

LISTA NACIONAL DE MEDICAMENTOS



Dezembro 2020


REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE
Unidade-Disciplina-Trabalho
Ministério da Saúde
Direção dos Cuidados de Saúde
DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

Título: Lista Nacional de Medicamentos

Editor: Ministério da Saúde – Departamento Farmacêutico

Ano de Publicação: 2020

Esta 2ª Edição da Lista Nacional de Medicamentos foi financiada pela GAVI Alliance, através do Reforço do Sistema de Saúde (RSS) e pela United Nations Population Fund (UNPFA) em São Tomé e Príncipe.

Esta publicação não pode ser reproduzida sem a autorização prévia do Departamento Farmacêutico do Ministério da Saúde de São Tomé e Príncipe.



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE
Unidade-Disciplina-Trabalho
Ministério da Saúde
Direção dos Cuidados de Saúde
DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

SUMÁRIO

- **Prefácio**

- **Índice Terapêutico**

- **Capítulo I: Introdução**

- **Lista Nacional de Medicamentos**

- **Anexos**

PREFÁCIO

A seleção dos Medicamentos Essenciais é considerada a pedra angular de uma Política Nacional de Medicamentos e visa fomentar a qualidade da prescrição e a facilitar o processo da escolha do medicamento, da aquisição, do armazenamento, da distribuição e dispensa, com economia e racionalização dos recursos financeiros do país.

Tendo o nosso país uma grande dependência externa de fármacos e insumos terapêuticos, o Estado não pode se afastar de sua ação reguladora e do conjunto de ações que disponibilize os medicamentos de qualidade e a preços acessíveis de serem suportados pela sociedade.

Estamos convictos de que esta 2ª edição da Lista Nacional de Medicamentos (LNM) atualizada e adaptada à realidade e ao perfil epidemiológico, irá melhorar a disponibilidade e o acesso a medicamentos eficazes, seguros, de qualidade e de baixo preço para o tratamento da maioria das patologias segundo os protocolos clínicos.

Esta edição da Lista Nacional de Medicamentos (LNM) é um instrumento de uso obrigatório pelos Profissionais de Saúde em todo o processo de procura, aquisição, distribuição e prescrição de medicamentos a nível do Serviço Nacional de Saúde.

A elaboração da LNM contou com a colaboração de diferentes profissionais entre Farmacêuticos, Técnicos de Farmácia, Farmacologista, Médicos de Clínica Geral e Especialistas em diversas áreas, entre outros, que contribuíram com o seu saber e esforço para que ela se tornasse uma realidade.

São Tomé e Príncipe, 18 de Dezembro de 2020



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE
Unidade-Disciplina-Trabalho
Ministério da Saúde
Direção dos Cuidados de Saúde
DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

AGRADECIMENTOS

A Revisão da Lista Nacional de Medicamentos contou com a participação de profissionais de saúde que apoiaram e deram o seu contributo para que esta LNM se tornasse uma realidade, aos quais endereçamos o nosso agradecimento:

❖ EQUIPA DE REVISÃO

- Feliciano Sousa Pontes
- Semôa Espírito Santo
- Vânia Castro
- Ana Tereza Quaresma
- Jeryson Ramos

❖ COLABORADORES

- Neurice Ramos
- Brigitte Santos
- Ednilza Solange Barros
- Belsinia Monte Verde
- Celine Esperança
- Isaulina Barreto

- ❖ A todos os que direta ou indiretamente participaram e apoiaram para a concretização da LNM



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

ABREVIATURAS

mg: miligrama

µg: micrograma

ml: mililitro

UI: unidade internacional

REFERÊNCIAS A CONDIÇÕES DE USO

* E: medicamento essencial

* H: uso hospitalar

* J: uso justificado

ÍNDICE TERAPÊUTICO



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

CAPÍTULO I	19
Introdução.....	20
GRUPO 1: MEDICAMENTOS ANTI-INFECCIOSOS.....	26
1.1- ANTIBACTERIANOS.....	26
1.1.1 – PENICILINAS.....	26
1.1.1.1- Benzilpenicilinas	26
1.1.1.2 - Fenoximetilpenicilina	26
1.1.1.3 Aminopenicilinas.....	26
1.1.1.4 – Isoxazolilpenicilinas	26
1.1.1.5 - Penicilinas anti-pseudomonas	26
1.1.2 - CEFALOSPORINAS.....	27
1.1.2.1 - Cefalosporinas de 1ª Geração.....	27
1.1.2.2 - Cefalosporinas de 2ª Geração.....	27
1.1.2.3 - Cefalosporinas de 3ª Geração.....	27
1.1.2.4 - Cefalosporinas de 4ª Geração.....	27
1.1.3-CARBAPENEMOS	27
1.1.4 - ASSOCIAÇÕES DE PENICILINAS.....	27
C/ INIBIDORES DAS LACTAMASES BETA	27
1.1.5- TETRACICLINAS.....	27
1.1.6- CLORANFENICOL	28
1.1.7 – AMINOGLICOSIDOS	28
1 - 8- MACROLIDOS	28
1.1.9- SULFAMIDAS E SUAS ASSOCIAÇÕES.....	28
1.1.10 - QUINOLONAS	28
1.1. 11– OUTROS ANTIBACTERIANOS	28
1.1.12 - ANTITUBERCULOSOS.....	29
1.1.13 - ANTILEPRÓTICOS.....	29
1.2 - ANTIFÚNGICOS.....	29
1.3- ANTIVÍRICOS.....	30
1.3.1 – ANTI-RETROVIRAIS	30



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

1.3.1.1 - Inibidores da Protease	30
1.3.1.2 - Inibidores da Integrase.....	30
1.3.1.3 – Análogos não Nucleosídeos Inibidores da Transcriptase Reversa	30
1.3.1.4 – Análogos Nucleosídeos Inibidores da Transcriptase Reversa	30
1.3.1.5 - Anti-retrovirais em combinações em dose fixa	30
1.3.2 - Medicamentos para o tratamento das Hepatites.....	31
1.3.3 - Outros antivíricos	31
1.4 – ANTIPARASITÁRIOS	31
1.4.1 - Anti-helmínticos	31
1.4.2 - ANTIPALUDICOS	31
1.4.3 – OUTROS ANTIPARASITÁRIOS.....	32
GRUPO 2: SISTEMA NERVOSO CENTRAL.....	32
2.1- ANESTÉSICOS.....	32
2.1.1-Anestésicos gerais.....	32
2.1.2 – Anestésicos locais.....	32
2.2 – Relaxantes musculares	33
2.2.1 – Ação central.....	33
2.2.2 – Ação periférica	33
2.2.3 – Ação muscular directa	33
2.3 – Antimiasténicos	33
2.4 – Antiparkinsónicos	33
2.4.1 – Anticolinérgicos	33
2.5.2 – Dopaminomiméticos	33
2.6 - Antiepiléticos e Anticonvulsivantes	33
2.7 - Antieméticos e Antivertiginosos	34
2.8 -Estimulantes inespecíficos do sistema nervoso central	34
2.9 - PSICOFÁRMACOS	34
2.9.1 - Ansiolíticos, sedativos e hipnóticos	34
2.9.2 - Antipsicóticos	35
2.9.3 - Antidepressores	36
2.9.4 - Lítio.....	36



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

2.10 - Analgésicos e antipiréticos.....	36
2.10.1 - Associações de Paracetamol	36
2.11 - Medicamentos usados na exaureca	37
2.12- Analgésicos estupefacientes.....	37
2.13 - Outros medicamentos com ação no sistema nervoso central.....	37
2.13.1 - Medicamentos utilizados nas alterações de funções cognitivas	37
2.13-2 - Medicamentos utilizados no tratamento de dependência de abuso de drogas ...	38
GRUPO 3: APARELHO CARDIOVASCULAR	38
3.1- CARDIOTÓNICOS	38
3.3.1- Digitálicos	38
3.2- ANTIARRÍTMICOS	38
3.2.1- Bloqueadores de canal de Sódio (Classe I).....	38
3.2.1.1- Classe I a.....	38
3.2.1.2- Classe I b.....	38
3.2.1.3- Classe I c.....	38
3.2.2- Bloqueadores adrenérgicos Beta (Classe II).....	38
3.2.3- Prolongadores da repolarização (Classe III)	39
3.2.4- Bloqueadores da entrada de Cálcio (Classe IV).....	39
3.2.5- Outros antiarrítmicos.....	39
3.3- SIMPATICOSMIMÉTICOS	39
3.4- ANTI-HIPERTENSIVOS.....	39
3.4.1- Diuréticos	39
3.4.1.1- Tiazidas e análogos.....	39
3.4.1.2- Diuréticos da ansa.....	39
3.4.1.3- Diuréticos poupadores de Potássio	39
3.4.1.4- Diuréticos osmóticos.....	39
3.4.2- Modificadores do eixo renina angiotensina	40
3.4.2.1- Inibidores da enzima de conversão da angiotensina	40
3.4.2.2- Antagonista dos receptores da angiotensina	40
3.4.3- Bloqueadores da entrada de Cálcio	40
3.4.4- Depressores da actividade adrenérgica	41



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

3.4.4.1- Bloqueadores Beta.....	41
3.4.4.1.1- Selectivos cardíacos	41
3.4.4.1.2- Não selectivos cardíacos	41
3.4.4.1.3- Bloqueadores Beta e Alfa.....	41
3.4.4.2- Agonista Alfa 2 centrais.....	41
3.4.5- Vasodilatadores diretos	41
3.5- VASODILATADORES.....	41
3.5.1- Antianginosos.....	41
3.5.2- Outros vasodilatadores	41
3.6- VENOTRÓPICOS.....	42
3.6.1-diosmina.....	42
3.7- ANTIDISLIPIDÉMICOS	42
GRUPO 4: SANGUE	42
4.1- ANTIANÉMICOS.....	42
4.1.1- Composto de ferro	42
4.1.2- Medicamentos para o tratamento de anemias megaloblásticas	42
4.2- FACTORES ESTIMULANTES DA HEMATOPOIESE	42
4.3- ANTICOAGULANTES E ANTITROMBÓTICOS	43
4.3.1- Anticoagulantes	43
4.3.1.1- Heparinas	43
4.3.1.2- Antivitamínicos	43
4.3.1.3- Antiagregantes plaquetários.....	43
4.3.2- Fibrinolíticos ou Trombolíticos	43
4.4- ANTI-HEMORRÁGICOS	43
4.4.1- Antifibrinolíticos.....	43
4.4.2- Hemostáticos	43
GRUPO 5: APARELHO RESPIRATÓRIO.....	43
5.1- ANTIASMÁTICOS E BRONCODILATADORES.....	44
5.1.1- Agonistas adrenérgicos beta.....	44
5.1.2- Antagonistas colinérgicos	44
5.1.3- Anti-inflamatórios	44



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

5.1.3.1- Glucocorticóides	44
5.1.3.2- Antagonistas dos leucotrienos.....	44
5.1.4- Xantinas.....	44
5.1.5- Antiasmáticos de acção profilética	44
5.2- ANTITÚSSICOS E EXPECTORANTES.....	45
5.2.1- Antitússicos	45
5.2.2- Expectorantes	45
5.2.3- Associações de medicamentos descongestionantes	45
5.3- TENSOACTIVOS (SURFACTANTES) PULMONARES.....	45
GRUPO 6: APARELHO DIGESTIVO.....	45
6.1- MEDICAMENTOS QUE ACTUAM NA BOCA E OROFARINGE.....	45
6.1.1- De acção tópica.....	45
6.1.2- De acção sistémica.....	46
6.2- ANTIÁCIDOS E ANTIULCEROSOS	46
6.2.1- Antiácidos.....	46
6.2.2- Modificadores da secreção gástrica.....	46
6.2.2.1- Anticolinérgicos.....	46
6.2.2.2- Antagonistas dos receptores H2.....	46
6.2.2.3- Inibidores da bomba de protões.....	46
6.2.2.4- Prostaglandinas.....	46
6.2.2.5-Protetores da mucosa gástrica	47
6.3- MODIFICADORES DA MOBILIDADE GASTROINTESTINAL.....	47
6.3.1- Modificadores da mobilidade gastrica ou procinéticos.....	47
6.3.2- Modificadores da mobilidade intestinal	47
6.3.2.1- Laxantes e catárticos.....	47
6.3.2.1.1- Emolientes	47
6.3.2.1.2- Laxantes de contacto	47
6.3.2.1.3- Laxantes expansores do volume fecal	47
6.3.2.1.4- Laxantes osmóticos.....	47
6.3.2.2- Antidiarreicos.....	48
6.3.2.2.1- Obstipantes.....	48



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

6.2.2.2- Adsorventes	48
6.3.2.2.3- Antiflaulentos	48
6.4- ANTIESPASMÓDICOS.....	48
6.5- INIBIDORES ENZIMÁTICOS	48
6.6- SUPLEMENTOS ENZIMÁTICOS, BACÍLIOS, LÁCTEOS E ANÁLOGOS	48
6.7- ANTIHEMORROIDAIS.....	48
6.8- ANTI-INFLAMATÓRIO INTESTINAL	48
6.9-MEDICAMENTOS QUE ACTUAM NO FÍGADO E NAS VIAS BILIARES.....	49
6.9.1- Coleréticos e colagogos.....	49
6.9.2- Medicamentos para o tratamento da litíase biliar	49
GRUPO 7: APARELHO GENITOURINÁRIO	49
7.1- MEDICAMENTOS DE APLICAÇÃO TÓPICA NA VAGINA.....	49
7.1.1- Estrogénios e progestagénios	49
7.1.2- Anti-infecciosos.....	49
7.1.3- Outros medicamentos tópicos vaginais	49
7.2- MEDICAMENTOS QUE ACTUAM NO ÚTERO	49
7.2.1- Ocitócitos	49
7.2.2- Prostaglandinas.....	50
7.3- ANTI-INFECCIOSOS E ANTISÉPTICOS URINÁRIOS.....	50
7.4- OUTROS MEDICAMENTOS USADOS NAS DISFUNÇÕES	50
GENITOURINÁRIOS.....	50
7.4.1- Acidificantes e alcalinizantes urinários	50
7.4.2- Medicamentos usados na perturbação da micção	50
7.4.2.1- Medicamentos usados na retenção urinária	50
7.4.2.2- Medicamentos usados na incontinencia urinária	50
7.4.3- Medicamentos usados nas disfunções erétil	50
GRUPO 8: HORMONAS E MEDICAMENTOS USADOS NO TRATAMENTO DE DOENÇAS ENDÓCRENAS	51
8.1- HORMONAS HOPOTALÁMICAS E HIPOFISÁRIAS,.....	51
SEUS ANÁLOGOS E ANTAGONISTAS.....	51
8.1.1- Lobo anterior da hipófise	51
8.1.2- Lobo posterior da hipófise	51



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

8.1.3- Antagonistas hipofisários.....	51
8.2- CORTICOESTEROIDES	51
8.2.1- Mineralcorticoides	51
8.2.2- Glucocorticoides	51
8.3- HORMONAS DA TIRÓIDE E PARATIRÓIDES	52
8.3.1- Hormonas da tiróide	52
8.3.2-Paratiróide	52
8.4- INSULINAS, ANTIDIABÉTICOS ORAIS E GLUCAGOM.....	52
8.4.1 - Insulinas.....	52
8.4.1.1- De acção curta.....	52
8.4.1.2- De acção intermédia	52
8.4.1.3- De acção prolongada.....	52
8.4.2- Antidiabéticos orais.....	52
8.4.3- Glucagom	52
8.5- HORMONAS SEXUAIS	53
8.5.1- Estrogénios e progestagénios	53
8.5.1.1- Tratamento de substituição.....	53
8.6- ANTICONCEPCIONAIS.....	53
8.6.1- Anticonceptivos combinados.....	53
8.6.2- Progestagéneos.....	53
8.6.3- Androgénios e anabolizantes.....	53
8.7- ESTIMULANTES DA OVULAÇÃO E GONADOTROPINAS	53
8.8-IMPLANTES SUBDÉRMICO	53
8.9- DISPOSITIVO INTRA-UTERINO	54
GRUPO 9: APARELHO LOCOMOTOR.....	54
9.1- ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDE.....	54
9.1.1- Derivados do ácido antranílico	54
9.1.2- Derivados do ácido acético	54
9.1.3- Derivados do ácido propiónico	54
9.1.4- Derivados do indol e do indeno	54
9.1.5- Oxicano	55



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

9.1.6- Derivados sulfanilamídicos	55
9.1.7- Compostos não acídicos.....	55
9.1.8- Inibidores selectivos da cox 2	55
9.1.9- Anti-inflamatório não esteroide para uso tópico	55
9.2- MODIFICADORES DA EVOLUÇÃO DA DOENÇA REUMATISMAL.....	55
9.3- MEDICAMENTOS USADOS NO TRATAMENTO DA GOTA	55
9.4- MEDICAMENTOS USADOS NO TRATAMENTO DA ARTROSE.....	55
9.5- MEDICAMENTOS QUE ACTUAM NO OSSO E NO METABOLISMO DO CÁLCIO.....	56
9.5.1- Calcitonina.....	56
9.5.2- Bifosfonatos	56
9.5.3- Vitaminas D	56
9.5.4- Outros	56
GRUPO 10: MEDICAÇÃO ANTIALÉRGICA.....	56
10.1- ANTI-HISTAMÍNICOS (H1).....	56
10.1.1- Anti-histamínicos sedativos	56
10.1.2- Anti-histamínicos não sedativos	56
GRUPO 11: NUTRIÇÃO.....	57
11.1- NUTRIÇÃO PARENTÉRICA.....	57
11. 1.1- Macronutrientes	57
11. 1.2 - Micronutrientes	57
11. 1.2.1 - Suplementos minerais.....	57
11.2 - VITAMINAS E SAIS MINERAIS	57
11.2.1 - Vitaminas lipossolúveis	57
11.2.2 - Vitaminas hidrossolúveis.....	57
11. 2.3 - Associações de vitaminas.....	58
11. 3 - SAIS MINERAIS.....	58
11.3.1 - Cálcio	58
11.3.2 - Magnésio	58
11.3.3 - Fósforo	58
11.3.4 - Flúor	58
11.3.5 - Iodo	58



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

11.3.6 - Potássio	59
11.3.7 - Zinco	59
11.3.8 - Associações de vitaminas com sais minerais	59
11. 4-ASSOCIAÇÃO DE SAIS PARA REIDRATAÇÃO	59
GRUPO 12: CORRECTIVOS DA VOLÉMIA E DAS ALTERAÇÕES ELECTROLÍTICAS.....	59
12.1- CORRECTIVOS DO EQUILIBRIO ÁCIDO-BASE	59
12.1.1- Alcalinizantes	59
12.1.2- Acidificantes	60
12.2- CORRECTIVOS DAS ALTERAÇÕES HIDROELÉTRÓLÍTICAS.....	60
12.2.1- Cálcio	60
12.2.2- Magnésio.....	60
12.2.3- Potássio.....	60
12.2.4- Sódio	60
12.2.5- Zinco.....	60
12.2.6- Glucose.....	60
12.2.7- Outros	60
12.3- SOLUÇÃO PARA DIÁLISE PERITONEAL.....	61
12.3.1- Soluções isotónicas	61
12.3.2- Soluções hipertónicas	61
12.4- SOLUÇÕES PARA HEMODIÁLISE.....	61
12.5- SOLUÇÕES PARA HEMOFILTRAÇÃO	61
12.6-SUBSTITUTO DO PLASMA E DAS FRACÇÕES PROTEICAS DO PLASMA.....	61
12.7- MEDICAMENTOS CAPTORES DE IÕES	61
12.7.1- Fixadores de fósforo	61
12.7.2- Resinas permutadoras de catiões	61
GRUPO 13: MEDICAMENTOS USADOS EM AFECÇÕES CUTÂNEAS	61
13.1- ANTI-INFECCIOSOS DE APLICAÇÃO NA PELE	62
13.1.1- Antisépticos e desinfectantes	62
13.1.2- Antibacterianos.....	62
13.1.3- Antifúngicos	62
13.1.4- Antivíricos.....	63



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

13.1.5- Antiparasitários.....	63
13.2- EMOLIENTES E PROTETORES.....	63
13.2.1- Emolientes.....	63
13.2.2- Protetores	63
13.3- MEDICAMENTOS QUEROLÍTICOS E ANTIPSORIÁTICOS.....	64
13.3.1- De aplicação tópica	64
13.3.2- De aplicação sistémica	64
13.4- MEDICAMENTOS PARA TRATAMENTO DA ACNE E DA ROSÁCEA.....	64
13.4.1- Acne	64
13.4.1.1- De aplicação tópica	64
13.4.1.2- De aplicação sistémica	64
13.4.2- Rosácea	64
13.5- CORTICOESTEROIDES DE APLICAÇÃO TÓPICA	65
13.6- ASSOCIAÇÕES DE ANTIBACTERIANOS, ANTIFÚNGICOS E CORTICOESTEROIDES	65
13.7- ADJUVANTES DA CICATRIZAÇÃO.....	65
13.8- OUTROS MEDICAMENTOS USADOS EM DERMATOLOGIA.....	65
13.8.1- Analgésicos locais e antipruriginosos	65
13.8.2- Preparações para verrugas, calos e condilomas	66
13.8.3- Venotrópicos.....	66
13.8.3- Outros	66
GRUPO 14 - MEDICAMENTOS USADOS NAS AFECÇÕES OTORRINOLARINGOLÓGICAS.....	66
14.1 - PRODUTOS PARA APLICAÇÃO NASAL.....	66
14.1.1 - Descongestionantes	66
14.1.2 - CORTICOSTERÓIDES	66
14.1.3 - Antihistaminicos.....	66
14.2 - FARMÁCOS PROFILÁTICOS USADOS NA RENITE ALÉRGICA	66
14.3 - ANTIBIÓTICOS	67
14.3.1 - Produtos para aplicação no ouvido.....	67
14.3.2 - Antianginosos.....	67
GRUPO 15 - MEDICAMENTOS USADOS EM AFECÇÃO OCULARES	67
15.1 - ANTIINFECCIOSOS TÓPICOS	67



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

15.1.1-Antibacterianos.....	67
15.1.2 -Antifúngicos	67
15.1.3 - Antivíricos.....	67
15.2 - ANTIINFLAMATÓRIOS	67
15.2. 1 - Corticosteróides	67
15.2.2 - Antiinflamatórios não esteróides.....	68
15.2.3 - Outros antiinflamatórios, descongestionantes e antialérgicos	68
15.3 - MIDRIÁTICOS E CICLOPLÉGICOS.....	68
15.3.1 - Simpaticomiméticos.....	68
15.3.2 - Anticolinérgicos.....	68
15.4 - MEDICAMENTOS USADOS NO TRATAMENTO DO GLAUCOMA.....	68
15. 4. 1 - Mióticos.....	68
15.4. 2 - Simpaticomiméticos.....	68
15.4. 3 - Bloqueadores beta	68
15.4.4 - Análogos das prostaglandinas.....	69
15.4.5 - Outros.....	69
15.4.6 - Anestésicos locais.....	69
15.4.7 - Outros medicamentos e produtos usados em oftamologia	69
15.4.7.1 - Adstringentes, lubrificantes e lágrimas artificiais	69
15.4.7.2 - Medicamentos usados para diagnóstico	69
15.4.7.3 - Outros medicamentos.....	69
15.4. 7. 4 - Medicamentos para uso intraocular	69
GRUPO 16 - MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS E IMUNOMODULADORES.....	69
16.1 - CITOTÓXICOS.....	69
16.1.1 - Alquilantes.....	69
16.1.2 - Citotóxicos relacionados com alquilantes.....	70
16.1.3 - Antimetabolitos.....	70
16.1. 4 - Inibidores da topoisomerase I.....	70
16.1. 5 - Inibidores da topoisomerase II.....	70
16.1. 6 - Citotóxicos que se intercalam no DNA.....	70
16.1.7 - Citotóxicos que interferem com a tubulina	70



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

16. 1. 8 - Inibidores da tirosinacinases	71
16.1.9 - Outros citotóxicos	71
16.2 - HORMONAS E ANTI-HORMONAS.....	71
16.2.1 - Hormonas.....	71
16.2.1 - Progestagéneos.....	71
16.2.1.2 - Análogos da hormona libertadora de gonadotropina	71
16.2.2 - Anti-hormonas	71
16.2.2.1- Antiestrogéneos.....	71
16.2.2.2 - Anti-androgénios.....	71
16.2.2.3 - Inibidores da aromatase	71
16.3 - Imunomoduladores.....	71
GRUPO 17 - MEDICAMENTOS USADOS NO TRATAMENTO DE INTOXICAÇÕES	72
GRUPO 18: VACINAS E IMUNOGLOBULINAS.....	72
18.1- VACINAS (SIMPLES E CONJUGADAS).....	72
18.1.1- Imunoglobulinas e soros	72
18.1.2.1-Vacinas	72
18.2- LISADOS BACTERIANOS.....	73
18.3- IMUNOGLOBULINAS	73
18.4 - SOROS.....	73
GRUPO 19: MEIOS DE DIAGNÓSTICO	73
19.1- MEIOS DE CONTRASTE RADIOLÓGICOS	74
19.1.1- Produtos iodados	74
19.1.2- Produtos baritados.....	74
19.1.3 -Tomografia computadorizada.....	74
19.1.4- Outros produtos usados em radiologia	74
19.2- MEIOS DE CONTRASTE PARA IMAGEM POR	74
RESSONÂNCIA MAGNÉTICA	74
19.3- MEIOS DE CONTRASTE PARA ULTRA-SONOGRAFÍA.....	74
19.4- MEIOS DE DIAGNÓSTICO NÃO RADIOLÓGICOS	74
19.5- OUTROS MEIOS DE CONTRASTE	74
GRUPO 20: MATERIAIS DE PENSO, HEMOSTÁTICOS LOCAIS, GASES MEDICINAIS E OUTROS PRODUTOS	75



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

20.1- PENSOS PARA FERIDAS CRÓNICAS.....	75
20.2- HEMOSTÁTICOS	75
20.3- AGENTES DE DILUIÇÃO, IRRIGAÇÃO E LUBRIFICAÇÃO.....	75
20.4- GASES MEDICINAIS.....	75
20.5- DESINFECTANTES DE MATERIAIS	75
20.6- SOLUÇÃO PARA CONSERVAÇÃO DE ÓRGÃOS.....	75
20.7- PRODUTOS PARA EMBOLIZAÇÃO	75
20.8-PRODUTOS PARA FISIATRIA	75
20.9- OUTROS PRODUTOS.....	76
20.9.1- REAGENTES	76
20.9.2- PRESERVATIVOS	76
20.9.3 - TESTES DE DIAGNÓSTICO RÁPIDO	76
20.9.4 - ANTÍDOTOS	76
ANEXOS	77
Anexo 1.....	77
Procedimento para solicitação de alteração.....	77
Anexo 2.....	78
Formulário para solicitação de alteração à LNM	78
Anexo 3.....	79
Procedimento para solicitação de aquisição especial.....	79
Anexo 4.....	80
Formulário para solicitação de aquisição de medicamentos que não constem na LNM ...	80

CAPÍTULO I



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

INTRODUÇÃO

No âmbito das recomendações da Organização Mundial da Saúde (OMS), relativas às estratégias de política farmacêutica a implementar nos países membros, visando melhorar os sistemas de financiamento e a acessibilidade dos medicamentos, o Ministério da Saúde tem envidado esforços para superar as lacunas dos serviços de saúde e reconhece a importância de fornecer medicamentos essenciais.

A LNM tem como objetivo principal suprir as necessidades do mais alto nível de cuidados de saúde.

A Lista Nacional de Medicamentos Essenciais (LNME) e as normas de tratamento das principais doenças são os elementos básicos para a prestação de cuidados de saúde de elevada qualidade em São Tomé e Príncipe.

O Serviço Nacional de Saúde (SNS) está organizado em três níveis de cuidados de saúde:

- Nível primário - Postos de Saúde;
- Nível secundário - Centros de Saúde;
- Nível terciário - Hospitais;

Estão definidos três níveis para as condições de uso dos medicamentos, nomeadamente:

- Essenciais – Medicamentos que satisfazem as necessidades prioritárias de cuidado de saúde da população e não podem faltar no país;
- Hospitalar – Medicamentos de uso exclusivo hospitalar devido as suas características técnicas, necessidade de vigilância especial ou por razões de saúde pública;
- Justificado – Medicamentos de especialidade que devido a sua especificidade devem ser clinicamente justificados.

As vantagens da LNM incluem:

A seleção, procura, abastecimento e distribuição de uma lista limitada de medicamentos resulta na redução de custo, promovendo a eficácia destes sistemas e melhoria da disponibilidade do medicamento a nível nacional.



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

A prescrição e o uso racional de medicamentos são reforçados, uma vez que somente os medicamentos com eficácia e segurança comprovadas constam na lista e estão disponíveis para dispensa no SNS.

A utilização do medicamento pelo paciente é melhorada com a informação disponibilizada ao paciente, uma vez que menos medicamentos estarão disponíveis e serão prescritos. Os profissionais de saúde estarão concentrados num número limitado de medicamentos.

CRITÉRIOS NORTEADORES DA LNM 2020

“Essencial é o que é necessário para responder à demanda sanitária de uma população: trata-se de uma definição operativa, dinâmica, que introduz no cerne das escolhas farmacológicas, conceitos e implicações importantes... a demanda sanitária, que se contrapõe à pressão da propaganda farmacêutica e das regras de mercado; uma população referida que não é a soma de indivíduos, aos quais se deve fazer chegar casualmente todos os fármacos possíveis, mas uma coletividade em que a saúde deve ser pesquisada e defendida, tendo-se em conta as prioridades gerais... a necessidade de cada população deve ser estabelecida de modo autónomo, coerente com as decisões de planeamento sanitário do País e não pela importação passiva de modelos culturais utilizados em outros países ou no mercado internacional.

A escolha dos fármacos essenciais não é uma escolha de imposição cultural, mas ao contrário, um requisito indispensável para alocar recursos, pessoal, inteligência e estrutura à disposição:

- ✓ Do crescimento gradual de conhecimento epidemiológico de saúde de um país;
- ✓ Da preparação de pessoal orientado a não distribuir medicina e atendimentos, mas criar um sistema sanitário harmónico.”

Tognoni (apud Saraceno, 1995)

Diversos critérios nortearam a revisão desta 2ª edição da LNM, que teve por base 1ª edição da LNM em 2018. Por um lado, foram incorporadas na atual revisão as normas da OMS. Conferiu-se ênfase à avaliação de segurança e eficácia, além de



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

considerações a respeito da disponibilidade dos produtos no mercado interno. Levou-se em conta também os produtos utilizados no tratamento de diferentes doenças que fazem parte dos programas oficiais de controlo de doenças e com seleção de fármacos já estabelecida. Igualmente verificou-se a disponibilidade no mercado. Houve influência marcante de medicamentos constantes da Lista-Modelo da OMS de 2019.

A classificação terapêutica considerou prioritariamente grupos farmacológicos, mas com a preocupação de ter um carácter didático que auxilie os profissionais de saúde na seleção das condutas terapêuticas mais adequadas. Inicialmente, encontram-se relacionados os medicamentos ligados ao controle das manifestações gerais de doenças: dor, inflamação, infeção, alergia, neoplasia, bem como ao manejo de intoxicações exógenas e à reposição nutricional.

Em seguida, contemplaram-se os medicamentos que se destinam ao controle das manifestações ligadas a sistemas orgânicos específicos.

Determinados medicamentos são repetidos em diferentes tópicos de classificação, para que não se perca a visão do conjunto de produtos que podem ser utilizados em distintas circunstâncias.

Alguns dos mais importantes critérios se encontram relacionados a seguir:

- Selecionar medicamentos com eficácia comprovada e documentação consistente na literatura internacional;
- Além da eficácia, levar em consideração a ponderação dos critérios: segurança, custo de tratamento, disponibilidade comercial, dados de utilização em outros países, dados epidemiológicos das doenças que podem ser tratadas pelo fármaco, facilidade de administração e manuseio, comorbilidade posológica e condições de armazenagem e estabilidade;
- Segundo a diretriz recomendada pela OMS para uma lista de medicamentos essenciais, não se deve ter alternativas terapêuticas para todas as doenças, mas sim procurar cobrir as necessidades da maioria da população;
- Reduzir a variabilidade de apresentações, com a finalidade de facilitar os procedimentos logísticos, selecionando as que proporcionam maior flexibilidade posológica;
- Evitar medicamentos com exigência de condições especiais de armazenamento.



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

A seleção dos medicamentos essenciais norteou-se, conseqüentemente, em alguns critérios claros, destacando-se os seguintes:

- Eficácia demonstrada, na espécie humana, em condições controladas;
- Informação suficientemente sistemática sobre efeitos adversos, considerando-se a relação benefício/risco;
- Inclusão dos medicamentos que possam ser submetidos a especificações de qualidade (controláveis com métodos definidos e reproduzíveis);
- Biodisponibilidade e farmacocinética, buscando selecionar medicamentos com propriedades farmacocinéticas mais favoráveis, que possam ampliar a adesão ao tratamento e minimizar os riscos;
- Consideração crítica das associações medicamentosas;
- Disponibilidade no mercado;
- Custo do tratamento;
- Indicação em mais de uma doença.

Com base nesses enunciados, na definição de medicamentos que integram na lista nacional, deu-se prioridade ou preferência para medicamentos, produtos farmacêuticos e formas farmacêuticas de estabilidade favorável em condições determinadas, os que têm facilidade de armazenamento e finalmente, os que podem ser fabricados em conformidade com as boas práticas de fabricação e controle.

Foram excluídos fármacos de descoberta recente e insuficiente experiência clínica, para os quais ainda não se definiram eficácia e efetividade por ensaios clínicos comparados mediante metodologia adequada.

Não foram considerados, também, produtos restritos ao tratamento de doenças incomuns ou de manejo muito específico.

Optou-se pelos produtos de menor custo neste momento, no caso de medicamentos com eficácia semelhante.

Adicionalmente, consideramos que a atual LNM deverá estabelecer novas bases, no que se refere à política de aquisição de medicamentos por parte das esferas de governo, assegurando o acesso de contingentes populacionais aos mencionados produtos.

Especial importância adquire os programas específicos a cargo do Ministério da Saúde, tanto na padronização como na integração nos programas de aquisição. Esta LNM pretende cumprir um papel estratégico, no sentido de subsidiar a política de promover o acesso da população a um conjunto de medicamentos essenciais pela rede do SNS. Portanto, sua composição é restritiva.



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

Dessa maneira, foram incluídos os medicamentos de primeira escolha para as doenças objeto dos programas do Ministério da Saúde. As apresentações de cada produto também são restritas, asseguradas as formas farmacêuticas e a posologia abrangendo doses adequadas para utilização em crianças e idosos.

ALTERAÇÕES À LNM E REQUISIÇÕES ESPECIAIS DE MEDICAMENTOS QUE NÃO CONSTAM NA LNM

As alterações do padrão de morbidade, da prática clínica e das normas de tratamento internacionalmente aceites, bem como das experiências nas unidades sanitárias, poderão levar a alterações à LNM.

A atribuição de prioridade aos problemas de saúde deve basear-se em dados atuais de morbidade e mortalidade. Podem ser realizadas alterações à lista, caso a alteração represente uma questão de saúde pública e quando existir evidência comprovada.

Os novos medicamentos devem substituir os medicamentos existentes e/ou ser adicionados à LNM apenas se houver evidências documentadas de benefícios clínicos e em termos de custos.

As propostas para alteração à LNM apenas serão consideradas, se:

- ✓ O formulário de pedido de alteração (formulário inclusão/retirada) for preenchido e enviado à Autoridade Reguladora do sector Farmacêutico.
- ✓ As indicações, efeitos secundários e as potenciais Reações Adversas do Medicamento (RAM) tiverem sido claramente indicados.
- ✓ Os estudos sobre a eficácia e a segurança tiverem sido fornecidos, mostrando evidência suficiente que apoie a alteração à LNM.

Ver os procedimentos e os formulários para a solicitação de uma alteração (anexo 1 e 2) ou requisição especial (anexo 3 e 4), de medicamentos que não constam na lista.

DISPONIBILIDADE DE MEDICAMENTOS NAS UNIDADES SANITÁRIAS PÚBLICAS



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

Nas Unidades Sanitárias do sector público serão apenas disponibilizados os medicamentos da LNM, de acordo com o nível de cuidados de saúde. A Central de Abastecimento e Distribuição deve basear-se na LNM em vigor durante o processo de seleção e procura. As aquisições especiais de medicamentos que não constam na LNM podem ser efetuadas caso sejam aprovadas pela Autoridade Reguladora do sector Farmacêutico. Cada unidade sanitária deve requisitar apenas produtos apropriados ao seu nível de cuidados de saúde.

ESTRUTURA E APRESENTAÇÃO

A LNM é constituída por medicamentos para adultos e crianças. Os medicamentos na LNM estão listados em 20 Grupos Terapêuticos.

Cada Grupo Terapêutico está dividido em subgrupos que por sua vez estão subdivididos em subclasses.

Dentro de cada subclasse os medicamentos estão dispostos por ordem alfabética pela respetiva Denominação Comum Internacional (DCI) ou nome genérico, incluindo informação sobre a forma farmacêutica, dosagem e a condição de uso.

APRESENTAÇÃO DA LISTA NACIONAL DE MEDICAMENTOS



DENOMINAÇÃO COMUM INTERNACIONAL	FORMA FARMACÊUTICA	DOSAGEM	CONDIÇÃO DE USO
---------------------------------	--------------------	---------	-----------------

GRUPO 1: MEDICAMENTOS ANTI-INFECCIOSOS

1.1- ANTIBACTERIANOS

1.1.1 - PENICILINAS

1.1.1.1- Benzilpenicilinas

<i>Benzilpenicilina</i>	pó para preparação injectável	1.000.000 U.I = 600mg de sal sódico ou potássico	E, H
<i>Benzilpenicilina</i>	pó para preparação injectável	5.000.000 U.I = 3g de sal sódico ou potássico	E, H
<i>Benzilpenicilina benzatínica</i>	pó para preparação injectável	1.200.000 U.I= 900mg de benzilpenicilina em 5ml	E, H
<i>Benzilpenicilina benzatínica</i>	pó para preparação injectável	2.400.000 U.I= 1.44g de benzilpenicilina em 5ml	E, H
<i>Benzilpenicilina procaína</i>	pó para preparação injectável	1.000.000 U.I = (1g)	E, H
<i>Benzilpenicilina procaína</i>	pó para preparação injectável	3.000.000 U.I = (3g)	E, H

1.1.1.2 - Fenoximetilpenicilina

<i>Fenoximetilpenicilina</i>	forma oral sólida	250mg	H
<i>Fenoximetilpenicilina</i>	pó para solução oral	125mg/5ml	H

1.1.1.3 Aminopenicilinas

<i>Amoxicilina</i>	forma oral sólida	250mg, 500mg e 1g (tri-hidrato)	E
<i>Amoxicilina</i>	pó para preparação líquida oral	125mg/5ml e 250mg/5ml	E
<i>Ampicilina</i>	pó para preparação injectável	500mg e 1g (sob a forma de sal sódico);	E, H
<i>Ampicilina</i>	forma oral sólida	500mg	E

1.1.1.4 - Isoxazolilpenicilinas

<i>Flucloxacilina</i>	pó para preparação líquida oral	125mg/5ml e 250mg/5ml (sal sódico)	E, J
<i>Flucloxacilina</i>	cápsula	500mg (sal sódico)	E, J
<i>Flucloxacilina</i>	pó para preparação injectável	500mg (sal sódico)	E, H, J
<i>Cloxacilina</i>	pó para preparação líquida oral	125mg/5ml e 250mg/5ml (sal sódico)	E, J
<i>Cloxacilina</i>	cápsula	500mg (sal sódico)	E, J
<i>Cloxacilina</i>	pó para preparação injectável	500mg (sal sódico)	E, H, J

1.1.1.5 - Penicilinas anti-pseudomonas

<i>Piperacilina</i>	pó para preparação injectável	2g (sal sódico)	H, J
<i>Piperacilina + Tazobactam</i>	pó para preparação injectável	2g Piperacilina sódica+250mg Tazobactam sódico	H, J



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

1.1.2 - CEFALOSPORINAS

1.1.2.1 - Cefalosporinas de 1ª Geração

<i>Cefazolina</i>	pó para preparação injectável	500mg e 1g (sal sódico)	E, H, J
<i>Cefalexina</i>	forma oral sólida	500mg (mono-hidratada)	E
<i>Cefalexina</i>	pó para preparação líquida oral	125mg/5ml e 250mg/5ml (anidra)	E

1.1.2.2 - Cefalosporinas de 2ª Geração

<i>Cefuroxima</i>	pó para preparação líquida oral	125mg/5ml e 250mg/5ml, (ester axetilico),	E,H
<i>Cefuroxima</i>	forma oral sólida	500 mg (ester axetilico)	E

1.1.2.3 - Cefalosporinas de 3ª Geração

<i>Ceftriaxone</i>	pó para preparação injectável	250 mg, 500mg e 1g (sal sódico)	E, H, J
<i>Ceftazidima</i>	pó para preparação injectável	250 mg, 500mg e 1g (penta-hidratado)	E, H, J
<i>Cefotaxima</i>	pó para preparação injectável	250mg (sal sódico);	E, H, J

1.1.2.4 - Cefalosporinas de 4ª Geração

<i>Cefepima</i>	pó para preparação injectável	500 mg e 1g	H, J
-----------------	-------------------------------	-------------	------

1.1.3-CARBAPENEMOS

<i>Ertapeném</i>	pó para preparação injectável	1 g	H,J
<i>Imipenem + Cilastatina</i>	pó para preparação injectável	250mg (mono-hidratado) + 250mg (sal sódico)	E, H, J
<i>Imipenem + Cilastatina</i>	pó para preparação injectável	500mg (mono-hidratado) + 500mg (sal sódico)	E, H, J
<i>Meropenem</i>	pó para preparação injectável	500mg (tri-hidratado)	E, H, J

1.1.4 - ASSOCIAÇÕES DE PENICILINAS

C/ INIBIDORES DAS LACTAMASES BETA

<i>Amoxicilina + Ácido Clavulânico</i>	forma oral sólida	500mg (tri-hidratado) + 125mg (sal potássico)	E, J
<i>Amoxicilina + Ácido Clavulânico</i>	forma oral sólida revestida	875mg (tri-hidratado) + 125mg (sal potássico)	E, J
<i>Amoxicilina + Ácido Clavulânico</i>	pó para preparação líquida oral	125mg (tri-hidratado) + 31,25mg/5ml (sal potássico)	E, J
<i>Amoxicilina + Ácido Clavulânico</i>	pó para preparação líquida oral	250mg (tri-hidratado) + 62,5mg/5ml (sal potássico)	E, J
<i>Amoxicilina + Ácido Clavulânico</i>	pó para preparação injectável	1g/20ml (tri-hidratado)+ 200mg/20ml (sal potássico)	H, J

1.1.5- TETRACICLINAS

<i>Doxiciclina</i>	forma oral sólida	100mg (hiclato ou cloridrato)	E
<i>Doxiciclina</i>	forma oral líquida	50mg/5ml (anhidra)	E



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

1.1.6- CLORANFENICOL

<i>Cloranfenicol</i>	forma oral sólida	250mg e 500mg	E, J
<i>Cloranfenicol</i>	pó para preparação injectável	1g (sal sódico do ester succínico)	E, H, J
<i>Cloranfenicol</i>	suspensão oleosa para injectável	0,5g/ml (succinato sódico)	J
<i>Cloranfenicol</i>	forma oral líquida	150mg/5ml (palmitato);	J

1.1.7 - AMINOGLICOSIDOS

<i>Amicacina</i>	pó para preparação injectável	50mg/ml e 250mg/ml (sulfato);	E, H, J
<i>Gentamicina</i>	solução injectável	10mg/ml e 40mg/ml (sulfato);	E, H
<i>Gentamicina</i>	esferas cirúrgicas (implantes)	variáveis, conforme prescrição	H, J
<i>Espectinomícina</i>	pó para preparação injectável	1g/ml	H, J

1 - 8- MACROLIDOS

<i>Azitromícina</i>	forma oral sólida	250mg (di-hidratada)	E, J
<i>Azitromícina</i>	forma oral sólida revestida	500mg (di-hidratada)	E, J
<i>Azitromícina</i>	forma oral líquida	200mg/5ml (di-hidratada)	E, J
<i>Azitromícina</i>	pó para preparação injectável	500mg (diidratada)	H, J
<i>Eritromícina</i>	forma oral sólida	250mg e 500mg (estearato, estolato ou etilsuccinato)	E
<i>Eritromícina</i>	pó para preparação oral líquida	125mg/5ml e 250mg/5ml (estearato, estolato ou etilsuccinato)	E
<i>Eritromícina</i>	pó para preparação injectável	500mg (lactobionato)	H, J
<i>Espiramicina</i>	forma oral sólida	500mg	E
<i>Claritromícina</i>	forma oral sólida	250mg e 500mg	E, J
<i>Claritromícina</i>	pó para preparação oral líquida	125mg/5ml	J

1.1.9- SULFAMIDAS E SUAS ASSOCIAÇÕES

<i>Sulfametoxazol+ Trimetoprim (Cotrimoxazol)</i>	forma oral sólida	400mg + 80mg	E
<i>Sulfametoxazol+ Trimetoprim (Cotrimoxazol)</i>	forma oral sólida	800mg + 160mg	E, J
<i>Sulfametoxazol+ Trimetoprim (Cotrimoxazol)</i>	forma oral líquida	200mg +40mg /5ml	E
<i>Sulfametoxazol+ Trimetoprim (Cotrimoxazol)</i>	solução injectável	400mg + 80mg/5ml	E, H, J
<i>Sulfadiazina</i>	forma oral sólida	500mg	E

1.1.10 - QUINOLONAS

<i>Ciprofloxacina</i>	forma oral sólida	250 mg e 500 mg (cloridrato)	E, J
<i>Ciprofloxacina</i>	solução injectável	2mg/ml (lactato ou hiclato)	E, H, J
<i>Levofloxacina</i>	solução injectável	5mg/ml (hemi-hidratada)	H, J
<i>Levofloxacina</i>	forma oral sólida revestida	250mg e 500mg	E, J
<i>Norfloxacina</i>	forma oral sólida	400mg	E, J
<i>Ofloxacina</i>	forma oral sólida	200mg	E, J

1.1. 11- OUTROS ANTIBACTERIANOS

<i>Clindamicina</i>	cápsula dura	150mg e 300mg (cloridrato)	E, J
---------------------	--------------	----------------------------	------



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

<i>Clindamicina</i>	forma oral sólida	600mg (cloridrato)	E, J
<i>Clindamicina</i>	pó para preparação injectável	150mg/ml e 600mg/ml (fosfato)	E, H, J
<i>Metronidazol</i>	forma oral sólida	250mg , 500mg 125mg/5ml, 200mg/5ml e 250mg/5ml (benzoato)	E
<i>Metronidazol</i>	forma oral líquida		E
<i>Metronidazol</i>	solução injectável	5mg/ml e 500mg/100ml	E, H
<i>Metronidazol</i>	supositório	500mg	E
<i>Nitrofurantoina</i>	forma oral sólida	100mg	E
<i>Vancomicina</i>	pó para preparação injectável	250mg (cloridrato)	E, H, J
<i>Vancomicina</i>	pó para preparação injectável	500mg (cloridrato)	H, J
<i>Vancomicina</i>	pó para preparação injectável	1000mg	H, J

1.1.12 - ANTITUBERCULOSOS

<i>p-aminosalicylic acid</i>	granulado para preparação oral	4000mg	E, H
<i>Amicacina</i>	pó para preparação injectável	250mg e 500mg	E, H
<i>Bedaquiline</i>	Cápsulas	100mg	E, H
<i>Clofazimina</i>	Cápsulas	50mg,100mg	E, H
<i>Cycloserine</i>	Cápsulas	250mg	E, H
<i>Delamanid</i>	forma oral sólida	50mg	E, H
<i>Estreptomycin</i>	pó para preparação injectável	1g	E, H
<i>Etambutol</i>	forma oral sólida	400mg	E, H
<i>Etionamida</i>	forma oral sólida	250mg	E, H
<i>Isoniazida</i>	forma oral sólida	100mg e 300mg	E, H
<i>Kanamiciima</i>	solução injectável	75mg e 1g	E, H
<i>Linezolid</i>	forma oral sólida	600mg	E, H
<i>Meroperem</i>	pó para preparação injectável	500mg e 1000 mg	E, H
<i>Moxifloxacin</i>	forma oral sólida	400mg	E, H
<i>Ofloxacina</i>	forma oral sólida	200mg +400mg	E, H
<i>Prothionamide</i>	forma oral sólida	250mg	E, H
<i>Pirazinamida</i>	forma oral sólida	400mg	E, H
<i>Rifampicina + Isoniazida</i>	forma oral sólida	300mg+150mg; 150mg+150mg e 150mg+100mg	E, H
<i>Rifampicina + Isoniazida</i>	forma oral sólida	150mg+ 75mg; 60mg+60mg e 60mg+30mg	E, H
<i>Rifampicina + Isoniazida +Pirazinamida+Etambutol</i>	forma oral sólida	150g+75mng+400mg+275mg	E, H
<i>Rifampicina + Isoniazida+Pirazinamida</i>	forma oral sólida	120mg+50mg+300m e 60mg+30mg+150mg	E, H
<i>Rifabutina</i>	forma oral sólida	150 mg	E, H

1.1.13 - ANTILEPRÓTICOS

<i>Clofazimina</i>	forma oral sólida	50mg e 100mg	E, J
<i>Dapsona</i>	forma oral sólida	100mg	E, J
<i>Rifampicina</i>	forma oral sólida	150mg e 300mg	E, J

1.2 - ANTIFÚNGICOS

<i>Anfotericina B</i>	pó para preparação injectável	50mg (desoxicolato de sódio ou complexo lipossómico)	E, H, J
<i>Fluconazol</i>	forma oral sólida	50 e 150 mg	E



<i>Fluconazol</i>	forma oral sólida	200mg	J
<i>Fluconazol</i>	pó para preparação oral líquida	50mg/5ml	E
<i>Fluconazol</i>	pó para preparação injectável	2mg/ml	E, H, J
<i>Griseofulvina</i>	forma oral sólida	125mg e 500mg	E
<i>Griseofulvina</i>	forma oral líquida	125mg/75ml	E
<i>Itraconazol</i>	forma oral sólida	100mg	E
<i>Cetoconazol</i>	forma oral sólida	200mg	E
<i>Nistatina</i>	forma oral líquida	50mg/ml (100.000 UI/MI)	E
<i>Clotrimazol</i>	forma vaginal sólida	500mg	E

1.3- ANTIVÍRICOS

1.3.1 - ANTI-RETROVIRAIS

1.3.1.1 - Inibidores da Protease

<i>Atazanavir</i>	forma oral sólida	150 mg, 200 mg e 300 mg	
<i>Atazanavir</i>	pó para preparação oral líquida	50 mg (por carteira)	E, H
<i>Ritonavir</i>	forma oral sólida	100mg	E, H
<i>Ritonavir</i>	forma oral líquida	8%,400mg/5ml	E, H

1.3.1.2 - Inibidores da Integrase

<i>Dolutegravir</i>	forma oral sólida	50 mg	E, H
---------------------	-------------------	-------	------

1.3.1.3 – Análogos não Nucleosídeos Inibidores da Transcriptase Reversa

<i>Abacavir</i>	forma oral sólida	300mg	E, H
<i>Lamivudina</i>	forma oral sólida	150mg	E, H
<i>Lamivudina</i>	forma oral líquida	50mg/5ml	E, H
<i>Tenofovir</i>	forma oral sólida	300mg	E, H
<i>Zidovudina</i>	Cápsulas	100mg e 300mg	E, H
<i>Zidovudina</i>	forma oral líquida	200ml	E, H
<i>Zidovudina</i>	pó para preparação injectável	10mg/ml	E, H

1.3.1.4 – Análogos Nucleosídeos Inibidores da Transcriptase Reversa

<i>Efavirenz</i>	Cápsulas	200mg e 600mg	E, H
<i>Emtricitabina</i>	forma oral sólida	200mg	E, H
<i>Nevirapina</i>	forma oral sólida	200mg	E, H
<i>Nevirapina</i>	forma oral líquida	50mg/5ml	E, H

1.3.1.5 - Anti-retrovirais em combinações em dose fixa

<i>Abacavir + Lamivudina</i>	forma oral sólida	600mg+300mg	E, H
<i>Abacavir + Lamivudina + Zidovudina</i>	forma oral sólida	300mg+150mg+300mg	E, H
<i>Atazanavir+Ritonavir</i>	forma oral sólida	300mg+100 mg	E, H



<i>Lopinavir+Ritonavir</i>	Drageias	133,3mg+33,3mg	E, H
<i>Lopinavir+Ritonavir</i>	forma oral líquida	400mg+100mg /5ml	E, H
<i>Tenofovir+Lamivudina+Dolutegravir</i>	forma oral sólida	300mg+150mg+50mg	E, H
<i>Tenofovir+Lamivudina</i>	forma oral sólida	150mg+300mg	E, H
<i>Tenofovir+ Lamivudina+ Efavirenz</i>	forma oral sólida	300mg+300mg+600mg	E, H
<i>Zidovudina+ Lamivudina</i>	forma oral sólida	300mg+ 150mg	E, H
<i>Zidovudina+Lamivudina+Dolutegravir</i>	forma oral sólida	300 mg+150 mg+50 mg	E, H

1.3.2 - Medicamentos para o tratamento das Hepatites

<i>Daclastavir</i>	forma oral sólida	30mg e 60mg	E, H
<i>Imunoglobulina G humana</i>	forma injectável	IgG: 160mg(95%)+ anticorpos do virus da hepatite A: 100UI + Cloreto de sódio + Ácido Aminoacético(glicina): 22,5mg + Água para injeções	E, H
<i>Imunoglobulina G humana</i>	forma injectável	IgG: 160mg(95%)+ anticorpos do virus da hepatite B: 100UI + Cloreto de sódio + Ácido Aminoacético(glicina): 22,5mg + Água para injeções	E, H
<i>Ribavirina</i>	forma oral sólida	100mg e 250mg	E, H
<i>Sofosbuvir</i>	forma oral sólida	400mg	E, H
<i>Sofosbuvir + Velpatasvir</i>	forma oral sólida	400mg+100mg	E, H
<i>Sulfadiazina</i>	forma oral sólida	500mg	E, H

1.3.3 - Outros antivíricos

<i>Aciclovir</i>	forma oral sólida	200mg, 400mg, 800mg	E, H
------------------	-------------------	---------------------	------

1.4 - ANTIPARASITÁRIOS

1.4.1 - Anti-helmínticos

<i>Albendazol</i>	forma oral sólida	200mg e 400mg	E
<i>Albendazol</i>	forma oral líquida	100mg/5ml	E
<i>Mebendazol</i>	forma oral sólida	100mg e 500mg	E
<i>Mebendazol</i>	forma oral líquida	20 mg/ml	E
<i>Piperazina</i>	forma oral líquida	1g/10ml	E
<i>Pirantel</i>	forma oral líquida	50 mg/ml (pamoato)	E
<i>Pirantel</i>	forma oral sólida	250 mg	E
<i>Praziquantel</i>	forma oral sólida	150 e 600mg	E

1.4.2 - ANTIPALUDICOS

<i>Artemeter+ Lumefantrina (Coarten)</i>	forma oral sólida	20mg+120mg	E,H
<i>Artemeter</i>	forma injectável	40 mg/0,5ml	
<i>Artemisinina-Piperaquina (Artequick)</i>	forma oral sólida	62,5mg+375mg	H, J
<i>Artesunato</i>	pó + solvente para solução injectável	60mg de ácido artesunico anidro +solução de bicarbonato de sódio a 5% (em ampolas separadas)	E, H
<i>Artesunato</i>	supositório	100 mg e 200 mg	
<i>Artesunato+Amodiaquina</i>	forma oral sólida	25mg/67,5mg (2 meses-11 meses)	E,H
<i>Artesunato+Amodiaquina</i>	forma oral sólida	50mg/135mg (1-5 anos)	E,H



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

<i>Artesunato+Amodiaquina</i>	forma oral sólida	100mg/270mg (6-13 anos)	E,H
<i>Artesunato+Amodiaquina</i>	forma oral sólida	100mg/270mg > (14 anos)	E,H
<i>Atovaquone+proguanil</i>	forma oral sólida	250mg+100mg	E,H
<i>Atovaquone+proguanil</i>	forma oral sólida	62,5 mg+25 mg	E,H
<i>Clindamicina</i>	forma injectável	ver item 1.1.11	
<i>Doxiciclina</i>	forma oral sólida	ver item 1.1.5	
<i>Mefloquina</i>	forma oral sólida	50mg, 250mg e 500mg	E,H
<i>Primaquina</i>	forma oral sólida	7,5 mg e 15 mg	E, H, J
<i>Quinino</i>	forma oral sólida	200mg e 300mg	E,H
<i>Quinino</i>	Solução injectável	600mg/2ml	E,H
<i>Sulfadoxina+pirimetamina (Fansidar)</i>	forma oral sólida	500mg+25mg	E,H

1.4.3 – OUTROS ANTIPARASITÁRIOS

<i>Metronidazol</i>	forma oral sólida	250mg , 500mg	E
<i>Metronidazol</i>	forma oral líquida	200mg/5ml (benzoato)	E
<i>Secnidazol</i>	forma oral sólida	500mg	E
<i>Diloxamide</i>	forma oral sólida	500mg	J
<i>Dietilcarbamazina</i>	forma oral sólida	50mg	E,H
<i>Sulfadiazina</i>	forma oral sólida	500mg e 1000mg	E
<i>Ivermectina</i>	forma oral sólida	3 mg e 6mg	E,H
<i>Pirimetamina</i>	forma oral sólida	25mg	E
<i>Tinidazol</i>	forma oral sólida	500mg	E

GRUPO 2: SISTEMA NERVOSO CENTRAL

2.1- ANESTÉSICOS

2.1.1-Anestésicos gerais

<i>Brometo de Rocurónio</i>	solução injectável	10mg/mL	H
<i>Isoflurano</i>	Líquido para inalação	100%	H, E
<i>Ketamina (Cloridrato)</i>	solução injectável	50mg/mL	H, E
<i>Óxido Nitroso (ou Protóxido de azoto)</i>	Gás para inalação	100%	H, E
<i>Propofol</i>	Emulsão injectável	10 mg/ mL e 20 mg/mL	H, E
<i>Sevoflurano</i>	Líquido para inalação	100%	H,J,E
<i>Tiopental Sódico</i>	pó para preparação injectável	500mg	H, E

2.1.2 – Anestésicos locais

<i>Bupivacaína</i>	solução injectável	0,5 % ou 0,5 mg (cloridrato)/mL	H, E
<i>Bupivacaína + glucose</i>	Solução injectável hiperbárica para uso epidural	0,5% (cloridrato) + 7,5% ou 8% de glucose	H, E
<i>Cloreto de Etilo</i>	Solução para pulverização cutânea		J
<i>Lidocaína (cloridrato)</i>	Aerossol	100 mg/mL (10%)	H
<i>Lidocaína (cloridrato)</i>	Solução injectável	2% ou 20 mg / mL	H, J, E
<i>Lidocaína (cloridrato)</i>	Gel tópico	2%	E



<i>Lidocaína + epinefrina</i>	solução injectável	1% ou 2% (cloridrato) +1:200.000	H, E
<i>Lidocaína + epinefrina</i>	Preparação injectável para uso odontológico	1% ou 2% (cloridrato ou hemitartrato) + 1:80.000	E

2.2 – Relaxantes musculares

2.2.1 – Ação central

<i>Baclofeno</i>	forma oral sólida	10 mg	E, H
<i>Ticolquicosido</i>	forma oral sólida revestida	4mg	E, H
<i>Ticolquicosido</i>	solução injectável	4mg/2mL	H, J

2.2.2 – Ação periférica

<i>Atrácúrio (besilato)</i>	Solução injectável	10 mg/mL	H, E
<i>Suxametónio ou succinilcolina (cloreto)</i>	Solução injectável	50 mg/mL	H, E
<i>Suxametónio</i>	Solução injectável	10 mg/2mL	H, E
<i>Toxina botulínica tipo A</i>	pó para preparação injectável	100 UI	H, E
<i>Vecurónio (brometo)</i>	pó para preparação injectável	4 mg	H, E

2.2.3 – Acção muscular directa

<i>Dantroleno</i>	Pó para solução injectável	20 mg	H, J
-------------------	----------------------------	-------	------

2.3 – Antimiasténicos

<i>Neostigmina (metilsulfato)</i>	solução injectável	0,5 mg /mL	H, E
<i>Neostigmina (brometo)</i>	forma oral sólida	15 mg	E
<i>Piridostigmina (brometo)</i>	forma oral sólida	60 mg	J

2.4 – Antiparkinsonianos

2.4.1 – Anticolinérgicos

<i>Biperideno (cloridrato)</i>	forma oral sólida	2 mg e 4mg	E
<i>Biperideno</i>	solução injectável	5 mg (lactato)/mL	H, E

2.5.2 – Dopaminomiméticos

<i>Bromocriptina</i>	forma oral sólida	5 mg	E
<i>Levodopa + Carbidopa</i>	forma oral sólida	100 mg + 10 mg, 100mg+25mg e 250mg+25mg	E
<i>Selegilina (cloridrato)</i>	forma oral sólida	5 mg	E

2.6 - Antiepiléticos e Anticonvulsivantes

<i>Carbamazepina</i>	forma oral sólida	100 mg, 200mg e 400mg	E
<i>Carbamazepina</i>	forma oral líquida	100 mg/5mL	E
<i>Clonazepam</i>	forma oral sólida	0,5mg e 2mg	J
<i>Clonazepam</i>	forma oral líquida	2,5mg/mL	E, J
<i>Clonazepam</i>	solução injectável	1 mg/mL	H, J
<i>Etossuximida</i>	forma oral líquida	250 mg/5mL	E



<i>Fenitóina (difenilidantoína)</i>	forma oral sólida	100 mg (sal sódico)	E
<i>Fenitóina (difenilidantoína)</i>	forma oral líquida	25mg (sal sódico)/ 5mL	E
<i>Fenitóina (difenilidantoína)</i>	solução injectável	50mg (sal sódico)/mL amp 5 mL	H, E
<i>Fenobarbital</i>	forma oral sólida	50 mg e 100mg	E, J
<i>Fenobarbital</i>	forma oral líquida	15 mg/5mL	E, J
<i>Fenobarbital</i>	solução injectável	100 mg/mL amp 2 mL	H, J, E
<i>Gabapentina</i>	forma oral sólida revestida	300 mg	J
<i>Gabapentina</i>	forma oral sólida	600 mg	J
<i>Lamotrigina</i>	forma oral sólida	2 mg, 5mg, 25mg 50mg e 100mg	J
<i>Levetiracetam</i>	forma oral sólida	500 mg e 1g	J
<i>Topiramato</i>	forma oral sólida	25 mg e 50mg	J
<i>Valproato de Sódio (Ácido Valpróico)</i>	forma oral sólida	200 mg e 500mg	E
<i>Valproato de Sódio (Ácido Valpróico)</i>	forma oral líquida	250mg/5mL	E
<i>Valproato de Sódio (Ácido Valpróico)</i>	solução injectável	100mg/mL	H, J

2.7 - Antieméticos e Antivertiginosos

<i>Cinarizina</i>	forma oral sólida revestida	75 mg	E
<i>Cinarizina</i>	forma oral sólida	25 mg	E
<i>Dexametasona</i>	forma oral sólida	0,5 mg, 0,75mg e 4mg	E
<i>Dexametasona (fosfato dissódico)</i>	solução injectável	4mg/mL	H, J, E
<i>Dexametasona</i>	forma oral líquida	2 mg/5mL	E
<i>Dimenidrinato</i>	forma oral sólida	50 mg e 100mg	E
<i>Doxilamina + dicloverina + piridoxina</i>	forma oral sólida	10 mg + 10 mg + 10 mg	E, J
<i>Metoclopramida</i>	forma oral sólida	10 mg (cloridrato)	E
<i>Metoclopramida</i>	solução injectável	5mg/mL	H, E
<i>Metoclopramida</i>	forma oral líquida	5 mg/5mL	E
<i>Ondansetrom</i>	forma oral sólida	Eq. 4 mg, 8mg e 24mg base	H, E
<i>Ondansetrom (cloridrato)</i>	solução injectável	2 mg base/mL	H, E

2.8 - Estimulantes inespecíficos do sistema nervoso central

<i>Metilfenidato</i>	forma oral sólida	10 mg e 20mg	J
----------------------	-------------------	--------------	---

2.9 - PSICOFÁRMACOS

2.9.1 - Ansiolíticos, sedativos e hipnóticos

<i>Alprazolam</i>	forma oral sólida	0,25 mg e 0,5mg	J
<i>Bromazepam</i>	forma oral sólida	1,5 mg e 3mg	J
<i>Clorazepam</i>	forma oral sólida	0,25 mg e 1 mg	E, J
<i>Cloridrato de Hidroxizina</i>	forma oral sólida	0,25 mg e 5mg	J


 REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE
 Unidade-Disciplina-Trabalho
Ministério da Saúde
 Direção dos Cuidados de Saúde
DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

<i>Clozapolam</i>	forma oral sólida	2 mg e 4mg	J
<i>Diazepam</i>	forma oral sólida	5 mg e 10mg	J, E
<i>Diazepam</i>	solução injectável	5mg/mL amp 2 mL	H, J, E
<i>Diazepam</i>	Preparação para uso rectal em tubo	5 mg/mL (0,5 mL, 2 mL ou 4 mL)	J, E
<i>Lorazepam</i>	forma oral sólida	1 mg e 2,5mg	J, E
<i>Lorazepam</i>	Preparação para uso parenteral	4mg/mL	H, J, E
<i>Midazolam</i>	forma oral sólida	15mg	J, E
<i>Midazolam</i>	solução injectável	1 mg/ mL	H, J, E
<i>Midazolam</i>	solução injectável ou para perfusão	5 mg/mL	H, J, E
<i>Midazolam</i>	forma oral líquida	em concentrações de 2 a 5 mg/mL	J, E
<i>Midazolam</i>	forma oral líquida	250 mg/5mL	J, E
<i>Buspirona</i>	forma oral sólida	7,5 mg	J

2.9.2 - Antipsicóticos

<i>Amisulpride</i>	forma oral sólida	50 mg; 100mg e 200mg	J
<i>Aripripazol</i>	forma oral sólida	10mg; 15 mg; 20mg e 30mg	J
<i>Biperideno (cloridrato)</i>	forma oral sólida	2.4.1	E
<i>Biperideno (lactato)</i>	solução injectável	5 mg/mL	H, E
<i>Cloropromazina (cloridrato)</i>	forma oral sólida	25 mg e 100mg	E
<i>Cloropromazina (cloridrato)</i>	forma oral líquida	40 mg/mL	E
<i>Cloropromazina (cloridrato)</i>	solução injectável	25 mg/2mL	H, E
<i>Clozapina</i>	forma oral líquida	25 mg	E
<i>Dihidrobenezperidol (droperidol)</i>	solução injectável	2,5 mg/ mL	H
<i>Flufenazina</i>	forma oral sólida	5 mg	H
<i>Flufenazina (decanoato ou enantado)</i>	solução injectável	25 mg/mL	H, E
<i>Haloperidol</i>	forma oral sólida	2 mg e 5mg	E
<i>Haloperidol</i>	solução injectável	5 mg/mL	H, E
<i>Haloperidol</i>	forma oral líquida	2mg/mL	E
<i>Levomepromazina</i>	forma oral sólida	25 mg e 100mg	E, J
<i>Levomepromazina</i>	solução injectável	25mg/mL	H, J
<i>Olanzapina</i>	forma oral sólida	5 mg	J
<i>Pimozida</i>	forma oral sólida	1 mg e 4mg	J
<i>Prometazina</i>	forma oral sólida	25 mg	J
<i>Prometazina</i>	forma oral líquida	10 mg/mL (0,10%)	J
<i>Prometazina (cloridrato)</i>	solução injectável	25 mg/mL	H, E
<i>Quetiapina</i>	forma oral sólida	50 mg	J
<i>Risperidona</i>	forma oral sólida	1 mg e 3mg	E
<i>Risperidona</i>	forma oral líquida	1 mg/mL	H, J
<i>Risperidona</i>	pó para preparação injectável	25 mg/2mL	H, J
<i>Sulpirida</i>	forma oral sólida	10mg; 50 mg e 200mg	J
<i>Tioridacina (cloridrato)</i>	forma oral sólida	25 mg	J



2.9.3 - Antidepressores

<i>Amitriptilina (cloridrato)</i>	forma oral sólida	10 mg, 25mg e 75mg	H,E
<i>Citalopram</i>	forma oral sólida	20 mg	J
<i>Imipramina</i>	forma oral sólida	25 mg	H
<i>Imipramina</i>	solução injectável	25 mg/2mL	H
<i>Clomipramina (cloridrato)</i>	forma oral sólida	10 mg e 25mg	E
<i>Clomipramina</i>	solução injectável	25 mg/2mL	H, J
<i>Fluoxetina (cloridrato)</i>	forma oral sólida	20 mg	E
<i>Mirtazapina</i>	forma oral sólida	15mg	J
<i>Naprotilina</i>	forma oral sólida	25 mg	J
<i>Nortripilina</i>	forma oral sólida	10 mg	J
<i>Paroxitina</i>	forma oral sólida	20 mg	J
<i>Sertalina</i>	forma oral sólida	50 mg e 100mg	J
<i>Sulpiride</i>	forma oral sólida	50 mg e 200mg	J
<i>Trazodona</i>	forma oral sólida	50 mg	J
<i>Venlafaxina</i>	forma oral sólida	75 mg	J

2.9.4 - Lítio

<i>Lítio (carbonato)</i>	forma oral sólida	300 mg	E
--------------------------	-------------------	--------	---

2.10 - Analgésicos e antipiréticos

<i>Ácido acetilsalicílico</i>	forma oral sólida	100 mg e 500mg	E
<i>Acetilsalicilato de lisina</i>	pó para preparação injectável	900 mg (equivale a 500 mg de ácido acetilsalicílico)	H
<i>Gabapentina</i>	forma oral sólida	250mg e 500mg	E
<i>Metamizol</i>	forma oral sólida	575 mg	E
<i>Metamizol</i>	Supositório	500 mg	E
<i>Metamizol</i>	solução injectável	2g/5mL	H, J
<i>Naproxeno</i>	forma oral sólida		
<i>Paracetamol (acetaminofeno)</i>	forma oral sólida	100 mg e 500mg	E
<i>Paracetamol (acetaminofeno)</i>	supositório	125 mg, 250mg, 500 mg e 1g	E
<i>Paracetamol (acetaminofeno)</i>	forma oral líquida	125mg/5mL e 250mg/5mL	E
<i>Paracetamol (acetaminofeno)</i>	solução para perfusão	10 mg/mL	E
<i>Paracetamol (acetaminofeno)</i>	solução para perfusão	1g/5mL	E, J

2.10.1 - Associações de Paracetamol

<i>Paracetamol + Codeína</i>	forma oral sólida	500 mg + 30 mg	H, J
<i>Paracetamol + Tramadol</i>	forma oral sólida	325mg + 37,5 mg	H, J



2.11 - Medicamentos usados na exaqueca

<i>Ergotamina</i>	forma oral sólida	2,5 mg	E
<i>Ergotamina</i>	forma oral líquida	2mg/mL	E,J
<i>Ergotamina</i>	Spray nasal	1 mg	J
<i>Sumatriptano</i>	Spray nasal	10mg/0,1mL	J
<i>Sumatriptano</i>	forma oral sólida	50 mg	E
<i>Sumatriptano</i>	solução injectável	1 mg/mL	H

2.12- Analgésicos estupefacientes

<i>Alfentanilo</i>	solução injectável	0,1mg/ml 0,5 mg/ml	H, J
<i>Codeína (fosfato)</i>	forma oral sólida	30 mg	H, J, E
<i>Fentanilo (citrato)</i>	solução injectável	0,05 mg/mL	H, J, E
<i>Fentanilo</i>	solução injectável (Sistema transdérmico)	25 µg/h (4.2 mg)	
<i>Metadona (cloridrato)</i>	solução injectável	10mg/mL	H, J, E
<i>Metadona (cloridrato)</i>	forma oral líquida	5 a 10 mg/5mL	H, J, E
<i>Morfina (sulfato ou cloridrato)</i>	solução injectável	10mg/ mL	H, J, E
<i>Morfina (sulfato ou cloridrato)</i>	forma oral líquida	10mg/ 5mL	H,J, E
<i>Morfina (sulfato ou cloridrato)</i>	Forma oral sólida de libertação imediata	10 mg	J, E
<i>Morfina (sulfato ou cloridrato)</i>	Forma oral sólida de libertação lenta e prolongada	30 mg	J, E
<i>Naloxona (cloridrato)</i>	solução injectável	0,4 mg/mL	H, J, E
<i>Petidina (meperidina)</i>	solução injectável	50 mg/ mL	H, J
<i>Tramadol</i>	forma oral sólida revestida	50 mg	J
<i>Tramadol</i>	solução injectável	100 mg/2mL	H, J
<i>Tramadol</i>	forma oral líquida	100 mg/mL	J
<i>Tramadol</i>	Supositório	100 mg	J

2.13 - Outros medicamentos com ação no sistema nervoso central

2.13.1 - Medicamentos utilizados nas alterações de funções cognitivas

<i>Donepezilo</i>	forma oral sólida	5 mg	J
<i>Piracetam</i>	forma oral sólida	800 mg e 1200mg	H,J
<i>Piracetam</i>	solução injectável	1g/5mL	H, J
<i>Rivastigmina</i>	forma oral sólida revestida	1,5 mg	J
<i>Rivastigmina</i>	forma oral líquida	2 mg/ mL	J
<i>Galantamina</i>	forma oral sólida	8mg	H, J



2.13-2 - Medicamentos utilizados no tratamento de dependência de abuso de drogas

<i>Acamprosato</i>	forma oral sólida	333mg	E
<i>Bupropiona (cloridrato)</i>	forma oral sólida	150 mg	E
<i>Metadona (cloridrato)</i>	Forma oral líquida	5 a 10 mg / 5mL	H, J, E
<i>Metadona (cloridrato)</i>	Concentrado para líquido oral	5 a 10 mg / mL	H, J, E
<i>Nicotina</i>	Goma de mascar ou pastilha	2mg e 4mg	E
<i>Nicotina</i>	solução injectável (Sistema transdérmico)	7 mg/24hrs	J
<i>Disulfiram</i>	forma oral sólida	500mg	H

GRUPO 3: APARELHO CARDIOVASCULAR

3.1- CARDIOTÓNICOS

3.3.1- Digitálicos

<i>Digoxina</i>	forma oral sólida	0,125mg e 0,25mg	E
<i>Digoxina</i>	forma oral líquida	50µg/ml	E
<i>Digoxina</i>	solução injectável	0,25mg/ml	E, H

3.2- ANTIARRÍTMICOS

3.2.1- Bloqueadores de canal de Sódio (Classe I)

3.2.1.1- Classe I a

<i>Quinidina</i>	forma oral sólida	200mg	E
------------------	-------------------	-------	---

3.2.1.2- Classe I b

<i>Lidocaína</i>	solução injectável	ver em 2.1.2	E, H
------------------	--------------------	--------------	------

3.2.1.3- Classe I c

<i>Flecainida</i>	forma oral sólida	100mg (acetato)	E
-------------------	-------------------	-----------------	---

3.2.2- Bloqueadores adrenérgicos Beta (Classe II)

<i>Bisoprolol</i>	forma oral sólida	5mg	E
<i>Propranolol</i>	forma oral sólida	10mg, 20mg e 40mg (cloridrato)	E
<i>Propranolol</i>	solução injectável	1mg/ml (cloridrato)	E, H
<i>Propranolol</i>	forma oral líquida	1mg/ml (cloridrato)	E



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

3.2.3- Prolongadores da repolarização (Classe III)

<i>Amiodarona</i>	forma oral sólida	200mg (cloridrato)	E
<i>Amiodarona</i>	solução injectável	50mg/ml (cloridrato)	E

3.2.4- Bloqueadores da entrada de Cálcio (Classe IV)

<i>Verapamilo</i>	forma oral sólida	40mg, 80mg e 120mg (cloridrato)	E
<i>Veraqamilo</i>	solução injectável	2,5mg/ml (cloridrato)	E, H

3.2.5- Outros antiarrítmicos

<i>Adenosina</i>	solução injectável	3mg/ml	H
<i>Atropina</i>	solução injectável	1mg/ml (sulfato)	E, H, J
<i>Propafenona</i>	forma oral sólida	150 mg	E

3.3- SIMPATICOSMIMÉTICOS

<i>Epinefrina (ou adrenalina)</i>	solução injectável	1mg/ml (cloridrato ou tartarato)	E, H
<i>Norepinefrina (ou noradrenalina)</i>	solução injectável	1mg/ml (hemitartrato)	E
<i>Efedrina</i>	solução injectável	50mg/ml (sulfato)	H
<i>Isoprenalina</i>	solução injectável	1mg/ml (cloridrato)	H
<i>Dopamina</i>	preparação para uso parenteral	5mg/ml e 40mg/ml	E, H
<i>Dobutamina</i>	preparação para uso parenteral	12,5mg/ml (cloridrato) e 50 mg/ml	E, H

3.4- ANTI-HIPERTENSIVOS

3.4.1- Diuréticos

3.4.1.1- Tiazidas e análogos

<i>Hidroclorotiazida</i>	forma oral sólida	12,5mg, 25mg e 50 mg	E
<i>Hidroclorotiazida + Amlodipina</i>	forma oral sólida	25mg + 2,5mg	E
<i>Indapamida</i>	forma oral sólida	1,5mg; 2,5mg	E

3.4.1.2- Diuréticos da ansa

<i>Furosemida</i>	forma oral sólida	20 mg e 40mg	E
<i>Furosemida</i>	solução injectável	10mg (em 1ml ou 2ml)	E

3.4.1.3- Diuréticos poupadores de Potássio

<i>Espironolactona</i>	forma oral sólida	25mg e 100mg	E
------------------------	-------------------	--------------	---

3.4.1.4- Diuréticos osmóticos

<i>Manitol</i>	solução para perfusão	20% ou 200mg/ml	E, H
----------------	-----------------------	-----------------	------



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

3.4.2- Modificadores do eixo renina angiotensina

3.4.2.1- Inibidores da enzima de conversão da angiotensina

<i>Captopril</i>	forma oral sólida	25mg	E
<i>Enalapril</i>	forma oral sólida	5mg (maleato), 10 mg e 20mg	E
<i>Enalapril + Hidroclorotiazida</i>	forma oral sólida	20mg + 12,5mg	E
<i>Labetalol</i>	forma oral sólida	200 mg (cloridrato)	E
<i>Lisinopril</i>	forma oral sólida	5mg e 20 mg (di-hidratado)	E
<i>Lisinopril + Hidroclorotiazida</i>	forma oral sólida	2,5mg + 12,5mg	E
<i>Perindopril</i>	forma oral sólida	5 mg	E
<i>Ramipril</i>	forma oral sólida	2,5mg e 5mg	E
<i>Ramipril + Hidroclorotiazida</i>	forma oral sólida	2,5mg + 12,5mg e 5mg + 25mg	E
<i>Ramipril + Besilato de anlodipino</i>	forma oral sólida	2,5mg+5mg, 5mg+5mg;	E

3.4.2.2- Antagonista dos receptores da angiotensina

<i>Irbesartan</i>	forma oral sólida	10mg+5mg e 10mg+10mg 25mg; 50mg; 150mg e 300mg	E
<i>Irbesartan + Hidroclorotiazida</i>	forma oral sólida	150mg + 12,5mg	E
<i>Losartan</i>	forma oral sólida	50mg e 100mg	E
<i>Losartan+Hidroclorotiazida</i>	forma oral sólida	50mg+12,5 mg e 100 mg+25 mg	E
<i>Olmesartan</i>	forma oral sólida	20mg e 40mg	E
<i>Telmisartan</i>	forma oral sólida	40mg e 80mg	E
<i>Valsartan</i>	forma oral sólida	80mg e 160mg	E
<i>Valsartan + Hidroclorotiazida</i>	forma oral sólida	80mg + 12,5mg e 160mg + 12,5mg	E
<i>Amlodipina + Valsartan + Hidroclorotiazida</i>	forma oral sólida	5mg+160mg+12,5mg; 10mg+160mg+12,5mg; 5mg+160mg+25mg e 10mg+160mg+25mg	E

3.4.3- Bloqueadores da entrada de Cálcio

<i>Amlodipina</i>	forma oral sólida	5mg e 10 mg (maleato, besilato ou mesilato)	E
<i>Diltiazem</i>	forma oral sólida	60mg e 120mg	E
<i>Diltiazem</i>	cápsula	180mg e 200mg	E
<i>Nifedipina</i>	cápsula de libertação imediata	10mg	E, H
<i>Nifedipina</i>	forma oral sólida	20mg; 30mg; 60mg	H
<i>Nimodipina</i>	forma oral sólida	30mg	H
<i>Verapamil</i>	forma oral sólida	ver em 3.2.4	E
<i>Verapamil</i>	solução injectável	ver em 3.2.4	E, H



3.4.4- Depressores da actividade adrenérgica

3.4.4.1- Bloqueadores Beta

3.4.4.1.1- Selectivos cardíacos

<i>Atenolol</i>	forma oral sólida	50mg e 100mg	J
<i>Bisoprolol</i>	forma oral sólida	1,25mg e 5mg	E
<i>Metoprolol</i>	forma oral sólida	25mg e 100mg	J
<i>Metoprolol</i>	solução injectável	5mg/ml	H

3.4.4.1.2- Não selectivos cardíacos

<i>Propranolol</i>	forma oral sólida	10mg, 20mg e 40mg (cloridrato)	E
<i>Propranolol</i>	solução oral	1mg/ml	E

3.4.4.1.3- Bloqueadores Beta e Alfa

<i>Labetalol</i>	forma oral sólida	ver o item 3.4.2.1	E
<i>Labetalol</i>	solução injectável	5mg/ml (cloridrato)	H
<i>Carvediol</i>	forma oral sólida	6,25mg e 25mg	J

3.4.4.2- Agonista Alfa 2 centrais

<i>Clonidina</i>	forma oral sólida	0,15mg	J
<i>Metildopa</i>	forma oral sólida	250mg	E

3.4.5- Vasodilatadores diretos

<i>Hidralazina</i>	forma oral sólida	25mg e 50mg (cloridrato)	E
<i>Hidralazina</i>	pó para preparação injectável	20mg/ml (cloridrato)	E, H
<i>Minoxidil</i>	forma oral sólida	10mg	J
<i>Nitroprussiato de sódio</i>	preparação para uso parenteral	50mg	E, H, J

3.5- VASODILATADORES

3.5.1- Antianginosos

<i>Dinitrato de isossorbido</i>	solução injectável	1mg/ml	H, J
<i>Dinitrato de isossorbido</i>	cápsula de libertação prolongada	20mg	E
<i>Dinitrato de isossorbido</i>	forma oral sólida sublingual	5mg	E
<i>Mononitrato de isossorbido</i>	forma oral sólida	60mg	E
<i>Nitroglicerina</i>	forma oral sólida sublingual	0,5mg (ou 500µg)	E
<i>Nitroglicerina</i>	sistema transdérmico	5mg/25h e 10mg/24h	J
<i>Trimetazidina</i>	forma oral sólida	20mg	E

3.5.2- Outros vasodilatadores

<i>Pentoxifilina</i>	forma oral sólida	400mg	J
----------------------	-------------------	-------	---



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

3.6- VENOTRÓPICOS

3.6.1-diosmina

		500mg	
<i>Diosmina + Hesperidina</i>	cápsula	450mg + 50mg	E
<i>Dobesilato de cálcio</i>	forma oral sólida	500mg	E

3.7- ANTIDISLIPIDÉMICOS

<i>Sinvastatina</i>	forma oral sólida	10mg e 20mg	E, J
<i>Pravastatina</i>	forma oral sólida	20mg (sal sódico)	J
<i>Atorvastatina</i>	forma oral sólida	10mg (sal cálcico)	J
<i>Sinvastatina + Ezetimiba</i>	forma oral sólida	10mg + 10mg	J
<i>Sinvastatina + Ezetimiba</i>	forma oral sólida	20mg + 10mg	J

GRUPO 4: SANGUE

4.1- ANTIANÉMICOS

4.1.1- Composto de ferro

<i>Sal ferroso</i>	forma oral sólida	equivalente a dose mínima de 25mg/ml de ferro(sulfato ou gluconato)	E
<i>Sulfato ferroso</i>	forma oral sólida	equivalente a dose mínima de 60mg de ferro	E
<i>Sulfato ferro-dextrano</i>	solução injectável ou perfusão	50mg/ml	E
<i>Sulfato ferroso + Ácido fólico</i>	forma oral sólida	equivalente a dose mínima de 60mg de ferro + 400mg de ác. Fólico	E
<i>Ácido fólico</i>	forma oral sólida	5mg	E
<i>Óxido férrico sacarosado</i>	solução injectável	100mg/5ml	H, J

4.1.2- Medicamentos para o tratamento de anemias megaloblásticas

<i>Ácido fólico</i>	forma oral sólida	ver em 4.1.1	E
<i>Hirdxicarbamida</i>	forma oral sólida	250 mg e 500 mg	E
<i>Hidroxicobalamina</i>	solução injectável	1mg/ml (acetato, cloridrato ou sulfato)	E
<i>Cianocobalamina</i>	solução injectável	1mg/ml	E
<i>Folinato de cálcio</i>	forma oral sólida	15mg	E

4.2- FACTORES ESTIMULANTES DA HEMATOPOIESE

<i>Epoetina alfa (eritropoetina humana recombinante)</i>	solução injectável	4.000UI/0,4ml	H, J
<i>Epoetina beta (eritropoetina humana recombinante)</i>	solução injectável	4.000UI/0,3ml	H, J
<i>Darbepoetina alfa</i>	solução injectável	10µg/0,4ml	H, J
<i>Filgrastim</i>	solução injectável ou perfusão	300µg (30MUI/0,5ml)	E, H, J



4.3- ANTICOAGULANTES E ANTITROMBÓTICOS

4.3.1- Anticoagulantes

4.3.1.1- Heparinas

<i>Enoxaparina sódica</i>	solução injectável (seringa pré cheia)	40mg/0,4ml, 60mg/0,6ml, 80mg/0,8ml e 100 mg/ml	E
<i>Heparina sódica</i>	solução injectável	1.000 UI/ml, 5.000 UI/ml e 20.000 UI/ml	E, H
<i>Nadroparina cálcica</i>	solução injectável (seringa pré cheia)	2850 UI.anti Xa/0,3ml	E, H

4.3.1.2- Antivitamínicos

<i>Varfarina</i>	forma oral sólida	1mg, 2mg e 5mg (sal sódico)	E
<i>Acenocumarol</i>	forma oral sólida	4mg (sal sódico)	E

4.3.1.3- Antiagregantes plaquetários

<i>Ácido acetilsalicílico</i>	forma oral sólida	ver em 2.10	E
<i>Clopidogrel</i>	forma oral sólida	75mg e 150mg	E, J
<i>Dipiridamol</i>	forma oral sólida	75mg	E, J
<i>Ticlopidina</i>	forma oral sólida	250mg	E, J

4.3.2- Fibrinolíticos ou Trombolíticos

<i>Estreptoquinas</i>	pó para preparação injectável	1.500.000UI em frasco	E, H
-----------------------	-------------------------------	-----------------------	------

4.4- ANTI-HEMORRÁGICOS

4.4.1- Antifibrinolíticos

<i>Ácido aminocapróico</i>	solução de perfusão	250mg/ml (ampola de 10ml)	H
<i>Ácido aminocapróico</i>	pó para solução oral	3.000mg	E
<i>Ácido tranexâmico</i>	solução injectável	100mg/ml	E, H
<i>Ácido tranexâmico</i>	forma oral sólida	250MG	E

4.4.2- Hemostáticos

<i>Factor VIII da coagulação humana</i>	pó e solvente para solução injectável ou perfusão	500UI/5ml ou 500UI/10ml	E, H, J
<i>Factor VIII da coagulação humana</i>	pó e solvente para solução injectável ou perfusão	1.000UI/10ml ou 1.000UI/20ml	E, H, J
<i>Complexo protrombínico (factores II, VII, IX e X)</i>	solução injectável	500UI	H, J
<i>Fitomenadiona (Vitamina K1)</i>	solução injectável	1mg/ml e 10mg/ml	E
<i>Fitomenadiona (Vitamina K1)</i>	forma oral sólida	10mg	E

GRUPO 5: APARELHO RESPIRATÓRIO



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

5.1- ANTIASMÁTICOS E BRONCODILATADORES

5.1.1- Agonistas adrenérgicos beta

<i>Salbutamol</i>	forma oral sólida	4mg	E
<i>Salbutamol</i>	solução oral	2mg/5ml	E
<i>Salbutamol</i>	solução injectável	50µg/ml (sulfato)	E, H
<i>Salbutamol</i>	solução inalatória para uso em nebulizador	5mg/ml (sulfato)	E
<i>Salbutamol</i>	pó para inalação em cápsula	200µg/dose (sulfato)	E
<i>Salbutamol</i>	suspensão pressurizada	100µg/dose (sulfato)	E
<i>Formoterol</i>	pó para inalação em cápsula	0,012mg/dose	E
<i>Salmeterol</i>	pó para inalação em cápsula	0,025mg/dose e 0,050mg/dose	E

5.1.2- Antagonistas colinérgicos

<i>Ipratrópio</i>	solução pressurizada para inalação	0,02mg/dose (brometo)	E
<i>Ipratrópio</i>	solução para inalação por nebulização	0,25mg/2ml (brometo)	E
<i>Tiotrópio</i>	cápsula para inalação	0,0225mg/dose (brometo)	E

5.1.3- Anti-inflamatórios

5.1.3.1- Glucocorticóides

<i>Beclometasona</i>	pó para solução inalatória ou oral	aerossol 0,050mg/dose ou 0,100mg/dose livres de CFC (dipropionato)	E
<i>Beclometasona</i>	pó para solução inalatória ou oral	aerossol 200µg/dose livres de CFC (dipropionato)	E
<i>Budesonida</i>	pó para solução inalatória ou oral	aerossol 200µg/dose	E
<i>Budesonida</i>	suspensão para pulverização nasal	50µg/dose	E

5.1.3.2- Antagonistas dos leucotrienos

<i>Montelukaste</i>	forma oral sólida	5mg e 10mg	J
<i>Montelukaste</i>	pó para preparação oral	4mg	J

5.1.4- Xantinas

<i>Aminofilina</i>	forma oral sólida	225mg	E
<i>Aminofilina</i>	solução injectável	240mg/10ml	H
<i>Diprofilina</i>	forma oral líquida	6,67mg/ml	E, H

5.1.5- Antiasmáticos de acção profilética

<i>Cetotifeno</i>	cápsula	1mg	E
<i>Cetotifeno</i>	forma oral líquida	0,2mg/ml	E



5.2- ANTITÚSSICOS E EXPECTORANTES

5.2.1- Antitússicos

<i>Codeína</i>	forma oral sólida	30mg e 60mg	E, J
<i>Codeína</i>	solução oral	3mg/ml	E, J
<i>Dextrometorfano</i>	forma oral líquida	15mg/5ml	E, J
<i>Dipropilina</i>	forma oral sólida	500 mg	E
<i>Dipropilina</i>	forma oral líquida	6,67 mg/ml	E
<i>Difenidramina (cloridrato)</i>	solução injectável	50mg/ml	H
<i>Dropropizina</i>	forma oral líquida	30mg/10ml	E
<i>Dropropizina</i>	forma oral líquida infantil	15mg/10ml	E
<i>Dropropizina</i>	gota oral	30mg/ml	E

5.2.2- Expectorantes

<i>Bromexina</i>	forma oral sólida	8mg	E
<i>Bromexina</i>	forma oral líquida	0,8mg/ml	E
<i>Carbocisteína</i>	forma oral líquida	20mg/ml e 50mg/ml	E

5.2.3- Associações de medicamentos descongestionantes

<i>Formoterol + Budesonida</i>	pó para inalação	4,5µg/dose + 160µg/dose	J
<i>Fluticasona + Salmeterol</i>	pó para inalação	500µg/dose + 50µg/dose	J
<i>Fluticasona + Salmeterol</i>	pó para inalação	100µg/dose + 50µg/dose	J
<i>Fluticasona + Salmeterol</i>	suspensão pressurizada para inalação	250µg/dose + 25µg/dose	J
<i>Soro fisiológico</i>	solução nasal	0,90%	E
<i>Fenilefrina</i>	solução nasal	0,50%	E

5.3- TENSOACTIVOS (SURFACTANTES) PULMONARES

<i>Poractantes alfa</i>	suspensão para instalação endotraqueobrônquica	120mg/1,5ml e 240mg/3ml	H, J
-------------------------	--	-------------------------	------

GRUPO 6: APARELHO DIGESTIVO

6.1- MEDICAMENTOS QUE ACTUAM NA BOCA E OROFARINGE

6.1.1- De acção tópica

<i>Benzidamina + Alumínio</i>	colutório	0,15% + 1%	E
-------------------------------	-----------	------------	---



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

<i>Fusafungina</i>	solução nasal e bucal	50mg/5ml	E
<i>Flúor</i>	solução para gargarejos	0,05% e 0,20%	E
<i>Flúor</i>	contagotas	2,21mg (1mg/ml)	E
<i>Iodopovidona</i>	colutório	100mg/ml	E
<i>Miconazol</i>	gel oral	2% ou 20mg/ml	E
<i>Clorexidina</i>	solução bucal	25 ou 5%	E
<i>Hexetidina</i>	solução bucal	1mg/ml	E
<i>Hexetidina</i>	solução para pulverização bucal	2mg/ml	E
<i>Nistatina</i>	pó para solução oral	100.000UI	E

6.1.2- De acção sistémica

<i>Pilocarpina</i>	forma oral sólida	5mg	E
--------------------	-------------------	-----	---

6.2- ANTIÁCIDOS E ANTIULCEROSOS

6.2.1- Antiácidos

<i>Hidróxido de alumínio</i>	forma oral sólida	240mg	E
<i>Hidróxido de alumínio</i>	gel oral	307mg/5ml	E
<i>Hidróxido de alumínio + hidróxido de magnésio</i>	forma oral sólida mastigável	200mg + 200mg	E
<i>Hidróxido de alumínio + hidróxido de magnésio</i>	suspensão oral	60mg/ml + 40mg/ml	E

6.2.2- Modificadores da secreção gástrica

6.2.2.1- Anticolinérgicos

<i>Pirenzepina</i>	forma oral sólida	50mg	E,H
--------------------	-------------------	------	-----

6.2.2.2- Antagonistas dos receptores H₂

<i>Ranitidina</i>	forma oral sólida	150mg e 300mg (cloridrato)	E
<i>Ranitidina</i>	solução oral líquida	25mg/ml (cloridrato)	E, H
<i>Ranitidina</i>	solução injectável	75mg/ml (cloridrato)	E, H
<i>Cimetidina</i>	forma oral sólida	200mg e 400mg	E
<i>Cimetidina</i>	solução injectável	100mg/ml	E, H

6.2.2.3- Inibidores da bomba de prótons

<i>Omeprazol</i>	forma oral sólida	20mg	E
<i>Omeprazol</i>	pó para solução injectável	40mg em frasco	E, H
<i>Omeprazol</i>	pó para forma oral líquida	20mg ou 40mg em saquetas	E, H
<i>Pantoprazol</i>	forma oral sólida	20mg e 40mg	J

6.2.2.4- Prostaglandinas

<i>Misoprostol</i>	forma oral sólida	200µg	E, J
--------------------	-------------------	-------	------



6.2.2.5-Protetores da mucosa gástrica

<i>Sucralfato</i>	forma oral sólida	1g	E
<i>Sucralfato</i>	suspensão oral	1g/5ml	E

6.3- MODIFICADORES DA MOBILIDADE GASTROINTESTINAL

6.3.1- Modificadores da mobilidade gastrica ou procinéticos

<i>Domperidona</i>	forma oral sólida	10mg	E
<i>Domperidona</i>	solução injectável	5mg/ml	E, H
<i>Domperidona</i>	suspensão oral	1mg/ml	E
<i>Metoclopramida</i>	forma oral sólida	10mg (cloridrato)	E
<i>Metoclopramida</i>	solução injectável	5mg/ml (cloridrato)	E, H
<i>Metoclopramida</i>	solução oral	5mg/ml (cloridrato)	E
<i>Prometazina</i>	forma oral sólida	25mg	E
<i>Prometazina</i>	solução oral	1mg/ml e 5mg/ml	E
<i>Prometazina</i>	solução injectável	25mg/ml	E, H

6.3.2- Modificadores da mobilidade intestinal

6.3.2.1- Laxantes e catárticos

6.3.2.1.1- Emolientes

<i>Parafina líquida</i>	solução oral	145ml frasco	E
-------------------------	--------------	--------------	---

6.3.2.1.2- Laxantes de contacto

<i>Sene</i>	solução oral	7,5mg/5ml	E, J
<i>Sene</i>	forma oral sólida	7,5mg/5ml (senosoide)	E, J
<i>Glicerol</i>	supositório	1.500mg e 3.000mg	E
<i>Glicerol</i>	enema	120mg/ml	E
<i>Glicerol + gelatina</i>	gel rectal	12mg/g + 851mg/g 450mg/5ml + 45mg/5ml e 450mg/3ml + 45mg/3ml	E
<i>Citrato de sódio + laurilsulfoacetato de sódio</i>	microenema	450mg/3ml	E
<i>Bisacodilo</i>	forma oral sólida	5mg	E

6.3.2.1.3- Laxantes expansores do volume fecal

<i>Bassorina + amieiro negro</i>	saquetas	620mg/g + 80mg/g	E
----------------------------------	----------	------------------	---

6.3.2.1.4- Laxantes osmóticos

<i>Sulfato de magnésio</i>	pó para solução oral	5.000mg a 30.000mg	E
<i>Lactulose</i>	forma oral líquida	3,1-3,5g/5ml	E



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

6.3.2.2- Antidiarreicos

6.3.2.2.1- Obstipantes

<i>Loperamida</i>	forma oral sólida	2mg	E
-------------------	-------------------	-----	---

6.3.2.2.2- Adsorventes

<i>Carvão activado</i>	forma oral sólida	125mg e 500mg	E
------------------------	-------------------	---------------	---

<i>Colestiramina</i>	pó para solução oral	4mg (saqueta)	E
----------------------	----------------------	---------------	---

6.3.2.2.3- Antiflaulentos

<i>Dimeticone</i>	forma oral sólida	40mg	E
-------------------	-------------------	------	---

<i>Dimeticone</i>	solução oral	75mg/ml	E
-------------------	--------------	---------	---

6.4- ANTIESPASMÓDICOS

<i>Butilescopolamina ou brometo de butilhioscina</i>	forma oral sólida	10mg	E
--	-------------------	------	---

<i>Butilescopolamina ou brometo de butilhioscina</i>	solução injectável	20mg/ml	E, H
--	--------------------	---------	------

<i>Butilescopolamina ou brometo de butilhioscina</i>	supositório	10mg	E
--	-------------	------	---

6.5- INIBIDORES ENZIMÁTICOS

<i>Orlistato</i>	cápsula	120mg	E, J
------------------	---------	-------	------

6.6- SUPLEMENTOS ENZIMÁTICOS, BACÍLIOS, LÁCTEOS E ANÁLOGOS

<i>Enzimas pancreáticas</i>	forma oral sólida	formulações contendo lipase, amilase e protease	E
-----------------------------	-------------------	---	---

6.7- ANTIHEMORROIDAIS

<i>Hidrocortisona + fenilefrina + lidocaína + tetracaína</i>	pomada rectal	0,667mg/g + 1mg/g + 1mg/g + 2mg/g	E
--	---------------	-----------------------------------	---

<i>Nitroglicerina</i>	pomada rectal	4mg/g	E
-----------------------	---------------	-------	---

<i>Tribenosido + lidocaína</i>	pomada rectal	50mg/g + 20mg/g	E
--------------------------------	---------------	-----------------	---

<i>Dobesilato de calcio + lidocaína</i>	pomada rectal	40mg/g + 20mg/g	E
---	---------------	-----------------	---

6.8- ANTI-INFLAMATÓRIO INTESTINAL

<i>Messalazina</i>	forma oral sólida	500mg	J
--------------------	-------------------	-------	---

<i>Messalazina</i>	supositório	500mg	J
--------------------	-------------	-------	---

<i>Messalazina</i>	suspensão rectal	20mg/ml e 40mg/ml	J
--------------------	------------------	-------------------	---

<i>Sulfassalazina</i>	forma oral sólida	500mg	E
-----------------------	-------------------	-------	---

<i>Sulfassalazina</i>	supositório	500mg	E
-----------------------	-------------	-------	---

<i>Hidrocortisona</i>	espuma rectal	105mg/g	E, J
-----------------------	---------------	---------	------

<i>Budesonida</i>	cápsula de libertação prolongada	3mg	E
-------------------	----------------------------------	-----	---

<i>Budesonida</i>	espuma rectal	2mg	
-------------------	---------------	-----	--



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

6.9-MEDICAMENTOS QUE ACTUAM NO FÍGADO E NAS VIAS BILIARES

6.9.1- Coleréticos e colagogos

<i>Ácido dimecrótico</i>	cápsulas	100mg	E
<i>Glucoronamida + ácido ascórbico + cafeína</i>	forma oral sólida efervescente	400mg + 500mg + 50mg	E
<i>Silimarina</i>	cápsulas	140mg	E

6.9.2- Medicamentos para o tratamento da litíase biliar

<i>Ácido ursodenoxicólico</i>	forma oral sólida	250mg e 500mg	E
-------------------------------	-------------------	---------------	---

GRUPO 7: APARELHO GENITOURINÁRIO

7.1- MEDICAMENTOS DE APLICAÇÃO TÓPICA NA VAGINA

7.1.1- Estrogénios e progestagénios

<i>Estriol</i>	creme vaginal	0,125mg/g	E
<i>Promestrieno</i>	cápsula vaginal	10mg	E

7.1.2- Anti-infecciosos

<i>Clotrimazol</i>	forma sólida vaginal	100mg	E
<i>Clotrimazol</i>	creme vaginal	10mg/g	E
<i>Metronidazol</i>	óvulos	500mg	E
<i>Nistatina</i>	forma sólida vaginal	100.000UI	E
<i>Nistatina</i>	creme vaginal	100.000UI (60mg)	E
<i>Clindamicina</i>	creme vaginal	20mg/g	E
<i>Ácido metacresolsulfónico + formaldeído</i>	óvulos	90mg	E
<i>Ácido metacresolsulfónico + formaldeído</i>	solução para aplicação vaginal	360mg/ml	E

7.1.3- Outros medicamentos tópicos vaginais

<i>Iodopovidona</i>	solução vaginal	100mg/ml	E
<i>Iodopovidona</i>	espuma vaginal	40mg/ml	E

7.2- MEDICAMENTOS QUE ACTUAM NO ÚTERO

7.2.1- Ocitócitos

<i>Ergometrina ou metilergometrina</i>	forma sólida	0,125mg	H
--	--------------	---------	---



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

<i>Ergometrina ou metilergometrina</i>	solução injectável	200µg (hidrogénio maleato)	E, H
--	--------------------	----------------------------	------

7.2.2- Prostaglandinas

<i>Dinoprostona</i>	forma sólida	0,5mg	H
<i>Misoprostol</i>	forma sólida vaginal	25µg	E, H, J

7.3- ANTI-INFECCIOSOS E ANTISÉPTICOS URINÁRIOS

<i>Nitrofurantoína</i>	forma sólida	100mg	E
<i>Nitrofurantoína</i>	forma oral líquida	25mg/5ml	E

7.4- OUTROS MEDICAMENTOS USADOS NAS DISFUNÇÕES

GENITOURINÁRIOS

7.4.1- Acidificantes e alcalinizantes urinários

<i>Ácido cítrico + citrato de potássio + citrato de sódio</i>	granulação para solução	145mg/g + 463mg/g + 390mg/g	E, H
---	-------------------------	-----------------------------	------

7.4.2- Medicamentos usados na perturbação da micção

7.4.2.1- Medicamentos usados na retenção urinária

<i>Alfuzosina</i>	forma oral sólida	5mg e 10mg	E
<i>Finasterida</i>	forma oral sólida	5mg e 10mg	E
<i>Tansulosina</i>	forma oral sólida	0,4mg	J
<i>Terazosina</i>	forma oral sólida	2,5mg e 10mg	J

7.4.2.2- Medicamentos usados na incontinência urinária

<i>Flavoxato</i>	forma oral sólida	200mg	E, J
<i>Oxibutinina</i>	forma oral sólida	5mg	E, J

7.4.3- Medicamentos usados nas disfunções eréctil

<i>Alprostadil</i>	pó e solvente para solução injectável	10µg/ml	J
<i>Alprostadil</i>	pó para solução injectável	20µg/ml	J
<i>Sildenafil</i>	forma oral sólida	25mg e 50mg	E, J
<i>Tadalafil</i>	forma oral sólida	5mg e 10mg	E, J



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

GRUPO 8: HORMONAS E MEDICAMENTOS USADOS NO TRATAMENTO DE DOENÇAS ENDÓCRINAS

8.1- HORMONAS HOPOTALÁMICAS E HIPOFISÁRIAS,

SEUS ANÁLOGOS E ANTAGONISTAS

8.1.1- Lobo anterior da hipófise

<i>Somatropina</i>	solução parenteral	1,3mg/ml, 5,3mg/ml, 10mg/ml e 15mg/ml	J
--------------------	--------------------	---------------------------------------	---

8.1.2- Lobo posterior da hipófise

<i>Desmopresina</i>	solução injectável	4µg/ml (acetato)	E, H, J
<i>Desmopresina</i>	solução nasal	100µg/dose (acetato)	E, H, J
<i>Oxitocina</i>	solução injectável	10UI/ml	E, H, J

8.1.3- Antagonistas hipofisários

<i>Cabergolina</i>	forma oral sólida	0,5mg	J
<i>Bromocriptina</i>	forma oral sólida	25mg	J

8.2- CORTICOESTEROIDES

8.2.1- Mineralcorticoides

<i>Fludrocortisona</i>	forma oral sólida	0,1mg	H
------------------------	-------------------	-------	---

8.2.2- Glucocorticoides

<i>Betametasona</i>	forma oral sólida	0,5mg e 1mg	E
<i>Betametasona</i>	solução injectável	2,63mg/ml (fosfato de sódio) + 6,43mg/ml (dipropionato)	H
<i>Betametasona</i>	solução oral	0,5mg/ml	E
<i>Dexametasona</i>	forma oral sólida	500µg e 4mg	E, J
<i>Dexametasona</i>	solução injectável	4mg/ml e 5mg/ml (fosfato dissódico)	E
<i>Hidrocortisona</i>	pó para solução injectável	100mg (succinato sódico)	E, H
<i>Hidrocortisona</i>	creme	1% (acetato)	E
<i>Hidrocortisona</i>	supositório	25mg (acetato)	E
<i>Metilprednisolona</i>	solução injectável	40mg/ml (succinato sódico)	E
<i>Metilprednisolona</i>	pó para solução injectável	500mg e 1000mg (succinato sódico)	E, H
<i>Prednisolona</i>	forma oral sólida	5mg e 20mg	E
<i>Prednisolona</i>	solução injectável	25mg/ml e 125mg/ml	H
<i>Prednisolona</i>	solução oral	5mg/ml (fosfato sódico)	E
<i>Prednisolona</i>	colírio	10mg/ml (fosfato sódico)	E



8.3- HORMONAS DA TIRÓIDE E PARATIRÓIDES

8.3.1- Hormonas da tiróide

<i>Levotiroxina sódica</i>	forma oral sólida	25µg, 50µg e 100µg	E
----------------------------	-------------------	--------------------	---

8.3.2-Paratiróide

<i>Propiltiouracilo</i>	forma oral sólida	50mg	E
-------------------------	-------------------	------	---

<i>Tiamazol</i>	forma oral sólida	5mg	J
-----------------	-------------------	-----	---

8.4- INSULINAS, ANTIDIABÉTICOS ORAIS E GLUCAGOM

8.4.1 - Insulinas

8.4.1.1- De acção curta

<i>Insulina aspártico</i>	solução injectável em caneta pré-carregada	100UI/ml	E
---------------------------	--	----------	---

<i>Insulina humana de acção rápida</i>	solução injectável	100UI/ml	E
--	--------------------	----------	---

8.4.1.2- De acção intermédia

<i>Insulina humana de acção intermédia</i>	suspensão injectável	100UI/ml	E
--	----------------------	----------	---

<i>Insulina humana + insulina isofânica</i>	suspensão injectável em caneta pré-carregada	30UI/ml + 70UI/m	J
---	--	------------------	---

<i>Insulina humana + insulina isofânica</i>	solução injectável	10UI/ml + 90UI/m e 30UI/ml + 70UI/m	J
---	--------------------	-------------------------------------	---

8.4.1.3- De acção prolongada

<i>Insulina glargina</i>	solução injectável	100UI/ml	E, J
--------------------------	--------------------	----------	------

<i>Insulina glargina</i>	solução injectável em caneta pré-carregada	100UI/ml	J
--------------------------	--	----------	---

8.4.2- Antidiabéticos orais

<i>Glibenclamida</i>	forma oral sólida	2,5 mg e 5 mg	E
----------------------	-------------------	---------------	---

<i>Glicazida</i>	forma oral sólida	30mg e 80mg	E
------------------	-------------------	-------------	---

<i>Metformina</i>	forma oral sólida	500mg, 850mg e 1000mg (cloridrato)	E
-------------------	-------------------	------------------------------------	---

<i>Metformina (cloridrato) + Glibenclamida</i>	forma oral sólida	500mg+2,5mg e 500mg+5mg	J
--	-------------------	-------------------------	---

<i>Pioglitazona</i>	forma oral sólida	15mg e 45mg	J
---------------------	-------------------	-------------	---

<i>Sitagliptina</i>	forma oral sólida	25mg e 100mg	J
---------------------	-------------------	--------------	---

8.4.3- Glucagom

<i>Glucagom</i>	pó para solução injectável	1mg/ml	E
-----------------	----------------------------	--------	---



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

8.5- HORMONAS SEXUAIS

8.5.1- Estrogénios e progestagénios

8.5.1.1- Tratamento de substituição

<i>Estrogénios conjugados</i>	forma oral sólida	0,3mg	E
<i>Estrogénios conjugados</i>	creme vaginal	0,625mg/g	E
<i>Estradiol</i>	sistema transdérmico	25µg/24h, 50µg/24h e 100µg/24h	J
<i>Estradiol</i>	creme vaginal	1mg/g	E
<i>Estradiol</i>	forma oral sólida	0,025mg	E
<i>Estradiol + norestosterona</i>	forma oral sólida revestida	1mg + 0,5mg e 0,5mg + 0,1mg	E
<i>Tibolona</i>	forma oral sólida	2,5mg	E

8.6- ANTICONCEPCIONAIS

8.6.1- Anticonceptivos combinados

<i>Etilestradiol + Levonorgestrel + Fumarato Ferroso</i>	Comprimidos	0,03 mg + 0,15 mg + 75 mg	E
--	-------------	---------------------------	---

8.6.2- Progestagénios

<i>Levonorgestrel</i>	Comprimido	0,03 mg e 0,75mg	E
<i>Medroxiprogesterona</i>	forma oral sólida	2,5mg e 5mg (acetato)	E, H
<i>Medroxiprogesterona</i>	suspensão injectável IM	150mg/ml (acetato)	E, H
<i>Medroxiprogesterona</i>	suspensão injectável subcutânea	104mg/0,65 ml	E, H
<i>Noretisterona</i>	forma oral sólida	0,35mg	E, H
<i>Noretisterona</i>	solução oleosa para injectáveis	200mg/ml	E, H
<i>Progesterona</i>	cápsulas	100mg	E, H
<i>Progesterona</i>	solução injectável	25mg/ml	E, H

8.6.3- Androgénios e anabolizantes

<i>Testosterona</i>	forma oral sólida	10mg	J
<i>Testosterona</i>	solução injectável	25mg/ml e 250mg/ml (enantato)	E, J

8.7- ESTIMULANTES DA OVULAÇÃO E GONADOTROPINAS

<i>Gonadotropinas coriónica</i>	solução injectável	1500UI/ml, 2000UI/ml e 5000UI/ml	H
<i>Clomifeno</i>	forma oral sólida	50mg (citrato)	E
<i>Folitropina alfa</i>	Solução injectável	75UI/0,1ml	E,H

8.8-IMPLANTES SUBDÉRMICO

<i>Levonorgestrel</i>	implante	75 mg x 2	E,H
-----------------------	----------	-----------	-----



8.9- DISPOSITIVO INTRA-UTERINO

Dispositivo Intra Uterino com cobre (DIU TCU-380A)	E,H
Dispositivo Intra Uterino com Levonorgestrel (DIU - LNG)	E,H

GRUPO 9: APARELHO LOCOMOTOR

9.1- ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDE

9.1.1- Derivados do ácido antranílico

<i>Etofenamato</i>	solução injectável	1000mg/2ml	E
<i>Ácido niflúmico</i>	cápsulas	250mg	E

9.1.2- Derivados do ácido acético

<i>Cetorolac</i>	solução injectável	30 mg/mL	H
<i>Cetorolac</i>	forma oral sólida	10mg	E
<i>Diclofenac</i>	forma oral sólida sublingual	50mg	E
<i>Diclofenac</i>	cápsulas	100mg	E
<i>Diclofenac</i>	solução injectável	75mg/2ml	E, H
<i>Diclofenac</i>	supositório	100mg	E
<i>Diclofenac</i>	spray	4%	
<i>Diclofenac + misoprostol</i>	forma oral sólida	50mg + 0,2mg	E

9.1.3- Derivados do ácido propiónico

<i>Ibuprofeno</i>	forma oral sólida	200mg, 400mg e 600mg	E
<i>Ibuprofeno</i>	suspensão oral	20mg/ml	E
<i>Naproxeno</i>	forma oral sólida	250mg e 500mg	E
<i>Naproxeno</i>	supositório	250mg e 500mg	E
<i>Cetoprofeno</i>	cápsulas	100mg	E

9.1.4- Derivados do indol e do indeno

<i>Indometacina</i>	forma oral sólida	25mg	E
<i>Indometacina</i>	supositório	100mg	E
<i>Indometacina</i>	solução tópica	1%	E
<i>Indometacina</i>	spray	1%	E
<i>Acemetacina</i>	cápsulas	60mg e 90mg	E



9.1.5- Oxicano

<i>Piroxicam</i>	cápsulas	20mg	E
<i>Meloxicam</i>	forma oral sólida	7,5mg e 15mg	E
<i>Meloxicam</i>	solução injectável	15mg/1,5ml	E

9.1.6- Derivados sulfanilamídicos

<i>Nimesulida</i>	forma oral sólida	100mg	E
<i>Nimesulida</i>	granulado para solução e suspensão oral	100mg	E

9.1.7- Compostos não ácidos

<i>Nabumetona</i>	forma oral sólida revestida	500mg	E
-------------------	-----------------------------	-------	---

9.1.8- Inibidores selectivos da cox 2

<i>Etoricixib</i>	forma oral sólida revestida	60mg, 90mg e 120mg	E, H, J
-------------------	-----------------------------	--------------------	---------

9.1.9- Anti-inflamatório não esteroide para uso tópico

<i>Etofenamato</i>	gel	50mg/g	E
<i>Etofenamato</i>	creme	100mg/g	E
<i>Salicilato de metilo</i>	pomada	61,1mg/g	E
<i>Diclofenac</i>	gel	10mg/g	E
<i>Ibuprofeno</i>	gel	50mg/g	E
<i>Benzidamina</i>	gel	30mg/g	E
<i>Indometacina</i>	gel	10mg/g	E
<i>Naproxeno</i>	gel	100mg/g	E
<i>Piroxicam</i>	gel	5mg/g e 10mg/g	E
<i>Nimesulida</i>	gel	30mg/g	E
<i>Ácido salicílico + heparinoide</i>	gel	2mg/g + 20mg/g	E

9.2- MODIFICADORES DA EVOLUÇÃO DA DOENÇA REUMATISMAL

<i>Aurotiomalato de sódio</i>	solução injectável	50mg/0,5ml	H, J
-------------------------------	--------------------	------------	------

9.3- MEDICAMENTOS USADOS NO TRATAMENTO DA GOTA

<i>Alopurinol</i>	forma oral sólida	100mg e 300mg	E
<i>Colchicina</i>	forma oral sólida	1mg	E, J

9.4- MEDICAMENTOS USADOS NO TRATAMENTO DA ARTROSE

<i>Glucosamina</i>	cápsulas	250mg	E
<i>Glucosamina</i>	solução injectável	400mg/ml	E, H
<i>Glucosamina</i>	pó para solução injectável	1500mg	E



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

<i>Condroitina</i>	cápsulas	500mg	E
--------------------	----------	-------	---

9.5- MEDICAMENTOS QUE ACTUAM NO OSSO E NO METABOLISMO DO CÁLCIO

9.5.1- Calcitonina

<i>Calcitonina de salmão</i>	spray nasal	200UI/dose	E
------------------------------	-------------	------------	---

9.5.2- Bifosfonatos

<i>Ácido aledrónico</i>	forma oral sólida	10mh e 70mg	E
-------------------------	-------------------	-------------	---

<i>Risedronato de sódio</i>	forma oral sólida revestida	5mg e 35mg	E
-----------------------------	-----------------------------	------------	---

9.5.3- Vitaminas D

<i>Calcitriol</i>	forma oral sólida	0,25µg	E
-------------------	-------------------	--------	---

<i>Calcitriol</i>	solução injectável	1µg/ml	H
-------------------	--------------------	--------	---

<i>Carbonato de calcio + colecalciferol</i>	forma oral sólida	600mg + 400UI	E
---	-------------------	---------------	---

<i>Ergocalciferol</i>	solução oral	250µg/ml	E
-----------------------	--------------	----------	---

<i>Colecalciferol</i>	solução oral	0,5mg/ml	E
-----------------------	--------------	----------	---

<i>Vitamina D3 + fosfato debásico de cálcio</i>	forma oral sólida	500UI + 600mg	E
---	-------------------	---------------	---

9.5.4- Outros

<i>Raloxifeno</i>	forma oral sólida revestida	60mg	E
-------------------	-----------------------------	------	---

GRUPO 10: MEDICAÇÃO ANTIALÉRGICA

10.1- ANTI-HISTAMÍNICOS (H1)

10.1.1- Anti-histamínicos sedativos

<i>Hidroxizina</i>	forma oral sólida	25mg	E
--------------------	-------------------	------	---

<i>Hidroxizina</i>	solução injectável	50mg/ml	E, H
--------------------	--------------------	---------	------

<i>Hidroxizina</i>	forma oral líquida	10mg/ml	E
--------------------	--------------------	---------	---

<i>Prometazina</i>	forma oral sólida	ver em 6.3.1	E
--------------------	-------------------	--------------	---

<i>Prometazina</i>	solução injectável	ver em 6.3.1	E, H
--------------------	--------------------	--------------	------

<i>Clorfeniramina</i>	forma oral sólida	4mg	E
-----------------------	-------------------	-----	---

<i>Clorfeniramina</i>	solução injectável	10mg/ml	E, H
-----------------------	--------------------	---------	------

<i>Clorfeniramina</i>	forma oral líquida	2mg/5ml	E
-----------------------	--------------------	---------	---

10.1.2- Anti-histamínicos não sedativos

<i>Cetirizina</i>	forma oral sólida	10mg	E
-------------------	-------------------	------	---

<i>Cetirizina</i>	forma oral líquida	1mg/ml	E
-------------------	--------------------	--------	---

<i>Ebastina</i>	forma oral sólida	10 mg e 20 mg	E
-----------------	-------------------	---------------	---



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

Loratadina	forma oral sólida	10mg	E
Loratadina	forma oral líquida	1mg/ml	E
Desloratadina	forma oral sólida	5mg	E

GRUPO 11: NUTRIÇÃO

11.1- NUTRIÇÃO PARENTÉRICA

11.1.1- Macronutrientes

Aminoácidos	Solução injectável	(10%) ou 100 mg/mL	H, E
Glucose	Solução injectável	50 mg/mL (5%)	H, E
Glucose	Solução injectável	100 mg/mL (10%)	H, E
Glucose	Solução injectável	500 mg/mL (50%)	H, E
Lípidos	Emulsão injectável	100mg/mL (10%)	H, E
Lípidos	Emulsão injectável	200 mg/mL (20%)	H, E

11.1.2 - Micronutrientes

11.1.2.1 - Suplementos minerais

Oligoelementos (zinco + cobre + cromo + manganês)	Solução injectável	zinco:0,1-0,5mg; cobre:20-100µg; manganês:6-10µg e cromo:0,17-1µg	H, E
Oligoelementos (zinco + cobre + cromo + manganês)	Solução injectável	zinco:1-2,5mg; cobre:0,2-0,8µg; manganês:0,1-0,4µg e cromo:2-10µg	H, E

11.2 - VITAMINAS E SAIS MINERAIS

11.2.1 - Vitaminas lipossolúveis

Calciferol (Vitamina D)	Solução oral	10 mL (0,5mg/mL)	H
Fitomenadiona (Vitamina K)	Solução injectável	ver em 4.4.2	H
Retinol (Vitamina A)	forma oral sólida revestida	50 000 UI	E
Retinol (Vitamina A)	forma oral sólida revestida	200.000 UI (palmitato)	E
Retinol (Vitamina A)	forma oral líquida oleosa	100. 000 UI	E
Retinol (Vitamina A) + tocoferol (Vitamina E)	forma oral sólida	9 000µg + 70 mg	E
Retinol (Vitamina A) + tocoferol (Vitamina E)	Gota oral	200 000 UI + 200 mg	E
Tocoferol (Vitamina E)	forma oral sólida revestida	150 mg	E

11.2.2 - Vitaminas hidrossolúveis

Ácido ascórbico (Vitamina C)	forma oral sólida	50mg; 200mg e 500 mg	E
Ácido ascórbico (Vitamina C)	Solução oral	100mg/ mL (10%)	E
Cianocobalamina (Vitamina B12)	Solução injectável	1 mg/mL	H, J
Nicotinamida (Vitamina PP)	forma oral sólida	50 mg	E
Nicotinamida (Vitamina PP)	forma oral sólida	100 mg	E



<i>Nicotinamida (Vitamina PP)</i>	Solução injectável	50 mg/mL	H
<i>Piridoxina (Vitamina B6)</i>	forma oral sólida	25 mg (cloridrato)	E
<i>Piridoxina (Vitamina B6)</i>	forma oral sólida	50 mg (cloridrato)	E
<i>Piridoxina (Vitamina B6)</i>	forma oral sólida	300 mg (cloridrato)	H, E
<i>Piridoxina (Vitamina B6)</i>	forma oral líquida	1 mg/mL (cloridrato)	E
<i>Piridoxina (Vitamina B6)</i>	forma oral líquida	10mg/mL (cloridrato)	E
<i>Piridoxina (Vitamina B6)</i>	Solução injectável	150 mg/mL	H
<i>Tiamina (vitamina B1)</i>	forma oral sólida	50 mg (cloridrato)	H,E
<i>Tiamina (vitamina B1)</i>	forma oral sólida	100 mg (cloridrato)	E
<i>Tiamina (vitamina B1)</i>	forma oral líquida	10mg/mL (cloridrato)	E
<i>Tiamina (vitamina B1)</i>	Solução injectável	50 mg/mL (cloridrato)	H, J, E
<i>Vitaminas do Complexo B (Riboflavina)</i>	forma oral sólida	5 mg	E
<i>Vitaminas do Complexo B (Riboflavina)</i>	Solução injectável	5ml e 10ml	H
<i>Vitaminas do Complexo B (Riboflavina)</i>	forma oral líquida	100ml	E

11. 2.3 - Associações de vitaminas

<i>Multivitaminas</i>	forma oral sólida	q.b. para 200mg, 500mg e 1000mg	E
<i>Multivitaminas</i>	forma oral líquida	q.b. para 100ml e 200ml	E
<i>Multivitaminas</i>	Solução injectável	q.b. para 5ml e 10ml	H, E
<i>Vitaminas B1 + B12 + B6</i>	forma oral sólida	100 mg + 0,2 mg + 200 mg	E
<i>Vitaminas B1 + B1 + B6</i>	Solução injectável	100 mg + 1 mg + 100 mg	H

11. 3 - SAIS MINERAIS

11.3.1 - Cálcio

<i>Cálcio (de lactato)</i>	forma oral sólida	300 mg	H,E
<i>Carbonato de cálcio</i>	forma oral sólida	500 mg e 1g	E
<i>Gluconato de cálcio</i>	Solução injectável	100 mg/ mL	H, E
<i>Fosfato de cálcio</i>	forma oral líquida	45 mg/5 mL	E
<i>Fosfato de cálcio</i>	forma oral sólida	600 mg	E

11.3.2 - Magnésio

<i>Pidolato de magnésio</i>	forma oral líquida	1500 mg /10 mL	E,J
-----------------------------	--------------------	----------------	-----

11.3.3 - Fósforo

<i>Fosfato de potássio</i>	Solução injectável	2mEq/ml, 10ml	E,J
----------------------------	--------------------	---------------	-----

11.3.4 - Flúor

<i>Fluoreto de sódio</i>	forma oral líquida	0,10%	E,J
--------------------------	--------------------	-------	-----

11.3.5 - Iodo

<i>Iodo</i>	forma oral sólida revestida	200 mg	E,J
<i>Iodo (óleo iodado)</i>	solução oral ou injectável	1 mL/ 480 mg	E,H,J



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

11.3.6 - Potássio

<i>Potássio</i>	forma oral líquida	31,20%	E
<i>Cloreto de Potássio</i>	forma oral sólida	600mg	H,E
<i>Cloreto de Potássio</i>	Solução injectável	50mg/mL	H

11.3.7 - Zinco

<i>Sulfato de zinco</i>	forma oral sólida	20mg	E
-------------------------	-------------------	------	---

11.3.8 - Associações de vitaminas com sais minerais

<i>Multivitaminas + sais minerais</i>	forma oral sólida	qb para 100ml e 200ml	E
<i>Multivitaminas + sais minerais</i>	forma oral líquida	qb para 100ml e 200ml composição para 1g: vitamina A 400µg, vitamina D 5µg, vitamina E 5mg, vitamina C 30mg, vitamina B1 0,5mg, vitamina B2 0,5mg, vitamina B6 0,5mg, vitamina B12 0,9µg, niacin 6mg, ácido fólico 90µg, ferro 10mg, zinco 4,1mg, copper 0,56mg, selenio 17µg e iodine 90µg	E
<i>Multivitaminas + sais minerais</i>	pó em saquetas	qb para 100ml e 200ml composição para 1g: vitamina A 400µg, vitamina D 5µg, vitamina E 5mg, vitamina C 30mg, vitamina B1 0,5mg, vitamina B2 0,5mg, vitamina B6 0,5mg, vitamina B12 0,9µg, niacin 6mg, ácido fólico 90µg, ferro 10mg, zinco 4,1mg, copper 0,56mg, selenio 17µg e iodine 90µg	E
<i>Multivitaminas + sais minerais + Ácido fólico</i>	forma oral sólida	37,5g - 500mg	E,H

11. 4-ASSOCIAÇÃO DE SAIS PARA REIDRATAÇÃO

<i>Sais para Re-hidratação Oral (SRO)</i>	Pó para solução oral	Composição por litro após o preparo: cloreto de sódio 2,6 g (75 mmol de sódio), glucose anidra 13,5 g (75 mmol de glucose, cloreto de potássio 1,5 g (20 mmol de potássio e 65 mmol de cloreto), citrato de sódio dihidratado 2,9 g (10 mmol de citrato)	E
<i>Sais para Re-hidratação Oral (ReSoMal)</i>	Pó para solução oral	Composição por litro após o preparo: sacarosa 25g; cloreto de sódio 1,75 g; glucose anidra 10g, cloreto de potássio 2,54g, citrato de sódio 1,45g; citrato de potássio 0,65g; cloreto de magnésio anhidro 0,61g; acetato de zinco 0,0656 e sulfato de cobre anhidro0,0112g	E

GRUPO 12: CORRECTIVOS DA VOLÉMIA E DAS ALTERAÇÕES ELECTROLÍTICAS

12.1- CORRECTIVOS DO EQUILÍBRIO ÁCIDO-BASE

12.1.1- Alcalinizantes

<i>Bicarbonato de sódio</i>	solução injectável isotónica	14mg/ml (1,4%)	H
<i>Bicarbonato de sódio</i>	solução injectável hipertónica	84mg/ml (8,4%)	E, H
<i>Bicarbonato de sódio</i>	cápsulas	500mg e 1000mg	E,H



12.1.2- Acidificantes

12.2- CORRECTIVOS DAS ALTERAÇÕES HIDROELÉTROLÍTICAS

12.2.1- Cálcio

<i>Gluconato de cálcio</i>	solução injectável	10% (0,45mEq/ml)	E, H
----------------------------	--------------------	------------------	------

12.2.2- Magnésio

<i>Lactato de magnésio</i>	forma oral sólida	500mg	E,H
<i>Sulfato de magnésio</i>	solução injectável	10% (0,81mEq/ml), 20% e 50%	E, H

12.2.3- Potássio

<i>Cloreto de potássio</i>	solução injectável	19,1% (2,56mEq/ml) e 7,5%	E, H
<i>Cloreto de potássio</i>	forma oral sólida (ação proplongada)	600mg	E
<i>Fosfato de potássio (monobásico + dibásico)</i>	solução injectável	(0,03g + 0,1567g)/ml (2mEq/ml)	E, H

12.2.4- Sódio

<i>Acetato de sódio</i>	solução injectável	2mEq/ml	E, H
<i>Cloreto de sódio</i>	solução injectável	0,45% (4mg/ml)	E, H
<i>Cloreto de sódio</i>	solução injectável isotónica	0,9% (9mg/ml) (0,154mEq/ml)	E, H
<i>Cloreto de sódio</i>	solução injectável hipertónica	20% (200mg/ml) (3,4mEq/ml)	E, H

12.2.5- Zinco

<i>Sulfato de zinco</i>	solução injectável	1mg/ml e 200µg/ml	E, H
<i>Sulfato de zinco</i>	forma oral sólida	10mg e 20mg	E
<i>Sulfato de zinco</i>	forma oral líquida	4mg/ml	E

12.2.6- Glucose

<i>Glucose (dextrose)</i>	solução injectável	10% e 30%	E, H
<i>Glucose (dextrose)</i>	solução injectável isotónica	5% (50mg/ml)	E, H
<i>Glucose (dextrose)</i>	solução injectável hipertónica	50%	E, H

12.2.7- Outros

<i>Glucose + cloreto de sódio</i>	solução injectável	5% + 0,45% e 4% + 0,18%	E, H
<i>Lactato ringer</i>	solução injectável	500ml	E, H
<i>Solução polieletrólítica sem glucose</i>	solução injectável	500ml e 1000ml	E, H
<i>Solução polieletrólítica com glucose</i>	solução injectável	500ml e 1000ml	E, H
<i>Manitol</i>	solução injectável	10% e 20%	E, H



12.3- SOLUÇÃO PARA DIÁLISE PERITONEAL

12.3.1- Soluções isotónicas

<i>Solução com glucose 1,5%</i>	solução injectável	Na:140mEq/l; Ca:3,5mEq/l; Mg:1,5mEq/l; Cl:101mEq/l e Lactato:44,6mEq/l	E, H
---------------------------------	--------------------	---	------

12.3.2- Soluções hipertónicas

<i>Solução com glucose 4,25%</i>	solução injectável	Na:132mEq/l; Ca:3,5mEq/l; Mg:0,5mEq/l; Cl:96mEq/l e Lactato:40mEq/l	E, H
----------------------------------	--------------------	--	------

12.4- SOLUÇÕES PARA HEMODIÁLISE

<i>Solução ácida concentrado</i>	solução injectável	2500UI e 3500UI	E, H
<i>Solução alcalina concentrado</i>	solução injectável	8,40%	E, H

12.5- SOLUÇÕES PARA HEMOFILTRAÇÃO

<i>Eletrólitos + glucose sem potássio</i>	solução injectável		3,50%	H
<i>Gelatina modificada (gelatina + cloreto de sódio + cloreto de cálcio)</i>	solução injectável	3% + 0,45% + 0,21%		E, H

12.6-SUBSTITUTO DO PLASMA E DAS FRACÇÕES PROTEICAS DO PLASMA

<i>Albumina humana</i>	solução injectável	20% (200mg/ml)		E, H
<i>Dextrano 70</i>	solução injectável	6%		E, H
<i>Dextrano 40 (dextrano + glucose)</i>	solução injectável	10% + 5%		H
<i>Dextrano 70 (dextrano + cloreto de sódio)</i>	solução injectável	10% + 0,9%		H

12.7- MEDICAMENTOS CAPTORES DE IÕES

12.7.1- Fixadores de fósforo

<i>Sevelâmero</i>	forma oral sólida	800mg		J
-------------------	-------------------	-------	--	---

12.7.2- Resinas permutadoras de catiões

<i>Polistireno sulfonato de calcio</i>	granulados para solução oral	454g		E, J
<i>Polistireno sulfonato de sódio</i>	granulados para solução oral	454g		E, J

GRUPO 13: MEDICAMENTOS USADOS EM AFECÇÕES CUTÂNEAS



13.1- ANTI-INFECCIOSOS DE APLICAÇÃO NA PELE

13.1.1- Antissépticos e desinfetantes

<i>Alcool etílico (etanol)</i>	solução	70%	E
<i>Alcool etílico (etanol)</i>	solução	96%	E
<i>Alcool etílico (etanol)</i>	gel	70%	E
<i>Clorexidina</i>	solução aquosa	0,2%; 0,5%; 1%; 2%; 5%, 10% e 20% (digluconato)	E
<i>Clorexidina</i>	solução alcoólica	0,5%; 2%; 5%, 10% e 20% (digluconato)	E
<i>Clorexidina + cetrimida</i>	solução	1g + 0,5g/100ml	E
<i>Hipoclorito de sódio</i>	solução	4%, 5% e 10mg/ml	E
<i>Cetrimida</i>	solução	1%	E
<i>Iodopovidona</i>	espuma cutânea	4% e 7,5%	E
<i>Iodopovidona</i>	pomada	10%	E
<i>Iodopovidona</i>	solução acuosa	10%	E
<i>Iodopovidona</i>	solução alcoólica	10%	E
<i>Peróxido de hidrogénio (água oxigenada)</i>	solução	3% (10 volumes)	E
<i>Permanganato de potássio</i>	pó para solução extemporânea	100mg	E, J

13.1.2- Antibacterianos

<i>Gentamicina</i>	creme	1mg/g	E
<i>Gentamicina + neomicina + nistatina + acetono de triancinolona</i>	pomada	30g	E
<i>Neomicina + bacitracina</i>	pomada	5mg/g + 500UI/g	E
<i>Neomicina + bacitracina</i>	pó cutâneo	250UI/g + 3300UI/g	E
<i>Neomicina + fluocinolona</i>	creme	3,5mg/g + 0,25mg/g	E
<i>Nitrofurazona</i>	pomada	0,20%	E
<i>Nitrofurazona</i>	solução tópica	2%	E
<i>Sulfadiazina de prata</i>	creme	1%	E
<i>Ácido fusídico</i>	pomada	2%	E

13.1.3- Antifúngicos

<i>Miconazol</i>	creme	2%	E
<i>Miconazol</i>	loção	2%	E
<i>Miconazol</i>	pó	2%	E
<i>Clotrimazol</i>	solução	1%	E
<i>Clotrimazol</i>	spray	1%	E
<i>Clotrimazol</i>	creme	1%	E
<i>Cetoconazol</i>	creme	2%	E
<i>Cetoconazol</i>	champô	2%	E
<i>Cetoconazol</i>	spray	2%	E
<i>Econazol</i>	creme	1%	E



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

<i>Econazol</i>	spray	1%	E
<i>Econazol</i>	loção	1%	E
<i>Econazol</i>	pó	1%	E
<i>Trioconazol</i>	solução para pulverização cutânea	28% (280mg/ml)	E
<i>Trioconazol</i>	solução para aplicação ungueal	28%	E
<i>Trioconazol</i>	pó cutâneo	1%	E
<i>Iodo</i>	solução alcoólica	1% + 3%	E
<i>Ácido benzoico + ácido salicílico</i>	pomada	6% + 3%	E
<i>Sulfureto de selénio</i>	champô	2,5%	E
<i>Violeta genciana</i>	solução	0,5% + 1%	E
<i>Violeta genciana</i>	solução alcoólica	0,5% + 1%	E

13.1.4- Antivíricos

<i>Aciclovir</i>	creme ou pomada	5%	E
------------------	-----------------	----	---

13.1.5- Antiparasitários

<i>Benzoato de benzilo</i>	emulsão	10% e 25%	E
<i>Permetrina</i>	loção	1% e 5%	E
<i>Permetrina</i>	champô	10mg/ml	E
<i>Piretrina</i>	loção	0,3%	E
<i>Piretrina</i>	champô	0,3%	E
<i>Piretrina</i>	creme	10mg/g	E
<i>Piretrina</i>	pulverizador	0,3%	E

13.2- EMOLIENTES E PROTETORES

13.2.1- Emolientes

<i>Carbamida</i>	creme	55 e 10%	E
<i>Carbamida</i>	pomada	10%	E
<i>Óleo mineral</i>	frasco	100ml	E
<i>Vaselina esterilizada</i>	pomada	20g e 1000g	E
<i>Parafina líquida</i>	forma oral líquida	145ml	E

13.2.2- Protetores

<i>Óxido de Zinco + Vitamina A + Vitamina D</i>	creme	30mg e 100mg	E
<i>Óxido de Zinco + Ácido salicílico + Ácido bórico</i>	creme ou pomada	30mg e 100mg	E
<i>Óxido de Zinco + Ácido salicílico + Ácido bórico</i>	líquido cutâneo	150ml	E
<i>Óxido de Zinco + Amido</i>	creme	30mg	E



13.3- MEDICAMENTOS QUEROLÍTICOS E ANTIPSORIÁTICOS

13.3.1- De aplicação tópica

<i>Ácido salicílico</i>	pomada	2-10%	E
<i>Ácido salicílico</i>	solução alcoólica	3% e 5%	E
<i>Ácido salicílico + ácido benzóico</i>	pomada	3% + 6%	E
<i>Calcipotriol</i>	creme	50µg/g	E
<i>Calcipotriol</i>	pomada	50µg/g	E
<i>Calcipotriol + betametasona</i>	pomada	50µg/g + 0,5mg/g	E
<i>Betametasona + ácido salicílico</i>	solução cutânea	0,5mg/g + 20mg/g	E
<i>Betametasona + ácido salicílico</i>	pomada	0,5mg/g + 30mg/g	E
<i>Benzoato de benzilo</i>	emulsão cutânea	60ml e 100ml	E

13.3.2- De aplicação sistémica

<i>Metoxsaleno</i>	cápsula	10mg	E
<i>Metoxsaleno</i>	solução tópica	0,5% e 20µg/g	E

13.4- MEDICAMENTOS PARA TRATAMENTO DA ACNE E DA ROSÁCEA

13.4.1- Acne

13.4.1.1- De aplicação tópica

<i>Clindamicina</i>	solução alcoólica	10mg/ml	E
<i>Eritromicina</i>	solução tópica	20mg/ml	E
<i>Eritromicina</i>	solução cutânea	40mg/ml	E
<i>Peróxido de benzoilo</i>	preparação para aplicação tópica	5%	E
<i>Peróxido de benzoilo</i>	gel	10%	E
<i>Isotretinoína</i>	gel	0,05g/100g	J
<i>Isotretinoína + eritromicina</i>	gel	20mg/ml + 0,5mg/g	E
<i>Tretinoína</i>	creme	0,5mg/g	J
<i>Tretinoína</i>	gel	0,05%	J
<i>Tretinoína + hidroquinona + flucinolona</i>	gel	0,05% + 4% + 0,01%	E

13.4.1.2- De aplicação sistémica

<i>Isotretinoína</i>	cápsula	20mg e 40mg	J
----------------------	---------	-------------	---

13.4.2- Rosácea

<i>Metronidazol</i>	creme cutâneo e transdérmico	7,5mg/g e 10mg/g	E
<i>Metronidazol</i>	emulsão cutânea	7,5mg/g e 10mg/g	E
<i>Metronidazol</i>	gel	7,5mg/g	E



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

13.5- CORTICOESTEROIDES DE APLICAÇÃO TÓPICA

<i>Betemetasona</i>	creme	0,10%	E
<i>Hidrocortisona</i>	creme	1%	E
<i>Clobetazol</i>	creme	0,5mg/g	E
<i>Clobetazol</i>	pomada	0,5mg/g	E
<i>Clobetazol</i>	solução cutânea	0,5mg/g	E
<i>Mometasona</i>	creme	1mg/g	E
<i>Mometasona</i>	solução cutânea	1mg/g	E
<i>Triancinolona</i>	pomada bucal	1mg/g	E
<i>Triancinolona</i>	forma oral sólida	8mg	E
<i>Triancinolona</i>	solução injectável	40mg/ml	E, H

13.6- ASSOCIAÇÕES DE ANTIBACTERIANOS, ANTIFÚNGICOS E CORTICOESTEROIDES

<i>Betemetasona + clotrimazol + gentamicina</i>	creme	0,64mg/g + 10mg/g + 1mg/g	E, J
<i>Betemetasona + clotrimazol + gentamicina</i>	pomada	0,64mg/g + 10mg/g + 1mg/g	E, J

13.7- ADJUVANTES DA CICATRIZAÇÃO

<i>Óxido de zinco</i>	pomada	10%	E
<i>Óxido de zinco + talco</i>	pomada	250mg/g + 125mg/g	E
<i>Óxido de zinco + óleo fígado de bacalhau</i>	pomada	270mg/g + 200mg/g	E
<i>Sulfadiazina de prata</i>	pomada	1%	E
<i>Vitamina A</i>	pomada	25mg, 50mg e 100mg	E
<i>Vitamina A e D</i>			
<i>Violeta genciana</i>	solução aquosa	1%	E

13.8- OUTROS MEDICAMENTOS USADOS EM DERMATOLOGIA

13.8.1- Analgésicos locais e antipruriginosos

<i>Lidocaína</i>	gel	2% (cloridrato)	E
<i>Lidocaína</i>	aerossol	10% (100mg/ml) (cloridrato)	E
<i>Difenidramida + calamina + cânfora</i>	creme	10mg/g + 80mg/mg + 1mg/mg	E
<i>Difenidramida + calamina + cânfora</i>	loção	10mg/ml + 80mg/ml + 1mg/ml	E



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

13.8.2- Preparações para verrugas, calos e condilomas

<i>Ácido tricloroacético</i>	solução	50% e 70%	E
<i>Nitrato de prata</i>	lápiz cutâneo (varetas)	50g	E
<i>Podofilina</i>	solução cutânea	10% e 25%	E, J

13.8.3- Venotrópicos

<i>Heparinoide</i>	creme	3mg/g	E
<i>Troxaerutina</i>	gel	20mg/g	E

13.8.3- Outros

<i>Diclofenac</i>	gel	ver em 9.1.9	E
<i>Hidroquinona</i>	creme	40mg/g	E
<i>Balsamo</i>	gel	30mg/g	E

GRUPO 14 - MEDICAMENTOS USADOS NAS AFECÇÕES OTORRINOLARINGOLÓGICAS

14.1 - PRODUTOS PARA APLICAÇÃO NASAL

14.1.1 - Descongestionantes

<i>Cloreto de Sódio (soro fisiológico)</i>	Solução nasal	0,90%	E
<i>Dimetindeno + neomicina + fenilefrina</i>	Gel nasal	0,025% + 0,25% + 0,35%	J
<i>Dimetindeno + fenilefrina</i>	Solução nasal	0,025% + 0,25%	E, J
<i>Fenilefrina</i>	Solução nasal	0,25% e 0,5%	E

14.1.2 - CORTICOSTERÓIDES

<i>Budenosido</i>	Solução nasal	50µg/dose e 100µg/dose	E
<i>Beclometasona</i>	Suspensão para pulverização nasal	50 µg (dipropionato)/dose	E
<i>Mometasona</i>	Solução nasal	0,5mg/mL	E

14.1.3 - Antihistaminicos

<i>Azelastina</i>	Solução nasal	10ml e 15ml	E
<i>Cromoglicato de sódio</i>	Spray nasal	2%	E

14.2 - FARMÁCOS PROFILÁTICOS USADOS NA RENITE ALÉRGICA

<i>Cetotifeno (zaditen)</i>	Solução oral	0,2 mg/mL	H
-----------------------------	--------------	-----------	---



14.3 - ANTIBIÓTICOS

14.3.1 - Produtos para aplicação no ouvido

<i>Cloranfenicol</i>	solução otológica	10mg/ml	E,H
<i>Clorobutanol + para-diclorobenzeno + benzocaína</i>	Solução auricular	50mg/mL + 20 mg/mL + 20mg/ mL	E,H
<i>Dexametasona + Neomicina (LC)</i>	Colírio	1mg/mL + 3,5mg/mL	E,H
<i>Ciprofloxacina</i>	solução óptica	3mg/ml	E,H

14.3.2 - Antianginosos

<i>Azitromicina</i>	forma oral sólida	500 mg	E
<i>Claritromicina</i>	forma oral sólida	250 mg	E

GRUPO 15 - MEDICAMENTOS USADOS EM AFECÇÃO OCULARES

15.1 - ANTIINFECCIOSOS TÓPICOS

15.1.1-Antibacterianos

<i>Ácido fusídico</i>	Gel oftálmico	10 mg/g (1%)	E,H
<i>Cloranfenicol</i>	Colírio	0,5%	E
<i>Cloranfenicol</i>	Pomada oftálmica	1%	E
<i>Gentamicina</i>	Colírio	0,3%	E
<i>Gentamicina</i>	Pomada oftálmica	3mg/g e 5 mg/g	E
<i>Nitrato de prata</i>	Colírio	1%	E,J
<i>Norfloxacina</i>	Solução oftálmica	0,5%	E,H
<i>Ofloxacina</i>	Colírio	0,3%	E,H
<i>Tetraciclina (oxitetraciclina)</i>	Pomada oftálmica	1%	E
<i>Tetraciclina (oxitetraciclina)</i>	Pomada oftálmica	5 mg/g	E

15.1.2 -Antifúngicos

<i>Clotrimazol</i>	Colírio	1%	E
--------------------	---------	----	---

15.1.3 - Antivíricos

<i>Aciclovir</i>	Pomada oftálmica	3%	E
------------------	------------------	----	---

15.2 - ANTIINFLAMATÓRIOS

15.2. 1 - Corticosteróides

<i>Dexametasona</i>	Colírio	0,1%	H
<i>Dexametasona</i>	Pomada oftálmica	0,1%	H



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

<i>Fluorometolona</i>	Colírio	0,1%	H
<i>Neomicina + Betametasona</i>	Pomada oftálmica		E
<i>Neomicina + Betametasona</i>	Colírio	0,5%+0,1%	E
<i>Prednisolona (fosfato sódico)</i>	Colírio	0,5%/mL	E
<i>Prednisolona</i>	Pomada oftálmica	0,50%	E,H
<i>Rimexolona</i>	Colírio	10mg/mL	H

15.2.2 - Antiinflamatórios não esteróides

<i>Cetorolac</i>	Colírio	0,5%/mL	E,H
<i>Diclofenac</i>	Colírio	1%	H
<i>Indometacina</i>	Colírio	1%	H

15.2.3 - Outros antiinflamatórios, descongestionantes e antialérgicos

<i>Cetotifeno</i>	Colírio	0,1 mg/0,4mL	H
<i>Cromoglicato de cálcio</i>	Colírio	2% (sal dissódico)	H
<i>Oximetazolina</i>	Colírio	0,25 mg/mL	H

15.3 - MIDRIÁTICOS E CICLOPLÉGICOS

15.3.1 - Simpaticomiméticos

<i>Fenilefrina</i>	Colírio	2,5% e 10%	E,H
--------------------	---------	------------	-----

15.3.2 - Anticolinérgicos

<i>Atropina (sulfato)</i>	Colírio	1%	E
<i>Tropicamida</i>	Colírio	0,5%	E

15.4 - MEDICAMENTOS USADOS NO TRATAMENTO DO GLAUCOMA

15.4.1 - Mióticos

<i>Pilocarpina (cloridrato)</i>	Colírio	2% e 4%	E
<i>Pilocarpina</i>	Pomada	1% e 3%	E,H

15.4.2 - Simpaticomiméticos

<i>Brimonidina (taratarato)</i>	Colírio	2mg/ml	J
<i>Clonidina</i>	Colírio	2,5g/mL	H

15.4.3 - Bloqueadores beta

<i>Timolol</i>	Colírio	0,25%	H
<i>Timolol</i>	Colírio	0,5%	H
<i>Betaxolol</i>	Colírio	0,5%	H



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

<i>Metilpranolol + pilocarpina</i>	Colírio	1mg/mL + 20 mg/ mL	H,J
------------------------------------	---------	--------------------	-----

15.4.4 - Análogos das prostaglandinas

<i>Latanoprost</i>	Colírio	50µg/mL	E
--------------------	---------	---------	---

15.4.5 - Outros

<i>Acetazolamida</i>	forma oral sólida	250 mg e 500 mg	E
----------------------	-------------------	-----------------	---

<i>Latanoprost + timolol</i>	Colírio	5 mg/mL + 0,05mg/mL	E,H
------------------------------	---------	---------------------	-----

<i>Timolol + pilocarpina</i>	Colírio	5 mg/mL + 40 mg/mL	E,H
------------------------------	---------	--------------------	-----

15.4.6 - Anestésicos locais

<i>Oxibuprocaina</i>	Colírio	4 mg/mL	E,H
----------------------	---------	---------	-----

15.4.7 - Outros medicamentos e produtos usados em oftamologia

15.4.7.1 - Adstringentes, lubrificantes e lágrimas artificiais

<i>Hidroxipropilmetilcelulose</i>	Solução oftálmica	1,5%	H
-----------------------------------	-------------------	------	---

<i>Hipromelose</i>	Colírio	0,2%	E
--------------------	---------	------	---

15.4.7.2 - Medicamentos usados para diagnóstico

<i>Fluoresceína (sal sódico)</i>	Colírio	1%	E
----------------------------------	---------	----	---

15.4.7.3 - Outros medicamentos

<i>Cloranfenicol + prednisolona</i>	Pomada oftálmica	10mg/g + 2,5 mg/g (1% + 0,25%)	E,H
-------------------------------------	------------------	--------------------------------	-----

<i>Dexametasona + gentamicina</i>	Pomada oftálmica	0,3mg/g + 3mg/g	E,H
-----------------------------------	------------------	-----------------	-----

<i>Dexametasona + gentamicina</i>	Colírio	1mg/mL + 3mg/mL	E,H
-----------------------------------	---------	-----------------	-----

15.4.7.4 - Medicamentos para uso intraocular

<i>Acetilcolina</i>	Pó para solução injectável	20 mg/2mL	H
---------------------	----------------------------	-----------	---

<i>Hialuronato de sódio</i>	Solução injectável	1,0%	H
-----------------------------	--------------------	------	---

GRUPO 16 MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS E IMUNOMODULADORES

16.1 - CITOTÓXICOS

16.1.1 - Alquilantes

<i>Bussulfano</i>	forma oral sólida	2 mg	H, J, E
-------------------	-------------------	------	---------


 REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE
 Unidade-Disciplina-Trabalho
Ministério da Saúde
 Direção dos Cuidados de Saúde
DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

<i>Ciclofosfamida</i>	Pó para solução injectável	500 mg	H, J, E
<i>Ciclofosfamida</i>	Pó para solução injectável	1g	H, J, E
<i>Ciclofosfamida</i>	forma oral sólida	25 mg e 50mg	J, E
<i>Clorambucilo</i>	forma oral sólida	2 mg	J, E
<i>Isofosfamida</i>	Pó para solução injectável	500 mg e 1g	H, E, J
<i>Melfalano</i>	forma oral sólida	2mg	J, E
<i>Oxaliplatina</i>	Pó para solução injectável	50 mg	H, J, E
<i>Estramustina</i>	Solução injectável	140mg	H
<i>Estramustina</i>	cápsulas	140mg	H

16.1.2 - Citotóxicos relacionados com alquilantes

<i>Carboplatina</i>	Solução injectável	10 mg/mL	H, J, E
<i>Cisplatina</i>	Solução injectável	1 mg/mL	H, J, E
<i>Dacarbazina</i>	Pó para solução injectável	100 mg	H, J, E
<i>Procarbazina</i>	Cápsula	50 mg	J

16.1.3 - Antimetabolitos

<i>Citarabina</i>	Pó para solução injectável	100 mg	H, J, E
<i>Mercaptopurina</i>	forma oral sólida	50 mg	J, E
<i>Metotrexato</i>	forma oral sólida	2,5 mg	E
<i>Metotrexato</i>	Solução injectável	2,5 mg /mL	H
<i>Fluorouracilo</i>	Solução injectável	50 mg/mL	H, E
<i>Fluorouracilo</i>	Creme	50 mg/g	J, E

16.1.4 - Inibidores da topoisomerase I

Em investigação

16.1.5 - Inibidores da topoisomerase II

<i>Etoposido</i>	Cápsula	50 mg e 100 mg	E
<i>Etoposido</i>	Solução injectável	20 mg/mL	H, J, E

16.1.6 - Citotóxicos que se intercalam no DNA

<i>Bleomicina (sulfato)</i>	Pó para solução injectável	15mg/mL	H, J, E
<i>Dactinomicina</i>	Pó para solução injectável	0,5 mg	H, J, E
<i>Doxorrubicina (cloridrato)</i>	Pó para solução injectável	50 mg	H, J, E

16.1.7 - Citotóxicos que interferem com a tubulina

<i>Docetaxel</i>	Solução injectável	20 mg/ML e 80 mg/4mL	H, J, E
<i>Vincristina (sulfato)</i>	Pó para solução injectável	1 mg/mL	H, J, E



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

16.1.8 - Inibidores da tirosinacinasas

<i>Imatinib</i>	forma oral sólida	100 mg e 400 mg	J, E
-----------------	-------------------	-----------------	------

16.1.9 - Outros citotóxicos

<i>Hidroxicarbamida (hidroxiureia)</i>	Cápsula	500 mg	H, J
--	---------	--------	------

16.2 - HORMONAS E ANTI- HORMONAS

16.2.1 - Hormonas

16.2.1 - Progestagéneos

<i>Megestrol</i>	forma oral sólida	40 mg e 160 mg	H
------------------	-------------------	----------------	---

16.2.1.2 - Análogos da hormona libertadora de gonadotropina

<i>Goserrelina</i>	Implante	3,6mg	J
<i>Medroxiprogesterona</i>	forma oral sólida	5 mg e 250 mg	H
<i>Medroxiprogesterona</i>	Solução injectável	150mg/ml	H
<i>Triptorrelina</i>	Pó para solução injectável	3,75 mg/2mL	J
<i>Leuprorrelina (acetato)</i>	Pó para solução injectável	3,75 mg/2 mL	H, J, E

16.2.2 - Anti-hormonas

16.2.2.1- Antiestrogéneos

<i>Tamoxifeno (citrato)</i>	forma oral sólida	10mg	E
<i>Tamoxifeno (citrato)</i>	forma oral sólida	20mg	E
<i>Letrozol</i>	forma oral sólida revestida	2,5mg	E, H

16.2.2.2 - Anti-androgénios

<i>Bicalutamida</i>	forma oral sólida	50 mg	E, H, J
<i>Ciproterona</i>	forma oral sólida	10mg, 50mg, 100mg e 200mg	E, H, J
<i>Ciproterona</i>	Solução injectável	300mg/3mL	H, J
<i>Flutamida</i>	Solução injectável	250 mg/mL	H, J

16.2.2.3 - Inibidores da aromatase

<i>Anastrozol</i>	forma oral sólida	1 mg	E
-------------------	-------------------	------	---

16.3 - Imunomoduladores

<i>Azatioprina</i>	forma oral sólida	25 mg	E
<i>Azatioprina</i>	Pó para solução injectável	50 mg	H, J, E
<i>Ciclosporina</i>	Cápsula	25 mg e 50mg	E
<i>Ciclosporina</i>	Solução injectável	100 mg/ml	H
<i>Interferon alfa -1a</i>	Solução injectável	12 000 000 UI/mL	J



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

<i>Interferon alfa -1b</i>	Solução injectável	8 000 000 UI/ mL	J
<i>Interferon alfa -2a</i>	Solução injectável	18 000 000 UI /mL	J
<i>Interferon alfa -2b</i>	Solução injectável	5 000 000 UI /mL	J

GRUPO 17 - MEDICAMENTOS USADOS NO TRATAMENTO DE INTOXICAÇÕES

<i>Acetilcisteína</i>	forma oral sólida	600 mg	E
<i>Acetilcisteína</i>	forma oral líquida	40 mg/mL (4%)	E
<i>Acetilcisteína</i>	Solução injectável	200 mg/mL	E
<i>Ácido acético</i>	forma oral líquida	1%	E
<i>Atropina (sulfato)</i>	Solução injectável	1 mg/mL	H, J, E
<i>Bicarbonato de sódio</i>	Solução injectável	1 mEq/mL (8,4%)	H, E
<i>Carvão vegetal</i>	forma oral sólida	125mg e 500mg	E
<i>Carvão vegetal</i>	Pó para suspensão oral	50mg	E,H
<i>Carvão activado</i>	forma oral sólida	125mg	E
<i>Carvão activado</i>	Pó para suspensão oral	50mg	E,H
<i>Cloreto de metiltionina (azul de metileno)</i>	Solução injectável	10 mg / mL	H, E
<i>Edetato dissódico de cálcio</i>	Solução injectável	200 mg/mL	E,H
<i>Folinato de Cálcio (leucovorina)</i>	forma oral sólida	15 mg	J, E
<i>Folinato de Cálcio (leucovorina)</i>	Solução injectável	2,5 mg/mL	H, J
<i>Flumazenil</i>	Solução injectável	0, 1 mg/mL	H, J, E
<i>Naloxona</i>	Solução injectável	0,4mg/mL	H
<i>Nitrito de sódio</i>	Solução injectável	30 mg/mL	H, J, E
<i>Pralidoxima (mesilato)</i>	Pó para solução injectável	200 mg/mL	H, J
<i>Protamina</i>	Solução injectável	10mg/mL	H, E
<i>Tiosulfato de sódio</i>	Solução injectável	250 mg /mL	H, E

GRUPO 18: VACINAS E IMUNOGLOBULINAS

18.1- VACINAS (SIMPLES E CONJUGADAS)

18.1.1- Imunoglobulinas e soros

<i>Imunoglobina tetânica e difteria (Td)</i>	Solução Injectável	1500 U.I frs 1,5ml IM	E
--	--------------------	-----------------------	---

18.1.2.1-Vacinas

<i>Vacina Anti -Rotavirus</i>	Solução oral	2ml	E
-------------------------------	--------------	-----	---



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

Vacina anti-meningite	Solução Injectável	0,5ml IM-SC	E
Vacina BCG	Solução Injectável	0,1ml- intradermal	E
Vacina Pentavalente (contra a Difteria, Tétano , Tosse Convulsa, Hemophilus Influenza tipo B e Hepatite B)	pó para solução injectável	0,5ml/10UI,25UI,25microg IM	E
Vacina Pentavalente (contra a Difteria, Tétano , Tosse Convulsa, Hemophilus Influenza tipo B e Hepatite B)	Solução Injectável	0,010mg/0,5ml	E
Vacina contra a Febre-amarela	Solução Injectável	0,5ml SC	E, J
Vacina contra a Hepatite B	pó para solução injectável	10µg/0,5ml IM	E
Vacina contra a Hepatite B	Solução Injectável	20µg/ml IM	E
Vacina contra o Sarampo/ Rubéola	Solução Injectável	0,5ml SC-IM	E
Vacina Pneumocócica	Solução Injectável	0,5ml Seringa pré-carregada	E
Vacina contra papiloma- virus humano (HPV) (LC)	Solução injectável	0,5ml (IM)	E
Vacina contra poliomielite	Solução injectável		E
Vacina contra poliomielite	Solução oral		E
Vacina contra o tétano	Solução injectável	0,5ml/10UI SC-IM	E

18.2- LISADOS BACTERIANOS

Lisados polibacterianos	granulados	3,5mg (associações)	E
Lisados polibacterianos	cápsulas	7mg (associações)	E
Lisados polibacterianos	forma oral sólida	associações	E
Lisados polibacterianos	suspensão (gota oral)	associações	E
Lisados polibacterianos	solução oral	associações	E
Lisados polibacterianos	aerossol	200 doses	E
Lisados polibacterianos	pó para solução injectável	associações	E

18.3- IMUNOGLOBULINAS

Imunoglobulinas antidiftérica	solução injectável	1000UI/ml	H, J
Imunoglobulinas humana antitetânica	solução injectável	250UI, 1500UI	H, J
Imunoglobulinas humana contra hepatite B	solução injectável	200UI/ml	H, J
Imunoglobulinas antirábica	solução injectável	150UI	H, J
Imunoglobulinas humana Anti-rho (D)	solução injectável	250µg e 300µg	H, J
Imunoglobulinas humana normal	solução injectável	160mg/g	H, J
Imunoglobulinas humana normal	solução injectável	1000mg e 3000mg	H, J

18.4 - SOROS

Soro antitetânico	solução injectável	3.000 UI/2mL, 5.000 UI/5mL	H, J
-------------------	--------------------	----------------------------	------

GRUPO 19: MEIOS DE DIAGNÓSTICO



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

19.1- MEIOS DE CONTRASTE RADIOLÓGICOS

19.1.1- Produtos iodados

<i>Amidotriozado de sódio + anidotriozado de meglumina</i>	solução injectável	100mg/ml + 660mg/ml	H
<i>Amidotriozado de sódio + anidotriozado de meglumina</i>	solução gastroentérica	100mg/ml + 660mg/ml	H
<i>loxítalamato de meglumina</i>	solução injectável	550,5mg/ml e 650,9mg/ml + 96,6mg/ml	H
<i>Iopromida</i>	solução injectável	400mg/ml, 623mg/ml e 769mg/ml	H

19.1.2- Produtos baritados

<i>Sulfato de bário</i>	pó para suspensão oral	985,2mg/g	H
<i>Sulfato de bário</i>	suspensão oral	49,187mg/ml e 1000mg/ml	H
<i>Sulfato de bário</i>	suspensão rectal	1000mg/ml	E, H

19.1.3 -Tomografia computadorizada

<i>Utravist 370</i>	solução injectável	769mg/ml+200ml	E,H
<i>Iohexol Imax</i>	solução injectável	755mg/ml+50 ml	H

19.1.4- Outros produtos usados em radiologia

19.2- MEIOS DE CONTRASTE PARA IMAGEM POR

RESSONÂNCIA MAGNÉTICA

<i>Gadobutrol</i>	solução injectável	1mmol/ml	H
-------------------	--------------------	----------	---

19.3- MEIOS DE CONTRASTE PARA ULTRA-SONOGRAFÍA

Gel para ecografia	gel	100g	E
<i>Gel para electrocardiograma</i>	gel	100g; 250g e 1000g	E

19.4- MEIOS DE DIAGNÓSTICO NÃO RADIOLÓGICOS

<i>Cloreto de metiltionina (azul de metileno)</i>	suspensão rectal	10mg/ml	E, H
<i>Tuberculina (derivado proteico purificado)</i>	suspensão rectal	23 SSI (0,002mg/ml)	E, H, J
<i>Ureia</i>	forma oral liquida e semi-sólida	100mg	E, H

19.5- OUTROS MEIOS DE CONTRASTE

<i>Optiray</i>	solução	350mg iodo/ml	E, H
----------------	---------	---------------	------



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

GRUPO 20: MATERIAIS DE PENSO, HEMOSTÁTICOS LOCAIS, GASES MEDICINAIS E OUTROS PRODUTOS

20.1- PENSOS PARA FERIDAS CRÓNICAS

Este subgrupo não possui medicamentos do âmbito da LNM

20.2- HEMOSTÁTICOS

Este subgrupo não possui medicamentos do âmbito da LNM

20.3- AGENTES DE DILUIÇÃO, IRRIGAÇÃO E LUBRIFICAÇÃO

Água para injeções	ampolas	5ml e 10ml		E
Água para injeções	frascos	100ml e 500ml		E
Cloreto de sódio	solução	0,9%		E

20.4- GASES MEDICINAIS

Oxigénio	gás para inalação	99-100%		E
Óxido nitroso ou protóxido de azoto	gás para inalação	100%		E

20.5- DESINFECTANTES DE MATERIAIS

Gluconato de clorhexidina	solução		2%	E
Glutaraldeído	solução	2%		E
Hipoclorito de sódio	solução	10mg/ml		E
Ortoftaldeído	solução	5%		H

20.6- SOLUÇÃO PARA CONSERVAÇÃO DE ÓRGÃOS

Este subgrupo não possui medicamentos do âmbito da LNM

20.7- PRODUTOS PARA EMBOLIZAÇÃO

Este subgrupo não possui medicamentos do âmbito da LNM

20.8- PRODUTOS PARA FISIATRIA

Este subgrupo não possui medicamentos do âmbito da LNM



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

20.9- OUTROS PRODUTOS

Álcool metílico	forma líquida	95%	E
Azul de metileno	forma líquida	1% e 2%	E
Giemsa	solução	500ml e 1000ml	E
Xilol	forma líquida	1000ml e 5000ml	E
Talco	pó para suspensão para instilação	4000mg	H

20.9.1- REAGENTES

Este subgrupo não possui medicamentos do âmbito da LNM

20.9.2- PRESERVATIVOS

Condoms		49 mm STANDARD	E
Condom		53 mm STANDARD	E
Female Condom		STANDARD	E

20.9.3 - TESTES DE DIAGNÓSTICO RÁPIDO

Este subgrupo não possui medicamentos do âmbito da LNM

20.9.4 - ANTÍDOTOS

<i>saimr polyvalent snake antivenon</i>	solução injectável	0,35%w/v 10ml	H
---	--------------------	---------------	---



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE
Unidade-Disciplina-Trabalho
Ministério da Saúde
Direção dos Cuidados de Saúde
DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

ANEXOS

ANEXO 1.

PROCEDIMENTO PARA SOLICITAÇÃO DE ALTERAÇÃO

Os pedidos de alteração à LNM podem ser de inclusão, retirada ou reclassificação dos medicamentos, feito por profissionais de saúde, diretores dos hospitais, chefes ou gestores de programas de saúde e pelos Comités Hospitalares de Terapêutica e Farmácia.

Os mesmos devem:

1. Compilar os dados/informações necessárias e a documentação de suporte à solicitação de alteração;
2. Preencher o formulário (anexo 2);
3. Enviar o formulário preenchido e a documentação de suporte a Autoridade Reguladora do sector Farmacêutico.



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

ANEXO 2.

FORMULÁRIO PARA SOLICITAÇÃO DE ALTERAÇÃO À LNM

Nome do Medicamento em DCI	Essencial	Hospitalar	Justificado
Condição de uso <i>(Marque com um X a condição de uso indicado para o medicamento)</i>			
Data de envio a Autoridade Reguladora do sector Farmacêutico		Data de receção	
Nome do requerente ou entidade*			
Categoria profissional			
Local de trabalho			
Endereço eletrónico			
Telefone fixo		Telefone móvel	

**Profissionais de saúde, diretores dos hospitais, chefes ou gestores dos programas de saúde e pelos comités hospitalares de terapêutica e farmácia*

Indicação do medicamento proposto	Dosagem	Forma Farmacêutica	Via de Administração	Posologia	Custo do Tratamento

Medicamentos disponíveis na lista atual com a mesma indicação

Evidência usada para solicitar a alteração

Nome da revista e título do artigo ou outra fonte de informação	



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE
Unidade-Disciplina-Trabalho
Ministério da Saúde
Direção dos Cuidados de Saúde
DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

ANEXO 3.

PROCEDIMENTO PARA SOLICITAÇÃO DE AQUISIÇÃO ESPECIAL

Para atender às necessidades individuais ou coletivas de um medicamento que não conste na LNM, e este for considerado vital para a saúde, pode ser feita uma solicitação para que o mesmo seja adquirido com base numa requisição especial. As requisições especiais devem ser feitas por profissionais de saúde, chefes dos programas de saúde, Comités Hospitalares de Terapêutica e Farmácia, com a autorização dos diretores dos hospitais.

Os mesmos devem:

1. Compilar os dados/informações necessárias e a documentação de suporte à solicitação;
2. Preencher o formulário (anexo 4);
3. Enviar o formulário preenchido e a documentação de a Autoridade Reguladora do sector Farmacêutico.



REPÚBLICA DEMOCRÁTICA DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE

Unidade-Disciplina-Trabalho

Ministério da Saúde

Direção dos Cuidados de Saúde

DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO

ANEXO 4.

FORMULÁRIO PARA SOLICITAÇÃO DE AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS QUE NÃO CONSTEM NA LNM

Nome do Medicamento em DCI	Essencial	Hospitalar	Justificado
Condição de uso (Marque com um X a condição de uso indicado para o medicamento)			
Data de envio a Autoridade Reguladora do sector Farmacêutico		Data de recepção	
Nome do requerente ou entidade*			
Categoria profissional			
Local de trabalho			
Endereço eletrónico			
Telefone fixo		Telefone móvel	

**Profissionais de saúde ou comités hospitalares de terapêutica e farmácia com a autorização dos diretores dos hospitais*

**Chefes dos programas de saúde*

Indicação do medicamento proposto	Dosagem	Forma Farmacêutica	Via de Administração	Posologia	Custo do Tratamento

Medicamentos disponíveis na lista atual com a mesma indicação

Evidência usada para solicitar a alteração

Nome da revista e título do artigo ou outra fonte de informação	

REPÚBLICA DEMOCRÁTICA  DE S. TOMÉ E PRÍNCIPE
Unidade-Disciplina-Trabalho
Ministério da Saúde
Direção dos Cuidados de Saúde
DEPARTAMENTO FARMACÊUTICO



Dezembro 2020

