendo ser diluído em água.	Conservar a embalagem fechada, em temperatura ambiente, entre 15 e 30°C, protegida da luz.	O tratamento prolongado pode levar à dependência. No caso de interrupção do tratamento, a dose deve ser reduzida gradualmente, sob orientação médica.
<b>Fenol 88% fras</b>		Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original		Conservar o produto em temperatura ambiente (15 a 30°C). Armazenar sempre o frasco na posição vertical	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Fenoterol, bromidrato 5mg/ml</b>	Solução para inalação: Fenoterol, bromidrato 5mg/ml. Frasco conta-gotas 20ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Cada ml (20 gotas) da solução contém: 5 mg bromidrato de fenoterol	Manter no cartucho de cartolina. Conservar em temperatura ambiente (15 a 30°C). Proteger da luz e umidade.	<b>Contraindicado</b> para cardiomiopatia obstrutiva hipertrófica e taquiarritmia.
<b>Fibrinolisisina 1u+desoxirrib 666u+ cloranf 0,01g 30g pomada</b>	Pomada dermatológica: fibrinolisisina 1ui/g; desoxirribonuclease 666ui/g; Cloranfenicol 10mg/g. Bisnaga/tubo 30g.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação.	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegida da luz.	<b>Indicada</b> somente para uso tópico. Não deve ser utilizada nos olhos ou nas áreas próximas aos olhos
<b>Fluconazol</b>	Solução oral 20 mg/ml. Frasco contendo 60ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Não diluir a solução	Conservar o produto em temperatura ambiente (15 a 30°C). Sempre armazenar o frasco na posição vertical	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Fludroxycortida creme</b>	Creme dermatológico: 0,125mg/g. Bisnaga contendo 30g.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Evitar o contato com os olhos. Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Manter em temperatura ambiente (15 e 30°C).	<b>Contraindicado</b> o uso caso já houver uma infecção no local de tratamento.
<b>Fluoresceína 1% sol. oft. frasco</b>	Solução oftálmica 10mg/ml. Frasco conta-gotas 5ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Para não contaminar o colírio evitar o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Manter em temperatura ambiente (15 e 30°C).	
<b>Fluoresceína+ lidocaína (0,25% +0,5%) sol. oft. fras</b>	Solução oftálmica fluoresceína sodica 2,5 mg/ml + lidocaína 5mg/ml. Frasco conta-gota 5ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Para não contaminar o colírio evitar o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).	
<b>Furosemida</b>	Solução oral 4mg/ml. Frasco contendo 20ml		Não diluir a solução	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Gatifloxacino 0,3%</b>	Solução oftálmica 3mg/ml. Frasco conta-gotas 5ml	Após aberto válido por 60 dias.	Para não contaminar o colírio, evitar o contato do conta-gotas com qualquer superfície.	Armazenar em temperatura ambiente entre 15 e 30° C	Cada ml (22 gotas) contém: 3 mg de gatifloxacino (0,136mg/gota). <b>Contraindicado</b> em menores de 1 ano.
<b>Gentamicina (1,4%)</b>	Emulsão oftálmica 14mg/ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Armazenar em geladeira (entre 2 e 8°c)	
<b>Gentamicina</b>	Solução oftálmica 5mg/ml. Frasco conta-gotas 5ml.	O prazo de validade é de 24 meses. Após aberto valido por 30 dias	Cada ml (28 gotas) Contém: 5 mg de sulfato de gentamicina. Para não contaminar o colírio evitar o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Armazenar em temperatura ambiente entre 15 e 30° e ao abrigo da luz	
<b>Hialuronidase 3.900utr creme não iônico</b>	Creme dermatológico hialuronidase 65utr/g. Pote 60g.	Máximo 25% do tempo remanescente	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Armazenar em temperatura ambiente entre	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



HOSPITAL DAS CLÍNICAS  
FACULDADE DE MEDICINA DE BOTUCATU – UNESP  
NÚCLEO DE FARMÁCIA  
Avenida Prof. Mário Rubens Guimarães Montenegro, s/n  
Distrito de Rubião Júnior – CEP 18618-970 – Botucatu – São Paulo – Brasil  
Tel.(14) 3811-6223 – E-mail: [nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br](mailto:nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br)

PRC NF 001 – Pág.: 41 / 66

Emissão: 05/06/2018

MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Hidroclorotiazida</b>	Solução oral 25mg/5ml. Frasco contendo de 20ml	constante na embalagem original	Não diluir a solução	15 e 30°	
<b>Hidrogel</b>	Gel para curativos sem alginato 15. Bisnaga contendo 30g		Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Conservar o produto em temperatura ambiente (15 a 30°C).	
<b>Hidróxido alumínio</b>	Suspensão oral 62 mg/ml. Frasco contendo 120ml.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Agitar o frasco antes do uso para garantir a homogeneização.	Fechar bem o frasco depois de usá-lo e guardá-lo em temperatura ambiente (aproximadamente 25° C). Evitar congelar a suspensão. Perde efeito	Reações adversas: diarreia ou constipação (alterações intestinais) e hipersensibilidade.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Hidróxido de magnésio 8%	Suspensão oral 80mg/ml. Frasco contendo 350ml.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Agitar bem o frasco antes de usar para garantir a homogeneização. Evitar o uso da dose máxima por mais de 2 semanas sem recomendação médica.	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30° C), protegido da luz e lugar seco.	
Hidróxido de potássio (10%)	Solução aquosa 100mg/ml	7 dias após aberto.		Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30° C)	
Ibuprofeno – medicamento genérico (geolab)	Suspensão oral em gotas frascos de 30 ml. Cada ml contém 50 mg de ibuprofeno	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Agitar o frasco antes do uso para garantir a homogeneização	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°c), Proteger da luz e da umidade.	Não utilizar mais do que 4 vezes ao dia. A dose pode ser repetida a cada 6 a 8 horas. Não são recomendados na 2º metade da gravidez devido à possibilidade de defeitos circulatórios no feto e aumento tempo de gestação.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Insulina		Após aberto 28 dias em geladeira		Armazenar em geladeira (entre 2 e 8°C)	
Ipratrópio, brometo	Solução aerossol nasal 20mcg/dose. Frasco contendo 10ml (200 doses)	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Cada dose (puff) da solução para inalação contém 20 mcg de brometo de ipratrópio, correspondente a 16,1 mcg de ipratrópio e a 21 mcg de brometo de ipratrópio monoidratado. Cada vez que você pressiona o inalador, este libera uma dose (puff) do medicamento.	Manter em temperatura ambiente (15 e 30°C). O recipiente do aerossol se encontra sob pressão e não deve ser forçado, exposto a temperaturas acima de 50°C ou congelado. Guardar em ambiente ventilado.	
Isoconazol, Nitrato	Creme vaginal; 10mg/g. Bisnaga/tubo 40g	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Realizar a aplicação sempre à noite, antes de dormir, para que o produto fique o maior tempo possível dentro da cavidade vaginal.	Conservar em temperatura ambiente (15 a 30°C).	Para evitar reinfecção, deve-se realizar troca de roupa diariamente (toalha de banho, roupas íntimas – de preferência todas de algodão) e estas devem ser lavadas em água muito quente ou mesmo fervente.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.





MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Lactulose Lactulona – Pentalac (uci-farma)	Xarope – Frasco contendo 120 ml. Cada ml do xarope contém 667 mg de Lactulose		Pode ser ingerido em jejum ou após a alimentação	Conservar em lugar seco, fresco (entre 15 e 30°C) e protegido da luz. Deve ser mantido em sua embalagem original até o término de seu uso	Contém pequenas quantidades de galactose (max. de 160 mg), lactose (max. de 120 mg) e frutose (max. de 10 mg). portanto, pacientes intolerantes a esses açúcares ou diabéticos somente devem utilizar a lactulose com orientação médica. Recomendável o aumento da ingestão diária de líquidos. Para facilitar a administração a crianças pode ser misturado com suco de frutas, refrigerantes e leites

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Levomepromazina	Solução oral 40 mg/ml. Frasco conta gota 20ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Cada gota da solução oral equivale a 1 mg de maleato de levopromazina. Não diluir a solução.	Conservar a embalagem fechada, em temperatura ambiente, entre 15 e 30°C, protegido da luz e umidade.	Não é recomendado o uso em crianças menores 2 anos . A sonolência é a única manifestação observada, no início do tratamento.
Lidocaína – spray xylestesin 10% (cristália)	Solução tópica spray: Frasco nebulizador com 50ml. Cada ml da solução contém 100 mg de lidocaína	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Orientar a cânula para a região a ser anestesiada e imprimir uma leve pressão sobre o botão.	Conservar em temperatura ambiente entre 15 e 30°C protegido da luz. Aconselhável, após o uso, retirar o botão com a cânula e conservá-los em solução alcoólica de modo a evitar uma possível deposição de cristais.	Em adulto não se deve fazer mais que 20 nebulizações para alcançar a anestesia desejada. Não recomendado em crianças menores de 5 anos ou com menos de 20 kg de peso em vista da concentração elevada e da rápida absorção.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Lidocaína 25mg/g + prilocaína 25mg/g – medicação 5% (cristália)</b>	Creme dermatológico: bisnaga com 5g. Cada grama contém 25 mg de lidocaína e 25 mg de prilocaína	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem origina	Após a aplicação do creme, cobrir com bandagem e manter pelo tempo determinado.	Conservar a embalagem fechada, em temperatura ambiente, entre 15 e 30°C	Não deve ser aplicada em feridas abertas que não sejam úlceras de perna. Não aplicar em membrana timpânica rompida (efeitos ototóxicos quando instilado no ouvido médio).
<b>Maleato de dexclorfeniramina – medicamento genérico (teuto)</b>	Solução oral 2 mg/ 5ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Não diluir a solução	Deve ser mantido no cartucho de cartolina, conservado em temperatura ambiente (15 e 30°C), protegido da luz e umidade	Não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. <b>Contraindicado</b> na faixa etária de 0 a 2 anos.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Metoclopramida, cloridrato (0,4%)</b>	Solução oral 4mg/ml. frasco conta-gotas	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Cada 1 ml de cloridrato de metoclopramida gotas equivale a 20 gotas e 1 gota equivale a 0,2 mg de cloridrato de metoclopramida	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz.	<p>Este medicamento é contraindicado para crianças menores de 1 ano de idade, devido ao risco de aumento da ocorrência de desordens extrapiramidais nesta faixa etária.</p> <p>A ocorrência de discinesia tardia tem sido relatada em pacientes idosos tratados por períodos prolongados. Deve-se considerar redução da dose em pacientes idosos com base na função renal ou hepática e fragilidade geral combinação.</p> <p><b>Contraindicação:</b> levodopa ou agonistas dopaminérgicos e metoclopramida possuem antagonismo mútuo.</p>

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Metronidazol (na forma de benzoil) (4%);</b>	Suspensão oral 40mg/ml. frasco contendo 60ml.		Agitar antes de usar. Os pacientes devem ser alertados que os metabólitos do metronidazol podem provocar escurecimento da urina. Este produto contém o corante amarelo de tartrazina que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.	Conservar este medicamento em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C), protegido da luz. pós aberto, o frasco bem fechado na mesma condição.	Uso pediátrico acima de 1 ano de idade. Caso o tratamento necessite de uma duração maior do que a geralmente recomendada, deve-se realizar testes hematológicos regularmente, principalmente contagem leucocitária, e o paciente deve ser monitorizado quanto ao aparecimento de reações adversas como neuropatia central ou periférica, por exemplo: parestesia, ataxia, vertigem e crises convulsivas.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Metronidazol</b>	Geleia vaginal 100mg/g. bisnaga/tubo, 50g+aplicador	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	A absorção máxima ocorre entre 8 à 12 horas. Lavar as mãos antes e após o uso deste medicamento e evitar o contato direto das mãos com o local da aplicação.	Manter o medicamento em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C). proteger da luz e umidade.	Este medicamento é contraindicado na faixa etária pediátrica. O uso para homens é contraindicado. Caso o tratamento necessite de uma duração maior do que a geralmente recomendada, deve-se realizar regularmente testes hematológicos.
<b>Midazolam, cloridrato</b>	Solução oral 2mg/ml. frasco contendo 10 ml.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Utilizar seringa graduada para retirar a quantidade prescrita.	Manter o medicamento em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C). proteger da luz e umidade.	O uso tem sido associado com relatos de depressão respiratória, obstrução das vias aéreas, dessaturação, hipoxia, e apneia, mais frequentemente quando usado concomitantemente com outros depressores do sistema nervoso central (por exemplo: opioides)

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Morfina, sulfato	Solução oral 10mg/ml. frasco conta-gotas 60ml		Cada 1 ml da solução gotas contém 10 mg de sulfato de morfina que corresponde a 32 gotas.	Conservar em temperatura ambiente, entre 15° e 30°c, protegido da luz e umidade. o medicamento não deve ser congelado.	O tempo de efeito é de 1 a 2 horas, com duração da ação para a forma oral é de 4 a 5 horas. O abuso de morfina representa um risco de superdose e morte. Esse risco é aumentado com o uso concomitante de álcool e outras substâncias. Não descontinuar o uso abruptamente, reduzir a dose gradualmente.
Mupirocina (2%)	Creme dermatológico 20mg/g. bisnaga contendo 15g.				
Neomicina+ bacitracina (5mg+250ui)/g	Pomada dermatológica: neomicina, sulfato 5mg/g; bacitracina, zínica 250ui/g.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação.	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°c), protegida da luz.	Este medicamento não deve ser usado em pacientes com insuficiência renal grave, ou que tenham problemas de audição e equilíbrio. Não deve ser usado durante a gravidez ou a amamentação.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.





MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Nistatina 100.000ui/ml</b>	Suspensão oral nistatina 100000ui/ml. Frasco contendo 50ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	A suspensão deve ser bochechada e mantida por vários minutos (o maior tempo possível) na cavidade oral antes de ser engolida. Agitar antes de usar.	Conservar em temperatura ambiente (15 a 30°C). Proteger da luz e umidade.	Para a aplicação da suspensão oral é recomendado que a higiene bucal seja feita de maneira adequada, incluindo os cuidados necessários com a limpeza de próteses dentárias.
<b>Nistatina 25.000ui/g</b>	Creme vaginal 100.000ui/4g. bisnaga 60mg		As mãos devem ser cuidadosamente lavadas antes de aplicar o medicamento.		A fim de afastar a possibilidade de reinfecção, as pacientes devem ser orientadas a realizar rigorosa higiene pessoal.
<b>Nitrato prata,</b>	Solução oftálmica 10mg/ml		Para não contaminar o colírio evitar o contato do contágotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos	conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30° c).	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Óleo mineral – leve lax (mariol)	Solução oral frasco com 100 ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem origina	Não administrar junto com alimentos	Deve ser conservada em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).	Má absorção de Vitaminas A, D, e K e de ácidos graxos essenciais. Durante a gravidez pode causar hipotrombinemia e doenças hemorrágicas do recém – nascido.
Omeprazol	Solução oral 10mg/5ml. Frasco contendo 20ml.		Não diluir a solução		
Papaína 100mg/g (10%) Papaína 20mg/g (2%); Papaína 40mg/ml (4%); Papaína 60mg/ml (6%);	Gel dermatológico 200g - Papaína 100mg/g (10%), 20mg/g (2%), 40mg/ml (4%) 60mg/ml (6%);		Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Conservar na geladeira (entra 2° e 8°C)	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Paracetamol – medicamento genérico (sobral)</b>	Solução oral gotas: Frasco plástico opaco gotejador com 10 e 15 ml. Cada ml contém 200 mg de paracetamol	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Cada ml corresponde a 15 gotas. Não diluir	Temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e da umidade	Contém o corante amarelo tartrazina que pode causar reações alérgicas entre as quais asma brônquica. Pode causar dano hepático. Não deve ser administrado por mais de 5 dias (crianças) ou 10 dias (adultos) para dor ou por mais de 3 dias.
<b>Periciazina</b>	Solução oral 10mg/ml. Frasco conta-gotas 20ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Este medicamento não deve ser administrado diretamente na boca. Deve ser sempre diluído em um pouco de água.	Deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).	Não usar em crianças com menos de 1 ano, devido a uma possível ligação entre o uso de produtos contendo fenotiazina e síndrome da morte súbita infantil (SMSI).
<b>Pilocarpina 1%</b>	Solução oftálmica 10mg/ml. Frasco conta-gotas 10ml	Após aberto, válido por 90 dias	Evitar o contato do conta-gotas do frasco com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do frasco entre em contato direto com os olhos para evitar de contaminar o colírio.	Deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e protegido da luz .	Cada ml (25 gotas) contém: 10mg de Cloridrato de pilocarpina.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Pimaricina (50%)</b>	Emulsão oftálmica 50mg/ml. Frasco contendo 5ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Para não contaminar o colírio evitar o contato do contatogotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).	
<b>Podofilina 25/30%+ vaselina sólida</b>	Creme tópico podofilina 25/30%; Vaselina sólida qsp. Bisnaga contém 50 g		Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação		
<b>Poliestirenosulfonato de cálcio – sorcal (wyeth)</b>	Pó oral. Cada grama de Sorcal contém 900 mg de poliestirenosulfato de cálcio equivalente a 3,3 meq de cálcio	Não possui estabilidade após reconstituição	Deve ser reconstituído em água (3 a 4 ml de água por grama produto)	Temperatura ambiente (entre 15 e 3°C), protegido da luz e da umidade	Deve-se evitar ingestão de antiácidos e laxantes. <b>Atenção aos diabéticos:</b> Contém açúcar. Não deve ser administrado com suco de frutas.
<b>Prednisolona</b>	Solução oral 3mg/ml. Frasco contendo 60ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Não diluir a solução	Conservar em temperatura ambiente (15 e 30°C). Proteger da luz e umidade	<b>Contraindicado</b> o uso para infecções fúngicas sistêmicas.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Prednisolona, acetato 1%</b>	Suspensão oftálmica 10mg/ml. Frasco conta-gotas 5ml	Após aberto, válido por 28 dias.	Agitar antes de usar. Cada ml (28 gotas) contém: 10mg de acetato de prednisolona (0,36 mg/gota). Agitar o frasco antes de usar. Evitar o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos.	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15° e 30c) e ao abrigo da luz. Manter o frasco na posição vertical.	Produto de uso exclusivo em adultos. O uso em crianças representa risco à saúde.
<b>Protetor cutâneo spray</b>	Frasco contendo 28ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Se ocorrer sinais de vermelhidão e outros sinais de irritação aparecerem, descontinue o seu uso.	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e ao abrigo da luz.	Na ocorrência de eritema ou outros sinais de irritação, suspender o uso.
<b>Proximetacaína 0,5%</b>	Solução oftálmica 5mg/ml. Frasco conta-gotas 5ml	Após aberto ou se permanecer em temperatura ambiente, válido por 28 dias.	Cada ml contém 32 gotas. Para não contaminar o colírio evitar o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Deve ser armazenado em refrigerador (temperatura entre 2 e 8°C).	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Lodopovidona 10% aquoso</b>	Frasco 100 ml, com polivinilpirrolidona-iodo (pvpi) em veículo aquoso(top), concentração de 10%,c/ 1% de iodo livre	07 dias após aberto.	Utilizar somente para uso externo. Suspender o uso, em caso de hipersensibilidade. Recomenda-se não utilizar o produto em assaduras de recém-nascidos. Evitar o contacto direto com os olhos. Em caso de contacto inadvertido com os olhos, deverá proceder-se de imediato a lavagem com água abundante	Conservar em temperatura ambiente e ao abrigo da luz.	Neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Em contato com os olhos, lavá-los abundantemente com água corrente.
<b>Iodopovidona 5% solução oftálmica</b>	Solução oftálmica 50mg/ml. Frasco conta-gotas.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Para não contaminar o colírio evite o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permita que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e conservar em temperatura ambiente e ao abrigo da luz	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Iodopovidona 10%	Solução degermante de pvpí à 10%, com 1% de iodo livre e solução alcoólica 100 mg/ml (10%), frasco contendo 100ml	07 dias após aberto.	Utilizar somente para uso externo. Suspender o uso, em caso de hipersensibilidade. Recomenda-se não utilizar o produto em assaduras de recém-nascidos. Evitar o contacto direto com os olhos. Em caso de contato inadvertido com os olhos, lavar imediatamente com água abundante	Conservar em temperatura ambiente e ao abrigo da luz.	Neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Em contato com os olhos, lavar abundantemente com água corrente.
Removedor de curativo	Solução a base de 35% de éter alcoolizado. Éter sulfúrico solução 35/50% Frasco com 100ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Usar óculos protetor ao manipular o produto. Utilizar somente para uso externo. Suspender o uso em caso de hipersensibilidade. Recomenda-se não utilizar o produto em assaduras de recém-nascidos. Evitar o contato direto com os olhos. Em caso de contato inadvertido com os olhos, lavar imediatamente com água abundante	Manter em local arejado longe da luz solar direta, sempre na embalagem original lacrada. Manter longe do calor, de chamas.	<b>Atenção:</b> considerado tóxico se inalado profundamente.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.





MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Rifamicina	Solução dermatológica 10mg/ml. Frasco spray 20ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	A rifamicina deve ser aplicada dentro de cavidade ou para lavagem de cavidade após aspiração do conteúdo purulento (pus), e possibilidade de limpeza com solução salina. Para aplicação externa (para lesões, feridas ou furúnculos) ou para preparação de curativos ou compressas.	Conservar temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.	O produto contém metabissulfito de sódio. Em pessoas suscetíveis, particularmente em asmáticos, esta substância pode causar reações alérgicas e crises asmáticas severas. Não utilizar na cavidade oral
Rosa bengala 1%	Solução oftálmica 10mg/ml. Frasco contendo 5ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Para não contaminar o colírio evite o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permita que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Armazenar em embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Sulfato de salbutamol – aerolin spray (glaxo smithkline)</b>	Aerossol pressurizado. Cada dose contém o equivalente a 100 mcg de salbutamol	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Antes de usá-lo pela primeira vez remova o protetor do bocal. Agitar bem e aperte o spray para liberar um jato de ar	Armazenar em embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), Proteger da luz solar direta e congelamento	Efeito terapêutico do medicamento poderá ser prejudicado caso o frasco fique sob baixas temperaturas. O uso não deve exceder 4 vezes/dia.
<b>Simeticona – medicamento genérico (teuto)</b>	Emulsão oral 75 mg / ml		Agitar o frasco antes de usar. As gotas podem ser administradas diretamente na boca ou diluídas em água ou outro alimento.	Deve ser mantido no cartucho de cartolina. Conservar em temperatura ambiente (15 e 30°C), protegido da luz e umidade	Não há advertências ou recomendações especiais.
<b>Sildenafil, Citrato</b>	Solução oral 1 mg/ml. Frasco contendo 20ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Não diluir a solução	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C)	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
Solução alcoólica verde brilhante 4%	Frasco contendo 100ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Limpar a região afetada usando sabão neutro e água abundante, enxugar com uma toalha seca e limpa ou gaze apropriada.	Deve ser armazenado em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C)	Uso adulto e pediátrico acima de 2 anos. Proteja os olhos durante a aplicação e evite a inalação do medicamento (forma farmacêutica aerossol). Não ingerir
Solução benzocaina+ triclosana+ mentol (45+5+5mg)	Solução aerossol dermatológica Benzocaina 45mg/g; Mentol 5mg/g; Benzetonio, Cloreto 1mg/g. Tubo contendo 43gramas				
Solução de Jessner	Solução dermatológica Ácido salicílico 14%; Ácido lático 14%; Resorcina 14%; Álcool 95% q.s.p. Frasco contendo 50ml		Limpar cuidadosamente a área afetada antes da aplicação	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C)	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Solução de Lugol 2% e 5%</b>	Solução aquosa, frasco ambar de 100ml. Solução de lugol 2%: Iodo metaloide 2g+ Iodeto potássio 4g+ Água destilada solução de lugol 5%: Iodo metaloide 5g + Iodeto de potássio 10g + água destilada q.s.p	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original		Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C)	
<b>Solução de sulfato de zinco (1%)</b>	Solução oral 10 mg/ml. Frasco contendo 100ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Não diluir a solução	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C)	
<b>Solução de violeta genciana 2%</b>	Frasco contendo 100ml		Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C)		

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Solução para lentes de contato</b>	Solução ocular; Poloxamina, hidroxialquilfosfonato, ácido bórico, borato de sódio, cloreto de sódio.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Para não contaminar evite o contato do frasco com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com qualquer superfície.	Deve ser conservado antes ou depois de aberto, em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).	Não deve ser utilizado se a solução mudar de coloração. O uso do produto é exclusivamente externo. Aos usuários de lentes de contato: tirar as lentes antes de aplicar e aguardar pelo menos 15 minutos para recolocá-las. A aplicação do lubrificante em geral não causa alterações da visão.
<b>Sucrafato – Sucrafilm (sigma pharma)</b>	Suspensão oral 200 mg/ml: Flaconetes com 10 ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Agitar bem antes de usar.	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e da umidade	<b>Atenção</b> fenilcetonúricos contém fenilalanina. Antiácidos não devem ser administrados dentro de meia hora antes ou após o sucrafato.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Sulfadiazina de prata 1%</b>	Creme dermatológico 10mg/g. Bisnaga/pote contendo 400g	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Após a limpeza da lesão de acordo com a orientação médica, aplicar uma camada de sulfadiazina de prata creme e cobrir com um curativo secundário (gaze ou outro, a critério médico)	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e protegido da luz e da umidade.	<b>Contraindicado</b> para menores de 2 meses de idade e para mulheres grávidas nos últimos 3 meses de gestação.
<b>Sulfametoxazol+ Trimetop. (40+8mg)/ml</b>	Suspensão oral: Sulfametoxazol 200mg/5ml; Trimetropima 40mg/5ml. Frasco contendo 50ml.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	. Agitar o frasco antes do uso para garantir a homogeneização	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e protegido da luz e da umidade.	
<b>Sulfato ferroso</b>	Solução oral sulfato ferroso 125 mg/ml (eq a 25 mg/ml de fe++). Frasco conta-gotas 30ml.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Não diluir a solução	Armazenar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e protegido da luz e da umidade.	Interferências em exames: a concentração plasmática da bilirrubina revela-se falsamente elevada, o cálcio plasmático falsamente diminuído, o exame de sangue oculto nas fezes torna-se dificultoso, pois o ferro escurece as fezes.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



HOSPITAL DAS CLÍNICAS  
FACULDADE DE MEDICINA DE BOTUCATU – UNESP  
NÚCLEO DE FARMÁCIA  
Avenida Prof. Mário Rubens Guimarães Montenegro, s/n  
Distrito de Rubião Júnior – CEP 18618-970 – Botucatu – São Paulo – Brasil  
Tel.(14) 3811-6223 – E-mail: [nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br](mailto:nucleofarmaciahc@hcfmb.unesp.br)

PRC NF 001 – Pág.: 64 / 66

Emissão: 05/06/2018

MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

Revisão nº:

Última Revisão:

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Sulfiram – tetmosol (astrazeneca)</b>	Solução para uso tópico: embalagem contendo 100 ml. Cada frasco contém 22,25 g de sulfiram		Antes de ser usado deve se diluído. Para a utilização em criança. Diluir 1 parte em 3 partes iguais de água. Para adultos, diluir 1 parte em duas partes iguais de água. A solução diluída não utilizada deve ser desprezada	Conservar em temperatura ambiente, entre 15 e 30°C. Proteger da luz. Não colocar próximo ao fogo, pois o produto é inflamável	As soluções de sulfiram podem causar manchas amarelas nos materiais que estiverem em contato com a preparação. Aconselhável a abstenção de álcool durante o tratamento, 48 horas antes e 48 horas depois do uso.
<b>Timolol, Maleato 0,5%</b>	Solução Oftálmica 5mg/ml. Frasco conta-gotas 5ml	Após aberto, válido por 28 dias.	Cada ml (cerca de 30 gotas) contém o equivalente a 5 mg de timolol (0,17 mg/gota). Para não contaminar o colírio evite o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permita que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Manter o produto em sua embalagem original e conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz.	
<b>Tintura de iodo 2% (iodeto de sódio)</b>	Solução; forma de apresentação frasco 100ml.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original		Conservar em temperatura ambiente, entre 15 e 30°C.	

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.





MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Tramadol</b>	Solução oral 100mg/ml. Frasco conta-gotas 10ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	cada ml (1ml = 40 gotas) de solução oral Contem 100mg de cloridrato de tramadol.	Conservar em temperatura ambiente, entre 15 e 30°C, protegido da luz. Manter o frasco bem fechado. Não deve ser transferido para outra embalagem.	Pode aumentar a atividade das medicações psicotrópicas – especialmente dos antidepressivos tricíclicos e inibidores da recaptção de serotonina e dos neurolépticos – aumentando o potencial risco dessas medicações desencadearem convulsões. Quando utilizados com anticoagulantes, derivados cumarínicos pode aumentar o risco de sangramento.
<b>Tropicamida 1%</b>	Solução oftálmica 10mg/ml. Frasco conta-gotas 5ml	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original	Para não contaminar o colírio evite o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permita que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Deve ser conservada em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).	Informar ao médico sobre a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após seu término. Informar se está amamentando.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.



MANUAL DE PROTOCOLOS DO NÚCLEO DE FARMÁCIA

PRC NF 001 – PROTOCOLO DE PADRONIZAÇÃO DE PRAZOS DE USO DE “MEDICAÇÃO DE USO COLETIVO” – MUC E “MEDICAÇÃO DE SOLICITAÇÃO POR PACIENTE” – MSP

MEDICAMENTO	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES	PRAZO DE VALIDADE APÓS ABERTO / APÓS RECONSTITUIÇÃO	INSTRUÇÕES DE USO	ARMAZENAMENTO	INFORMAÇÕES IMPORTANTES
<b>Vit a 5.000ui + Vit d 900ui+ Óxido zinco 150mg 45g Pomada</b>	Pomada dermatológica retinol (vitamina a) 5000ui/g; Colecalciferol (vitamina d3) 900ui/g; Óxido de zinco 150mg/g.	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.	Limpar cuidadosamente a área antes da aplicação	Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). proteger da luz e umidade.	Não aplicar em pele com lesões (feridas abertas).
<b>Vit a + Vit d (50.000 + 10.000ui)/ml sol. oral fras</b>	Solução oral retinol, acetato 50000ui/ml; Colecalciferol (vitamina d3) 10000ui/ml. Frasco conta-gotas 10ml		Cada ml corresponde a 40 gotas. Não diluir a solução	Conservar o produto em sua embalagem original, à temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). proteger da umidade.	Este medicamento é contraindicado para menores de 7 anos e em mulheres grávidas.
<b>Vitelinato de prata 10% - Argirol (allergan)</b>	Solução oftálmica estéril: frasco conta-gotas 5 ml. Cada ml contém 100 mg de vitelinato de prata		Instilar a dose recomendada no saco conjuntival evitando tocar a ponta do frasco nos tecidos oculares. Para não contaminar o colírio evitar o contato do conta-gotas com qualquer superfície. Não permitir que a ponta do produto entre em contato com os olhos	Deve ser armazenado a temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e ao abrigo da luz	Não há advertências ou recomendações especiais.

**Elaboração e Colaboração:** Adriano do Santos, Lucilena Bardella, Carlos Magno C.B.Fortaleza, Adriana Estela Biasotti Gomes, Érika Cibele Pereira Pavan, Elaine Silva de Freitas, Dagmar A.E.Ripolli, Sandra M. Queiroz, Ricardo de Souza Cavalcante e Sebastião Pires Ferreira Filho.

**Aprovação: Superintendência do HCFMB e Presidente da Comissão de Padronização de Medicação:** Prof. Adj. André Luis Balbi / Dra. Daniela Ponce

**Revisão:**

**Assessoria Núcleo de Gestão da Qualidade:** Prof. Dra Maria Justina D. B. Felipe e Tatiane B. Rossi Benvenuto.