



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

RESOLUÇÃO DE DIRETORIA COLEGIADA – RDC Nº 199, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006 (*)

(Publicada em DOU nº 208, de 30 de outubro de 2006)

(Republicada em DOU nº 52, de 16 de março de 2007)

(Republicada em DOU nº 63, de 2 de abril de 2007)

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, em reunião realizada em 23 de outubro de 2006, e considerando o disposto no Art. 41 §2º da Lei nº 9782 de 1999, alterada pela Medida Provisória 2190-34 de 2001; considerando a definição de medicamento presente no Art. 4º inciso II da Lei 5991 de 1973; considerando o art. 2º inciso III da Lei nº 9279/96, que regula os direitos e obrigações relativos à propriedade industrial;

adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Para efeito desta Resolução consideram-se as seguintes definições:

MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA - produto farmacêutico, tecnicamente obtido ou elaborado, com finalidade profilática, curativa ou paliativa na qual existe baixo risco de que seu uso ou exposição possa causar consequências e ou agravos à saúde quando observadas todas as características de uso e de qualidade descritas no Anexo I desta Resolução.

NOTIFICAÇÃO - comunicação à autoridade sanitária federal (ANVISA) referente à fabricação, importação e comercialização dos medicamentos de notificação simplificada relacionados no Anexo I deste regulamento.

AFE - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESA- Ato privativo do órgão ou da entidade competente do Ministério da Saúde, incumbido da vigilância sanitária dos produtos de que trata este Regulamento, contendo permissão para que as empresas exerçam as atividades sob regime de vigilância sanitária, instituído pela Lei nº 6.360, de 1976, mediante comprovação de requisitos técnicos e administrativos específicos.

Art. 2º Fica instituída a notificação simplificada de medicamentos por meio eletrônico disponível no site da ANVISA.

§1º Para efeito deste regulamento são considerados medicamentos de notificação simplificada aqueles constantes no Anexo I.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Art 3º A notificação não exime as empresas das obrigações do cumprimento das Boas Práticas de Fabricação e Controle e das demais regulamentações sanitárias.

§1º os medicamentos sujeitos à notificação simplificada devem adotar, integralmente, as informações padronizadas no Anexo I deste regulamento.

§2º Os produtos no Anexo I são de venda isenta de prescrição médica.

§3º É vedada a comercialização dos produtos do Anexo I na forma farmacêutica injetável.

§4º Todos os produtos que contém cânfora como princípio ativo são passíveis de registro devendo seguir os mesmos critérios adotados para registro de Medicamentos Específicos. Excetuam-se os casos de associações com princípios ativos enquadrados em outras categorias existentes.

§ 5º As inclusões, alterações e exclusões do Anexo I serão publicadas periodicamente pela ANVISA, em resolução específica, após avaliação das informações apresentadas pelas empresas através do requerimento presente no anexo III deste regulamento. A ANVISA poderá solicitar bibliografia complementar, a seu critério, para auxiliar na decisão de inclusão, alteração ou exclusão da formulação solicitada.

Art. 4º Apenas as empresas fabricantes, que cumprem as Boas Práticas de Fabricação e Controle, de acordo com a legislação vigente, e que estão devidamente autorizadas/licenciadas pela Autoridade Sanitária competente, podem notificar e fabricar os produtos abrangidos por esta Resolução, mediante o Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle (CBPFC) ou protocolo de solicitação do pedido de CBPFC com status satisfatório no Banco de dados de Inspeção da ANVISA.

Art. 5º Os estudos de estabilidade devem ser realizados conforme GUIA DE ESTABILIDADE. Quando houver inviabilidade técnica para realização dos testes requeridos a empresa deverá apresentar justificativa arrazoando os motivos técnicos.

Art. 6º ~~A notificação dos produtos listados no Anexo I deve ser precedida pela notificação da produção de lotes-piloto de acordo com o GUIA PARA NOTIFICAÇÃO DE LOTE PILOTO, exceto para produtos que possuem cadastro ou registro vigente junto à Anvisa.~~

Art. 6º A notificação dos produtos listados no Anexo I deve ser precedida pela produção de lotes-piloto de acordo com o GUIA PARA PRODUÇÃO DE LOTES-PILOTO DE MEDICAMENTOS, devendo a documentação ser arquivada na empresa para fins de controle sanitário, exceto para produtos que possuem cadastro ou registro vigente junto à Anvisa. **(Redação dada pela Resolução – RDC nº 4, de 28 de janeiro de 2015)**



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

§ 1º Os lotes piloto poderão ser comercializados, a critério do fabricante, após a realização do estudo de estabilidade acelerado e a devida notificação do produto, conforme estabelecido neste regulamento.

Art. 7º A notificação deve seguir os seguintes critérios:

§ 1º A notificação deve ser realizada, exclusivamente, pela empresa com autorização de funcionamento para fabricar e/ou importar medicamentos.

§ 2º A empresa deverá realizar uma notificação individual para cada produto, conforme este regulamento.

~~§ 3º A empresa deverá atualizar a notificação sempre que houver modificação em quaisquer informações prestadas por meio da notificação eletrônica.~~

§ 3º A empresa deverá proceder com nova notificação sempre que houver inclusões ou alterações em quaisquer informações prestadas por meio da notificação eletrônica. **(Redação dada pela Resolução – RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016)**

~~§ 4º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, mediante nova notificação de cada produto, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76.~~

~~§ 4º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76. **(Redação dada pela Resolução – RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016)** **(Revogado pela Resolução – RDC nº 317, de 22 de outubro de 2019)**~~

§ 5º Quando houver suspensão da fabricação do produto, a empresa deverá notificar a exclusão de comercialização deste produto, mediante peticionamento eletrônico.

~~§ 6º As notificações de que trata o caput deste artigo estão isentas do pagamento de taxa.~~

§ 6º Os medicamentos de baixo risco isentos de registros e regularizados mediante notificação ficam sujeitos ao pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária instituída pela Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999. **(Redação dada pela Resolução – RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016)**

§ 7º Será disponibilizada, para consulta no site da ANVISA, a relação de empresas e produtos notificados, imediatamente após a realização da notificação.

Art. 8º Os medicamentos de notificação simplificada devem possuir, em sua rotulagem, o enquadramento nesta Resolução, adotando a frase: " MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC no - /2006. AFE nº:.....".



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

§ 1º A rotulagem dos produtos objeto deste regulamento deve seguir o estabelecido no Anexo I e no Anexo II, ficando dispensados de apresentação de bula.

§ 2º Fica facultada a utilização de embalagem secundária, caso constem na embalagem primária todas as informações exigidas no Anexo I e Anexo II deste regulamento. As informações sobre especificações analíticas mínimas e referência não devem constar na rotulagem do produto.

§ 3º Fica dispensada a utilização de tinta reativa na rotulagem de produtos desta categoria, porém as embalagens devem apresentar lacre ou selo de segurança, para garantia da inviolabilidade do produto.

§ 4º Estes produtos devem adotar para sua identificação, o nome do produto ou sinônimo presentes no Anexo I deste regulamento, sendo facultada a adoção de marca ou nome comercial.

Art. 9º A adequação a este regulamento de medicamentos cadastrados ou registrados na ANVISA deve ser realizada respeitando as seguintes disposições:

I - Todos os produtos cadastrados na ANVISA como isentos de registro devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

II - Os produtos listados no Anexo I, porém atualmente registrados em outras categorias de medicamentos, devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

§1º As petições referentes a cadastro de medicamentos isentos de registro em análise ou em arquivamento temporário serão encerradas a partir da vigência deste regulamento. No caso de petições de renovação de cadastro de medicamentos, protocoladas antes da publicação deste regulamento, a adequação deve ocorrer em até 180 dias.

§2º Caso haja produtos registrados ou cadastrados com indicações diferentes, a empresa deverá adequar-se as informações existentes no Anexo I e posteriormente, providenciar protocolo do requerimento de inclusão, alteração ou exclusão presente no Anexo III deste regulamento e aguardar a publicação.

§3º O cadastro de medicamentos, cujo princípio ativo, concentração e/ou forma farmacêutica não estão relacionados no Anexo I deste regulamento, são válidos até o término de sua vigência, devendo posteriormente enquadrar-se a essa Resolução ou aos regulamentos para registro de medicamentos junto a Anvisa.

Art.10 As informações apresentadas na Notificação são de responsabilidade da empresa e serão objeto de controle sanitário pela ANVISA.



**Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA**

Art. 11 Ficam revogados art. 3º e art. 8º da Resolução RDC nº 132, de 29 de maio de 2003, e os itens 2.1.1.12.1 ; 3.7 e 7.1 do anexo da Resolução RDC nº 333, de 19 de novembro de 2003.

Art 12 Esta Resolução entrará em vigor 15 dias da publicação

DIRCEU RAPOSO DE MELLO



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

PRODU- TO	CONCEN- TRAÇÃO DO PRIN- CÍPIO ATIVO	SINÔ- NIMOS	FOR- MA FAR- MA- CÊU- TICA	INDICA- ÇÃO	REFERÊN- CIA BI- BLIOGRÁ- FICA DA INDICA- ÇÃO	MODO DE USAR	ADVER- TÊNCIA	ESPECIFICA- ÇÕES ANALÍTI- CAS MÍNIMAS DO PRODUTO ACABADO	REFERÊNCIA BIBLIOGRÁ- GICA DA ES- PECIFICA- ÇÃO ANALÍ- TICA	LINHA DE PRO- DUÇÃO
ácido bó- rige	3% de ácido bórico	Água Boricada	Solução	Antissépti- co, bacteri- ostático e fungicida. Sendo uti- lizado em processos infecciosos tópicos	Martindale 32ª Ed, 1999, págs. 1554. For- mulário Na- cional 1ª Ed. DOU 15/08/05	Aplicar duas a três vezes ao dia, com auxí- lio de com- pressas de gaze ou algo- dão	Não pode ser aplicado em grandes áreas do corpo, quando exis- tirem lesões de qualquer tipo, feridas ou queima- duras. Pro- duto de uso exclusivo em adultos. O uso em crianças representa risco à saú- de. Não ingerir	CARACTERES: líquido límpido, incolor, transpa- rente, sem odor aparente. PROVA DE IDENTIFICA- ÇÃO: DOSE A- MENTO: Deve conter de 2,900 a 3,200% de <chem>H3BO3</chem> . PH: Deve estar na faixa de 3,8 a 4,8. BAC- TÉRIAS TOTAIS: Máximo 500 UFC/g. FUN- GOS/LEVEDURA S TOTAIS: Máxi- mo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE		Líquido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								PATOGENOS: <i>Ps. auruginosa; E. coli; Staphilococcus aureus; Salmonella sp.</i>		
ácido salicílico	2% de ácido salicílico	Pomada de Ácido salicílico 2%. Vaselina salicilada 2%.	Pomada	Queratoplástica	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed, pág. 759. Formulário Nacional 1ª Ed, DOU 15/08/05.	Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã.	Pode ocorrer a absorção e salicilismo em uso prolongado	CARACTERES: Massa branca, praticamente inodora, untuosa ao tato, homogênea. DOSEAMENTO: Deve conter 1,8 a 2,2% de ácido salicílico.		Semi-sólido
ácido salicílico	20 % de ácido salicílico	Pomada de Ácido salicílico 20%. Vaselina salicilada 20%.	Pomada	Queratolítica nas hiperqueratoses, como cravos nos pés, rachaduras nos pés, calos secos e verrugas.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05.	Em aplicações locais, no caso rachaduras de pés, duas vezes ao dia, no caso de calos secos e verrugas, aplicar a noite, cobrindo com esparadrapo, e	Contra-indicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos	CARACTERES: massa branca praticamente inodora, untuosa ao tato, homogênea. DOSEAMENTO: deve conter 18,0 a 22,0% de ácido salicílico.		Semi-sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p>retirando-o no dia seguinte.</p> <p>devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, órgãos genitais e mucosas. Lavar as mãos após a aplicação. Interações com medicamentos: usado com sabões abrasivos, preparações para acne, preparações contendo álcool, cosméticos ou sabões com forte efeito secante podem causar</p>		
--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

água purificada	Água destilada; Água Deionizada; Água por Osmose Reversa; Água por Ultrafiltração. (OBS: o	Líquido	Lavagem de ferimentos	USP XXVII, 2007—pág.1950. Martindale, 32 ^a Ed.—1999 págs. 1644.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado.	efeitos irritantes ou secante cumulativa, resultando em irritação excessiva da pele. Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado.	Não deve ser usado para injetáveis. A ingestão pode causar diaréia, devido à ausência de íons na água.	CARACTERES: Líquido límpido, incolor transparente inodoro, insípido e isento de partículas em suspensão. PH: Entre 5,0 a 7,0. TOC: Máximo 0,5 mg/l ou ppm ou 500 ppb. (*) CONDUTIVIDADE: Máximo	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

	<p>sinônimo para água purificada deve ser utilizada e conforme o processo de obtenção)</p>				<p>de 1,3 ms. (Análise de controle de qualidade em processo). BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURA S TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: Ps. aeruginosa; Esch. coli; Staphilococcus aureus; Salmonella sp.</p> <p>OBS. (*) O teste de TOC pode ser substituído pelos testes de pureza estabelecidos na Farmacopéia Brasileira 3a Edição (amônia, cálcio, cloroeto, sulfato, acidez, alcalinidade, dióxido de car-</p>	
--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								bono e resíduo pela evaporação). Não aplicável o teste de endotoxinas.		
álcool etílico	Álcool etílico 70% (p/p). Álcool etílico 77° gl	Álcool 70	Solução	Antisséptico	Farmacopéia brasileira 2ª Ed, 1959 pág. 1102 e 1194. Formulário Nacional 1ª Ed - DOU 15/08/05.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze	Manter distante de fontes de calor. (OBS: Embalagem máxima de 50ml p/ venda ao público. Deve-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02.)	CARACTERES: Líquido límpido incolor, odor característico de álcool, volátil. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DENSIDADE: Deve estar entre 0,876 a 0,886 (20°C). ALCOMETRIA: Deve estar entre 68,0 a 72,0 ° (Alcoômetro 20°C). PH: Deve estar entre 5,5 a 8,5.		Líquido
álcool etílico	álcool etílico 70% (v/v).	Álcool gel	Gel	Antisseptico de mãos.	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado,	(OBS: Deve-se adicionar as advertências	CARACTERES (Conforme especificação interna da empresa). DEN-		Semi-sólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p>Martindale 32^a Ed. 1999, pág. 1657 e 1099.</p>	<p>previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze</p>	<p>contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02).</p>	<p>SIDADE (Con- forme especifi- cação interna da em- presa). VISCOSI- DADE (Conforme especificação in- terna da empresa). PH (Conforme especificação in- terna da empresa).</p>		
amônia	10% de amônia	Amônia diluída	Solução	Neutralizar picadas de inseto.	<p>Farmacopéia Brasileira 3^a Ed, 1976 – pág. 1080/1081. Martindale 32^a Ed, 1999, 1548.</p>	<p>Uso tópico. Aplicar no local da pica- da</p>	<p>Evitar con- tato com os olhos. Não inalar. Em contato com pele e olhos produz bo- llhas e vesí- eulas. Queimadura de amônia provoca sensação na pele como ensaboadas. Após a utili- zação não</p>	<p>CARACTERES: Líquido incolor, límpido, volátil, odor forte, picante sabor cáustico e alcalino. PROVA DE IDENTIFI- CAÇÃO: DOSE- AMENTO: Deve conter no mínimo 9,00 a máximo de 10,000% de NH3. DENSIDADE: Entre 0,930 a 0,956.</p>		Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

azul de metileno	1% de azul de metileno	Solução de azul	Solução	Antisséptico	Farmacopeia Brasileira	Aplicar sobre o local, com o	O produto pode man-	CARACTERES: Solução azul, odor		Líquido
------------------	------------------------	-----------------	---------	--------------	------------------------	------------------------------	---------------------	-----------------------------------	--	---------

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

		de metilenó			leira 2 ^a Ed. 1959 pág. 119. Martindale, 32 ^a Ed. 1999 pág. 985.	auxílio de gaze algodão ou espátula. Uso tópico.	char a pele, nesse caso pode ser utilizada uma solu- ção de hi- poclorito de sódio para clarear.	característico, sem presença de subs- tâncias em depósito ou suspensão. PROVA DE IDENTIFICA- ÇÃO: DOSEAMENTO: Mínimo de 0,950% a máximo de 1,050% C16H18CIN3S.		
benjoin	20% ben- join Suma- tra Benzoin	Tintura de ben- join	Solução	Antisséptico	Farmace- péia Brasi- leira 2 ^a Ed., pág 813. Martindale, 1 ^a Ed. Es- panhola- 2003 pág. 1757. Martindale, 28 ^a Ed. 1982 pág. 314-315	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze algodão ou espátula.	Uso exter- no: Proteger da luz. Informações de seguran- ça: podem ocorrer rea- ções de hi- persensi- bilidade e dermatite de contato.	CARACTERES: Líquido de cor cas- tanha de cheiro aromático, suave e sabor acre; adicio- nando água, dá mistura leitosa e fortemente ácida. PROVA DE IDENTIFICA- ÇÃO:		Líquido
bicarbona- to de sódio	mínimo 99% de	sal de vick	Pó	Antiácido	Farmace- péia Brasi-	Dissolver 2,5 g (1 colher de	Não usar juntamente	CARACTERES: Pó cristalino bran-		Sólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

bicarbonato de sódio				leira, pág. 149-151. Farmacopeia Brasileira 3 ^a Ed. Farmacopeia Brasileira 4 ^a Ed. Parte II, pág. 133. Martindale, 32 ^a Ed. 1999 pág. 1153. Martindale 34 ^a Ed. 2005 pág. 1224.	café) em um copo de água filtrada e tomar 30 minutos antes das refeições, para neutralizar o excesso de secreção gástrica no estômago.	com dieta láctea (a base de leite) devido à possibilidade de ocorrer reação de síndrome alérgica-láctea. Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. No uso prolongado exige acompanhamento médico	co, opacas, inodoro, sabor salgado. SOLUBILIDADE: 1 g dissolve-se em 10ml de água, insolúvel em álcool. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: METAIS PESADOS: Máximo 10 ppm. PERDA POR DESSECAÇÃO: Máximo 0,25%. SUBSTÂNCIAS INSOLÚVEIS NA ÁGUA: Apresentar perfeitamente límpida. AMÔNIO: Máximo 20 ppm. CÁLCIO: Máximo 100 ppm. FERRO: Máximo 20 ppm. CLORETO: Má-	
----------------------	--	--	--	---	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								xímo 150 ppm. CARBONATO: PH: não superior a 8,6. SULFATO: Máximo 150 ppm. DOSEAMENTO: % NAHCO ₃ Deve conter no mínimo 99 e no máximo 101%		
carbonato de cálcio	mínimo de 98% de carbonato de cálcio	carbonato de cálcio	Pó	Antiácido	Farmacopeia Brasileira 3 ^a Ed., 1976 – pág. 185,186,187 – Martindale, 32 ^a Ed. – 1999 – pág.1182	1 a 2 g ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	CARACTERES: Pó fino, branco, inodoro e insípido. SOLUBILIDADE: Praticamente insolúvel em água e álcool, levemente solúvel em água. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: METAIS PESADOS: Máximo 20 ppm. PERDA POR DESSECAÇÃO:		Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							<p>Máximo 2%.</p> <p>SUBSTÂNCIAS INSOLÚVEIS EM ÁCIDO CLORÍDRICO: Máximo 0,2%.</p> <p>AMÔNIO: Não desprender vapores de amônia.</p> <p>FERRO: Máximo 200 ppm.</p> <p>CLORETO: Máximo 350 ppm.</p> <p>BÁRIO, ESTRÔNCIO: Não deve turvar, nem precipitar.</p> <p>SULFATO: Máximo 100 ppm.</p> <p>FOSFATO DE CÁLCIO, SAIS DE ALUMÍNIO: Não deve haver turvação, nem precipitação.</p> <p>MAGNÉSIO: Não deve formar preci-</p>	
--	--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								<p>pitado.</p> <p>DOSEAMENTO:</p> <p>Deve conter no mínimo 98% e no máximo 100,5% de carbonato de cálcio</p>		
carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	carbonato de cálcio	Cápsula	Antiácido	Farmacopeia Brasileira 3 ^a Ed., 1976 pág. 185,186,187 - Martindale, 32 ^a Ed. - 1999 pág.1182. Formulário Nacional 1 ^a Ed. - DOU 15/08/05.	2 a 4 cápsulas ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	<p>PESO MÉDIO DA CÁPSULA (Conforme especificação interna da empresa).</p> <p>PROVA DE IDENTIFICAÇÃO:</p> <p>DOSEAMENTO:</p> <p>Deve conter no mínimo 98% e no máximo 100,5% de carbonato de cálcio (500mg) equivale 200mg de cálcio.</p>		Sólido
carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	carbonato de cálcio	Comprimido	Antiácido	Farmacopeia Brasileira 4 ^a Ed. 2000 pág. 88-1. USP 24 - 2000,	2 a 4 comprimidos ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à	<p>CARACTERES. (Conforme especificação interna da empresa).</p> <p>SOLUBILIDADE: Praticamente inso-</p>		Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					pág. 278 e 279.		estimulação da gastrina.	lível em água e álcool, levemente solúvel em água. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DOSEAMENTO: Deve conter no mínimo 98% e no máximo 100,5% de carbonato de cálcio (500mg) equivale 200mg de cálcio		
colódio lácto salicílado	20,0% (g/ml) de ácido salicílico equivalente a 16,5% (p/p). 15,0 % ácido láctico	Calicida	Solução	Verrugas comuns, plantar e calosidades	Farmacopeia Brasileira 1ª Ed., pág. 256-257. Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 34ª Ed., 2005 pág.	Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar	Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com	CARACTERES: solução densa, viscosa, límpida, transparente, móvel, odor etéreo-alcoólico, cor incolor a amarelada. TESTE DE PELÍCULA: Película esbranquiçada, homogênea, elástica flexível, aderente. DOSEAMENTO:	Líquido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					1157.	antes da re-aplicação.	déficits circulatórios em membros.	Deve conter no mínimo 18,0% a 22,0% de ácido salicílico		
colódio salicílico	12,0% (g/ml) ácido salicílico	Calicida	Solução	Verrugas comuns, plantar e calosidades queratoplástico.	Farmacopeia Britânica 2003 (Salicylic Acid Colloidion). Martindale 34ª Ed. 2005 pág. 1157.	Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da re-aplicação.	Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com déficits circulatórios em membros.	CARACTERES: solução densa, viscosa, límpida, transparente, móvel, odor etéreo-alcoólico, cor incolor a amarelada. TESTE DE PELÍCULA: Película esbranquiçada, homogênea, elástica, flexível, aderente. DOSEAMENTO: Deve conter no mínimo 13,00% a 15,80% de ácido salicílico		Líquido
enxofre	10% de enxofre	Enxofre	Creme	Escarbose e acne.	Farmacopeia Portuguesa VII, 2004, Volume 2, pág. 18. Martin-	Uso tópico. Aplicar no local afetado.	A aplicação de enxofre em uso tópico pode causar irritação na	CARACTERES: Pó amarelo-citrino, muito fino, odor característico, sem sabor e levemente áspido ao tato. SO-		Semi-sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

				<p>dale 32a Edição, 1999, página 1091.</p>	<p>pele. Não ingerir. Manter fora do alcance das crianças. Contato com olhos, boca, e outras membranas mucosas deve ser evitado. Contra indicações: hipersensibilidade ao enxofre. Reações adversas: irritação na pele, vermelhidão ou escamação da pele.</p>	<p>LUBILIDADE: Insolúvel em água e álcool, solúvel 350 partes de éter, 82 partes de clorofórmio. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: PONTO DE FUSÃO: Ponto de fusão em torno de 115°C. CLORETO: Máximo 14 ppm. SULFATO: Máximo 20 ppm. SULFETO: Não deve exceder. ACIDEZ: OU ALCALINIDADE: O filtrado deve ser neutro ao papel de tornassol. COMPOSTOS SOLÚVEIS: Máximo 0,1%. PERDA POR DESSECAÇÃO: Máximo 0,5%. RESÍDUO</p>	
--	--	--	--	--	---	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								PELA INCINERAÇÃO: Máximo 0,3%. DOSEAMENTO %: Deve conter no mínimo 99,5% de enxofre		
éter alcoo-lizado	35% de éter etílico (v/v). Álcool etílico 96% (v/v).	Licor de Hoffman	Solução	Utilizado para desengordurar a pele e como veículo em formulações para acne, alopecia e antimicóticos tópicos, bem como, para remoção de fitas adesivas.	Farmacopeia Brasileira 1ª Ed., 1926 - pág. 342/343. Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, com auxílio de algodão.	Pode ocorrer irritação local e Fotossensibilidade.	CARACTERES: Líquido límpido, incolor, de odor etéreo, inteiramente volátil e neutro ao papel de tornassol. DENSIDADE: Em torno de 0,770 - 0,800 (25°C). ACIDEZ: E ALCALINIDADE: Neutro ao papel de tornassol. RESÍDUO POR EVAPORAÇÃO: deixe evaporar 50 ml de éter alcoo-lizado: o resíduo, dessecado a 100°, não deve pesar mais de 0,006 g.		Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

extrato fluido de rosas rubras	10% extrato de rosas rubras em mel.	mel rosado	Solução	Adstringente nas estomatites, principalmente infantil (sapi-nho).	Farmacopeia Brasileira 1ª Ed. 1929. pág. 579. The Complete German Commission E Monographs pág 196/197; PDR FOR Herbal Medicines pág 614	Aplicar puro ou diluído em água, na boca ou garganta com cotonete, chupeta ou gargarejo.		CARACTERES: Líquido límpido, xaroposo, cor pardo avermelhada, cheiro de rosa e sabor aromático fracamente adstringente. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DENSIDADE: Entre 1,200 a 1,300 (25°C). DESEAMENTO% Taninos - Deve estar entre 1,50 a 3,00%, ou outra metodologia que quantifique o ativo (10% extrato de rosas rubras). BACTÉRIAS TOTais: Máximo 500 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURAS TOTais: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE	Líquido
--------------------------------	-------------------------------------	------------	---------	---	---	--	--	---	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								PATÓGENOS: <i>P. Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.</i>		
glicerina	Mínimo 95% de glicerina	Glicerina	Solução	Demulcente, emoliente, umectante e hidratante.	Farmacopeia Brasileira 3 ^a Ed, 1976 pág. 494/495. Farmacopeia Brasileira 4 ^a Ed. Parte II pág. 95-96. Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág. 1585.	A glicerina farmacêutica é um produto com excelente atividade sobre a pele, exercendo o efeito demulecente, isto é, quando aplicado sobre locais irritados ou lesados, tendem a formar uma película protetora contra estímulos resultantes do contato com o ar ou irritantes ambientais. Espalhar o produto friccionando.	Contra indicações: pode ocorrer hipersensibilidade. Precauções e advertências: não ingerir.	CARACTERES: Líquido xaroposo, incolor, límpido, inodoro ou leve odor, sabor doce. ALCALINIDADE E ACIDEZ: Suas soluções são neutras ao papel de tornassol. SOLUBILIDADE: Mísera com água e com álcool, insolúvel em éter, clorofórmio. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DENSIDADE: 1,25 a 1,26 (25°C). COBRE: Não deve haver aparecimento de coloração. FERRO:	Líquido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p>onando sobre toda a área de uso.</p>	<p>Não deve produzir mais que uma fraca coloração rosa. <u>CLORETO:</u> Não deve haver turva- ção. <u>COMPOSTOS</u> <u>CLORADOSA</u> turvação não deve ser mais intensa que a solução pre- parada. <u>SULFATO:</u> Não deve haver turvação. <u>ACRO-</u> <u>LEÍNA, GLICO-</u> <u>SE, C. AMONIA-</u> <u>CAIS:</u> Não tornar amarela, nem des- prender vapores de amoníaco. <u>OU-</u> <u>TRAS SUBS-</u> <u>TÂNCIAS REDU-</u> <u>TORASA</u> solução não deve escurecer. <u>ÁCIDOS GRA-</u> <u>XOS E ÉSTERES:</u> A diferença da titu- lação não deve ser</p>	
--	--	--	--	--	---	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								maior que 1,6ml. SACAROSE: Não deve produzir precipitado vermelho-tijolo. RESÍDUO POR IGNICÃO: Máximo 0,05%. DOSEAMENTO: Deve conter no mínimo 95% e no máximo 101% de glicerina		
--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

hidróxido de alumínio e magnésio	Hidróxido de magnésio 4% e de alumínio 6%.	Suspensão de hidróxido de alumínio e magnésio	Suspensão	Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo.	Formulário Nacional 1ª Ed. — DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 — pág. 1355.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 ml, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições e antes de deitar, ou a critério médico.	Agitar antes de usar.	CARACTERES (Conforme especificação interna da empresa). PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: VISCOSIDADE (Conforme especificação interna da empresa). PH: (Conforme especificação interna da empresa). DOSEAMENTO: Hidróxido	Líquido
----------------------------------	--	---	-----------	---	---	---	-----------------------	--	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								<p>dróxido de magnésio 4% e de alumínio 6%. BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 500 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURAS TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P. Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.</p>		
hidróxido de alumínio	Hidróxido de alumínio 6%.	Suspensão de hidróxido de alumínio.	Suspensão	Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e, esofagite de refluxo.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. RDC 277 de 22/10/02. Martindale, 32ª Ed. 1999 pág. 1554.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 ml, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições e antes de deitar, ou a critério médico.	Agitar antes de usar. Obstipante (prende o intestino).	<p>CARACTERES: (Conforme especificação interna da empresa). PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: VISCOSIDADE: (Conforme especificação interna da empresa). PH: (Conforme especificação interna da empresa). DO-</p>	Líquido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							<p><u>SEAMENTO hidróxido de alumínio 6%. BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 500 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURA S TO TA I S : Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P. Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.</u></p>		
hipoclorito de sódio	hipoclorito de sódio, volume correspondente a 0,5 g de cloro ativo.	Líquido de Dakin. Líquido Antisséptico de Dakin. Solução diluída de hipoclorito de	Solução	Antisséptico local, para curativo de feridas e úlceras. Utilizado em odontologia na irrigação de canais desvitalizados.	Farmacopeia Brasileira 1ª Ed. 3º Suplemento – pág. 38/39.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, puro ou diluído em água.	Não ingerir, não inalar, produto fortemente oxidante. Evitar contato com os olhos e mucosas.	CARACTERES: Líquido límpido, incolor, possuindo leve odor de cloro, de reação neutra em presença de fenolftaleína em pó. PH: Deve estar entre 9,0 a 12,0. DOSEAMENTO: Deve conter 0,400 a	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

		sódio						0,529% de Cloro ativo.		
hipossulfito de sódio	hipossulfite de sódio a 40%	Solução de hipossulfito de sódio. Tiossulfato de sódio.	Solução	Tratamento da ptiríase versicolor	Formulário Nacional 1ª Ed. — DOU 15/08/05. Farmacopeia Brasileira 1ª Ed., 1926 — págs. 889/890. Martindale, 32ª Ed. — 1999 págs. 996.	Uso externo. Aplicar na área afetada: pediátrico e adulto.	Não ingerir. Restrição: uso em gestantes, crianças, portadores de distúrbios da tireóide. Não administrar em portadores de diabetes mellitus. Se houver.	CARACTERES: A Solução de Hipossulfito de Sódio deve ser um líquido límpido, incolor, sem odor característico. PH: Não menos que 9,0. DOSEAMENTO: 38 a 42%		Líquido
iodeto de potássio	iodeto de potássio a 2%	Xarope de iodeto de potásio	Xarope	Mucolítico e Expectorante.	Formulário Nacional 1ª Ed. — DOU 15/08/05. Farmacopeia Brasileira 1ª Ed., págs. 525-526.	Uso interno. 15 ml (1 colher de sopa), duas vezes ao dia, ou a critério médico.	descoloração do produto, este deverá ser descartado.	CARACTERES (Conforme especificação interna da empresa). PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: VISCOSEDADE (Conforme especificação interna da empresa). PH (Conforme especificação interna		Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

iodo	iodo 0,1% + álcool etílico 50% (v/v)	Álcool iódado.	Solução	Antisséptico	Farma-copéia Brasileira 1 ^a Ed. Remington Pratice of The Science and Pharmacy 19 ^a Ed. 1995 pág. 1267.	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas, principalmente para irrigações de feridas.	Contra indicações: contra indicado para pessoas com histórias de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências	CARACTERES: Líquido límpido, castanho avermelhado, odor característico de iodo. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO. DOSEAMENTO IODO: Mínimo 0,095 a máximo 0,150 g de iodo. DENSIDA-	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						eias: ao aplicar o produto na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. Reações adversas: a hiper sensibilidade, geralmente, manifesta-se por erupções papulares e vesiculares eritematosas na área aplicada. Se ingerido acidentalmente podem afetar a mucosa gastrintestinal.	DE: Deve estar entre 0,955 a 0,980.	
--	--	--	--	--	--	--	-------------------------------------	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							nal			
iodo	iodo 2%	Tintura de iodo fraca	Solução	Antisséptico	Farmaceútica Brasileira 2ª Ed. pág. 712. Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05.	Uso externo. Aplicar topicalmente em curativos no tratamento de feridas.	Contra indicações: contra indicado para pessoas com histórias de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido occlusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (po-	CARACTERES: Líquido límpido, castanho avermelhado, odor característico de iodo. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DOSEAMENTO IODO: Mínimo 1,800 a máximo 2,250 g de iodo. DOSEAMENTO DE IODETO: Deve conter no mínimo 1,300 a 1,700 g de Iodeto. DENSIDADE: Deve estar entre 0,955 a 0,980.		Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							<p>de resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.</p>			
iodo	iodo 5%	Tintura de iodo forte	Solução	Antisséptico	Formulário Nacional 1 ^a Ed. DOU 15/08/05	Uso externo. Aplicar topicalmente em curativos no tratamento de feridas.	Contra indicações: Contra indicado para pessoas com histórias de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências:	<p>CARACTERES: Líquido límpido, castanho avermelhado, odor característico de iodo. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DOSEAMENTO IODO: Mínimo 6,3 a máximo 6,7g de iodo. DENSIDADE: Deve estar entre</p>		Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>eias: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso</p>	0,955 a 0,980.		
--	--	--	--	--	--	--	----------------	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

iodopolividona	10% iodo-polividona que equivale a 1% iodo ativo	iodopolividona	Solução aquosa	Antisséptico para uso tópico	USP XXIII pág. 1268-1269. Formulário Nacional 1ª Ed. UDO 15/08/05. Martindale 32 ed pág. 1123-4.	Uso externo. Aplicar topicalmente, nas áreas afetadas ou a critério médico. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução aquosa, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus, sem irritar nem sensibilizar a pele, sendo facilmente	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Em caso de ingestão acidental tomar bastante leite	CARACTERES: Líquido límpido, castanho-avermelhado, odor característico de iodo, sem presença de partículas em suspensão. PH: Entre 2,5 a 6,5. DOSEAMENTO: Mínimo 0,800% a 1,200% de iodo disponível. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO:		Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						removível em água	ou clara de óvos batidas em água.				
iodopolividona	-10% iodo-polividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopo-lividona	Solução hidro-alcoólica	Demarcação do campo operatório e preparação pré-operatória (anti-sepsia da pele).	USP XXIII pág. 1269. Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 32ª Ed. pág. 1123-4.	Uso externo. É indicado na demarcação do campo operatório e na preparação pré-operatória da pele do paciente e da equipe cirúrgica. Aconselha-se espalhar na pele e massaizar por 2 minutos. Deixar evaporar o álcool normalmente. Se necessário, repetir a operação. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quanti-	CARACTERES: Líquido límpido, castanho avermelhado, odor característico de iodo, sem presença de partículas em suspensão. PH: Entre 2,5 a 6,5. DOSEAMENTO: Mínimo 0,800% a 1,200% de iodo disponível. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO:		Líquido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p>iodo em solução aleoólica, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo</p> <p>dade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica</p>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						facilmente removível em água.				
iodopolividona	10% iodo-polividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopo-lividona	Solução com tensa-tivos	Anti sepsia da pele, mãos e antebraços.	USP XXIII pág. 1269. Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05	Uso externo. É indicado na desgermação das mãos e braços da equipe cirúrgica e na preparação pré-operatória da pele de pacientes. Aconselha-se espalhar na pele e massagiar por 2 minutos. Enxaguar com água corrente e repetir a aplicação se necessário, secando a pele com gaze ou toalha esterilizada. Ação: é um produto a	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quanti	CARACTERES: Líquido límpido, castanho avermelhado, odor característico de iodo, sem presença de partículas em suspensão. PH: Entre 2,5 a 6,5. DOSEAMENTO: Mínimo 0,800% a 1,200% de iodo disponível. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO:		Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p>base de polivinil pirrolidona iodo em solução degernante, um composto estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha</p> <p>dade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						acentuadamen- te a pele, sendo facilmente removível em água.				
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

manteiga de cacau	mínimo de 70% de manteiga de cacau	manteiga de cacau	Bastão	Emoliente para racha- duras nos lábios	Farmaco- péia Brasi- leira 1 ^a Ed., 573-574. Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág.1385.	Aplicar sobre os lábios várias vezes ao dia.	Não há.	CARACTERES: Massa sólida, bran- ca e amarelada, un- tuosa ao tato, de odor e sabor que lembram os de ca- cau torrado, sem a presença de coran- tes. SOLUBILI- DADE: Fracamen- te solúvel em álco- ol Reagente, solú- vel em álcool abso- luto Reagente fer- vente, e bem solú- vel em éter rea- gente e clorofór- mio. PONTO DE FUSÃO (Conforme especificação in-		Sólido
----------------------	---	----------------------	--------	---	--	--	---------	--	--	--------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								<p>terna da empresa). ÍNDICE DE ACIDEZ (Conforme especificação interna da empresa). ÍNDICE DE SAPONIFICAÇÃO (Conforme especificação interna da empresa). BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 500 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURAS TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: <i>P. Aeruginosa</i>; <i>E. Coli</i>; <i>Staphylococcus aureus</i>; <i>Salmonella</i> sp.</p> <p>CARACTERES (Conforme especificação interna da empresa). PROVA DE IDENTIFICA-</p>		
nitrato de prata	mínimo 99,8% nitrato de prata	nitrato de prata lápis	Bastão	Ceratolíticos e cera-toplásticos. Cáustico para verru-	Farmacopeia Brasileira 1ª Ed. pág. 601. Martindale	Uso externo. Aplicar uma vez ao dia.	Não usar nos olhos. Evitar atingir pele sadia. Use		Sólido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

				gas ou ou- tros pequenos cresci- mentos da pele.	1 ^a Ed. Es- panhol 2003 pág. 1833.		não aconse- lhável em pacientes diabéticos ou com problemas circulató- rios.	ÇÃO. DOSEA- MENTO: Mínimo 99,8% de Nitrato de Prata.		
óleo de amêndoas	100% óleo de amên- doas	óleo de amên- doas puro	Óleo	Emoliente	Farmaco- péia Brasi- leira 1 ^a Ed., 1926 pág. 610. Mar- tindale 1 ^a Ed. Espa- nhola, 2003 pág. 1749.	Aplicar o óleo sobre a pele seca ou mo- lhada ou após o banho.	Contra indi- cações: pes- soas alérgi- cas ao pro- duto. Pre- cauções e advertên- cias: não é o caso.	CARACTERES: Líquido límpido, incolor ou leve- mente amarelado, quase inodoro. SOLUBILIDADE: Praticamente inso- lúvel em etanol 96, miscível em éter, clorofórmio e vase- lina. PROVA DE IDENTIFICA- ÇÃO: DENSIDA- DE: Cerca de 0,910 a 0,920 (25°C.) PROVAS DE IM- PUREZA: verificar ausência de ÓLEO SEMENTE PÊS	Líquido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							<p>SEGO, ABRICÓ, GERGELIM: Não deve tomar coloração avermelhada ou parda. ÓLEO DE GERMELIM: Não deve apresentar coloração vermelha. ÓLEO DE ALGODOEIRO: Não deve produzir coloração vermelho-vinhosa. ÓLEO DE AMENDOIM: Não deve turvar, nem precipitar. VÁRIOS ÓLEOS ESTRANHOS: Deve conservar-se límpido. ÓLEOS ESTRANHOS; PARAFINA LÍQUIDA: Não deve depositar nenhum ácido graxo, nem se turva pela adição de 1ml de álcool.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							<u>ÓLEOS SECATIVOS:</u> Deve converter-se numa massa branca sólida. <u>ÍNDICE DE SAPONIFICAÇÃO:</u> ÍNDICE DE INSAPONIFICAÇÃO. <u>ÍNDICE DE ACIDEZ.</u>		
óleo de rícino	100% óleo de rícino	óleo de mamona	Óleo	Laxante. Emoliente para a pele	Farmacopeia Brasileira 2ª Ed., 1959 – pág. 613/614. Martindale 1ª Ed. (espanhol) – pág. 1839.	Doses de 15 ml (1 colher de sopa) promove a evacuação aquosa entre 1 a 3 horas, ação rápida.	Precauções e advertências: em grandes doses pode causar náusea, vômitos, cólica e severo efeito purgativo. Contra indicações: contra indicado nos casos de obstrução intestinal	CARACTERES: Óleo viscoso, quase incolor ou amarelado pálido, odor e sabor característico. SOLUBILIDADE: Solúvel a 20°, em 2 volumes de álcool, ácido acético, éter, clorofórmio e éter de petróleo. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DENSIDADE: Cerca de 0,945 a 0,965 (25°C). <u>ÍNDICE DE ACIDEZ</u>	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

óleo mineral Z	100% óleo mineral	petrolato líquido	Óleo	Laxante e terapia em uso tópico para pele ressecada e	Farmacopeia Brasileira 3 ^a Ed. 1977 pág. 640-642.	No tratamento da prisão de ventre, 15 ml (1 colher de sopa) à noite e	Contra-indicações: deve-se evitar o uso na presença	DEZ: Máximo 4,0%. ÍNDICE DE IODO: Entre 83 a 88. ÍNDICE DE SAPONIFICAÇÃO: Entre 177 a 187. VISCOSEDADE: (Conforme especificação interna da empresa). BACTÉRIAS TOTais: Máximo 500 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURAS TOTais: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P. Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.		Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

				áspera	Martindale 1ª Ed. Es- panhol 2003 págs. 1602 (6403- 1)	outra dosagem no dia seguinte ao despertar. Caso não obte- nha êxito, au- mente a dosa- gem para 30 ml (2 colheres de sopa) à noi- te e 15 ml pela manhã. Crian- ças maiores de 6 anos: (1-2ml) por kg de peso a noite ou pela manhã). Ad- ministração a crianças meno- res de 6 anos, consulte o seu médico.	de náuseas, vômitos, dor abdo- minal, gra- videz, difi- culdade de deglutição, refluxo gas- troesofágico e em paci- entes aca- mados. Esse medicamen- to é contra indicado para crian- ças menores de 6 anos. Precauções e advertên- cias: laxan- tes não de- vem ser utilizados por mais de 1 semana a menos que	inodoro quando frio. SOLUBILI- DADE: Insolúvel em água e no álco- ol, solúvel nos óleos voláteis. PROVA DE IDENTIFICA- ÇÃO: DENSIDA- DE: Entre 0,845 a 0,905 (25°C). VISCOSIDADE: NEUTRALIDA- DE: Permanece neutro ao papel de tornassol. LIMI- TES DE COM- POSTOS POLI- NUCLEARES: Máximo 1/3 da absorbância do padrão. Ab Pa- drão = PARAFINA SÓLIDA . Óleo é suficientemente límpido sobre fun- do branco. COM-	
--	--	--	--	--------	---	---	---	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>indicado por um médico. Não administrar junto com alimentos ou quando houver presença de hemorragia retal. Se notar alteração repentina dos hábitos intestinais durante duas semanas, consulte um médico antes de fazer uso de laxantes. Desaconselhável após cirurgia anorectal, pois poderá</p> <p>POSTOS SULFUROSOS: Mistura não deve escurecer, após aquecimento a 70°C, durante 10 min, e resfriamento. PRESENCA DE ACIDO SULFURICO: filtrado não deve modificar-se pelo soluto pelo nitrato de prata. PRESENCA DE ACIDO CLORIDRICO filtrado não deve modificar-se pela adição de soluto de nitrato de prata. BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 500 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURA S TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P.</p>	
--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>causar prurido anal. A exposição ao sol após aplicação do produto na pele pode provocar queimaduras. O produto não contém protetor solar. E não protege contra os raios solares. Há risco de toxicidade por aspiração. Uso durante a gravidez e lactação: o uso crônico durante a gravidez</p>	<p>Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.</p>	
--	--	--	--	--	--	---	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>pode causa hipopro- trombine mina e do- enças he- morrágicas do recém- nascido. Não deve ser utilizado durante a gravidez e amamenta- ção exceto sob a orien- tação médi- ca. Intera- ções medi- camentosas; o uso pro- longado pode redu- zir a absor- ção das vi- taminas lipossolú- veis (a, d, e,</p>		
--	--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						k), cálculo, fosfatos e alguns me- dicamentos administra- do por via oral, como anticoagu- lantes, cu- marínicos, ou indandi- ónicos, an- ticoncepcí- onais e gli- cosídeos cardíacos. Reações adversas: efeitos me- tabólicos; redução do nível sérico de beta- caroteno; efeito gas- trintestinal, dosagem		
--	--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>oral excessiva pode resultar em incontinência e prurido anal. Efeitos respiratórios: o óleo mineral deprime o reflexo da tosse facilitando a aspiração podendo ocorrer pneumonia lipídica, mesmo em indivíduos normais. Os pacientes menores de 6 anos, idosos debilitados e com disfagia</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

óxido de zinco	10% óxido de zinco	pomada de óxido de zinco	Pomada	secativo e anti-eczematoso	Farmacopeia Brasileira 1ª Ed., 1926 pág. 752. Martindale, 31ª Ed., pág. 1099	Uso externo. Aplicar no local duas ou mais vezes ao dia.		CARACTERES: Pomada branca, praticamente inodora. DOSEAMENTO DE ÓXIDO DE ZINCO: Entre 9 a 11%.		Semi-sólido
óxido de zinco	25% óxido de zinco	pasta d'água	Pasta	Antisséptico, secativo, cicatrizante.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 pág. 2211.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar.	CARACTERES: Pasta branca acinzentada, praticamente inodora, após tempo em repouso separa-se água. DOSEAMENTO DE ÓXIDO DE ZINCO: 25% óxido de zinco. BACTÉRIAS		Semi-sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								<p>TOTAIS: Máximo 500 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURA S TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P. Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.</p>		
óxido de zinco + calamina	25% óxido de zinco e 10% de calamina. Calamina (EUA) = óxido de zinco com pequena quantidade de óxido de ferro. BF	pasta d'água com calamina	Pasta	Antisséptico e secativo. Adstringente e antipruriginoso leve.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 - pág.	Uso externo. Aplicar nas áreas	Agitar antes de usar	<p>CARACTERES: Pasta branca acinzentada, praticamente inodora; após tempo em repouso separa-se</p>	Semi-sólido	
	2001-carbonato báscio de zinco + óxido				2211	afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.		<p>ÁGUA DOSEAMENTO DE ÓXIDO DE ZINCO: 25% óxido de zin-</p>		



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

	de ferro.							<p><u>eo. BACTÉRIAS TOTAIS:</u> Máximo 500 UFC/g. <u>FUNGOS/LEVEDURAS TOTAIS:</u> Máximo 100 UFC/g. <u>AUSÊNCIA DE PATÓGENOS:</u> AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: <i>P. Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.</i></p>		
óxido de zinco + enxofre	25% óxido de zinco e 10% de enxofre.	pasta d'água com enxofre	Pasta	Escabiose, principalmente, quando houver infecção secundária.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 pág. 2211.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.	Agitar antes de usar	<p><u>CARACTERES:</u> Pasta branca acinzentada, praticamente inodora,</p> <hr/> <p>após tempo em repouso separa-se água. <u>DOSEAMENTO DE ÓXIDO DE ZINCO:</u> 25% óxido de zinco.</p> <hr/> <p><u>BACTÉRIAS TO-</u></p>	Semi-sólido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								<p><u>TAIS: Máximo 500 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURAS</u></p> <p><u>TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS:AUSÊNCIA DE</u></p> <p><u>PATÓGENOS: P. Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.</u></p>		
óxido de zinco + mentol	25% óxido de zinco e 0,5% mentol.	pasta d'água mentolada	Pasta	Antisséptico, secativo e cicatrizante. Ação refrescante.	Formulário Nacional 1 ^a Ed. DOU 15/08/05 Martindale 1 ^a Ed. Espanhol 2003 pág. 2211	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar	<p>CARACTERES: Pasta branca acinzentada, com odor de mentol, após tempo em repouso separa-se água.</p> <p>DOSEAMENTO DE ÓXIDO DE ZINCO: 25% óxido de zinco. BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 500</p>	Semi-sólido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								<p>UFC/g. FUN- GOS/LEVEDURA S TOTAIS: Máxi- mo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGE- NOS: AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P. Aeruginosa; E. Coli; Staphilococ- eus aureus; Salmo- nella sp.</p>		
parafina sólida	100% parafina sólida	parafina sólida	barra	Uso em fisioterapia em forma de banho de cera para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Farmacopeia Brasileira 2 ^a Ed. —1959— pág. 630/631. Martindale 1 ^a Ed. (espanhol) 1603. Martindale 32 ^a Ed. ————— págs. 1382	Uso externo Uso em fisioterapia em forma de banho de cera parafínica para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Contra indicação e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contra indicações.	<p>CARACTERES: Massa sólida, incolor ou branca, mais ou menos translúcida, microcristalina; inodora, insípida, untosa ao tato. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: ACIDEZ: ou alcalinidade aqueça 2,0 g ou igual volume de álcool</p> <p>R: o álcool separa-</p>		



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					(4601-w). USP 29, pág. 3707			do deve ser neutro ao papel de tornas- sol. Substâncias facilmente carboni- záveis. Num tubo seco munido de rolha esmerilhada, coloque 5 ml, fun- didos à temperatura pouco acima da de fusão (68 a 72°C), e aqueça durante 10 minutos no ba- nho maria a 70°; durante este tempo, agite o tubo de ma- neira a fazer a mis- tura ir de uma pon- ta a outra: o ácido sulfúrico não deve apresentar-se mais escuro do que a mistura padrão preparada a partir de 3 ml de cloreto férreo (SC) , 1,5 ml de cloreto co-	
--	--	--	--	--	-----------------------------------	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							<p>baltoso SR, 0,5m de sulfato cúprico (SC) e 5 ml de parafina líquida. ABSORBÂNCIA: Uma solução a 0,05% (p/v) em 2,2,4 trimetilpentano, a 290 nm, não maior que 0,5. ÁCIDO SULFÚRICO— agite durante 1 minuto 5 g de parafina fundida com 25 ml de água destilada a 80° e filtre: o filtrado não deve modificar-se pelo soluto de nitrato de bário. ÁCIDO CLORÍDRICO— soluto anterior também não se modifica pelo soluto de nitrato de prata. SUBSTÂNCIA</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								<p>CIAS ORGÂNICAS ESTRANHAS aqueça a banhomaria durante 5 minutos, em uma cápsula de porcelana, 10 g de parafina com 10 gotas de solução de permanganato de potássio a 1:1000, sob agitação constante : a cor rose-arroxeadada do permanganato não deve desaparecer</p>		
pedra hume	mínimo 99,5% de pedra hume	álumen de potás-sio	Pé	Adstringente e hemostático tópico.	Farmacopeia Brasileira 2º Ed. pág. 97. USP 23ª Ed. 1995 pág. 53. Martindale, 32ª Ed. 1999 pág. 1547.	Aplicar sobre os ferimentos ou fissuras. Uso limitado a pequenos cortes na pele. Utilizar na forma sólida ou em solução a 1% de pedra hume em	Soluções acima da concentração indicada podem causar efeito irritante, ou ser corrosivo. A ingestão acidental	<p>CARACTERES: Pó cristalino ou eriais, branco, inodoro. SOLUÇÃO AQUOSA: Ácida ao papel de tornassol SOLUBILIDADE: 1g dissolve-se 7,5ml de água, 0,3ml de água fervente e</p>		Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					100ml de água filtrada ou fervida.	pode causar hemorragia gastrintestinal. Neste caso procurar imediatamente auxílio médico.	2,5ml de glicerina, insolúvel em álcool. PONTO DE FUSÃO: Cerca de 92° funde em sua água de cristalização. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: AMÔNIO: Os vapores que se desprendem não devem azulecer o papel de tornassol. CÁLCIO: Não deve haver turvação, nem precipitação. FERRO: No máximo 20 ppm. CLORETO: No máximo 10 ppm. SUBSTÂNCIAS INSOLÚVEIS NA ÁGUA: Máximo 0,005g. DOSEAMENTO: No mínimo 99,5% de KAl(SO ₄) ₂ .	
--	--	--	--	--	------------------------------------	---	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Perman-ganato de potássio	100 mg de perman-ganato de potás-sio	perman-ganato de potás-sio	Com-primido	Dermatites e exsudati-vas, como adstringente bactericida.	Farmace-peia Brasi-leira 3 ^a Ed. 1976 pá-gina 662/663. Formulário Nacional 1 ^a Ed. DOU 15/08/05. Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág. 1123.	Diluir o com-primido no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de com-pressas ou no banho, ou a critério médi-o.	O perman-ganato de potássio é um potente oxidante que se de-compõe em contato com a matéria orgânica, pela libera-ção do oxi-gênio. Exerce fun-cão anti-séptica. "Não deve ser ingeri-do" o uso de pós-concentra-dos e solu-ções con-centradas pode ser cáustico e em algumas	CARACTERES: Pó ou Comprimido de coloração preto-arroxeadado, brilho metálico, septado. SOLUBILIDADE: 1 g dissolve-se em 14 ml de água fria, em 3,5 ml de água fervente. DOSE-AMENTO PER-MANGANATO DE POTÁSSIO: 100 mg (99% a 100,5%).		sólido
---------------------------	--------------------------------------	----------------------------	-------------	---	---	---	---	---	--	--------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>vezes o uso de soluções freqüentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH: vagi-</p>			
--	--	--	--	--	--	---	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

perman-ganato de potássio	mínimo 97% de permanga-nato de po-tássio. OBS: envelope contendo 100mg de permanga-nato de po-	perman-ganato de potás-sio	Pó	Dermatites e exsudati-vas, como adstringente bactericida.	Farmaco-péia Brasi-leira 3ª Ed. 1976 pá-gina 662/663. Formulário Nacional 1ª Ed. — DOU 15/08/05.	Diluir o pó no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de com-pressas ou no banho, ou a critério médico	O perman-ganato de potássio é um potente oxidante que se de-compõe em contato com a matéria orgânica,	CARACTERES: Pó ou Comprimido de coloração preto-arroxeadado, brilho metálico, septado. SOLUBILIDADE: 1 g dissolve-se em 14 ml de água fria; em 3,5 ml de água fervente. DOSE:		Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

tássio em pé.				Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág. 1123.		<p>pela liberação do oxigênio. Exerce função antiséptica. "Não deve ser ingerido" o uso de pós-concentrados e soluções concentradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções freqüentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de mar-</p> <p>AMENTO PERMANGANATO DE POTÁSSIO: Mínimo 97% e no máximo 100,5%.</p>		
---------------	--	--	--	--	--	---	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>rom. No caso de ingestão acidental provocar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH vaginal (4,5 a 5), acelerando a desamação do epitélio e eliminando os bacilos de döederlein. As diuchas va-</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							ginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas.			
peróxido de benzoíla	2,5% a 5% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Formulário Nacional 1ª Ed. — DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 — pág. 1317	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afeitas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Contra-indicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e	CARACTERES (Conforme especificação interna da empresa). VISCOSIDADE (Conforme especificação interna da empresa). DOSEAMENTO PERÓXIDO DE BENZOILA (Doseamento conforme concentração). BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 500 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURAS TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P.		



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.	Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.		
peróxido de benzoíla	10% de peróxido de benzoila	Gel de peróxido de benzoila	Gel	Tratamento tópico da acne.	Martindale 32ª Ed. p. 1079	Uso externo. À noite antes de deitar aplique o gel sobre as áreas afetadas. Durante 1 semana mante-nha o produto na superfície afetada por apenas 1 hora e enxágüe. Após esse período se não ocorrer irritação aplique na superfície afetada e deixe fixar a noite toda a lavando na manhã seguinte. Recomen-	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de aparecimento de manchas da pele. Contra-indicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Po-	CARACTERES: (Conforme especificação interna da empresa) VISCOSIDADE: (Conforme especificação interna da empresa). DOSEAMENTO PERÓXIDO DE BENZOILA 10% de peróxido de benzoila. BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 500 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURA S TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P. Aeruginosa; E.	Semi-sólido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						dável uso de bloquedor solar não alcoólico durante o dia.	de ocorrer sensibilização de contato em algumas pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.	Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.		
peróxido de benzoíla	5% de peróxido de benzoíla	loção de peróxido de benzoíla	Emulsão	Tratamento tópico da acne.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 pág. 1317.	Uso externo. Aplicar fina camada da loção nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloquedor solar não alcoólico durante o dia.	Contra-indicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibiliza-	CARACTERES (Conforme especificação interna da empresa). VISCO-SIDADE (Conforme especificação interna da empresa). DOSEAMENTO PERÓXIDO DE BENZOILA. 5% de peróxido de benzoíla. BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 500		Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p><u>ção de con-</u> <u>tato em al-</u> <u>guns paci-</u> <u>entes, além</u> <u>de verme-</u> <u>lhidão e</u> <u>descama-</u> <u>ção. Em uso</u> <u>prolongado</u> <u>ocasiona</u> <u>dermatite.</u></p> <p><u>UFC/g. FUN-</u> <u>GOS/LEVEDURA</u> <u>S TOTAIS: Máxi-</u> <u>mo 100 UFC/g.</u> <u>AUSÊNCIA DE</u> <u>PATÓGENOS: P.</u> <u>Aeruginosa; E.</u> <u>Coli; Staphylococcus aureus; Salmo-</u> <u>nella sp.</u></p>		
peróxido de hidrogênio	3% de peróxido de hidrogênio	água oxigenada 10 volumes	Solução	Antisséptico	USP XXIII -1995 pág. 767. Farmacopeia Brasileira 2ª Ed., pág. 718 e 719. Martindale, 32ª Ed. 1999 pág. 1116. Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05; USP 27	Uso tópico: aplicar sobre o local, previamente limpo para a assepsia deferimentos. Gargarejos ou bochechos: diluir 1 colher de sopa do produto em 1/2 copo de água filtrada ou fervida.	<p><u>Guido</u> <u>com os</u> <u>olhos e mu-</u> <u>cosas, pro-</u> <u>duto forte-</u> <u>mente oxi-</u> <u>dante. Em</u> <u>regiões pi-</u> <u>losas do</u> <u>corpo ou</u> <u>couro cabe-</u> <u>ludo pode</u> <u>clarear os</u> <u>pelos ou</u> <u>cabelos. O</u> <u>uso prolongado</u></p> <p><u>CARACTERES:</u> <u>Líquido incolor,</u> <u>inodoro ou fraco</u> <u>odor que lembra</u> <u>ozona. PROVA DE</u> <u>IDENTIFICAÇÃO:</u> <u>DOSEAMENTO: Mínimo</u> <u>2,500 e máximo</u> <u>3,500 g H2O2.</u> <u>DETERMINAÇÃO DE PH:</u> <u>(Conforme especificação interna da empresa).</u></p>	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					2004 – pág. 935.		gado deve ser evitado. O uso desta solução como enxa- güante bu- cal pode causar ulce- rações ou inchaço na boea.			
pomada para assa- dura	vitamina A 100.000 UI/100g; vitamina D 40.000 UI/100g; óxido de zinc 10%	pomada para as- sadura	Pomada	pomada secativa, eicatrizante utilizada na prevenção e tratamento de assadu- ras e brotoe- jas.	Formulário Nacional 1ª Ed. – DOU 15/08/05	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, após limpeza, quando neces- sário.	CARACTERES: (Conforme especi- ficação interna da empresa). VISCO- SIDADE, (Con- forme especifica- ção interna da em- presa). DOSEA- MENTO: vitamina A – 100.000 UI/100g; vitamina D 40.000 UI/100g; óxido de zinco 10%. BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. FUN-		Semi- sólido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							GOS/LEVEDURA S TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P. Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.		
pomada para fissuras de períneo	acetato de hidrocortisona 0,5%; lidocaína base 2,0%; subgalato de bismuto 2,0%; óxido de zinco 10,0%	pomada para fissuras de períneo	Pomada	Dor e sangramento de hemorroidas internas ou externas, pruridos anais, eczema perianal, proctite branca, fissuras, pós-operatório em cirurgias anorectais	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05	Uso externo. Aplicar na área afetada, duas a três vezes ao dia. Com a diminuição dos sintomas, uma aplicação ao dia por dois a três dias ou a critério médico.	Não utilizar no caso de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não foram estabelecidas a segurança e eficácia deste produto em crianças, gestantes e mulheres no período da amamentação.	CARACTERES (Conforme especificação interna da empresa). VISCOSIDADE, (Conforme especificação interna da empresa) DOSEAMENTO: acetato de hidrocortisona 0,5%, lidocaína base 2,0%, subgalato de bismuto 2,0%; óxido de zinco 10,0%. BACTÉRIAS TOTais: Máximo 100 UFC/g. FUN	Semi-sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							ção.	GOS/LEVEDURA S TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P. Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.		
sais para reidratação oral	eloreto sódio 3,5g; eloreto de potássio 1,5g; citrato de sódio diidratado 2,9g; glicose 20g. <i>OBS: fórmula por envelope, conforme Portaria 108/91: sódio 90 mEq/L + potássio 20</i>	sais para reidratação oral	Pó	Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e eletrólitos (reidratação), ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarréia aguda.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05	Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente	Contraindicadas em íleo paralítico, em obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incontroláveis (não contídos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não	CARACTERES: (Conforme especificação interna da empresa). PERDA POR DESSECAÇÃO: (Conforme especificação interna da empresa). DOSEAMENTO: eloreto sódio 3,5g; eloreto de potássio 1,5g; citrato de sódio diidratado 2,9g; glicose 20g. (variação aceitável 90 a 110%) BACTÉRIAS TOTAIS:	Sólido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

<p>a 25 mEq/L + cloreto 80 mEq/L + citrato 30 a 35 mEq/L + glicose 111 mmol/L</p>	<p>entre administre a solução, procurar imediatamente o médico.</p>	<p>se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, preventivamente fervida. Após o preparo da solução o que não for</p>	<p>Máximo 100 UFC/g. FUNGOS/L EVEUDURAS TOTais: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P. Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.</p>	
--	---	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							consumido em 24 horas deve ser desprezado.			
solução antimicótica com iodo	0,5 % de iodo; 1,0 % iodeto de potássio; 2,0% de ácido salicílico; 2,0% ácido benzóico; 5,0% tintura de benjoim	solução antimicótica com iodo	Solução	Antimicótico.	Formulário Nacional 1 ^a Ed. DOU 15/08/05	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia.	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Suspender o uso se hou-	CARACTERES: Líquido limpido, de cor e odor característico. DOSEAMENTO: iodo e ácido salicílico.		Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							ver mudan- ça de colo- ração ou odor da solução			
solução de cloreto de sódio	0,9% de cloreto de sódio	solução fisiológica de cloreto de sódio 0,9%	Solução	Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele.	Martindale 1 ^a Ed. Espanhol 2003 pág. 1037. Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág. 1163. USP 24 – pág. 1530.	Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele	Não utilizar se o líquido não estiver límpido, incolor transparente e inodoro. Uso externo. Sem conservante.	CARACTERES: Líquido límpido, incolor, transparente, inodoro, sabor salgado, sem presença de partículas estranhas. PH: Deve estar entre 6,00 a 7,00. DOSEAMENTO: Deve conter no mínimo 0,860 e máximo 0,945% de NaCl (USP 1,10%). BACTÉRIAS TOTais: Máximo 100 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURAS TOTais: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P.	Líquido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp. OBS: Não aplicável o teste de endotoxinas.		
sólido euprozinício	sulfato de cobre 1%; sulfato de zinco 3,5%	água d'álcool	Solução	Antisséptico no tratamento de feridas de pele.	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed, 1º Suplemento pág. 17. Martindale, 32ª Ed. 1999 pág. 1372 e 1338.	Pura ou diluída em água, em aplicações lokais.	Precauções: conservar o frasco bem fechado, ao abrigo da luz. Cuidado com olhos e mucosas; em caso de ingestão acidental procurar socorro médico. Não ingerir.	CARACTERES: Líquido límpido, verde, de cheiro canfóreo e de sabor metálico, acre e adstringente.		Líquido
sulfato de magnésio	mínimo 99% de sulfato de magnésio	sal amargo	Pó	purgativo saline	Farmacopéia Brasileira 3ª Ed. 1976 pág. 734/735	De 5 a 30g (1 colher de chá a 2 colheres de	Contra indicações: em pacientes com	CARACTERES: Cristais pequenos, incolores, geralmente aciculares, sabor salino, refrescante;		Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

				Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág. 1157.	sopa) para adultos, crian- ças recomen- da-se 0,1 a 0,25 g por kg de peso corpo- ral. Preferenci- almente ingerir a quantidade recomendada com 250 ml de água filtrada antes do café da manhã em jejum.	disfunção renal e cri- anças com doenças parasitárias no intestino. <u>Contra-</u> indicado nos casos de obstrução intestinal erônica; doença de crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episó- dio de in- flamação no intestino. O uso contí- nuo pode causa diar- réia crônica e conse- quente de- sequilíbrio	amargo. PH: solu- ção neutra ao papel de tornassol. PROVA DE IDENTIFICA- ÇÃO: FERRO: <u>Máximo 250 ppm.</u> METAIS ALCA- LINOS: Máximo <u>0,025% CLORE-</u> TO: Máximo 350 ppm. PERDA POR COMBUSTÃO: <u>Entre 40 a 52%.</u> DOSEAMENTO Deve conter no mínimo 99% e no máximo 100,5%. BACTÉRIAS TO- TAIS: Máximo <u>5000 UFC/g.</u> FUN- GOS/LEVEDURA S TOTAIS: Máxi- <u>mo 500 UFC/g.</u> AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P.	
--	--	--	--	---	---	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

sulfato de sódio	17,5% sulfato de sódio	limonada purgativa de sulfato de sódio	Solução	purgativo saline	Farmacepêia Brasileira 1ª Ed. Suplemento pág. 14 Martindale 32ª Ed., 1999, pág. 1213. Formulário Médico Farmacêutico Brasileiro Virgílio Luca 1953	Uso interno. Ingerir, em jejum, pura ou diluída em água fervida ou filtrada em doses individuais de 100ml ou a critério médico. Caso não utilizar a dose única após aberto conservar o frasco bem	eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendado por dia e não utilizar por mais de 2 semanas.	Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.		Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p>-pág. 159/160.</p>	<p>fechado em geladeira.</p>	<p>intestino. Precauções e advertên- cias: após uma evacu- ação com- pleta do côlon (parte do intesti- no), pelo uso de um catártico, pode haver um interva- lo de alguns dias até a recuperação do movi- mento nor- mal do in- testino, o que não deve ser confundido com consti- pação intes- tinal. O uso</p>	<p>BACTÉRIAS TO- TAIS: Máximo 500 UFC/g. FUN- GOS/LEVEDURA S TOTAIS: Máxi- mo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P. Aeruginosa; E. Coli; Staphilococ- eus aureus; Salmo- nella sp.</p>	
--	--	--	--	--	---------------------------	----------------------------------	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

sulfato de sódio	mínimo 98% de sulfato de sódio	sal de Glau-ber	Pó	laxante saline	Martindale Espanhol 1ª Ed. 2003 pág. 1383.	Doses usuais de 15g/dia (1 colher de sopa) em água fervida ou filtrada	Contra indicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de	CARACTERES: Pó cristalino branco ou incolor; solúvel em água praticamente insolúvel em álcool. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO:		Sólido
------------------	--------------------------------	-----------------	----	----------------	--	--	---	--	--	--------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>obstrução intestinal crônica, doença de crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino.</p> <p>O uso contínuo pode causar diarreia crônica e consequente desequilíbrio eletrolítico.</p> <p>Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e</p>	<p>Máximo 200 ppm.</p> <p>CÁLCIO: Máximo 200 ppm.</p> <p>METAIS PESADOS: Máximo 20 ppm. FERRO: Máximo 40 ppm.</p> <p>MAGNÉSIO: Máximo 100 ppm.</p> <p>PERDA POR DESSECAÇÃO: Entre 52 a 57%.</p> <p>DOSEAMENTO: Entre 99 a 100,5% de Na₂SO₄.</p>		
--	--	--	--	--	--	---	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							não utilizar por mais de 2 semanas.			
suposi- tório de gliceri- na	OBS: quantidade de gliceri- na é de- pendente da faixa etária: Supositi- rio para lactentes: 1g de gli- cerina; Supositi- rio para crianças: 1,5 a 2,0g de gliceri- na; Supo- sitório para adul- tos: 2,5 a 3g de gli- cerina.	supo- sitório de glice- rina	Suposi- tório	Laxante	Farmacopéia Brasileira 1 ^a Ed., 874. Formulário Nacional 1 ^a Ed. — DOU 15/08/05. Farmacopéia Brasileira IV Edição — Fas- tículo 4 — 95.1.	Uso externo. Adultos e cri- anças: introdu- zir o supositi- rio no reto, até que advenha a vontade de evacuar. Be- bês: introduzir o supositório por via retal, pela parte mais afilada pode se deixar o supo- sitório de glicerina atuar de 15 a 30 mi- nutos. Não é necessário que o produto se dissolva com- pletamente para que pro- duza o efeito	O supositi- rio pode ser umedecido com água antes da inserção, para reduzir a tendênci- a inicial da base de reti- rar água das mucosas, irritando os tecidos.	CARACTE- RES: Massa branca ama- relada práti- camente ino- doro, untuosa ao tato. DO- SEAMEN- TO: Deve conter no mínimo 95% e no máximo 101% de Gli- cerina. BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 500 UFC/g. FUN- GOS/LEVED- URAS TO- TAIS: Má- ximo 100 UFC/g. AU-	Semi- sólido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						desejado:		SÉNCIA DE PATÓGENOS: P. Aeruginosa; E. Coli; Staphylococcus aureus; Salmonella sp.		
Taleo	100% tali- eo	silica- to de mag- nésio	Pó	Secativo. Uso em massa- gens, alí- vio de irritação eutânea, prevenção de assadu- ras; agente esclero- sante em derrames malignos e no pneu- motórax reidivan- te.	Farmacopéia Brasileira 2 ^a Ed. 1959 pág. 796. Martindale 1 ^a Ed. Espanhol 2003 pág. 1322	Uso externo, sobre a pele. Como adju- vante em for- mulações far- macêuticas ou cosméticas.	Cuidado no manuseio, evitar inala- ção, pode desencadear desde qua- dros de irri- tação até lesões mais graves pul- monares.	CARACTERES: Pó branco, muito fino, untuoso ao tato, ino- doro, insípi- do. SOLU- BILIDADE: Insolúvel em água. PRO- VA DE IDENTIFI- CAÇÃO: COMPOS- TOS DE FERRO SO- LÚVEIS EM ÁGUA: Má- ximo		Sólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							<p>100ppm. SUBSTÂNCIAS SOLÚVEIS EM ÁGUA: Máximo 0,1%</p> <hr/> <p>SUBSTÂNCIAS SOLÚVEIS NO ÁCIDO CLORÍDRICO: Máximo 2%. PERDA POR CALCINAÇÃO: Máximo 5%.</p> <p>BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 500 UFC/g.</p> <p>FUNGOS/LEVEDURAS TOTALIS: Máximo 100</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								UFC/g. AU- SÊNCIA DE PATÓGE- NOS: P. Ae- ruginosa; E. Coli; Sta- philococcus aureus; Sal- monella sp.		
taleo mento- lado	1% de mentol	taleo men- tolado	Pó	dermato- ses pruri- ginosas.	Formulário Nacional 1 ^a Ed. DOU 15/08/05. Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág.1600.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia.	Cuidado no manuseio, evitar inala- ção, pode desencadear desde qua- dros de irri- tação até lesões mais graves pul- monares.	CARACTE- RES: Pó branco- acinzentado, fino, homo- gêneo, untuo- so ao tato, odor caracte- rístico de mentol, agra- dável. PRO- VA DE IDENTIFI- CAÇÃO: PERDA POR CALCINA- ÇÃO: Máxi- mo 5,0% de	Sólido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								<p>seu peso. BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 500 UFC/g. FUN- GOS/LEVED URAS TO- TAIS: Má- ximo 100 UFC/g. AU- SÉNCIA DE PATÓ-GE- NOS: <i>P. Ae-</i> <i>ruginosa; E.</i> <i>Coli; Sta-</i> <i>philococcus</i> <i>aureus; Sal-</i> <i>monella sp.</i></p>		
vaseli- na lí- quida (grau farma- cêuti- co)	100% de vaselina líquida	para- fina líqui- da (grau far- ma- cêuti- co)	Líquido	Emoliente para a pele, re- moção de erostas e de poma- das, pastas e outros	Farmacopéia Brasileira 3 ^a Ed. 1977 pág. 640- 642. Martin- dale 1 ^a Ed. Espanhol 2003 págs.	Uso externo: aplicar produto sobre a pele seca ou mo- lhada com as mãos ou com o auxílio de gaze ou algodão.	Contra indi- cações e precauções: não há rela- tos de efei- tos adversos ou contra indicações.	CARACTE- RIES: Líquido oleaginoso, transparente, límpido, in- color, não fluorescente inodoro	Líquido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

			produtos previa- mente utilizados na pele (limpeza da pele), lubrificante, puro ou como base (veículo) de prepa- rações farmacêu- ticas e cosméti- cas.	1602-6402- e)		Não ingerir.	quando frio. SOLUBILI- DADE: Inso- lúvel em água e no álcool, solú- vel nos óleos voláteis. PROVA DE IDENTIFI- CAÇÃO: DENSIDA- DE: Entre 0,832 a 0,905 (25°C). NEUTRALI- DADE: Permanece neutro ao papel de tor- nassol. LIMITES DE COMPOS- TOS POLLU- NUCLEA- RES: Máxi- mo 1/3 da		
--	--	--	---	---------------	--	--------------	---	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								<p>absorbância do padrão. AbPa- drao=PARAF INA SOLI- DA: Óleo é suficiente- mente límpi- do sobre fun- do branco. COMPOS- TOS SUL- FUROSOS: Mistura não deve escure- er, apes- aqueci/to a 70o C, duran- te 10 min, e resfriamento. PRESENCA DE ACIDO SULFURICO filtrado não deve modifi- car-se pelo sóluto pelo</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								nitrato de prata. PRESENÇA DE CLORÍDRICO filtrado não deve modificar-se pela adição de soluto de nitrato de prata.		
vaselina sólida (grau farmacêutico)	100% de vaselina sólida.	vaseline branca; petroleo lato sólido (grau farma- ma- cêuti- co).	Pomada	Uso como emoliente	Farmacopéia Brasileira 1 ^a Ed. 1926 pág. 966. Martindale 32 ^a Ed. pág. 1382 (4604 y) USP 29 pág. 2443.	Uso tópico. Aplicar com gaze ou algodão sobre a pele ressecada.	Contra indicações: efeito adverso irritação. Caso ocorra com peles sensíveis suspenda o uso.	CARACTERES: Massa branca esverdeada por transparência, homogênea, ou amorfá, inodora. SOLUBILIDADE: Insolúvel em água; glicerina; quase insolúvel em álcool.	Semi-sólido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

								el, solúvel em clorofór- mio. LIMI- TES DE COMPOS- TOS POLI- NUCLEA- RES: Máxi- mo 1/3 da absorbância do padrão. AbPa- drao=PARAF INA SOLI- DA: Óleo é suficiente- mente límpi- do sobre fun- do bran- eo. SUBSTÂ NCIAS FI- XAS: Máxi- mo 0,0001 g. ALCALIS E ÁCIDOSA mistura deve tomar colora-	
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

violeta geneci- ana	1% violeta genciana	Solu- ção de viole- ta	Solução	Antissép- tico tópico	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed., 1959 pág. 244/245.	Aplicar sobre o local, previa- mente limpa. A violeta gen-	Precauções e advertên- cias: Não usar em	ção vermelha intensa e per- sistente. SUBSTÂN- CIAS GOR- DUROSAS; RESINAS: Conserva-se límpido. CLORETOES E SULFA- TOS: Não deve modifi- car-se. SUBSTÂN- CIAS RE- DUTORAS: deve conser- var a cor. SUBSTÂN- CIAS OR- GÂNICAS Não colorir.	CARACTE- RES: Solução límpida, de coloração	Líquido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

	genci- ana; solu- ção de clore- to de he- xame- til p- rosa- nilina		Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág. 1111.	ciana é um corante com atividade an- tisséptica. É bacteriostática (inibe o cres- cimento) e bactericida (destrói a bac- teria) contra muitos mi- croorganismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e muco- sas. Seu uso é tradicional nos casos de can- didíase (sapi- nho), impetigo, infecções su- perficiais, le- sões crônicas e irritativas e nas dermatites.	lesões ulcer- rativas da face, pode resultar em pigmenta- ção permane- nte da pele. Não ingerir.	violeta, odor característico, sem presença de partículas em suspen- são. PROVA DE IDENTI- FICAÇÃO: DOSEA- MENTO: Mínimo de 0,950 a 1,090% de cloreto de hexametil p- rosanilina. DETERMI- NAÇÃO DE PH. (Con- forme especi- ficação inter- na da empre- sa).	
--	---	--	---	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>Também empregado em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé de atleta. O uso continuado é irritante, devendo ser empregado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregado em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.</p>				
violeta genciana	2% violeta genciana	Solução de violeta genciana; solu-	Solução	Antisséptico tópico	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed., 1959 – pág. 244/245. Martindale 32ª Ed., 1999, pág.	<p>Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um corante com atividade an-</p>	<p>Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode</p>	<p>CARACTERES: Solução límpida, de coloração violeta, odor característico, sem presença</p>		Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

	ção de cloreto de hexametil p-rosanilina		1111	tisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos micro-organismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapielho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas dermatites. Também em pregado em alguns tipos de	resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	de partículas em suspensão. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DOSEAMENTO: Mínimo de 1,96 a 2,04% de cloreto de hexametil p-rosanilina. DETERMINAÇÃO DE PH. (Conforme especificação interna da empresa).		
--	--	--	------	--	--	---	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p>micoses, como nos casos de frieiras e pé de atleta. O uso continuado é irritante, devendo ser empregado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregado em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.</p>				
--	--	--	--	--	---	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

ANEXO I

LISTA PADRONIZADA DE MEDICAMENTOS SUJEITOS A NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

(Atualizado pela Instrução Normativa nº 3, de 28 de abril de 2009)

I— Serão objetos de notificação os medicamentos apresentados neste Anexo.

II— As especificações analíticas para o produto acabado devem estar de acordo com monografia inserita em compêndio oficialmente reconhecido pela Anvisa.

III— Na ausência de monografia oficial para o produto acabado, deverão ser realizados os testes descritos nos métodos gerais da Farmacopéia Brasileira, e demais testes necessários, desenvolvidos pelo fabricante, para garantir a qualidade do medicamento. Todo laudo de análise de controle de qualidade do produto acabado, independente da forma farmacêutica, deve apresentar, no mínimo, as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

Características organolépticas/aparência;

Identificação e teor do(s) princípio(s) ativo(s);

Limites microbianos: contagem de bactérias e fungos totais e pesquisa de patógenos.

a) Para as formas farmacêuticas sólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

Desintegração;

Dissolução;

Dureza;

Peso médio;

Umidade.

b) Para as formas farmacêuticas líquidas e semi-sólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

pH;

Densidade;

Viscosidade;

Volume ou peso médio.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

PRODU- TO	CONCEN- TRAÇÃO DO PRÍNCIPIO ATIVO	SINÔNI- MOS	FORMA FARMA- CÉUTICA	INDICAÇÃO	REFE- RÊNCIA BIBLIO- GRÁFICA	MODO DE USAR	ADVERTÊNCIA	LI- NHA DE PRO- DU- ÇÃO
Ácido bórico	3% de ácido bórico	Água bori- eada	Solução	Antisséptico, bactericida e fungicida. Utilizado em processos in- fecciosos tópi- cos	Martindale 32 ^a Ed, 1999, pág. 1554. For- mulário Nacional 1 ^a Ed. DOU 15/08/05	Aplicar duas a três vezes ao dia, com auxílio de compres- sas de gaze ou algo- dão	Não pode ser apli- cado em grandes áreas do corpo, quando existirem lesões de qualquer tipo, feridas ou queimaduras. Pro- duto de uso exclu- sivo em adultos. O uso em crianças representa risco à saúde. Não ingerir.	Liqui- do
Ácido salicílico	2% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicí- lico 2%. Vaselina salicilada 2%.	Pomada	Queratoplásti- ca	Farmaco- péia Brasi- leira 1 ^a Ed, pág. 759. Formulário Nacional 1 ^a Ed. DOU	Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã.	Pode ocorrer a absorção e salici- lismo em uso pro- longado	Semi- sólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					15/08/05.			
Ácido salicílico	10% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 10%. Vaseline salicilada 10%.	Pomada	Queratolítica	Formulário Nacional 1ª Edição DOU 15/08/2005	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã. Apresenta propriedade queratolítica forte, e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção.	Contra-indicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, órgãos genitais e mucosas. Lavar as mãos após a aplicação. Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado.	Semi-sólido
Ácido salicílico	20 % de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 20%. Vaseline salicilada 20%.	Pomada	Queratolítica nas hiperqueratose, como cravos e rachaduras nos pés, calos secos e verrugas.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05	Em aplicações locais, no caso rachaduras de pés, duas vezes ao dia, no caso de calos secos e verrugas, aplicar à noite, cobrindo com esparadrapo, e retirando-o	Contra-indicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar	Semi-sólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>no dia seguinte. Apresenta propriedade queratolítica forte, e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção.</p> <p>contato com os olhos, a face, órgãos genitais e mucosas. Lavar as mãos após a aplicação. Interações com medicamentos: usado com sabões abrasivos, preparações para acne, preparações contendo álcool, cosméticos ou sabões com forte efeito secante podem causar efeito irritante ou secante cumulativo, resultando em irritação excessiva da pele. Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado</p>		
Água purificada		Água destilada, Água	Líquido	Lavagem de ferimentos	USP XXVII,	Uso externo. Aplicar diretamente no local	Não deve ser usado para injetáveis. A	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

		deionizada, Água por osmose reversa, Água por ultrafiltração. (OBS: o sinônimo para água purificada deve ser utilizado conforme o processo de obtenção)			2007— pág.1950. Martindale, 32 ^a Ed.— 1999 págs. 1644.	afetado.	ingestão pode causar diarréia, devido à ausência de íons na água.	
Álcool canforado	Cânfora 10% (p/v) Álcool Etílico Q.S.	Solução alcoólica de cânfora	Solução	Tratamento sintomático de mialgias e artralgias. Também pode ser utilizado para aliviar pruridos.	Formulário Nacional 1 ^a Edição— DOU 15/08/2005 Farmacopeia Brasileira 1 ^a Edição, pág. 815-816.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio de gaze ou algodão, três a quatro vezes ao dia, mediante fricção.	Manter fora do alcance de crianças. Não deve ser utilizado em crianças menores de dois anos. Manter distante de fontes de calor. Conservar em temperatura inferior a 25°C. <u>Obs: Embalagem máxima de 50ml p/</u>	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							<u>venda ao público.</u> Deve-se adicionar as advertências contidas na NBR5991/97 e RDC 46 de 20/02/02. Obs.: Produto exige embalagem primária de vidro âmbar (Formulário Nacional, 1ª Ed.).	
Álcool etílico	Álcool etílico 70% (v/v). Álcool etílico 77° gl	Álcool 70	Solução	Antisséptico	Farmacopéia brasileira 2ª Ed, 1959 págs. 1102 e 1194. Formulário Nacional 1ª Ed DOU 15/08/05.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze.	Manter distante de fontes de calor. (OBS: Embalagem máxima de 50ml p/ venda ao público. Deve-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02.)	Líquido
Álcool etílico	Álcool etílico 70% (v/v).	Álcool gel	Gel	Antisséptico de mãos.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algo-	(OBS: Deve-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de	Semi-sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p><u>32^a Ed.</u> <u>1999, pág.</u> <u>1657 e</u> <u>1099.</u></p>	<p>dão ou gaze.</p>	<p>20/02/02)</p>	
Amônia	10% de hidróxido de amônio	Amônia diluída	Solução	Neutralizar picadas de inseto.	<p>Farmacopeia Brasileira 2^a Ed, 1959 pág. 107/108. Martindale 32^a Ed, 1999, 1548.</p>	<p>Uso tópico. Aplicar no local da picada</p>	<p>Evitar contato com os olhos. Não inalar. Em contato com pele e olhos produz bolhas e vesículas. Queimadura de amônia provoca sensação na pele como ensaboadas. Após a utilização não cobrir a picada com compressas. Manusear em local arejado e não agitar. Se ingerido, procurar auxílio médico. Qualquer acidente lavar com bastante água. Não usar na pele sem antes fazer o teste de sensibilidade. Não</p>	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							reaproveitar a embalagem.	
Azul de metileno	1% de azul de metileno	Solução de azul de metileno.	Solução	Antisséptico	Farmacopeia Brasileira 2 ^a Ed. 1959 pág. 119. Martindale, 32 ^a Ed 1999 pág. 985.	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula. Uso tópico.	O produto pode manchar a pele, nesse caso, pode ser utilizada uma solução de hipoclorito de sódio para clarear.	Líquido
Benjoin	20% benjoim, Sumatra, Benzoin	Tintura de benjoin	Solução	Antisséptico	Farmacopeia Brasileira 2 ^a Ed., pág 813. Martindale, 1 ^a Ed. Espanhola 2003 pág. 1757. Martindale, 28 ^a Ed 1982 pág. 314-315.	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula.	Uso externo. Proteger da luz. Informações de segurança: podem ocorrer reações de hipersensibilidade e dermatite de contato.	Líquido
Bicarbonato de sódio	Mínimo 99% de bicarbonato de sódio	Sal de Vick	Pó	Antiácido	Farmacopeia Brasileira, pág. 149-151.	Dissolver 2,5 g (1 colher de café) em um copo de água filtrada e tomar 30	Não usar juntamente com dieta Láctea (a base de leite) devido a pos-	Sólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					Farmacopéia Brasileira 3 ^a Ed. Farmacopéia Brasileira 4 ^a Ed. Parte II, pág. 133. Martindale, 32 ^a Ed. 1999 pág. 1153. Martindale 34 ^a Ed. 2005 pág. 1224.	minutos antes das refeições, para neutralizar o excesso de secreção gástrica no estômago.	sibilidade de ocorrência de síndrome alcalino láctea. Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devendo a estimulação da gastrina. No uso prolongado exige acompanhamento médico.	
Carbonato de cálcio	Mínimo de 98% de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Pó	Antiácido	Farmacopéia Brasileira 3 ^a Ed., 1976 pág. 185,186,187 . Martindale, 32 ^a Ed. 1999 pág. 1182	1 a 2 g ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devendo à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Cápsula	Antiácido	Farmacopéia Brasileira 3 ^a Ed.,	2 a 4 cápsulas ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devi-	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p>1976 págs. 185,186,187 Martindale, 32ª Ed. 1999 pág. 1182 Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05.</p>		<p>do à estimulação da gastrina.</p>	
Carbonato de cálcio	500 mg de car- bonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Comprimi- do	Antiácido	<p>Farmacopeia Brasi- leira 4ª Ed. 2000 págs. 88-1. USP 24-2000, pág. 278 e 279.</p>	<p>2 a 4 comprimidos ao dia.</p>	<p>Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devi- do à estimulação da gastrina.</p>	Sólido
Colódio lácto salicí- nilado	20,0% (g/ml) de ácido salicí- lico equivalente a 16,5% (p/p). 5,0 % ácido láctico	Calicida	Solução	Verrugas co- muns, plantar e calosidades.	<p>Farmacopeia Brasi- leira 1ª Ed., pág. 256- 257. Formu- lário Nacio- nal 1ª Ed. DOU 15/08/05.</p>	<p>Uso externo. Prote- ger as áreas ao redor da lesão com vaseli- na sólida. Aplicar uma vez ao dia, até eliminação da verru- ga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando</p>	<p>Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele integra. O uso é contra-indicado em diabéticos e em pacientes com dé- ficits circulatórios</p>	Líqui- do



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					Martindale 34 ^a Ed., 2005 pág. 1157.	eada camada secar antes da reaplicação.	em membros.	
Colódio salicilado	12,0% (g/ml) ácido salicílico	Calicida	Solução	Verrugas co- muns, plantar e calosidades. queratoplásti- co.	Farmaco- péia Britâ- nica 2003 (Salicylie Acid Collo- dion). Mar- tindale 34 ^a Ed. 2005 pág. 1157.	Uso externo. Prote- ger as áreas ao redor da lesão com vaseli- na sólida. Aplicar uma vez ao dia, até eliminação da verru- ga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando eada camada secar antes da reaplicação.	Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contra-indicado em diabéticos e em pacientes com dé- ficits circulatórios em membros.	Líqui- do
Enxofre	10% de enxofre	Enxofre	Creme	Eseabiose e acne.	Farmaco- péia Portu- guesa VII, 2004, Vo- lume 2, pág. 18. Martin- dale 32 ^a Edição, 1999, pági- na 1091.	Uso tópico. Aplicar no local afetado.	A aplicação de enxofre em uso tópico pode causar irritação na pele. Não ingerir. Man- ter fora do alcance das crianças. Con- tato com olhos, boca, e outras membranas muco- sas deve ser evita- do. Contra indica-	Semi- sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							ções: hipersensibilidade ao enxofre. Reações adversas: irritação na pele, vermelhidão ou escamação da pele.	
Éter alco-olizado	35% de éter etílico (v/v). Álcool etílico 96% (v/v).	Licor de Hoffman	Solução	Utilizado para desengordurar a pele e como veículo em formulações para acne, alopecia e antimicrobianos tópicos, bem como, para remoção de fitas adesivas.	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., 1926 pág. 342/343. Formulário Nacional 1ª Ed. — DOU 15/08/05.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, com auxílio de algodão.	Pode ocorrer irritação local e fotosensibilidade.	Líquido
Extrato fluído de rosas rubras	10% extrato de rosas rubras em mel.	Mel rosado	Solução	Adstringente nas estomatites, principalmente infantil (sapinho).	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed. 1929. pág. 579. The Complete German Commission E	Aplicar puro ou diluído em água, na boca ou garganta, com cotonete, chupeta ou gargarejo.	Contra indicações: pode ocorrer hiperSENSIBILIDADE. Precauções e advertências: não ingerir.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					Mono-graphs págs 196/197. PDR FOR Herbal Medicines , pág 644.			
Glicerina	mínimo 95% de glicerina	Glicerina	Solução	Demulcente, emoliente, umectante e hidratante.	Farmacopeia Brasileira 3 ^a Ed., 1976 pág. 494/495. Farmacopeia Brasileira 4 ^a Ed. Parte II pág. 95-96. Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág. 1585.	A glicerina farmacêutica é um produto com excelente atividade sobre a pele, exercendo o efeito demulcente, isto é, quando aplicado sobre locais irritados ou lesados, tendem a formar uma película protetora contra estímulos resultantes do contato com o ar ou irritantes ambientais. Espalhar o produto friccionando sobre toda a área de uso.	Contra-indicações: pode ocorrer hiper-sensibilidade. Precauções e adversidades: não ingerir.	Líquido
Gliconato de clo-	0,5% de gliconato de clo-	Gliconato de clorexidina e	Solução	Antisséptico tópico	USP 30 pág. 1718-	Uso externo. Para a desinfecção e lava-	Evitar contato com olhos, ouvidos e	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

rexidina	rexidina	digliconato de clorexidina			1719. Martindale 32 ed pág. 1107-1109	gem das mãos: utilizar a solução de clorexidina, limpar suavemente e enxaguar com água	boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contra indicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina	
Gliconato de clorexidina	1,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução	anti-séptico tópico	USP 30 pág. 1718-1719. Martindale 32 ed pág. 1107-1109	Uso externo. Para a desinfecção e lavagem das mãos: utilizar a solução de clorexidina, limpar suavemente e enxaguar com água.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contra indicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
Gliconato de clorexidina	2% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução com tensoativo	Antisséptico tópico, antisepsia da pele no pré-operatório	USP 30 pág. 1718-1719. Martindale 32 ed pág. 1107-1109	Uso externo. Para a desinfecção e lavagem das mãos: utilizar a solução detergente de clorexidina, limpar suavemente, aconselha-se espa-	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contra	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						lhar na pele e massagear por 3 minutos, e enxaguar com água.	indicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	
Gliconato de clorexidina	4% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução com tensioativos	Antisséptico tópico, antisepsia da pele no pré-operatório	USP 30 pág. 1718-1719. Martindale 32 ed pág. 1107-1109	Uso externo. Para a desinfecção e lavagem das mãos: utilizar a solução detergente de clorexidina, limpar suavemente, aconselha-se espalhar na pele e massagear por 3 minutos, e enxaguar com água.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contra indicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
Hidróxido de alumínio e magnésio	Hidróxido de magnésio 4% e de alumínio 6%.	Suspensão de hidróxido de alumínio e magnésio	Suspensão	Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo.	Formulário Nacional 1 ^a Ed. DOU 15/08/05. Martindale 1 ^a Ed. Espanhol 2003 pág. 1355.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 ml, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições e antes de deitar, ou a critério médico.	Agitar antes de usar.	Líquido
Hidróxido de alumínio	Hidróxido de alumínio 6%.	Suspensão de hidróxido de alumínio.	Suspensão	Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo.	Formulário Nacional 1 ^a Ed. DOU 15/08/05.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 ml, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições e antes de deitar, ou a critério médico.	Agitar antes de usar. Obstipante (causa constipação, prisão de ventre)	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

				eas e duode- nais e, esofagi- te de refluxo.	RDC 277 de 22/10/02. Martindale, 32 ^a Ed. 1999 pági- nas 1554.	ções e antes de dei- tar, ou a critério mé- dico.		
Hidróxido de mag- nésio	8% (p/v) de hidróxido de magnésio	Leite de magnésia magma de magnésio; magnésia hidratada; óxido de magnésio hidratado.	Suspensão	Antiácido, laxante suave	USP 23— 1995 pági- nas 915. Formu- lário Nacio- nal 1a Edi- ção DO 15/08/2005	Uso interno. Antiácido: 5 a 15 ml (1 colher de chá a 1 colher de sopa), duas a três vezes ao dia. Laxante: 30 ml a 60 ml (2 a 4 colheres de sopa). Crianças: de um quarto a metade da dose para adultos, de acordo com a idade.	Agitar antes de usar. Precauções: não ingerir na gra- videz ou se estiver amamentando sem orientação médica. No caso de super- dosagem, procure orientação médica. Precauções como laxativo: não usar em presença de dor abdominal, náu- seas, vômitos, alte- ração nos hábitos intestinais por mais de 2 semanas, san- gramento retal e doença renal. Pre- cauções como anti- ácido: pode haver	Líqui- do



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							efeito laxativo.	
Hipoclorito de sódio	Hipoclorito de sódio, volume correspondente a 0,5 g de cloro ativo.	Líquido de Dakin. Líquido Antiséptico de Dakin. Solução diluída de hipoclorito de sódio	Solução	Antisséptico local, para curativo de feridas e úlceras. Utilizado em odontologia na irrigação de canais desvitalizados.	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed. 3º Suplemento pág. 38/39.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, puro ou diluído em água.	Não ingerir, não inalar, produto fortemente oxidante. Evitar contato com os olhos e mucosas.	Líquido
Hipossulfito de sódio	hipossulfito de sódio a 40%	Solução de hipossulfito de sódio. Tiossulfato de sódio.	Solução	Tratamento da ptiríase versicolor	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., 1926 pág. 889/890. Martindale, 32ª Ed. 1999 pág. 996.	Uso externo. Aplicar na área afetada: pediátrico e adulto.	Não ingerir.	Líquido
Iodeto de potássio	Iodeto de potássio a 2%	Xarope de iodeto de potássio	Xarope	Mucolítico e expectorante	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05.	Uso interno. 15 ml (1 colher de sopa), duas vezes ao dia, ou a critério médico.	Restrição: uso em gestantes, crianças, portadores de distúrbios da tireoide.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., págs. 525-526.		Não administrar em portadores de diabetes mellitus. Se houver descoloração do produto, este deverá ser descartado.	
Iodo	Iodo 0,1% + álcool etílico 50% (v/v)	Álcool iodoado.	Solução	Antisséptico	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed. Remington Practice of The Science and Pharmacy 19ª Ed. 1995 pág. 1267.	Uso externo. Aplicar topicalmente em curativos no tratamento de feridas, principalmente para irrigações de feridas.	Contra indicações: contra indicado para pessoas com histórias de hiper-sensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar o produto na pele não cobrir o local com tecido occlusivo. Reações adversas: a hiper-sensibilidade, geralmente, manifesta-se por erupções papulares e vesiculares eritematosas na área aplicada. Se ingerido aciden-	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							talmente podem afetar a mucosa gastrintestinal.	
Iodo	Iodo 2%	Tintura de iodo fraca	Solução	Antisséptico	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed. pág. 712. Formulário Nacional 1ª Ed. — DOU 15/08/05.	Uso externo. Aplicar topicalmente em curativos no tratamento de feridas.	Contra indicações: contra indicado para pessoas com histórias de hiper sensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							prolongado.	
Iodo	Iodo 5%	Tintura de iodo forte	Solução	Antisséptico	Formulário Nacional 1ª Ed. — DOU 15/08/05	Uso externo. Aplicar topicalmente em curativos no tratamento de feridas.	Contra indicações: Contra indicado para pessoas com histórias de hiper-sensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.	Líquido
Iodopolí-	10% iodopolí-	Iodopolívi-	Solução	Antisséptico	USP XXIII	Uso externo. Aplicar	O produto não de-	líquido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

vidona	vidona que equivale a 1% iodo ativo	dona	aquosa	para uso tópico	pág. 1268-1269. Formulário Nacional 1 ^a Ed. DOU 15/08/05. Martindale 32 ed pág. 1123-4	topicamente, nas áreas afetadas ou a critério médico. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução aquosa, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus, sem irritar nem sensibilizar a pele, sendo facilmente removível em água.	ve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Em caso de ingestão accidental tomar bastante leite ou clara de ovos batidas em água.	
Iodopolividona	10% iodopolividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução hidroalcoólica	Demarcação do campo operatório e preparação pré-operatória (antisepsia da pele). Anti-séptico para uso tópico.	USP XXIII pág. 1269. Formulário Nacional 1 ^a Ed. DOU 15/08/05. Martindale 32 ^a Ed. pág. 1123-4.	Uso externo. É indicado na demarcação do campo operatório e na preparação pré-operatória da pele do paciente e da equipe cirúrgica. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 mi-	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neo-	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p>nutos. Deixar evaporar o álcool normalmente. Se necessário, repetir a operação. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução alcoólica, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.</p> <p>natais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.</p>	
--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Iodopolividona	10% iodopolividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução com tensioativos	Antissepsia da pele, mãos e antebraços.	USP XXIII pág. 1269. Formulário Nacional 1ª Ed. — DOU 15/08/05	Uso externo. É indicado na desinfecção das mãos e braços da equipe cirúrgica e na preparação pré-operatória da pele de pacientes. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Enxaguar com água corrente e repetir a aplicação se necessário, secando a pele com gaze ou toalha esterilizada. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução desinfetante, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produ-	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.	Líquido
----------------	---	----------------	--------------------------	---	--	--	---	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Manteiga de cacaú	mínimo de 70% de manteiga de cacaú	Manteiga de cacaú	Bastão	Emoliente para rachaduras nos lábios.	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed. 573-574. Martindale 32ª Ed., 1999, pág.1385.	to para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.	Não há.	Sólido
Nitrato de prata	mínimo 89,5% nitrato de prata	Nitrato de prata lápis	Bastão	Ceratolíticos e ceratoplásticos. Cáustico para verrugas ou outros pequenos crescimentos da pele.	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed. pág. 601. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003-pág.	Uso externo. Aplicar uma vez ao dia.	Não usar nos olhos. Evitar atingir pele sadia. Use não aconselhável em pacientes diabéticos ou com problemas circulatórios.	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					1833.			
--	--	--	--	--	-------	--	--	--

Óleo de amêndoas	100% óleo de amêndoas	Óleo de amêndoas puro	Óleo	Emoliente	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., 1926 pág. 610. Martindale 1ª Ed. Espanhola, 2003 pág. 1749.	Aplicar o óleo sobre a pele seca ou molhada ou após o banho.	Contra indicações: pessoas alérgicas ao produto. Precauções e advertências: não há.	Líquido
Óleo de rícino	100% óleo de rícino	Óleo de mamona	Óleo	Laxante	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed., 1959 pág. 613/614. Martindale 1ª Ed. (espanhol) pág. 1839.	Doses de 15 ml (1 colher de sopa) promove a evacuação aquosa entre 1 a 3 horas, ação rápida.	Precauções e advertências: em grandes doses pode causar náusea, vômitos, cólica e severo efeito purgativo. Contra indicações: contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de crohn, colite ulcerativa e qualquer outro	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							episódio de inflamação no intestino.	
Óleo mineral	100% óleo mineral	Petrolato líquido	Óleo	Laxante e terapia em uso tópico para pele ressecada e áspera	Farmacopeia Brasileira 3 ^a Ed. 1977 pág. 640-642. Martindale 1 ^a Ed. English 2003 pág. 1602 (6403 I).	No tratamento da prisão de ventre, 15 ml (1 colher de sopa) à noite e outra dose gem no dia seguinte ao despertar. Caso não obtenha êxito, aumente a dosagem para 30 ml (2 colheres de sopa) à noite e 15 ml pela manhã. Crianças maiores de 6 anos: (1-2ml) por kg de peso a noite ou pela manhã). Administração a crianças menores de 6 anos, consulte o seu médico.	Contra-indicações: deve-se evitar o uso na presença de náuseas, vômitos, dor abdominal, gravidez, dificuldade de deglutição, refluxo gastroesofágico e em pacientes acamados. Esse medicamento é contra indicado para crianças menores de 6 anos. Precauções e advertências: laxantes não devem ser utilizados por mais de 1 semana a menos que indicado por um médico. Não administrar junto com alimentos ou quando houver presença de	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>hemorragia retal. Se notar alteração repentina dos hábitos intestinais durante duas semanas, consulte um médico antes de fazer uso de laxantes. Desaconselhável após cirurgia anorrectal, pois poderá causar prurido anal. A exposição ao sol após aplicação do produto na pele pode provocar queimaduras. O produto não contém protetor solar e não protege contra os raios solares. Há risco de toxicidade por aspiração. Uso durante a gravidez e lactação: o uso crônico durante a gravidez pode</p>	
--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							<p>causa hipopro-trombinemina e doenças hemorrágicas do recém-nascido. Não deve ser utilizado durante a gravidez e amamentação excepto sob a orientação médica. Interações medicamentosas: o uso prolongado pode reduzir a absorção das vitaminas lipossolúveis (a, d, e, k), cálcio, fosfatos e alguns medicamentos administrador por via oral, como anticoagulantes, cumarínicos, ou indandionicos, anticoncepcionais e glicosídeos cardíacos. Reações adversas:</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>efeitos metabólicos, redução do nível sérico de beta-caroteno, efeito gastrintestinal, dosagem oral excessiva pode resultar em incontinência e prurido anal. Efeitos respiratórios: "Atenção: O uso oral de óleo mineral aumenta o risco de desenvolvimento de pneumonia lipoídica. Pacientes com disfagia, desordens neuromusculares que afetam a deglutição e o reflexo do vômito, além de alterações estruturais da faringe e esôfago apresentam risco aumentado de desenvolvi-</p>	
--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							mento de pneumonia lipoídica. Esta predisposição é potencializada em neonatos e idosos."	
Óxido de zinco	10% óxido de zinco	Pomada de óxido de zinco	Pomada	secativo e anti-eczematoso	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., 1926 pág. 752. Martindale, 31ª Ed., pág. 1099	Uso externo. Aplicar no local duas ou mais vezes ao dia.	Não há.	Semi-sólido
Óxido de zinco	25% óxido de zinco	Pasta d'água	Pasta	Antisséptico, secativo, cicatrizante.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 pág. 2211.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar.	Semi-sólido
Óxido de zinco + calamina	25% óxido de zinco e 10% de calamina. Calamina (EUA) = óxido de zin-	Pasta d'água com calamina	Pasta	Antisséptico e secativo. Adstringente e antipruriginoso leve.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar.	Semi-sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

	co com pequena quantidade de óxido de ferro. BF 2001 – carbonato básico de zinco + óxido de ferro.				1ª Ed. Es-panhol 2003 – pág. 2211.			
Óxido de zinco + enxofre	25% óxido de zinco e 10% de enxofre.	Pasta d'água com enxofre	Pasta	Escabiose, principalmente, quando houver infecção secundária.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Es-panhol 2003 pág. 2211.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar.	Semi-sólido
Óxido de zinco + mentol	25% óxido de zinco e 0,5% mentol	Pasta d'água mentolada	Pasta	Antisséptico, secativo e cicatrizante. Ação refrescante.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Es-panhol 2003 pág. 2211.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar.	Semi-sólido
Parafina	100% parafina	Parafina	Barra	Uso em fisiote-	Farmaco-	Uso externo. Uso em Contra indicações	Sólido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

sólida	sólida	sólida		rapia em forma de banho de cera para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Farmacopeia Brasileira 2 ^a Ed. 1959 pág. 630/631. Martindale 1 ^a Ed. (espanhol) 1603. Martindale 32 ^a Ed. pág. 1382 (4601-w). USP 29, pág. 3707.	fisioterapia em forma de banho de cera parafínica para aliviar a dor de articulações inflamadas.	e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contra indicações.	
Pedra hume	Mínimo 99,5% de pedra hume	Alúmen de potássio	Pó	Alúmen de potássio	Farmacopeia Brasileira 2 ^o Ed. pág. 97. USP 23 ^a Ed. 1995 pág. 53. Martindale, 32 ^a Ed. 1999 pág. 1547.	Aplicar sobre os ferimentos ou fissuras. Uso limitado a pequenos cortes na pele. Utilizar na forma sólida ou em solução a 1% de pedra hume em 100 ml de água filtrada ou fervida.	Soluções acima da concentração indicada podem causar efeito irritante ou corrosivo. A ingestão acidental pode causar hemorragia gastrintestinal. Neste caso, procurar imediatamente auxílio médico.	Sólido
Perman-ganato de	100 mg de permanganato	Permanga-nato de po-	Comprimi-dó	Dermatites e exsudativas,	Farmacopeia Brasileira	Diluir o comprimido no momento do uso,	O permanganato de potássio é um po-	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

potássio	de potássio	tássio		como adstringente bactericida.	leira 3 ^a Ed. 1976 página 662/663. Formulário Nacional 1 ^a Ed. DOU 15/08/05. Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág. 1123.	em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas ou no banho, ou a critério médico.	tente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Exerce função antisséptica. "Não deve ser ingerido" o uso de pós-concentrados e soluções concentradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções freqüentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental, procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso	
----------	-------------	--------	--	--------------------------------	---	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							<p>excessivo na muco-sa vaginal pode alterar o ph: vaginal (4,5 a 5), acelerando a descação do epitélio e eliminando os bailos de Döederlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas.</p>	
Perman-ganato de potássio	Mínimo de 97% de per-manganato de potássio. OBS: envelope contendo 100mg de per-manganato de potássio em pó.	Permanga-nato de po-tássio	Pó	Dermatites e exsudativas, como adstrin-gente e bacte-riada.	Farmaco-peia Brasi-leira 3 ^a Ed. 1976 pá-gina 662/663. Formulário Nacional 1 ^a Ed. DOU 15/08/05. Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág.	Diluir o pó no mo-mento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas ou no banho, ou a critério médico.	O permanganato de potássio é um po-tente oxidante que se decompõe em contato com a ma-teria orgânica, pela liberação do oxi-gênio. Exerce fun-ção antisséptica. "Não deve ser in-gerido" o uso de pós-concentrados e soluções concon-	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					1123.	<p>tradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções freqüentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH vaginal (4,5 a 5), acelerando a desamação do epitélio e eliminando os bacilos de Döderlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusiva-</p>	
--	--	--	--	--	-------	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							mente, em casos de infecções purulentas.	
Peróxido de benzoíla	2,5% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 pág. 1317	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não-alcoólico durante o dia.	Contra indicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e mancha roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasional dermatite.	Semi-sólido
Peróxido de benzoíla	5% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 pág. 1317	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não-alcoólico durante o dia.	Contra indicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e mancha roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de	Semi-sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasionalmente dermatite.	
Peróxido de benzoíla	10% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Martindale 32 ^a Ed. p. 1079	Uso externo. À noite antes de deitar aplique o gel sobre as áreas afetadas. Durante 1 semana mantenha o produto na superfície afetada por apenas 1 hora e enxágue. Após esse período se não ocorrer irritação aplique na superfície afetada e mantenha a noite toda, lavando na manhã seguinte. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de aparecimento de manchas da pele. Contra indicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasionalmente dermatite.	Semi-sólido
Peróxido de benzoíla	5% de peróxido de benzoíla	Loção de peróxido de benzoíla	Emulsão	Tratamento tópico da acne.	Formulário Nacional 1 ^a Ed. — DOU	Uso externo. Aplicar fina camada da loção nas áreas afetadas,	Contra indicado para menores de 12 anos. O peróxido	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					15/08/05. Martindale 1ª Ed. Es- panhol 2003 -pág. 1317.	uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasionalmente dermatite.	
--	--	--	--	--	---	--	--	--

Peróxido de benzoíla	5% de peróxido de benzoíla	Sabonete de peróxido de benzoíla	Sabonete	Tratamento tópico da acne	Formulário Nacional 1ª Edição- DOU 15/08/2005.	Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns minutos e enxágue com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado.	No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo dos olhos, boca e mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas lavar abundantemente com água.	Sólido
----------------------	----------------------------	----------------------------------	----------	---------------------------	--	---	--	--------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contra indicado para menores de 12 anos. Mantenha longe do alcance das crianças. Armazene em temperatura ambiente.	
Peróxido de hidrogênio	3% de peróxido de hidrogênio	Água oxigenada 10 volumes	Solução	Antisséptico	USP 23-1995 pág. 767. Farmacopéia Brasileira 2ª Ed., pág. 718 e 719. Martindale, 32ª Ed.- 1999 pág. 1116. Formulário Nacional 1ª Ed.- DOU 15/08/05; USP 27 2004 pág.	Uso tópico: aplicar sobre o local, previamente limpo para a assepsia deferimentos. Gargarejos ou bochechos: diluir 1 colher de sopa do produto em 1/2 copo de água filtrada ou fervida.	Cuidado com os olhos e mucosas, produto fortemente oxidante. Em regiões pilosas do corpo ou couro cabeludo pode clarear os pelos ou cabelos. O uso prolongado deve ser evitado. O uso desta solução como enxaguante bucal pode causar ulcerações ou inchaço na boca.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					935.			
Pomada para assadura	Vitamina A 100.000 UI/100g; vitamina D 40.000 UI/100g; óxido de zinco 10%	Pomada para assadura	Pomada	Pomada secativa, cicatrizante utilizada na prevenção e tratamento de assaduras e brotoejas.	Formulário Nacional 1 ^a Ed. — DOU 15/08/05	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, após limpeza, quando necessário.	Não há.	Semi-sólido
Pomada para fissuras de períneo	Acetato de hidrocortisona 0,5%; lidocaína base 2,0%; subgalato de bismuto 2,0%; óxido de zinco 10,0%	Pomada para fissuras de períneo	Pomada	Dor e sangramento de hemorróidas internas ou externas, pruridos anais, eczema perianal, proctite branca, fissuras, pró e pós-operatório em cirurgias anoretais.	Formulário Nacional 1 ^a Ed. — DOU 15/08/05	Uso externo. Aplicar na área afetada, duas a três vezes ao dia. Com a diminuição dos sintomas, uma aplicação ao dia por dois a três dias ou a critério médico.	Não utilizar no caso de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não foram estabelecidas a segurança e eficácia deste produto em crianças, gestantes e mulheres no período da amamentação.	Semi-sólido
Sais para reidratação oral	Cloreto sódio 3,5g; cloreto de potássio 1,5g; citrato de sódio diidratado 2,9g; glicose 20g.	Sais para reidratação oral	Pó	Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e eletrólitos (reidratação), ou	Formulário Nacional 1 ^a Ed. — DOU 15/08/05	Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso	Contra-indicadas em óleo paralítico, em obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não	Sólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

	<p>OBS: fórmula por envelope, conforme Portaria 108/91: sódio 90 mEq/L + potássio 20 a 25 mEq/L + cloreto 80 mEq/L + citrato 30 a 35 mEq/L + glicose 111 mmol/L.</p>			<p>para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda.</p>		<p>corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.</p>	<p>contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado.</p>	
Solução antimicótica com	0,5 % de iodo; 1,0 % iodeto de potássio; 2,0%	Solução antimicótica com iodo	Solução	Antimicótico.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

iodo	de ácido salicílico; 2,0% ácido benzóico; 5,0% tintura de benjoim				15/08/05	dia:	iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Suspender o uso se houver mudança de coloração ou odor da solução.	
Solução de cloreto de sódio	0,9% de cloreto de sódio	Solução fisiológica de cloreto de sódio 0,9%	Solução	Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele.	Martindale 1 ^a Ed. Espanhol 2003 pág. 1037. Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág. 1163. USP 24 págs. 1530.	Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele	Não utilizar se o líquido não estiver límpido, incolor, transparente e inodoro. Uso externo. Não contém conservante.	Líquido
Solução de cloreto	0,9% de cloreto de sódio	Solução nasal de	Solução	Fluidificante e descongestionante	Martindale 33 ^a Edição,	Aplique a solução nas narinas, conforme	Contra-indicação: pacientes com an-	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

de sódio estéril		cloreto de sódio 0,9%		nante nasal	2002 págs. 1196	me necessidade.	tecedentes de hipersensibilidade aos componentes da fórmula OBS: A solução deve ser estéril, envasada em frasco spray com dispensador que garanta a esterilidade do produto durante todo o período de utilização.	
Solução de cloreto de sódio	0,9% de cloreto de sódio + cloreto de benzalcônio até a concentração máxima de 0,01%, como conservante	Solução nasal de cloreto de sódio 0,9% com conservante	Solução	Fluidificante e descongestionante nasal	Martindale 33ª Edição, 2002 págs. 1196	Aplique a solução nas narinas, conforme necessidade.	Contra-indicação: pacientes com antecedentes de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não deve ser utilizado por pacientes com hipersensibilidade ao cloreto de benzalcônio.	Líquido
Sóluto euprozinício	Sulfato de cobre 1%; sulfato de zinco 3,5%	Água d'álcool	Solução	Antisséptico no tratamento de feridas de	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed,	Pura ou diluída em água, em aplicações locais.	Precauções: conservar o frasco bem fechado, ao	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

				pele.	<u>1º Suplemento-</u> <u>pág 17.</u> <u>Martindale,</u> <u>32ª Ed.</u> <u>1999 pág.</u> <u>1372 e</u> <u>1338.</u>		<u>abrigar da luz. Cuidado com olhos e mucosas; em caso de ingestão acidental procurar socorro médico. Não ingerir.</u>	
Sulfato de magnésio	Mínimo 99% de sulfato de magnésio	Sal amargo	Pó	Purgativo salino	Farmacopeia Brasileira 3ª Ed. 1976 pág. 734/735. Martindale 32ª Ed., 1999, pág. 1157.	De 5 a 30g (1 colher de chá a 2 colheres de sopa) para adultos, crianças recomendada-se 0,1 a 0,25 g por kg de peso corporal. Preferencialmente ingerir a quantidade recomendada com 250 ml de água filtrada antes do café da manhã em jejum.	Contra indicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contra indicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso contínuo pode causar diarréia crônica e consequente desequilíbrio eletrolítico.	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

							<p>Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendado por dia e não utilizar por mais de 2 semanas.</p>	
Sulfato de sódio	17,5% sulfato de sódio	Limonada purgativa de sulfato de sódio	Solução	Purgativo salino	Farmacopeia Brasileira 1 ^a Ed. Suplemento pág. 14. Martindale 32 ^a Ed., 1999, pág. 1213. Formulário Médico Farmacêutico Brasileiro Virgílio Luea 1953 pág. 159/160.	Uso interno. Ingerir, em jejum, pura ou diluída em água fervida ou filtrada em doses individuais de 100ml ou a critério médico. Caso não utilizar a dose única, após aberto, conservar o frasco bem fechado em geladeira.	<p>Contra indicações: Contra indicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. Precauções e advertências: após uma evacuação completa do cólon (parte do intestino), pelo uso de um catártico, pode haver um intervalo de alguns dias até a recuperação do movimento.</p>	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>to normal do intestino, o que não deve ser confundido com constipação intestinal. O uso excessivo de catárticos e laxante pode trazer efeitos indesejáveis como desidratação, perda de eletrólitos e ulerações no intestino.</p>	
Sulfato de sódio	Mínimo 98% de sulfato de sódio	Sal de Glau-ber	Pó	Laxante saline	Martindale Espanhol 1 ^a Ed. 2003 pág. 1383.	<p>Doses usuais de 15 g/dia (1 colher de sopa) em água fervida ou filtrada</p> <p>Contra indicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contra indicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino.</p>	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>O uso contínuo pode causar diarréia crônica e consequente desequilíbrio eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas.</p>	
Suposítorio de glicerina	OBS: quantidade de glicerina é dependente da faixa etária: Suposítorio para lactentes: molde de 1 g; Suposítorio para crianças: molde de 1,5 a 2,0 g; Suposítorio para adultos: molde de 2,5 a 3 g	Suposítorio de glicerina	Suposítorio	Laxante	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., 874. Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Farmacopéia Brasileira IV Edição Fascículo 4 –95.1.	<p>Uso externo. Adultos e crianças: introduzir o suposítorio no reto, até que advenha a vontade de evacuar. Bebês: introduzir o suposítorio por via retal, pela parte mais afilada. Pode-se deixar o suposítorio de glicerina atuar de 15 a 30 minutos. Não é necessário que o produto se dissolva completamente para</p> <p>O suposítorio pode ser umedecido com água antes da inserção, para reduzir a tendência inicial da base de retirar água das mucosas, irritando os tecidos.</p>	Semissólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						que produza o efeito desejado.		
Taleo	100% taleo	Silicato de magnésio	Pó	Secativo. Uso em massagens, alívio de irritação cutânea, prevenção de assaduras; agente esclerosante em derames malignos e no pneumotórax recidivante.	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed. 1959 pág. 796. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 pág. 1322.	Uso externo, sobre a pele. Como adjuvante em formulações farmacêuticas ou cosméticas.	Cuidado no manuseio, evitar inalação, pode desencadear desde quadros de irritação até lesões mais graves pulmonares.	Sólido
Taleo mentolado	1% de mentol	Taleo mentolado	Pó	Dermatoses pruriginosas.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 32ª Ed., 1999, pág. 1600.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia.	Cuidado no manuseio, evitar inalação, pode desencadear desde quadros de irritação até lesões mais graves pulmonares.	Sólido
Vaselina líquida (grau farmacêutico)	100% de vaselina líquida	Parafina líquida (grau farmacêutico).	Líquido	Emoliente para a pele, remoção de crostas e de pomadas, pastas e outros	Farmacopéia Brasileira 3ª Ed. 1977 pág. 640-642.	Uso externo: aplicar produto sobre a pele seca ou molhada com as mãos ou com o auxílio de gaze ou	Contra indicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contra indicações.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

				produtos pre-viamente utili-zados na pele (limpeza da pele), lubrifi-cante, puro ou como base (veículo) de preparações farmacêuticas e cosméticas.	Martindale 1 ^a Ed. Es-panhол 2003 –pág. 1602 (6402-e)	algodão.	Não ingerir.	
Vaselina sólida (grau farmacêuti-co)	100% de vase-lina sólida.	Vaselina branca; pe-trolato sóli-do (grau farmacêuti-co).	Pomada	Uso como emoliente	Farmaco-peia Brasi-leira 1 ^a Ed. 1926 –pág. 966. Martindale 32 ^a Ed. pág. 1382 (4604-y) USP 29 pág. 2443.	Uso tópico. Aplicar com gaze ou algodão sobre a pele resseca-da.	Contra indicações: efeito adverso irri-tação. Caso ocorra com peles sensí-veis suspender uso.	Semi-sólido
Violeta genciana	1% violeta genciana	Solução de violeta gen-ciana; solu-ção de clore-to de hexa-metil prosa-	Solução	Antisséptico tópico	Farmaco-peia Brasi-leira 2 ^a Ed., 1959 –pág. 244/245. Martindale	Aplicar sobre o local, previamente limpa. A violeta genciana é um corante com ati-vidade antisséptica. É bacteriostática	Precauções e ad-vertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação per-	Líqui-do



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

	nilina			32 ^a Ed., 1999, pág. 1111.	(inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos microorga- nismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas der- matites. Também empregado em al- guns tipos de mico- ses, como nos casos de frieiras e pé de atleta. O uso conti- nuado é irritante, devendo ser empre- gado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empre- gado em lesões no rosto, pois podem	manente da pele. Não ingerir.	
--	--------	--	--	---	--	----------------------------------	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						causar manchas permanentes.		
Violeta genciana	2% violeta genciana	Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametil prosanilina	Solução	Antisséptico tópico	Farmacopeia Brasileira 2ª Ed., 1959 pág. 244/245. Martindale 32ª Ed., 1999, pág. 1111.	Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um corante com atividade antisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos microorganismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas dermatites. Também empregado em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé de	Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>atleta. O uso contínuado é irritante, devendo ser empregado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregado em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.</p>		
--	--	--	--	--	--	---	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

ANEXO I
LISTA DE MEDICAMENTOS DE BAIXO RISCO SUJEITOS A NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

I - As especificações analíticas adotadas pelos fabricantes para os medicamentos de baixo risco sujeitos a notificação simplificada devem seguir monografia inscrita na Farmacopeia Brasileira ou em compêndio oficialmente reconhecido pela Anvisa de acordo com norma específica. ([Redação dada pela Resolução-RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016](#))

II - Na ausência de monografia oficial, deverão ser realizados os testes descritos nos métodos gerais da Farmacopeia Brasileira, e demais testes necessários, desenvolvidos pelo fabricante, para garantir a qualidade do medicamento. ([Redação dada pela Resolução-RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016](#))

III - Todo laudo de análise de controle da qualidade do produto acabado, independente da forma farmacêutica, deve apresentar, no mínimo, as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência: ([Redação dada pela Resolução-RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016](#))

- a) Características organolépticas/aparência;
- b) Identificação e teor do(s) princípio(s) ativo(s);
- c) Limites microbianos: contagem de bactérias e fungos totais e pesquisa de patógenos;

1 - Para as formas farmacêuticas sólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência: ([Redação dada pela Resolução-RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016](#))

- a) desintegração;
- b) dissolução;
- c) dureza;
- d) peso médio; e
- e) umidade;



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

2 - Para as formas farmacêuticas líquidas e semissólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência: **(Redação dada pela Resolução-RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016)**

- a) pH;
- b) densidade;
- c) viscosidade; e
- d) volume ou peso médio.

PRODUTO	CONCENTRAÇÃO DO PRINCÍPIO ATIVO	SINÔNIMOS	FORMA FARMACÊUTICA	INDICAÇÃO	MODO DE USAR	ADVERTÊNCIA	LINHA DE PRODUÇÃO
Ácido bórico	3% de ácido bórico	Água boricada	Solução	Antisséptico, bacteriostático e fungicida. Utilizado em processos infecciosos tópicos	Aplicar duas a três vezes ao dia, com auxílio de compressas de gaze ou algodão.	Não pode ser aplicado em grandes áreas do corpo, quando existirem lesões de qualquer tipo, feridas ou queimaduras. Produto de uso exclusivo em adultos. O uso em crianças representa risco à saúde. Não ingerir.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Ácido fólico	0,2 mg/mL	Vitamina B9	Solução Oral	<p>Suplementação para prevenção e tratamento da carência de folatos e redução da ocorrência de malformações fetais.</p> <p>Prevenção e tratamento da carência de folatos e redução da ocorrência de malformações fetais (Redação dada pela Resolução -RDC nº 242, de 26 de julho de 2016)</p>	<p>Uso adulto: Prevenção de ocorrência de malformações fetais: Tomar 2 mL ao dia. Prevenção de deficiência de ácido fólico: Tomar 2 mL ao dia. Para gestantes e lactantes tomar 4 mL ao dia. Tratamento de deficiência de ácido fólico: Tomar até 5 mL ao dia. Uso pediátrico: Prevenção de deficiência de ácido fólico: LACTENTES (0-11 MESES): Tomar 0,5 mL ao dia. CRIANÇAS (1-10 ANOS): Tomar 1,5 mL ao dia.</p>	<p>Este medicamento é contraindicado para pacientes que apresentam hipersensibilidade ao ácido fólico. A presença de ácido fólico nas preparações líquidas, pode aumentar a absorção do ferro alimentar, o que pode ser prejudicial aos pacientes talassêmicos que apresentam acúmulo deste elemento nos tecidos. Logo, o medicamento não deve ser administrado antes ou logo após as refeições. Doses muito altas de ácido fólico podem ocasionar convulsões em pacientes epilépticos tratados com fenitoína. Doses de ácido fólico acima de 0,1mg/dia</p>	Líquido
--------------	-----------	-------------	--------------	--	--	---	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						podem mascarar casos de anemia perniciosa, pois as características hematológicas são normalizadas, enquanto, os danos neurológicos progridem.	
Ácido salicílico	2% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 2%. Vaseline salicilada 2%.	Pomada	Queratoplástica	Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã.	Pode ocorrer a absorção e salicilismo em uso prolongado.	Semissólido
Ácido salicílico	10% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 10%. Vaseline salicilada 10%.	Pomada	Queratolítica	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã. Apresenta propriedade queratolítica forte e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou	Contraindicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, os órgãos genitais e as mucosas. Lavar as mãos após a aplicação.	Semissólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					luvas de proteção.	Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado.	
Ácido salicílico	20% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 20%. Vaseline salicilada 20%.	Pomada	Queratolítica nas hiperqueratoses, como cravos e rachaduras nos pés, calos secos e verrugas.	Em aplicações locais. No caso de rachaduras de pés, duas vezes ao dia; no caso de calos secos e verrugas, aplicar à noite e cobrir com esparadrapo, retirando-o no dia seguinte. Apresenta propriedade queratolítica forte e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção.	Contraindicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, os órgãos genitais e as mucosas. Lavar as mãos após a aplicação. Interações com medicamentos: usado com sabões abrasivos, preparações para acne, preparações contendo álcool, cosméticos ou sabões com forte efeito secante podem causar efeito irritante ou se-	Semissólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						cante cumulativo, resultando em irritação excessiva da pele. Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado.	
Água purificada	Água destilada, Água deionizada, Água por osmose reversa, Água por ultrafiltração. (OBS: o sinônimo para água purificada deve ser utilizado conforme o processo de obtenção)	Líquido	Lavagem de ferimentos	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado.	Não deve ser usado para injetáveis. A ingestão pode causar diarréia, devido à ausência de íons na água.	Líquido ou soluções estéreis	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Álcool canforado	Cânfora 10% (p/v) Álcool Etílico Q.S.	Solução alcoólica de cânfora	Solução	Tratamento sintomático de mialgias e artralgias. Também pode ser utilizado para aliviar pruridos.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio de gaze ou algodão, três a quatro vezes ao dia, mediante fricção.	Manter fora do alcance de crianças. Não deve ser utilizado em crianças menores de dois anos. Manter distante de fontes de calor. Conservar em temperatura inferior a 25°C. <u>OBS: Embalagem máxima de 50mL p/ venda ao público.</u> Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02. <u>OBS:</u> Produto exige embalagem primária de vidro âmbar (Formulário Nacional, 1ª Ed.).	Líquido
Álcool etílico	Álcool etílico 70% (p/p). Álcool etílico 77° GL	Álcool 70	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão	Manter distante de fontes de calor. <u>OBS: Embalagem máxima de 50mL p/ venda ao público.</u> Devem-se adicionar as	Líquido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					ou gaze.	advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02.	
Álcool etílico	Álcool etílico 70% (p/p).	Álcool gel	Gel	Antisséptico de mãos.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze.	(OBS: Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02).	Semissólido
Amônia	10% de hidróxido de amônio	Amônia diluída	Solução	Neutralizar picadas de inseto.	Uso tópico. Aplicar no local da picada.	Evitar contato com os olhos. Não inalar. Em contato com pele e olhos produz bolhas e vesículas. Queimadura de amônia provoca sensação na pele como ensaboada. Após a utilização não cobrir a picada com compressas. Manusear em local arejado e não agitar. Se ingerido, procurar auxílio médico. Qualquer acidente lavar com bastante	Líquido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						água. Não usar na pele sem antes fazer o teste de sensibilidade. Não reaproveitar a embalagem.	
Azul de metíleno	1% de azul de metíleno	Solução de azul de metíleno.	Solução	Antisséptico	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula. Uso tópico.	O produto pode manchar a pele. Nesse caso, pode ser utilizada uma solução de hipoclorito de sódio para clarear.	Líquido
Benjoin	20% benjoim, Sumatra, Benzoin	Tintura de benjoin	Solução	Antisséptico	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula.	Uso externo. Proteger da luz. Informações de segurança: podem ocorrer reações de hipersensibilidade e dermatite de contato.	Líquido
Bicarbonato de sódio	Mínimo 99% de bicarbonato de sódio	Sal de vick	Pó	Antiácido	Dissolver 2,5 g (1 colher de café) em um copo de água filtrada e tomar 30 minutos antes das refeições para	Não usar juntamente com dieta Láctea (a base de leite) devido a possibilidade de ocorrência de síndrome	Sólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					neutralizar o excesso de secreção gástrica no estômago.	alcalinoláctea. Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. No uso prolongado exige acompanhamento médico.	
Carbonato de cálcio	Mínimo de 98% de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Pó	Antiácido	1 a 2 g ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Cápsula	Antiácido	2 a 4 cápsulas ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Comprimido	Antiácido	2 a 4 comprimidos ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de	500 mg de carbo-	Carbonato de	Comprimido	Antiácido	Adulto: 2 a 4 compri-	Reações adversas: po-	Sólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

cálcio	nato de cálcio	cálcio	mastigável		midos ao dia.	de ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	
Carbonato de cálcio + colecalciferol	1250 mg de carbonato de cálcio (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 200 UI de colecalciferol	Carbonato de cálcio + vitamina D3	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento vitamínico e mineral para prevenção do raquitismo e para a prevenção/ tratamento auxiliar na desmineralização óssea pré e pós-menopausal	Adulto: tomar 1 a 3 comprimidos via oral ao dia. Ingerir após as refeições. Crianças: tomar 1 comprimido ao dia durante as refeições	Contraindicações: hipercalemia, hipervitaminose D, hipersensibilidade ao colecalciferol, ergocalciferol ou metabólitos da vitamina D. Reações adversas: alterações lipídicas, hipervitaminose D, distúrbios gastrointestinais, bradicardia e arritmias. Superdosagem: anorexia, cansaço, náusea e vômito, diarreia, perda de peso, poliúria, transpiração, cefaleia, sede, vertigem e aumento da concentração de cálcio e fosfato no plasma e urina, hipercalemia, insuficiência renal, calcificação de	Sólidos



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						tecidos moles, hipercaleciúria, e cálculo renal.	
Carbonato de cálcio + colecalciferol	1250 mg de carbonato de cálcio (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 400 UI de colecalciferol	Carbonato de cálcio + vitamina D3	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento vitamínico e mineral para prevenção do raquitismo e para a prevenção/tratamento auxiliar na desmineralização óssea pré e pós-menopausal Prevenção do raquitismo e prevenção ou tratamento auxiliar na desmineralização óssea pré e pós-menopausal (Re)	Adulto: tomar 1 a 2 comprimidos via oral ao dia. Ingerir após as refeições. Crianças: tomar 1 comprimido ao dia durante as refeições	Contraindicações: hipercalcemia, hipervitaminose D, hipersensibilidade ao colecalciferol, ergocalciferol ou metabólitos da vitamina D. Reações adversas: alterações lipídicas, hipervitaminose D, distúrbios gastrointestinais, bradicardia e arritmias. Superdosagem: anorexia, cansaço, náusea e vômito, diarreia, perda de peso, poliúria, transpiração, cefaleia, sede, vertigem e aumento da concentração	Sólidos



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

				<p>dação dada pela Resolução -RDC nº 242, de 26 de julho de 2018)</p>		<p>de cálcio e fosfato no plasma e urina, hipercalemia, insuficiência renal, calcificação de tecidos moles, hipercaleciúria, e cálculo renal.</p>	
Carvão vegetal ativado	250 mg de carvão vegetal ativado	Carvão ativado	Cápsula	<p>Redução do acúmulo excessivo de gases intestinais</p>	<p>Ingerir 4 cápsulas ao menos 30 minutos antes das refeições e 4 cápsulas após as refeições</p>	<p>Contraindicado durante a gravidez, e para os casos de obstrução intestinal e alterações anatômicas do trato gastrointestinal. Deve ser utilizado com precaução em crianças, uma vez que o carvão ativado pode interferir na absorção de nutrientes. Não é recomendável o uso por crianças menores de 12 anos de idade. Pode haver adsorção de outros medicamentos utilizados concomitantemente ao</p>	Sólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						carvão ativado. Portanto, este deve ser administrado duas horas antes ou uma hora após outras medicações. Não é recomendado utilizar o carvão ativado por longo período.	
Cloreto de magnésio	33 g de cloreto de magnésio	Pó	Laxante suave	Uso Interno. Dissolver o conteúdo da embalagem em 1 litro de água filtrada; armazenar em recipiente de vidro na geladeira e tomar 60 mL/dia desta solução (um cálice ou uma xícara de chá), preferencialmente pela manhã em jejum. Pode ser misturado a sucos cítricos para mascarar o sabor amargo da solução. Após diluição, o medicamento deverá ser consumido	Após aberto, guardar o produto bem fechado em geladeira. Quando ocorrer maior frequência de evacuações, diminuir a dose. Em caso de diarreia, suspender o uso. Precauções: Quando a função renal estiver deficiente, a reposição do magnésio deve ser acompanhada de cuidados especiais e de monitorização dos níveis séricos. Deve ser evitado o uso em	Sólido	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p>em até X dias.</p> <p>Obs.: substituir o X pelo número de dias comprovados no estudo de estabilidade após diluição.</p>	<p>mulheres grávidas, uma vez que o magnésio ultrapassa a placenta podendo interferir nos níveis séricos do feto.</p> <p>Contraindicação: O uso do cloreto de magnésio é contraindicado em pacientes com insuficiência renal severa</p>	
Colódio lacto salicilado	20,0% (g/mL) de ácido salicílico equivalente a 16,5% (p/p) + 15,0 % ácido láctico	Calicida	Solução	Verrugas comuns, plantar e calosidades.	Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar, uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da reaplicação.	Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com déficits circulatórios em membros.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Colódio salicílado	12,0% (g/mL) de ácido salicílico	Calicida	Solução	Verrugas comuns, plantar e calosidades. Queratoplástico.	Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar, uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da reaplicação.	Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com déficits circulatórios em membros.	Líquido
Enxofre	10% de enxofre	Enxofre	Creme	Escabiose e acne.	Uso tópico. Aplicar no local afetado.	A aplicação de enxofre em uso tópico pode causar irritação na pele. Não ingerir. Manter fora do alcance das crianças. Contato com olhos, boca e outras membranas mucosas deve ser evitado. Contraindicações: hipersensibilidade ao enxofre. Reações adversas: irritação na pele, vermelhidão ou	Semissólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						escamação da pele.	
Éter alcoolizado	35% de éter etílico (v/v) + Álcool etílico 96% (v/v).	Licor de Hoffmann	Solução	Utilizado para desengordurar a pele e como veículo em formulações para acne, alopecia e antimicóticos tópicos, bem como, para remoção de fitas adesivas.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, com auxílio de algodão.	Pode ocorrer irritação local e fotossensibilidade.	Líquido
Extrato fluídico de rosas rubras	10% de extrato de rosas rubras em mel.	Mel rosado	Solução	Adstringente nas estomatites, principalmente infantil (sapinho).	Aplicar puro ou diluído em água, na boca ou garganta, com haste flexível de algodão, chupeta ou gargarejo.	Contraindicações: pode ocorrer hipersensibilidade. Precauções e advertências: não ingerir.	Líquido
Glicerina	Mínimo 95% de glicerina	Glicerina	Solução	Demulcente, emoliente, umectante e hidratante.	A glicerina farmacêutica é um produto com excelente atividade sobre a pele, exercendo o efeito demulcente, isto é, quando apli-	Contraindicações: pode ocorrer hipersensibilidade. Precauções e advertências: não ingerir.	Líquido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					cada sobre locais irritados ou lesados, tende a formar uma película protetora contra estímulos resultantes do contato com o ar ou irritantes ambientais. Espalhar o produto friccionando sobre toda a área de uso.		
Gliconato de clorexidina	0,5% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução aquosa	Antisséptico tópico.	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente, e, se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
Gliconato de clorexidina	0,5% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução alcoólica	Antisséptico tópico. Para antisepsia de pele antes de proce-	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, es-	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

				dimentos invasivos (como inserção de cateteres) e antisepsia do campo operatório após degermação; para realização de curativo de local de inserção de cateteres vasculares.	fregando com gaze estéril. Deixar secar completamente e, se necessário, repetir o procedimento. Aguarde o produto secar completamente antes de qualquer punção ou inserção na pele. Para antisepsia da pele em procedimentos cirúrgicos, realizar antes a degermação da pele com solução de clorexidina com tensoativo.	mente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea, curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Não utilizar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	
Gliconato de clorexidina	1,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução aquosa	Antisséptico tópico	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente, e se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					em mucosas.	clorexidina.	
Gliconato de clorexidina	1,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução alcoólica	Antisséptico tópico para desinfecção das mãos antes de contato com pacientes e preparo cirúrgico das mãos.	Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de higienização das mãos com preparações alcoólicas (fricção antiséptica) preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. Não utilizar em mucosas. Não usar em combinação com sabão degemerante.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Gliconato de clorexidina	2,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução com tensoativos	Antisséptico tópico; degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex, cirurgia, cateter venoso central, entre outros); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multi-resistentes.	Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico . Antissepsia do campo operatório: umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis. Banho pré-operatório: ume-decer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
--------------------------	----------------------------------	---	-------------------------	--	---	---	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Gliconato de clorexidina	2,0 % de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução aquosa	Antisséptico tópico. Preparo de mucosas para a realização de procedimentos cirúrgicos, prepare da região genital pré-sondagem vesical, antisepsia extrabucal em procedimentos odontológicos.	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente e, se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea. Não usar para preparo de pele do paciente cirúrgico. Não usar para degermação/antisepsia das mãos de profissionais de saúde. Não usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
--------------------------	-----------------------------------	---	----------------	--	---	--	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Gliconato de clorexidina	2,0 % de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução alcoólica	Antisséptico tópico. Antissepsia do campo operatório; antisepsia da pele antes de procedimentos invasivos. Antissepsia no sítio de inserção de cateteres vasculares centrais e periféricos.	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar e, se necessário, repetir o procedimento. Aguarde o produto secar completamente antes de qualquer punção ou inserção na pele.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea. Não usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
--------------------------	-----------------------------------	---	-------------------	---	--	---	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Gliconato de clorexidina	4,0 % de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução com tensoativos	Antisséptico tópico; degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex, cirurgia, cateter venoso central); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multirresistentes e em situações de surto.	Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico . Antissepsia do campo operatório: umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis. Banho pré-operatório: ume-decer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
--------------------------	-----------------------------------	---	-------------------------	--	---	---	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Hidróxido de alumínio	Hidróxido de alumínio 6%	Suspensão de hidróxido de alumínio	Suspensão	Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 mL, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições, e antes de deitar, ou a critério médico.	Agitar antes de usar. Obstipante (causa constipação, prisão de ventre)	Líquido
Hidróxido de magnésio	8% (p/v) de hidróxido de magnésio	Leite de magnésia; magma de magnésio; magnésia hidratada; óxido de magnésio hidratado	Suspensão	Antiácido, laxante suave.	Uso interno. Antiácido: 5 a 15 mL (1 colher de chá a 1 colher de sopa), duas a três vezes ao dia. Laxante: 30 mL a 60 mL (2 a 4 colheres de sopa). Crianças: de um quarto a metade da dose para adultos, de acordo com a idade.	Agitar antes de usar. Precauções: não ingerir na gravidez ou se estiver amamentando sem orientação médica. No caso de superdosagem, procure orientação médica. Precauções como laxativo: não usar em presença de dor abdominal, náuseas, vômitos, alteração nos hábitos intestinais por mais de 2 semanas, sangramento retal e doença renal. Precauções como antiácido: pode haver efeito laxativo.	Líquido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Hidróxido de magnésio e alumínio	Hidróxido de magnésio 4% e de alumínio 6%.	Suspensão de hidróxido de alumínio e magnésio	Suspensão	Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 mL, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições e antes de deitar, ou a critério médico.	Agitar antes de usar.	Líquido
----------------------------------	--	---	-----------	---	---	-----------------------	---------

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Hidróxido de magnésio e alumínio	Hidróxido de magnésio 200mg + Hidróxido de alumínio 200mg		Comprimido	Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dispepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato.	Uso oral. Crianças acima de 6 anos de idade: 1 a 2 comprimidos, de acordo com a idade, 2 vezes ao dia. Adultos: 2 a 3 comprimidos, 4 vezes ao dia. Limite máximo de administração: para crianças, 2 vezes ao dia; para adultos, 4 vezes ao dia. Cuidados de administração: os comprimidos devem ser mastigados, não deglutidos por inteiro. Deve ser administrado meia hora após as refeições e ao deitar.	Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, com hipofosfatemia ou obstrução intestinal. Não deve ser utilizado na gravidez e na amamentação. Contraindicações: contraindicado para pacientes com insuficiência renal severa. Precauções: administrar com cautela: -em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise; -na vigência de dietas pobres em fósforo; Não se deve ultrapassar a dose diária ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com dose máxima).	Sólido
----------------------------------	---	--	------------	---	---	--	--------

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada. Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, pois o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio. Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de mag-	
--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>nésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise. Interações medicamentosas: O uso concomitante com quinidinas pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, levando a sua superdose. Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de: antagonistas H₂, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, ciclinas, diflunisal, etambutol, cetoconazol, fluorquinolonas, digoxina, indometacina, glicocorticoides, isoniazida, levodopa, difosfonatos, fluoreto de sódio, poliestirenosulfonato de sódio,</p>	
--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>lincosamidas, neurolépticos, fenotiazínicos, penicilamina, tetraciclina, nitrofuratoína e sais de ferro. Devido à possibilidade de diminuição da absorção gastrintestinal dessas substâncias, são associações que merecem precauções. Deve ser administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluoroquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas.</p> <p>Reações adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação.</p>	
--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Hidróxido de magnésio e alumínio	Hidróxido de magnésio 400mg + Hidróxido de alumínio 400mg		Comprimido	Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dyspepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato (quando a porção do estômago desliza para dentro do tórax, através de uma passagem naturalmente fechada do diafragma, músculo responsável pela respiração).	Uso oral. Uso adulto. Tratamento Sintomático: 1 a 2 comprimidos mastigáveis por dia. Limite máximo de administração: 6 comprimidos. Cuidados de administração: os comprimidos devem ser mastigados, não degluti-los por inteiro. Deve ser administrado meia hora após as refeições e ao deitar.	Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, com hipofosfatemia ou obstrução intestinal. Não deve ser utilizado na gravidez e na amamentação. Contraindicações: contraindicado para pacientes com insuficiência renal severa. Precauções: administrar com cautela: -em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise; -na vigência de dietas pobres em fósforo; Não se deve ultrapassar a dose diária ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com dose máxima).	Sólido
----------------------------------	---	--	------------	--	---	--	--------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada. Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, pois o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio. Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de magné-	
--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>sio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise. Interações medicamentosas: O uso concomitante com quinidinas pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, levando a sua superdose. Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de: antagonistas H₂, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, ciclinas, diflunisal, etambutol, cetoconazol, fluorquinolonas, digoxina, indometacina, glicocorticoides, isoniazida, levodopa, difosfonaos, fluoreto de sódio, poliestirenosulfonato de sódio,</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>lincosamidas, neurolépticos, fenotiazínicos, penicilamina, tetraciclina, nitrofuratoína e sais de ferro. Devido à possibilidade de diminuição da absorção gastrintestinal dessas substâncias, são associações que merecem precauções. Deve ser administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluoroquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas.</p> <p>Reações adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação.</p>	
--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Hidróxido de alumínio, Hidróxido de magnésio e Simeticona	Hidróxido de alumínio (37 mg/mL) + Hidróxido de magnésio (40mg/mL) + Simeticona (5mg/mL)		Suspensão	Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dispepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato (quando a porção do estômago desliza para dentro do tórax, através de uma passagem naturalmente fechada do diafragma, músculo responsável pela respiração). Também é utilizado como anti-	Uso oral. Crianças: tomar 1 colher de chá (5 mL), 1 a 2 vezes ao dia. Adultos: tomar 1 a 2 colheres de sobremesa (10 mL a 20 mL), 4 vezes ao dia.	Esse medicamento não deve ser utilizado nos casos de hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, hipofosfatemia, gravidez, amamentação e obstrução intestinal. Esse medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência renal severa. Esse medicamento pode reduzir a absorção de certos medicamentos como: fenitoína, digoxina e agentes hipoglicemiantes. Por esse motivo, deve ser administrado 2 horas antes ou depois do uso desses medicamentos. Precauções A administração deve ser realizada com cau-	Líquido
---	--	--	-----------	--	---	--	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

				<p>flatulento (anti-gases) para alívio dos sintomas do excesso de gases, inclusive nos quadros pós-operatórios.</p>		<p>tela: em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise; na vigência de dietas pobres em fósforo, pois o hidróxido de alumínio pode provocar deficiência de fósforo no organismo (hipofosfatemia). Não é aconselhável ultrapassar as doses recomendadas ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com a dose máxima). O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada. Gravidez e lactação A paciente deve informar a seu médico a</p>	
--	--	--	--	---	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar ao médico se está amamentando.</p> <p>Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, uma vez que o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolonga-</p>	
--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>da a altas doses de sais de alumínio e de magnésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise. Interações medicamentosas:</p> <p>Uso concomitante com quinidinas pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, contraindicando a associação;</p> <p>Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de antagonistas H₂, atenolol, metoprolol, propranolol, clorquina, ciclinas, diflunisal, etambutol, cetoconzol, fluorquinolonas, digoxina, indometacina, glicocorticoides, isoniazida, levodopa,</p>	
--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						difosfonatos, fluoreto de sódio, poliestirenosulfonato de sódio, lincosamidas, neurolépticos fenotiazínicos, penicilamina, tetraciclina, nitrofurantoína e sais de ferro. Recomenda-se que esse produto seja administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas; Uso concomitante com citratos provoca aumento dos níveis de alumínio, especialmente em pacientes com insuficiência renal; Salicilatos: ocorre aumento da excreção renal dos salicilatos por alcalinização da	
--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>urina. Já o lactitol, por reduzir a acidificação das fezes, não deve ser associado com esse produto em virtude do risco de encefalopatias hepáticas.</p> <p>Reações Adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Reações adversas são incomuns nas doses recomendadas. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação, caso sejam administradas doses excessivas.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Hipoclorito de sódio	Hipoclorito de sódio, volume correspondente a 0,5 g de cloro ativo.	Líquido de Dakin. Líquido Antisséptico de Dakin. Solução diluída de hipoclorito de sódio	Solução	Antisséptico local, para curativo de feridas e úlceras. Utilizado em odontologia na irrigação de canais desvitalizados.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, puro ou diluído em água.	Não ingerir, não inalar. Produto fortemente oxidante. Evitar contato com os olhos e mucosas.	Líquido
Hipossulfito de sódio	Hipossulfito de sódio a 40%	Solução de hipossulfito de sódio. Tiosulfato de sódio.	Solução	Tratamento da ptiríase versicolor.	Uso externo. Aplicar na área afetada. Uso adulto e pediátrico.	Não ingerir.	Líquido
Iodeto de potássio	Iodeto de potás-sio a 2%	Xarope de iodo-to de potássio	Xarope	Mucolítico e expectorante.	Uso interno. 15 mL (1 colher de sopa), duas vezes ao dia, ou a critério médico.	Restrição: uso em gestantes, crianças e portadores de distúrbios da tireoide. Não administrar em portadores de <i>diabetes mellitus</i> . Se houver descoloração do produto, este deverá ser descartado.	Líquido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Iodo	Iodo 0,1% + álcool etílico 50% (v/v)	Álcool iodado	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar topicalmente em curativos no tratamento de feridas, principalmente para irrigações de feridas.	Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar o produto na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. Reações adversas: a hipersensibilidade, geralmente, manifesta-se por erupções papulares e vesiculares eritematosas na área aplicada. Se ingerido acidentalmente pode afetar a mucosa gastrintestinal.	Líquido
Iodo	Iodo 2%	Tintura de iodo fraca	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar topicalmente em curativos no tratamento de feridas.	Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo.	Líquido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.	
Iodo	Iodo 5%	Tintura de iodo forte	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar topicalmente em curativos no tratamento de feridas.	Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com te-	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						cido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.	
Iodopolividona	10% iodopolividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução aquosa	Antisséptico para uso tópico	Uso externo. Aplicar topicalmente nas áreas afetadas ou a critério médico. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução aquosa, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus, sem irritar	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Em caso de ingestão acidental, tomar bastante leite ou clara de ovos	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					nem sensibilizar a pele, sendo facilmente removível em água.	batidas em água.	
Iodopolividona	10% iodopolividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução hidroalcoólica	Demarcação do campo operatório e preparação pré-operatória (antisepsia da pele). Antisséptico para uso tópico.	Uso externo. É indicado na demarcação do campo operatório e na preparação pré-operatória da pele do paciente e da equipe cirúrgica. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Deixar evaporar o álcool normalmente. Se necessário, repetir a operação. Ação: é um produto a base de polivinilpirrolidona iodo em solução alcoólica, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p>formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.</p>		
Iodopolividona	10% iodopolividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução com tensoativos	Antissepsia da pele, mãos e ante-braços.	<p>Uso externo. É indicado na degermação das mãos e braços da equipe cirúrgica e na preparação pré-operatória da pele de pacientes. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Enxaguar com água corrente e repetir a aplicação, se necessário, secando a pele</p>	<p>O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos.</p> <p>Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande</p>	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					<p>com gaze ou toalha esterilizada.</p> <p>Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução degermante, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.</p> <p>quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.</p>	
--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Loção de dimeticona	4 %	Emulsão de dimeticona	Emulsão capilar	Tratamento de infestação por piolhos e lêndeas.	Aplicar o produto no couro cabeludo, deixando agir por pelo menos 8 horas ou durante a noite. Após este período, lavar os cabelos e remover o produto. Reaplicar o produto novamente após sete dias.	MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA TÓPICA. USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE SEIS MESES. Este produto pode causar irritação no couro cabeludo e nos olhos. Caso haja irritação, coceiras, vermelhidão ou desconforto, suspender o uso do medicamento, lavar o local com água abundante e procurar orientação médica. Após a aplicação, manter-se afastado de qualquer chama, fogo, objeto que emita facilmente chama, como cigarro aceso ou chama de fogão, pois o produto aplicado pode incendiar facilmente o cabelo e o couro cabe-	Líquido
---------------------	-----	-----------------------	-----------------	---	--	--	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>ludo.</p> <p>Contraindicado para crianças menores de seis meses.</p> <p>OBS: As advertências devem, obrigatoriamente, estar contidas na rotulagem do medicamento.</p>	
Manteiga de cacau	Mínimo de 70% de manteiga de cacau	Manteiga de cacau	Bastão	Emoliente para rachaduras nos lábios.	Aplicar sobre os lábios várias vezes ao dia.	Não há.	Sólido
Nitrato de prata	Mínimo 89,5% nitrato de prata	Nitrato de prata lápis	Bastão	Ceratolíticos e ceratoplásticos. Cáustico para verrugas ou outros pequenos crescimentos da pele.	Uso externo. Aplicar uma vez ao dia.	Não usar nos olhos. Evitar atingir pele saudável. Uso não recomendável em pacientes diabéticos ou com problemas circulatórios.	Sólido
Óleo de amêndoas	100% óleo de amêndoas	Óleo de amêndoas puro	Óleo	Emoliente	Aplicar o óleo sobre a pele seca ou molhada	Contraindicações: pessoas alérgicas ao produto. Precauções e advertências:	Líquido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					ou após o banho.	cias: não há.	
Óleo de ríci- no	100% óleo de rícino	Óleo de mamo- na	Óleo	Laxante	Doses de 15 ml (1 colher de sopa) pro- move a evacuação aquosa entre 1 e 3 ho- ras, ação rápida.	Precauções e advertên- cias: em grandes doses pode causar náusea, vômito, cólica e severo efeito purgativo. Contraindicações: contraíndicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Óleo mineral	100% óleo mineral	Petrolato líquido	Óleo	Laxante e terapia em uso tópico para pele ressecada e áspera.	No tratamento da prisão de ventre, 15 ml (1 colher de sopa) à noite e outra dosagem no dia seguinte ao despertar. Caso não obtenha êxito, aumente a dosagem para 30 ml (2 colheres de sopa) à noite e 15 ml pela manhã. Crianças maiores de 6 anos: (1-2ml) por kg de peso a noite ou pela manhã). Administração a crianças menores de 6 anos, consulte o seu médico.	Contraindicações: deve-se evitar o uso na presença de náuseas, vômitos, dor abdominal, gravidez, dificuldade de deglutição, refluxo gastroesofágico e em pacientes acamados. Esse medicamento é contraindicado para crianças menores de 6 anos. Precauções e advertências: laxantes não devem ser utilizados por mais de 1 semana a menos que indicado por um médico. Não administrar junto com alimentos ou quando houver presença de hemorragia retal. Se notar alteração repentina dos hábitos intestinais durante duas semanas, consulte um	Líquido
--------------	-------------------	-------------------	------	---	---	--	---------

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>médico antes de fazer uso de laxantes.</p> <p>Desaconselhável após cirurgia anorretal, pois poderá causar prurido anal. A exposição ao sol após aplicação do produto na pele pode provocar queimaduras. O produto não contém protetor solar e não protege contra os raios solares. Há risco de toxicidade por aspiração.</p> <p>Uso durante a gravidez e lactação: o uso crônico durante a gravidez pode causar hipopro-trombinemia e doenças hemorrágicas do re-cém-nascido. Não deve ser utilizado durante a gravidez e amamenta-ção exceto sob a orient-</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>tação médica.</p> <p>Interações medicamentosas: o usoprolongado pode reduzir a absorção das vitaminas lipossolúveis (a, d, e, k), cálcio, fosfatos e alguns medicamentos administrados por via oral, como anticoagulantes, cumarínicos, ou indandiônicos, anticoncepcionais e glicosídeos cardíacos.</p> <p>Reações adversas: efeitos metabólicos, redução do nível sérico de beta-caroteno, efeito gastrintestinais. Dosagem oral excessiva pode resultar em incontinência e prurido anal. Efeitos respiratórios: "Atenção: O uso oral de óleo mineral aumenta o risco de</p>	
--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>desenvolvimento de pneumonia lipoídica. Pacientes com disfagia, desordens neuromusculares que afetam a deglutição e o reflexo do vômito, além de alterações estruturais da faringe e esôfago apresentam risco aumentado de desenvolvimento de pneumonia lipoídica. Esta predisposição é potencializada em neonatos e idosos."</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Óxido de zinco	10% óxido de zinco	Pomada de óxido de zinco	Pomada	Secativo e anti-eczematoso	Uso externo. Aplicar no local duas ou mais vezes ao dia.	Não há.	Semissólido
Óxido de zinco	25% óxido de zinco	Pasta d'água	Pasta	Antisséptico, secativo e cicatrizante.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar.	Semissólido
Óxido de zinco + calamina	25% óxido de zinco e 10% de calamina. Calamina (EUA) = óxido de zinco com pequena quantidade de óxido de ferro. BF 2001 - carbonato básico de zinco + óxido de ferro.	Pasta d'água com calamina	Pasta	Antisséptico e secativo. Adstringente e anti-pruriginoso leve.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.	Agitar antes de usar	Semissólido
Óxido de zinco + enxofre	25% óxido de zinco e 10% de enxofre	Pasta d'água com enxofre	Pasta	Escabiose, principalmente,	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas,	Agitar antes de usar	Semissólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

fre	enxofre.			quando houver infecção secundária.	duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.		
Óxido de zinco + mentol	25% óxido de zinco e 0,5% mentol.	Pasta d'água mentolada	Pasta	Antisséptico, secativo e cicatrizante. Ação refrescante.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar	Semissólido
Parafina sólida	100% parafina sólida	Parafina sólida	Barra	Uso em fisioterapia em forma de banho de cera para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Uso externo. Uso em fisioterapia em forma de banho de cera parafínica para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Contraindicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contraindicações.	Sólido
Pedra hume	Mínimo 99,5% de pedra hume	Alúmen de potássio	Pó	Adstringente e hemostático tópico.	Aplicar sobre os ferimentos ou fissuras. Uso limitado a pequenos cortes na pele. Utilizar na forma sólida ou em solução a 1% de pedra hume em 100 mL de água filtrada ou	Soluções acima da concentração indicada podem causar efeito irritante ou corrosivo. A ingestão accidental pode causar hemorragia gastrintestinal. Neste caso, procurar imediatamente auxílio	Sólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					fervida.	médico.	
Permanganato de potássio	100 mg de permanganato de potássio	Permanganato de potássio	Comprimido	Dermatites exsudativas, como adstringente bactericida.	Diluir o comprimido no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas ou no banho, ou a critério médico.	O permanganato de potássio é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Exerce função antisséptica. "Não deve ser ingerido"-o uso de pós-concentrados e soluções concentradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções frequentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental, procurar auxílio médico. O produto é destinado somente	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o ph: vaginal (4,5 a 5), acelerando a descamação do epitélio e eliminando os bacilos de Döederlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas.	
Permanganato de potássio	Mínimo de 97% de permanganato de potássio. OBS: envelope contendo 100mg de permanganato de potássio em pó.	Permanganato de potássio	Pó	Dermatites exsudativas, como adstringente e bactericida.	Diluir o pó no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas ou no banho, ou a critério médico.	O permanganato de potássio é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Exerce função antisséptica. "Não deve ser ingerido" - o uso de pós-concentrados e soluções concentradas po-	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						<p>de ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções frequentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH: vaginal (4,5 a 5), acelerando a descamação do epitélio e eliminando os bacilos de Döederlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas.</p>	
--	--	--	--	--	--	---	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Peróxido de benzoíla	2,5% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hiper-	Semissólido
----------------------	------------------------------	-----------------------------	-----	----------------------------	--	---	-------------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						sensibilidade.	
Peróxido de benzoíla	2,5% de peróxido de benzoíla	Sabonete de peróxido de benzoíla	Sabonete líquido	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afeita. Deixe alguns minutos e enxágue com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado.	No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contraindicado para menores de 12 anos.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						Mantenha longe do alcance das crianças. Armazene em temperatura ambiente.	
Peróxido de benzoíla	3% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoila	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoí-	Semissólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						la. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	
Peróxido de benzoíla	4% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoila	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.	Semissólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						Medicamento contra-indicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	
Peróxido de benzoíla	5% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado	Semissólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						ocasiona dermatite. Medicamento contra-indicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	
Peróxido de benzoíla	5% de peróxido de benzoíla	Loção de peróxido de benzoíla	Emulsão	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada da loção nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	
Peróxido de benzoíla	5% de peróxido de benzoíla	Sabonete de peróxido de benzoíla	Sabonete	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns minutos e enxágue com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado.	No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						tratada ao sol. Contra-indicado para menores de 12 anos. Mantenha longe do alcance das crianças. Armazene em temperatura ambiente.	
Peróxido de benzoíla	8% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoila	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado: Indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de ben-	Semissólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						zoíla. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	
Peróxido de benzoíla	10% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. À noite antes de deitar aplique o gel sobre as áreas afetadas. Durante 1 semana mantenha o produto na superfície afetada por apenas 1 hora e enxágue. Após esse período se não ocorrer irritação aplique na superfície afetada e mantenha a noite toda, lavando na manhã seguinte. Recomendável uso de bloqueador solar não	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contra-	Semissólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					alcoólico durante o dia.	indicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	
Peróxido de hidrogênio	3% de peróxido de hidrogênio	Água oxigenada 10 volumes	Solução	Antisséptico	Uso tópico: aplicar sobre o local, previamente limpo para a assepsia de ferimentos. Gargarejos ou bochechos: diluir 1 colher de sopa do produto em 1/2 copo de água filtrada ou fervida.	Cuidado com os olhos e mucosas, produto fortemente oxidante. Em regiões pilosas do corpo ou couro cabeludo pode clarear os pelos ou cabelos. O uso prolongado deve ser evitado. O uso desta solução como enxaguante bucal pode causar ulcerações ou inchão na boca.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Polietileno-glicol 3350	17g	Macrogol 3350 PEG 3350	Pó para solução oral	Constipação ocasional	Dissolver 17g em um copo com água (200 mL) e tomar uma vez ao dia.	Esse medicamento pode causar diarreias, flatulências, náuseas, cólicas abdominais ou inchaços. Não deve ser utilizado por mais de 2 semanas, a não ser que o paciente seja acompanhado por um profissional de saúde. Não deve ser utilizado por mulheres grávidas ou que estejam amamentando sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Esse medicamento é contraindicado para pacientes com quadro conhecido ou suspeito de obstrução (náusea, vômito, dor abdominal), perfuração intestinal, apendicite e sangramento retal.	Sólido
-------------------------	-----	---------------------------	----------------------	-----------------------	--	---	--------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Pomada para assadura	Vitamina A 100.000 UI/100g; vitamina D 40.000 UI/100g; óxido de zinco 10%	Pomada para assadura	Pomada	Pomada secativa, cicatrizante utilizada na prevenção e tratamento de assaduras e brotoejas.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, após limpeza, quando necessário.	Não há.	Semissólido
Pomada para fissuras de períneo	Acetato de hidrocortisona 0,5%; lidocaína base 2,0%; subgalato de bismuto 2,0%; óxido de zinco 10,0%	Pomada para fissuras de períneo	Pomada	Dor e sangramento de hemorroidas internas ou externas, pruridos anais, eczema perianal, proctite branda, fissuras, pré e pós-operatório em cirurgias anorrectais.	Uso externo. Aplicar na área afetada, duas a três vezes ao dia. Com a diminuição dos sintomas, uma aplicação ao dia por dois a três dias ou a critério médico.	Não utilizar no caso de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não foram estabelecidas a segurança e eficácia deste produto em crianças, gestantes e mulheres no período da amamentação.	Semissólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Sais para reidratação oral	Cloreto sódio 3,5g; cloreto de potássio 1,5g; citrato de sódio di-hidratado 2,9g; glicose 20g. OBS: fórmula por envelope, conforme Portaria 108/91: sódio 90 mEq/L + potássio 20 a 25 mEq/L + cloreto 80 mEq/L + citrato 30 a 35 mEq/L + glicose 111 mmol/L	Sais para reidratação oral	Pó	Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e eletrólitos (reidratação), ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarréia aguda.	Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.	Contraindicado para pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contídos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado.	Sólido
----------------------------	--	----------------------------	----	--	---	--	--------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Sais para reidratação oral	Cloreto de sódio 2,6g - 45 mEq/L; cloreto de potássio 1,5g - 20 mEq/L; citrato de sódio diidratado 2,9g - 10 mEq/L; glicose 13,5g - 75 mEq/L Cloreto de sódio 2,6g - 75 mEq/L, cloreto de potássio 1,5g - 20 mEq/L; citrato de sódio diidratado 2,9g - 10 mEq/L; glicose 13,5g - 75 mEq/L (Retificado no DOU nº 207, de 27 de outubro de 2016)	Sais para reidratação oral	Pó	Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e (reidratação) ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda.	Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem, impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.	Contraindicado para pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado.	Sólido
----------------------------	---	----------------------------	----	---	--	--	--------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Simeticona	75 mg/mL	Simeticona	Emulsão oral	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	CRIANÇAS COM ATÉ 2 ANOS: tomar 5 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60 gotas/dia. CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 10 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60gotas/dia. ADULTOS: tomar 10-30 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia.	MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA ORAL. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	Líquido
------------	----------	------------	--------------	--	---	---	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Simeticona	150 mg/mL	Simeticona	Emulsão oral	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	CRIANÇAS COM ATÉ 2 ANOS: tomar 2 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 30 gotas/dia. CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 5 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 30 gotas/dia. ADULTOS: tomar 5-15 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia.	MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA ORAL. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	Líquido
------------	-----------	------------	--------------	---	---	--	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Simeticona	40 mg	Simeticona	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos /dia. ADULTOS: tomar 1-3 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 12 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	Sólido
------------	-------	------------	------------	--	--	---	--------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Simeticona	80 mg	Simeticona	Comprimido	<p>Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen.</p> <p>Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.</p>	<p>ADULTOS: tomar 1-2 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos/dia.</p>	<p>NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida.</p> <p>EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.</p>	Sólido
------------	-------	------------	------------	---	---	---	--------

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Simeticona	150 mg	Simeticona	Comprimido	<p>Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen.</p> <p>Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.</p>	<p>ADULTOS: tomar 1 comprimido 8 em 8 horas. Não ultrapassar a dose de 3 comprimidos/dia.</p>	<p>NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA.</p> <p>CONTRAINDIÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida.</p> <p>EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.</p>	Sólido
------------	--------	------------	------------	---	--	---	--------

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Simeticona	125 mg	Simeticona	Comprimido mastigável	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	ADULTOS: ingerir 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia.	NÃO ENGOLIR O COMPRIMIDO INTEIRO. MASTIGAR COMPLETAMENTE O COMPRIMIDO ANTES DE ENGOLIR. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea,	Sólido
------------	--------	------------	-----------------------	--	---	---	--------

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						regurgitação e vômito.	
Simeticona	125 mg	Simeticona	Cápsula gelatinosa mole	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	ADULTOS: ingerir 1 cápsula de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida.	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	
Solução antimicótica com iodo	0,5 % de iodo; 1,0 % iodeto de potássio; 2,0 % de ácido salicílico; 2,0 % ácido benzoico; 5,0 % tintura de benjoim	Solução antimicótica com iodo	Solução	Antimicótico	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia.	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Suspender o uso se houver mudança de coloração ou odor da solução.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Solução de cloreto de sódio	0,9% de cloreto de sódio	Solução fisiológica de cloreto de sódio 0,9%	Solução	Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele.	Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele	Não utilizar se o líquido não estiver límpido, incolor, transparente e inodoro. Uso externo. Não contém conservante.	Líquido ou soluções estéreis
Solução de cloreto de sódio-estéril1	0,9% de cloreto de sódio	Solução nasal de cloreto de sódio 0,9%	Solução	Fluidificante e descongestionante nasal.	Aplique a solução nas narinas, conforme necessidade.	Contraindicação: pacientes com antecedentes de hipersensibilidade aos componentes da fórmula OBS: A solução deve ser estéril, envasada em frasco spray com dispensador que garanta a esterilidade do produto durante todo o período de utilização.	Soluções estéreis

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Solução de cloreto de sódio	0,9% de cloreto de sódio + cloreto de benzalcônio até a concentração máxima de 0,01%, como conservante	Solução nasal de cloreto de sódio 0,9% com conservante	Solução	Fluidificante e descongestionante nasal.	Aplique a solução nas narinas, conforme necessidade.	Contraindicação: pacientes com antecedentes de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não deve ser utilizado por pacientes com hipersensibilidade ao cloreto de benzalcônio.	Líquido
Solução para prevenção da desidratação oral	Cloreto de sódio 2,05 mg/mL; citrato de potássio monoidratado 2,16 mg/mL; citrato de sódio diidratado 0,98 mg/mL; glicose monoidratada 25,00 mg/mL (equivalente a 22,5 mg/mL de glicose anidra)	Solução para prevenção da desidratação oral	Solução oral	Prevenção da desidratação e manutenção da hidratação após a fase de reidratação.	Uso interno. Adultos: administrar 750 mL de solução por hora até o limite de 4 L/dia. Lactentes e Crianças: administrar 20 mL de solução/kg por hora até o limite de 75 mL/kg/dia. Se nas duas primeiras horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente.	Contraindicações: pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração do intestino e nos vômitos persistentes. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertências e precauções: Podem ocorrer vômitos, principalmente se a solução for ingerida muito rapidamente.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					tamente o médico.		
Solução para reidratação oral	Cloreto de sódio 4,68 mg/mL; citrato de potássio monoidratado 2,16 mg/mL; citrato de sódio diidratado 0,98 mg/mL; glicose anidra 20,00 mg/mL OBS: A formulação deste produto não deve conter nenhuma outra substância além dos ativos citados, na concentra-	Solução para reidratação oral	Solução oral	Reidratação oral.	Uso interno. Adultos: administrar 750 mL de solução por hora até o limite de 4 L/dia. Lactentes e Crianças: administrar 20 mL de solução/kg por hora até o limite de 75 mL/kg/dia. Se nas duas primeiras horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.	Contraindicações: pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração do intestino e nos vômitos persistentes. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertências e precauções: Podem ocorrer vômitos, principalmente se a solução for ingerida muito rapidamente.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

	ção indicada, e água.						
Solução retal de fosfatos de sódio	Fosfato de sódio dibásico (0,06g/mL) + fosfato de sódio monobásico (0,16g/mL) OBS: O volume da apresentação deverá estar entre 100-133mL. A embalagem primária do medicamento deve ser, obrigatoriamente, em formato tubular, com um gargalo estreito, de fundo plano e	Enema de fosfato de sódio	Solução retal	Laxante	Uso adulto. Uso retal. Apresentação de dose única. Antes de usar, retire a capa protetora da cânula retal. Com o frasco para cima, segure com os dedos a tampa sulcada. Com a outra mão, segure a capa protetora, retirando-a suavemente. Escolher a posição mais conveniente, entre as descritas abaixo: LADO ESQUERDO Deitar sobre o lado esquerdo, com os joe-	Medicamento contraindicado para pacientes com insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência renal, insuficiência hepática, hipertensão arterial, apendicite, obstrução intestinal, colite ulcerativa e hipersensibilidade a qualquer componente da formulação. Não deve ser usado na presença de náusea, vômito ou dor abdominal. Reações Adversas: hiperfosfatemia, hiper-	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

com dispositivo para administração retal. Deve ser controlado o tamanho e a espessura do dispositivo de aplicação a fim de garantir a via de administração do medicamento.			<p>lhos em flexão e braços relaxados.</p> <p>JOELHO-TÓRAX</p> <p>Ajoelhar-se e, em seguida, baixar a cabeça e o tórax para frente, até que o lado esquerdo da face repouse na superfície, deixando os braços em posição confortável.</p> <p>AUTOADMINISTRAÇÃO</p> <p>O processo mais simples é assumer a posição deitado sobre uma toalha.</p> <p>Com pressão firme, inserir suavemente a cânula no reto, comprimindo o frasco até ser expelido quase todo o líquido. Retire a cânula do reto.</p> <p>É necessário esvaziar o frasco. Manter a posição até sentir forte</p>	<p>natremia, hipocalêmia, acidose metabólica e tetania.</p> <p>Em pacientes desidratados ou debilitados, o volume da solução administrada deve ser cuidadosamente determinado; por tratar-se de uma solução hipertônica, o seu uso pode levar ao agravamento dessa condição.</p> <p>Deve-se assegurar que o conteúdo do intestino seja evacuado após a administração desse medicamento. Caso não ocorra, procurar assistência médica.</p> <p>Seu uso repetido em intervalos curtos deve ser evitado.</p>	
--	--	--	---	--	--



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					vontade de evacuar (geralmente 2 a 5 minutos). OBS: É obrigatória a inserção na rotulagem ou na bula de figuras que ilustrem cada uma das posições para administração do medicamento descritas acima.		
Soluto cuprozínico	Sulfato de cobre 1%; sulfato de zinco 3,5%	Água d'alibour	Solução	Antisséptico no tratamento de feridas de pele.	Pura ou diluída em água, em aplicações locais.	Precauções: conservar o frasco bem fechado, ao abrigo da luz. Cuidado com olhos e mucosas; em caso de ingestão accidental procurar socorro médico. Não ingerir.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Sulfato de magnésio	Mínimo 99% de sulfato de magnésio	Sal amargo	Pó	Purgativo salino	<p>De 5 a 30g (1 colher de chá a 2 colheres de sopa) para adultos, crianças recomenda-se 0,1 a 0,25 g por kg de peso corporal.</p> <p>Preferencialmente, ingerir a quantidade recomendada com 250 mL de água filtrada antes do café da manhã em jejum.</p>	<p>Contraindicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso contínuo pode causar diarreia crônica e consequente desequilíbrio eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas.</p>	Sólido
---------------------	-----------------------------------	------------	----	------------------	--	---	--------

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Sulfato de sódio	17,5% de sulfato de sódio	Limonada purgativa de sulfato de sódio	Solução	Purgativo salino	Uso interno. Ingerir, em jejum, pura ou diluída em água fervida ou filtrada em doses individuais de 100 mL ou a critério médico. Caso não utilizar a dose única, após aberto, conservar o frasco bem fechado em geladeira.	Contraindicações: Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. Precauções e advertências: após uma evacuação completa do cólon (parte do intestino), pelo uso de um catártico, pode haver um intervalo de alguns dias até a recuperação do movimento normal do intestino, o que não deve ser confundido com constipação intestinal. O uso excessivo de catárticos e laxantes pode trazer efeitos indesejáveis como desidratação, perda de eleutrólitos e ulcerações no intestino.	Líquido
------------------	---------------------------	--	---------	------------------	--	---	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Sulfato de sódio	Mínimo 98% de sulfato de sódio	Sal de Glauber	Pó	Laxante salino	Doses usuais de 15 g/dia (1 colher de sopa) em água fervida ou filtrada.	Contraindicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso contínuo pode causar diarreia crônica e consequente desequilíbrio eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas.	Sólido
------------------	--------------------------------	----------------	----	----------------	--	--	--------

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Sulfato ferro- so	40 mg de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Comprimido ou Comprimido revestido	<p><u>Suplemento mi- neral como auxi- iliar nas anemias carenciais.</u></p> <p>Auxiliar nas anemias carenci- ais.<u>(Redação da- da pela Resolu- ção -RDC nº 242, de 26 de julho de 2018)</u></p>	<p>USO ADULTO 1 comprimido ao dia por via oral e em je- jum.</p>	<p>Advertências e precau- ções: pacientes porta- dores de doenças hepá- ticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiê- ncia renal, indivíduos com hipersensibili- dade.</p> <p>Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada.</p> <p>A suplementação de ferro não deve ser uti- lizada para o tratamen- to de anemia hemolíti- ca em pacientes rece- bendo transfusão san- guínea, em uso de fer- ro por via parenteral.</p> <p>Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômi- to, pirose, sangramento nas fezes, escureci-</p>	Sólido
----------------------	-----------------------------	---------------------------	--	---	---	--	--------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						mento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose.	
Sulfato ferro- so	60 mg de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Comprimido ou Comprimido revestido	<p>Suplemento mi- neral como auxi- iliar nas anemias carenciais.</p> <p>Auxiliar nas anemias caren- ciais.(Redação da- da pela Resolu- ção -RDC nº 242, de 26 de julho de 2018)</p>	<p>USO ADULTO 1 comprimido ao dia por via oral e em je- jun.</p>	<p>Advertências e precau- ções: pacientes porta- dores de doenças hepá- ticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiê- ncia renal, indivíduos com hipersensibili- dade.</p> <p>Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada.</p> <p>A suplementação de ferro não deve ser uti- lizada para o tratamen- to de anemia hemolíti- ca em pacientes rece-</p>	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						bendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, pirose, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose.	
Sulfato ferroso	25mg/mL de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Solução Oral	Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais.	USO EM CRIANÇAS DE 6 A 18 MESES 1 mL uma vez por semana em jejum	Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

						ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, pirose, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose.	
Supositório de glicerina	OBS: quantidade de glicerina é dependente da faixa etária: Supositório para lactentes: molde de 1 g; Supositório para crianças: molde de 1,5 a	Supositório de glicerina	Supositório	Laxante	Uso externo. Adultos e crianças: introduzir o supositório no reto, até que advenha a vontade de evacuar. Bebês: introduzir o supositório por via retal, pela parte mais afilada. Pode-se deixar	O supositório pode ser umedecido com água antes da inserção, para reduzir a tendência inicial da base de retirar água das mucosas, irritando os tecidos.	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

	2,0 g; Suposório para adultos: molde de 2,5 a 3 g.				o suposório de glicrina atuar de 15 a 30 minutos. Não é necessário que o produto se dissolva completamente para que produza o efeito desejado.		
Talco	100% de talco	Silicato de magnésio	Pó	Secativo. Uso em massagens, alívio de irritação cutânea, prevenção de assaduras; agente esclerosante em derrames malignos e no pneumotórax recidivante.	Uso externo, sobre a pele. Como adjuvante em formulações farmacêuticas ou cosméticas.	Cuidado no manuseio, evitar inalação, pois pode desencadear desde quadros de irritação até lesões pulmonares mais graves.	Sólido
Talco mentolado	1% de mentol	Talco mentolado	Pó	Dermatoses pruriginosas.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia.	Cuidado no manuseio, evitar inalação, pode desencadear desde quadros de irritação até lesões pulmonares mais graves.	Sólido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Vaselina líquida (grau farmacêutico)	100% de vaselina líquida	Parafina líquida (graufarmacêutico).	Líquido	Emoliente para a pele, remoção de crostas e de pomadas, pastas e outros produtos previamente utilizados na pele (limpeza da pele), lubrificante, puro ou como base (veículo) de preparações farmacêuticas e cosméticas.	Uso externo: aplicar produto sobre a pele seca ou molhada com as mãos ou com o auxílio de gaze ou algodão.	Contraindicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contraindicações. Não ingerir.	Líquido
Vaselina sólida (grau farmacêutico)	100% de vaselina sólida	Vaselina branca; petrolato sólido (grau farmacêutico).	Pomada	Uso como emoliente.	Uso tópico. Aplicar com gaze ou algodão sobre a pele ressecada.	O principal efeito adverso é a irritação. Caso ocorra com peles sensíveis, suspenda o uso.	Semissólido

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Violeta genciana	1% de violeta genciana	Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametil prosanilina	Solução	Antisséptico tópico.	Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um corante com atividade antisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos micro-organismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e nas mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas dermatites. Também empregada em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé de atleta. O uso contínuo pode levar à irritação, devendo ser	Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	Líquido
------------------	------------------------	--	---------	----------------------	---	--	---------



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					empregada em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregada em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.		
Violeta genciana	2% de violeta genciana	Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametil prosanilina	Solução	Antisséptico tópico.	Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um corante com atividade antisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos micro-organismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irrita-	Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	Líquido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

					tivas e nas dermatites. Também empregada em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé de atleta. O uso continuado é irritante, devendo ser empregado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregada em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.		
--	--	--	--	--	--	--	--



**Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA**

ANEXO II

MODELO DE ROTULAGEM DE MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Nome comercial (FACULTATIVO)

Nome do produto ou sinônimo (conforme Anexo I)

Concentração do princípio ativo (conforme Anexo I)

Forma farmacêutica (conforme Anexo I)

Via de administração

Uso (adulto, pediátrico, adulto e pediátrico)

Conteúdo da embalagem

Composição:

Nome do princípio ativo.....concentração

Excipientes (relacionar sem mencionar concentração na fórmula)

É facultado a inclusão de informações adicionais voltadas para características organolépticas.



Indicação (conforme Anexo I)

Modo de Usar (conforme Anexo I)

Advertência (conforme Anexo I)

Advertências específicas do produto conforme legislação vigente

Cuidados de Conservação

Frase "TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS"

Frase "Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico."

Frase "MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC Nº..... de 2006. AFE nº.....".

Frase "AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO"

Nome do Farmacêutico Responsável e respectivo número de CRF

Nome da empresa notificadora

Número de CNPJ da empresa notificadora

Endereço completo da empresa notificadora



**Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA**

Fabricado por: (quando for o caso)

Nome da empresa fabricante

Número de CNPJ da empresa fabricante

Endereço completo da empresa fabricante

Número do SAC da empresa notificadora

Número de Lote

Data de Fabricação

Prazo de Validade

Código de barras

ANEXO III

**REQUERIMENTO PARA INCLUSÃO, ALTERAÇÃO OU EXCLUSÃO DE MEDICAMENTOS OU INFORMAÇÕES PRESENTES
NO ANEXO I**

Dados do solicitante:



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Nome do solicitante (jurídica ou física):

Endereço:

FAX:

e-mail:

Telefone

Dados do produto:

Princípio Ativo:

Concentração:

Forma farmacêutica:

INCLUSÃO

produto

Preencher todos os campos:

Sinônimo	Referência bibliográfica
Indicação	Referência bibliográfica



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Modo de Usar	Referência bibliográfica
Advertência	Referência bibliográfica
Especificações analíticas mínimas	Referência bibliográfica

() informações sobre produto já existente no Anexo I

Preencher somente o campo pertinente:

Sinônimo	Referência bibliográfica
Indicação	Referência bibliográfica
Modo de Usar	Referência bibliográfica
Advertência	Referência bibliográfica
Especificações analíticas mínimas	Referência bibliográfica

- () EXCLUSÃO
() produto
() informações sobre produto já existente no Anexo I
()sinônimo
()Indicação
()modo de usar
()advertência
()especificações analíticas mínimas

Justificativa

Referência Bibliográfica



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

- () ALTERAÇÃO
- () nome do produto
- () princípio ativo
- () concentração
- () forma farmacêutica
- () sinônimo
- () indicação
- () modo de usar
- () advertência
- () especificações analíticas mínimas

Justificativa

Referência Bibliográfica

(*) Republicada por ter saído no DOU nº. 208, de 30-10-2006, Seção 1, pág. 167, com incorreção no original.