



MINISTÉRIO DA SAÚDE

RELAÇÃO NACIONAL DE MEDICAMENTOS ESSENCIAIS

RENAME 2024



Brasília - DF
2024





MINISTÉRIO DA SAÚDE
Secretaria de Ciência, Tecnologia e Inovação e do
Complexo Econômico-Industrial da Saúde
Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos

RELAÇÃO NACIONAL DE MEDICAMENTOS ESSENCIAIS

RENAME 2024



Brasília - DF
2024



2024 Ministério da Saúde.



Esta obra é disponibilizada nos termos da Licença Creative Commons – Atribuição – Não Comercial – Compartilhamento pela mesma licença 4.0 Internacional. É permitida a reprodução parcial ou total desta obra, desde que citada a fonte. A coleção institucional do Ministério da Saúde pode ser acessada, na íntegra, na Biblioteca Virtual em Saúde do Ministério da Saúde: <http://bvsmis.saude.gov.br>.

Tiragem: 1ª edição – 2024 – versão eletrônica

Elaboração, distribuição e informações:

MINISTÉRIO DA SAÚDE
Secretaria de Ciência, Tecnologia e Inovação e do Complexo
Econômico-Industrial da Saúde
Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos
Estratégicos
Esplanada dos Ministérios, bloco G, Ed. Sede, sobreloja
CEP: 70058-900 – Brasília/DF
Tel.: (61) 3315-3047
Site: <https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/assistenciafarmaceutica-no-sus/renome>
E-mail: atualizacao.renome@saude.gov.br

Supervisão-geral:

Carlos Augusto Graboys Gadelha
Nisia Trindade Lima
Swedenberger do Nascimento Barbosa

Coordenação:

Bruno Fernandes Baltazar de Oliveira
Luiz Henrique Costa
Marco Aurélio Pereira
Rafael Poloni
Roberto Eduardo Schneiders

Organização:

Subcomissão Técnica de Atualização da Renome

Equipe técnica:

Ana Paula de Oliveira Barbosa
Bábylla Nunes de Souza
Benilson Beloti Barreto
Camila Francisca Tavares Chacarolli
Carolina Maria Teixeira Vale Sarquis Neves Ottoni
Cinthia Gabriel Meireles
Daniela Fortunato Rêgo
Denise Lins de Sousa
Eduardo Freire de Oliveira
Ellen Tanus Rangel
Elisdete Maria Santos de Jesus
Emanuelle Corrêa Peres
Érica Tomaz Bastos
Fábio Henrique Cavalcanti de Oliveira
Felipe Ricardo Cachate Torres
Fernanda Aparecida Andrade
Fernanda Coutinho de Almeida
Gideane Mendes de Oliveira
Giseli Capaci

Isabela Diniz Gusmão de Oliveira
Izabela Fulone
Isabela Karen Pereira Gonçalves
Jaqueline Rocha Borges dos Santos
Jônatas Cunha Barbosa Lima
Livia de Souza Soares
Lorena Brito Evangelista
Márcia Gabriela Fiusa Martins Silva
Maria José Carneiro do Nascimento
Mariana Kliemann Marchioro
Marina Melo Arruda Marinho
Marta da Cunha Lobo Souto Maior
Mhayra Zuldмила Veloso Vidal
Naira de Aragão Rocha Nunes
Patrícia de Abreu Teixeira
Patrícia de Campos Couto
Rafaela Tavares Peixoto
Renata Paula Coppini de Almeida
Ricardo Chiappa
Samara Freire Valente Magalhães
Tayomara de Sousa Nascimento
Vanessa Radin

Colaboração:

Ana Paula Maciel Gurski
Carla Francisca dos Santos Cruz
Eduardo Malheiros Ferreira
Francisco Alisson Paula de França
Romina Oliveira
Vera Lúcia Magalhães

Editora responsável:

MINISTÉRIO DA SAÚDE
Secretaria-Executiva
Subsecretaria de Assuntos Administrativos
Coordenação-Geral de Documentação e Informação
Coordenação de Gestão Editorial
Esplanada dos Ministérios, bloco G, Edifício Anexo,
3º andar, sala 356-A
CEP: 70058-900 – Brasília/DF
Tels.: (61) 3315-7790 / 3315-7791
E-mail: editora.ms@saude.gov.br

Equipe editorial:

Normalização: Delano de Aquino Silva
Revisão textual: Khamila Silva e Tamires Felipe Alcântara
Design editorial: Denny Guimarães

Ficha Catalográfica

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

Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos

Relação Nacional de Medicamentos Essenciais : Rename 2024 [recurso eletrônico] / Ministério da Saúde, Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde, Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos. – Brasília : Ministério da Saúde, 2024.

252 p. : il.

Modo de acesso: World Wide Web: http://bvsmis.saude.gov.br/bvs/publicacoes/relacao_nacional_medicamentos_2024.pdf

ISBN 978-65-5993-710-3

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

CDU 615.2

Catálogo na fonte – Coordenação-Geral de Documentação e Informação – Editora MS – OS 2024/0258

Título para indexação:

National Relation of Essential Medicines : Rename 2024

SUMÁRIO

| | |
|---|-----------|
| APRESENTAÇÃO DA RELAÇÃO NACIONAL DE MEDICAMENTOS ESSENCIAIS – RENAME 2024 | 5 |
| PORTARIA GM/MS N.º 6.324, DE 26 DE DEZEMBRO DE 2024 ... | 7 |
| O PROCESSO DE ATUALIZAÇÃO DA RENAME 2024 | 9 |
| ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA E O FINANCIAMENTO FEDERAL DE MEDICAMENTOS | 11 |
| ORIENTAÇÕES PARA LEITURA DA RENAME 2024..... | 18 |
| NOTAS EXPLICATIVAS | 20 |
| APÊNDICE A – RENAME POR CLASSIFICAÇÃO ANATÔMICA TERAPÊUTICA QUÍMICA – ATC..... | 24 |
| A: Aparelho digestivo e metabolismo..... | 25 |
| B: Sangue e órgãos hematopoéticos..... | 33 |
| C: Aparelho cardiovascular | 40 |
| D: Medicamentos dermatológicos | 46 |
| G: Aparelho geniturinário e hormônios sexuais | 49 |
| H: Preparações hormonais sistêmicas, excluindo hormônios sexuais e insulinas | 52 |
| J: Anti-infecciosos para uso sistêmico | 57 |
| L: Agentes antineoplásicos e imunomoduladores.... | 83 |
| M: Sistema musculoesquelético..... | 90 |

| | |
|--|------------|
| N: Sistema nervoso | 92 |
| P: Produtos antiparasitários, inseticidas e repelentes..... | 103 |
| R: Aparelho respiratório..... | 106 |
| S: Órgãos sensitivos | 111 |
| V: Vários | 113 |
| H*: Fitoterápicos | 118 |
| APÊNDICE B – RENAME POR ANEXOS | 122 |
| ANEXO I – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Básico da Assistência Farmacêutica | 123 |
| ANEXO II – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica..... | 145 |
| ANEXO III – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica..... | 161 |
| ANEXO IV – Relação Nacional de Insumos | 221 |
| LISTA DE INCLUSÕES | 225 |
| LISTA DE EXCLUSÕES..... | 243 |
| LISTA DE AMPLIAÇÕES DE USO | 248 |



APRESENTAÇÃO DA RELAÇÃO NACIONAL DE MEDICAMENTOS ESSENCIAIS – RENAME 2024

No ano vigente, comemoramos os 20 anos da Política Nacional de Assistência Farmacêutica (Pnaf), aprovada por meio da Resolução do Conselho Nacional de Saúde (CNS) n.º 338, de 6 de maio de 2004. Os princípios basilares, pautados na **integração** com a Política Nacional de Saúde, assim como a inserção da Assistência Farmacêutica como norteadora da formulação de políticas setoriais, com destaque para as políticas de medicamentos, de ciência e tecnologia, de desenvolvimento econômico-industrial e de formação de recursos humanos, projetam-se nas ações voltadas à promoção, à proteção e à recuperação da saúde. Nesse ínterim, a Pnaf engloba eixos estratégicos como a utilização da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename), atualizada periodicamente, como instrumento racionalizador das ações no âmbito da Assistência Farmacêutica, aliado à promoção do Uso Racional de Medicamentos (URM).

A Rename é norteada pela Lei n.º 8.080, de 1990, alterada pela Lei n.º 12.401, de 28 de abril de 2011, que dispõe sobre a assistência terapêutica e a incorporação de tecnologia em saúde no Sistema Único de Saúde (SUS), e compreende a seleção e a padronização de medicamentos indicados para atendimento de doenças ou de agravos no âmbito do SUS.

Tendo em vista que a revisão permanente da Rename é diretriz e prioridade da Política Nacional de Medicamentos (PNM) — Anexo XXVII da Portaria de Consolidação n.º 2, de 28 de setembro de 2017 – o Ministério da Saúde, por meio da Subcomissão Técnica de Atualização da



Rename e do Formulário Terapêutico Nacional (FTN), uma subcomissão da Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde (Conitec), assessora os pedidos de incorporação, de exclusão ou de alteração de tecnologias em saúde.

Na edição aqui apresentada, foi concretizado o levantamento dos medicamentos incluídos, excluídos e alterados no SUS, com financiamento pactuado no âmbito da Comissão Intergestores Tripartite (CIT).

Esta publicação é fruto do esforço contínuo dos gestores do SUS, realizado por meio do Ministério da Saúde, do Conselho Nacional de Secretários de Saúde (Conass) e do Conselho Nacional de Secretarias Municipais de Saúde (Conasems). Seu propósito é fortalecer a efetividade da Rename como uma estratégia de política pública, assegurando a padronização, a disponibilidade e o acesso a medicamentos no SUS, além de promover o uso racional desses medicamentos.

*Ministério da Saúde
Conselho Nacional de Secretários de Saúde
Conselho Nacional de Secretarias Municipais de Saúde
Portaria GM/MS n.º 6.324, de 26 de dezembro de 2024*





PORTARIA GM/MS N.º 6.324, DE 26 DE DEZEMBRO DE 2024

Estabelece a Relação Nacional de Medicamentos Essenciais –Rename 2024 no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS), por meio da atualização do elenco de medicamentos e insumos da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais – Rename 2022.

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

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

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

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

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

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



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

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

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

Art. 1º Fica estabelecida a Relação Nacional de Medicamentos Essenciais – Rename 2024 no âmbito do SUS, por meio da atualização do elenco de medicamentos e insumos da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais – Rename 2022.

Art. 2º A Rename 2024 e suas atualizações encontram-se disponíveis no sítio eletrônico do Ministério da Saúde, no endereço <https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/sectics/rename>

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

SWEDENBERGER DO NASCIMENTO BARBOSA

Ministro de Estado da Saúde Substituto





O PROCESSO DE ATUALIZAÇÃO DA RENAME 2024

A RENAME é elaborada atendendo aos princípios doutrinários fundamentais do SUS da universalidade, da equidade e da integralidade, e configura-se como a relação dos medicamentos disponibilizados por meio de políticas públicas e indicados para os tratamentos das doenças e dos agravos que acometem a população brasileira.

Os fundamentos para a atualização da RENAME estão estabelecidos em legislação normativa pactuada entre as três esferas de gestão do SUS. Com isso, a concepção, a sistematização e a harmonização da RENAME devem sempre ser realizadas de forma democrática e articulada. A lista deve ser construída a partir de uma avaliação que considere as informações de eficácia, de efetividade, de segurança, de custo, de disponibilidade, entre outros critérios, obtidas a partir das melhores evidências científicas disponíveis.

A atualização do elenco da RENAME proposta pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias do Sistema Único de Saúde (Conitec) compreende:

- i. um processo reativo em que os demandantes são órgãos e instituições, públicas ou privadas, ou pessoas físicas; e
- ii. um processo ativo conduzido por uma subcomissão técnica da Conitec – a Subcomissão Técnica de Atualização da RENAME e do Formulário Terapêutico Nacional.

Em ambos os processos, os medicamentos e os insumos são incorporados, excluídos ou alterados no SUS após avaliação da Conitec e da decisão do secretário de Ciência, Tecnologia, Inovação e do Complexo Econômico-Industrial da Saúde (Sectics/MS). Em seguida, as tecnologias incorporadas serão pautadas na Comissão Intergestores Tripartite (CIT)



para definição do ente responsável pelo financiamento, bem como alocação em um dos Componentes da Assistência Farmacêutica.

O trabalho ativo e permanente da Subcomissão Técnica de Atualização da Rename é fundamental para que ocorra a revisão de medicamentos com baixo interesse de mercado ou com restrições de comercialização, considerando a carga de doenças no Brasil e as linhas de cuidado estabelecidas. Isso é importante para fortalecer a Rename enquanto ferramenta para a promoção do Uso Racional de Medicamentos.

Para a presente edição, realizou-se o levantamento de todos os medicamentos incluídos, excluídos e alterados no âmbito do SUS entre janeiro/2022 e dezembro/2024, e cujo financiamento foi pactuado no âmbito da CIT até novembro/2024.

As tecnologias avaliadas pela Conitec e cuja decisão foi pela sua não incorporação ao SUS podem ser consultadas em: <https://www.gov.br/conitec/pt-br/assuntos/avaliacao-de-tecnologias-em-saude/recomendacoes-da-conitec>.

Destaca-se que a Rename 2024 mantém a adoção da classificação “AWaRe” em relação aos medicamentos antimicrobianos. Tal classificação, presente na lista de medicamentos essenciais da Organização Mundial da Saúde (OMS), define os agentes antimicrobianos em três categorias – *Access, Watch, Reserve* (“AWaRe”), traduzidos na Rename 2022 como Acesso, Alerta e Reservado – e apresenta recomendações sobre o uso de cada categoria. Essa classificação visa contribuir para a redução do desenvolvimento de bactérias resistentes a estes medicamentos e está alinhada ao Plano de Ação Global da OMS sobre a resistência antimicrobiana, com objetivo de combater o desenvolvimento da resistência a medicamentos, garantindo o melhor uso de patógenos resistentes a medicamentos antimicrobianos.





ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA E O FINANCIAMENTO FEDERAL DE MEDICAMENTOS

A Rename configura-se como um instrumento orientador das ações de planejamento, seleção de medicamentos e da organização da Assistência Farmacêutica no SUS, sendo usada também como base para o desenvolvimento e a criação das relações de medicamentos essenciais dos estados e dos municípios (Relação Estadual de Medicamentos Essenciais (Resme) e na Relação Municipal de Medicamentos Essenciais (Remume).

A disponibilidade de medicamentos no âmbito da Assistência Farmacêutica do SUS ocorre por meio dos Componentes Básico, Estratégico e Especializado, cada qual com características, forma de organização, financiamento e elenco de medicamentos distintos, bem como critérios para o acesso e a disponibilização dos medicamentos e dos insumos.

Componente Básico da Assistência Farmacêutica

O Componente Básico da Assistência Farmacêutica (CbaF) inclui os medicamentos que tratam os principais problemas e condições de saúde da população brasileira na Atenção Primária à Saúde (APS), como hipertensão, diabetes, asma, dislipidemia, inflamação e infecções, bem como métodos anticoncepcionais. Adicionalmente, ampliando as alternativas, constam 12 fitoterápicos no referido elenco. A execução é descentralizada, sendo de responsabilidade dos estados, do Distrito Federal e dos municípios. Essa disposição cumpre o princípio do SUS de descentralização, que visa assegurar a prestação de serviços de qualidade,



incluindo o acesso aos medicamentos eficazes e seguros, com garantia de controle e de fiscalização pela sociedade.

O financiamento desse Componente é de responsabilidade compartilhada entre a União, os estados, os municípios e o Distrito Federal, conforme regulamentado pelo artigo n.º 537 da Portaria de Consolidação GM/MS n.º 6, de 28 de setembro de 2017. Os referidos recursos são destinados à aquisição de medicamentos e insumos previstos nos Anexos I e IV desta Rename. A efetivação das contrapartidas estadual, do Distrito Federal e municipal é essencial para garantir o acesso a esses itens, incluindo os insumos para usuários insulínod dependentes dispostos no Anexo IV, na Atenção Primária à Saúde (APS), o que promove a efetividade das ações de saúde.

Os recursos financeiros oriundos do orçamento do Ministério da Saúde para esse fim são transferidos a cada um dos entes federativos beneficiários em 12 parcelas mensais, conforme normativas de financiamento do Cbaf e pactuações no âmbito da Comissão Intergestores Bipartite (CIB).

Além do cofinanciamento, os estados, o Distrito Federal e os municípios são responsáveis pela seleção, programação, aquisição, armazenamento, controle de estoque e prazos de validade, distribuição e dispensação dos medicamentos e insumos (inclusive os de origem vegetal utilizados em preparações de farmácias vivas e farmácias de manipulação do SUS) do Cbaf.

Aos entes, compete ainda a responsabilidade de disponibilizar, continuamente, os medicamentos do Cbaf complementares ao tratamento de agravos e doenças endêmicas de programas do Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica, além daqueles indicados nos Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) para garantir as linhas de cuidado das doenças contempladas no Componente Especializado da Assistência Farmacêutica, e também dos medicamentos sulfato ferroso e ácido fólico do Programa Nacional de Suplementação de Ferro.



No âmbito da União, cabe ao Ministério da Saúde adquirir e distribuir medicamentos específicos, como a clindamicina 300 mg e rifampicina 300 mg, exclusivamente para o tratamento de hidradenite supurativa moderada, das insulinas humanas NPH e regular (frasco e caneta), e itens do Programa Saúde da Mulher, incluindo contraceptivos orais e injetáveis (mensais e trimestral), dispositivo intrauterino (DIU), diafragma e misoprostol (uso restrito a estabelecimentos hospitalares devidamente cadastrados e credenciados junto à autoridade sanitária competente, conforme a **Portaria SVS/MS n.º 344, de 12 de maio de 1998**).

De modo complementar, o Cbaf é composto também pelo repasse anual de recursos financeiros referentes à Política Nacional de Atenção Integral à Saúde das Pessoas Privadas de Liberdade (Pnaisp), para que os estados adquiram e forneçam os medicamentos e os insumos desse Componente a essa população. A aquisição desses itens pode ser realizada pelos municípios, de acordo com as organizações pactuadas entre estados e municípios.

Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica

A condição de saúde das pessoas é diretamente influenciada por fatores ambientais, sociais, culturais e econômicos em que se inserem. Em um país como o Brasil, marcado pelo diverso e extenso território e por profundas desigualdades sociais, é comum que doenças/condições afetem mais ou somente pessoas em áreas de maior vulnerabilidade social, definidas pelas denominadas “doenças de determinação social” e ainda “populações e doenças negligenciadas”. Cuidar dessas populações, tratar e prevenir essas doenças/condições exige políticas públicas estruturais e ações complexas que envolvam não apenas o tratamento da doença/condição, mas o acesso integral à saúde com medidas de saneamento, inclusão social, educação, econômicas, habitacionais, entre outros. Tais



medidas devem ser tratadas, portanto, como uma política de Estado, incluindo a produção, a aquisição e o fornecimento de medicamentos e insumos por laboratórios públicos oficiais, laboratórios privados e ainda a importação direta e via Organização Pan-Americana da Saúde (Opas/OMS).

Nesse sentido, o Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica (Cesaf) destina-se à garantia do acesso equitativo aos medicamentos e insumos, no âmbito do SUS, para prevenção, diagnóstico, tratamento e controle de doenças e agravos de perfil endêmico, com importância epidemiológica, impacto socioeconômico ou que acometem populações vulneráveis, contemplados em programas de saúde do SUS.

Regulamentado pela Portaria GM/MS n.º 4.114, de 30 de dezembro de 2021, o Cesaf considera para a composição de seu elenco circunstâncias em que se justifique a centralização do financiamento, seja pela melhoria do acesso, ou pela estratégia de desenvolvimento e fortalecimento do Complexo Industrial da Saúde, mediante pactuação/consenso no âmbito da CIT.

Estão contemplados no Cesaf doenças/condições como: tuberculose, hanseníase, toxoplasmose, filariose, tracoma, malária, meningite, leishmaniose, doença de Chagas, cólera, esquistossomose, hepatite, micoses endêmicas, lúpus, febre maculosa, brucelose, controle do tabagismo, influenza, covid-19, prevenção ao vírus sincicial respiratório, intoxicação por cianeto e alimentação e nutrição.

Contempla também o fornecimento de hemocomponentes, bem como de medicamentos e insumos destinados ao tratamento de coagulopatias e hemoglobinopatias, imunoglobulinas, infecções sexualmente transmissíveis (IST)/aids, soros e vacinas e todas aquelas que venham a atender aos critérios do componente e consideradas estratégicas pelo Ministério da Saúde.



Os medicamentos do Cesaf são de gestão do Ministério da Saúde por meio de distintas áreas, conforme exposição a seguir:

- ◆ Coordenação-Geral de Assistência Farmacêutica e Medicamentos Estratégicos (CGAFME/DAF/Sectics/MS) – aquisições dos medicamentos para atendimento de um conjunto de programas atendidos pelo Cesaf (tuberculose, hanseníase, toxoplasmose, filariose, tracoma, malária, meningite, leishmaniose, doença de Chagas, cólera, esquistossomose, micoses endêmicas, lúpus, febre maculosa, brucelose, controle do tabagismo, influenza, covid-19, prevenção ao vírus sincicial respiratório, intoxicação por cianeto e alimentação e nutrição).
- ◆ Departamento de HIV/Aids, Tuberculose, Hepatites Virais e Infecções Sexualmente Transmissíveis (Dathi/SVSA/MS) – aquisições destinadas ao tratamento de hepatites virais e IST/aids.
- ◆ Departamento do Programa Nacional de Imunizações (DPNI/SVSA/MS) – aquisições de vacinas e soros.
- ◆ Coordenação-Geral de Sangue e Hemoderivados (CGSH/Daet/Saes/MS) – aquisições de medicamentos para o Programa Nacional de Sangue e Hemoderivados.

Componente Especializado da Assistência Farmacêutica

O Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (Ceaf) é uma estratégia de acesso aos medicamentos, no âmbito do SUS, para doenças crônico-degenerativas, caracterizado pela busca da garantia da integralidade do tratamento medicamentoso, em nível ambulatorial, cujas linhas de cuidado estão definidas em PCDT publicados pelo Ministério da Saúde. Os medicamentos que constituem as linhas de cuidado para as doenças contempladas neste Componente estão divididos em três grupos de financiamento, com características, responsabilidades e formas



de organização distintas (Portaria de Consolidação GM/MS n.º 02/2017, Título IV, Capítulo I, art. 49):

- I – Grupo 1: medicamentos sob responsabilidade de financiamento pelo Ministério da Saúde, sendo dividido em:
 - a) Grupo 1A: medicamentos com aquisição centralizada pelo Ministério da Saúde, os quais são fornecidos às Secretarias de Saúde dos Estados e Distrito Federal, sendo delas a responsabilidade pela programação, armazenamento, distribuição e dispensação para tratamento das doenças contempladas no âmbito do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica; e
 - b) Grupo 1B: medicamentos financiados pelo Ministério da Saúde mediante transferência de recursos financeiros para aquisição pelas Secretarias de Saúde dos Estados e Distrito Federal, sendo delas a responsabilidade pela programação, armazenamento, distribuição e dispensação para tratamento das doenças contempladas no âmbito do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica;
- II – Grupo 2: medicamentos sob responsabilidade das Secretarias de Saúde dos Estados e do Distrito Federal pelo financiamento, aquisição, programação, armazenamento, distribuição e dispensação para tratamento das doenças contempladas no âmbito do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica; e
- III – Grupo 3: medicamentos sob responsabilidade das Secretarias de Saúde do Distrito Federal e dos Municípios para aquisição, programação, armazenamento, distribuição e dispensação e que está estabelecida em ato normativo específico que regulamenta o Componente Básico da Assistência Farmacêutica.

A incorporação, a exclusão, a ampliação ou a redução de cobertura de medicamentos no âmbito do Ceaf ocorre mediante decisão do Ministério da Saúde, assessorado pela Conitec. Após a publicação da Portaria de incorporação, há a necessidade da realização de alguns procedimentos, conforme previsto na Portaria de Consolidação GM/MS n.º 2, de 28 de setembro de 2017, para que a efetiva disponibilização do medicamento ocorra, quais sejam:



- a. Pactuação da responsabilidade pelo financiamento no âmbito da CIT, respeitando-se a manutenção do equilíbrio financeiro entre as esferas de gestão do SUS e a garantia da linha de cuidado da doença.
- b. Publicação da versão final do PCDT específico pelo Ministério da Saúde, observadas as pactuações no âmbito da CIT.
- c. Publicação da Portaria com a inclusão do medicamento na Tabela de Procedimentos, Medicamentos e Órteses, Próteses e Materiais Especiais (OPM) do SUS.

A execução do Ceaf, a qual envolve as etapas de solicitação, avaliação, autorização, dispensação e renovação da continuidade do tratamento, é descentralizada e de responsabilidade das Secretarias de Saúde dos Estados e do Distrito Federal. Assim, após a conclusão dessas etapas, o usuário que deseja fazer uso do medicamento deve procurar a Secretaria de Saúde do seu estado ou do Distrito Federal para abertura de processo administrativo.





ORIENTAÇÕES PARA LEITURA DA RENAME 2024

A RENAME 2024 manteve a organização da edição de 2022 com o objetivo de facilitar o acesso à informação, aos protocolos, às diretrizes e aos manuais do Ministério da Saúde.

O elenco da RENAME 2024 está em consonância com os PCDT, as Diretrizes Nacionais/Brasileiras, além de manuais publicados pelo Ministério da Saúde, a fim de harmonizar a oferta de cuidado no SUS e evitar duplicidade e conflitos de conduta, promovendo o Uso Racional de Medicamentos (URM).

A RENAME está dividida em dois Apêndices: A e B. Há também a lista de inclusões, exclusões e alterações de medicamentos, nas quais são apresentadas as modificações em relação à edição de 2022.

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

No Apêndice A, os itens são apresentados de acordo com o Sistema de Classificação Anatômica Terapêutica Química (do inglês – *Anatomical Therapeutic Chemical*), recomendado pela OMS, organizados de acordo com o Grupo Principal Anatômico – 1º nível da classificação. Também constam informações sobre a Classificação de antibióticos AWARe (do inglês – *Access, Watch, Reserve*), quando for o caso.



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

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





NOTAS EXPLICATIVAS

APÊNDICE A

Classificação e código ATC:

O sistema de classificação *Anatomical Therapeutic Chemical* (ATC) foi implementado como ferramenta para estudos de utilização de medicamentos na década de 1960. Com o objetivo de integrar os estudos internacionais de utilização de medicamentos e outras iniciativas para alcançar o acesso universal aos medicamentos necessários e o Uso Racional de Medicamentos, especialmente nos países em desenvolvimento, em 1996, a OMS reconheceu a necessidade de promover o uso do sistema ATC como um padrão internacional. No sistema de classificação ATC, os medicamentos são divididos em diferentes grupos de acordo com o órgão ou o sistema sobre o qual atuam e suas propriedades terapêuticas, farmacológicas e químicas. Os medicamentos são classificados em cinco níveis diferentes. O primeiro nível permite que as substâncias ativas sejam classificadas em 14 grupos anatômicos principais. Os demais níveis são ramificações interligadas à escolha do nível principal. O segundo nível consiste na divisão dos grupos primários em subgrupos terapêuticos ou farmacológicos. Os terceiro e quarto níveis podem representar os subgrupos farmacológicos, terapêutico ou químico. Por fim, quinto nível descreve o subgrupo da substância química.



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



Classificação AWaRe:

A resistência antimicrobiana pode ser observada como um potencial fator para o surgimento de uma crise de saúde pública em nível global. O problema da resistência antimicrobiana, que foi identificado pela primeira vez na década de 1950, levou a novas formas de desenvolver medicamentos para combater as cepas agora resistentes. Como a capacidade de adaptação aos tratamentos dos microrganismos é maior que a de desenvolver novos antimicrobianos, o interesse em combater a resistência aos antimicrobianos é uma prioridade do Ministério da Saúde. Nesse sentido, ampliar o acesso ao conhecimento adequado sobre o uso consciente de antibióticos é um dos principais objetivos do plano de ação global da OMS e da Rename 2024. Como forma de amplificar os cuidados com a população, na Rename 2022 foi incluída a classificação AWaRe. A classificação descreve os antibióticos em três categorias principais com base em seu potencial de tratamento e possível impacto na terapia e na resistência antimicrobiana. No grupo 1 (“acesso”), estão os medicamentos descritos como de primeira ou segunda linha na escolha de tratamentos para infecções comuns, apresentando a característica de serem amplamente acessíveis. No grupo 2 (“alerta”), estão os medicamentos destinados apenas a um grupo específico de pacientes com doenças e síndromes bem definidas, devendo sua utilização ser monitorada continuamente. Já no grupo 3 (“reservado”), estão os antibióticos que devem ser utilizados como último recurso para tratar infecções bacterianas resistentes a múltiplos medicamentos.



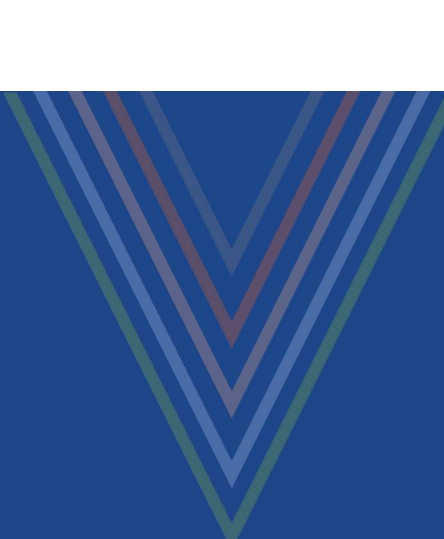
APÊNDICE B

Grupo de financiamento:

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

- ♦ Anexo I – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Básico da Assistência Farmacêutica.
- ♦ Anexo II – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica.
- ♦ Anexo III – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica – indica, ainda, os grupos de financiamento dos medicamentos constantes nas linhas de cuidado deste Componente, definidos pela Portaria de Consolidação GM/MS n.º 2, de 28 de setembro de 2017, conforme características, responsabilidades e formas de organização distintas em consonância com os PCDT que norteiam o acesso aos medicamentos deste Componente.
- ♦ Anexo IV – Relação Nacional de Insumos.





APÊNDICE A
RENAME POR CLASSIFICAÇÃO
ANATÔMICA TERAPÊUTICA
QUÍMICA - ATC



A: Aparelho digestivo e metabolismo

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|------------|
| ácido ursodesoxicólico | 50 mg | comprimido | Especializado | A05AA02 |
| | 150 mg | comprimido | Especializado | A05AA02 |
| | 300 mg | comprimido | Especializado | A05AA02 |
| alfa-agalsidase | 1 mg/mL | solução injetável | Especializado | A16AB03 |
| alfa-alglicosidade | 50 mg | pó para solução injetável | Especializado | A16AB07 |
| alfacerliponase | 30 mg/mL | solução para infusão | Especializado | A16AB17 |
| alfaelosulfase | 5 mg | solução injetável | Especializado | A16AB12 |
| alfataliglicerase | 200 U | pó para solução injetável | Especializado | A16AB11 |
| alfavelaglicerase | 400 U | pó para solução injetável | Especializado | A16AB10 |
| alfavestronidase | 2 mg/mL | solução injetável | Especializado | A16AB18 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|--------------------------------------|--|---------------------------|---|------------|
| beta-agalsidase | 35 mg | pó para solução injetável | Especializado | A16AB04 |
| biotina | 2,5 mg | cápsula | Especializado | A11HA05 |
| calcitriol | 0,25 mcg | cápsula | Especializado | A11CC04 |
| carbonato de cálcio | 1.250 mg (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) | comprimido | Básico | A12AA04 |
| carbonato de cálcio + colecalciferol | 1.250 mg (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 200 UI | comprimido | Básico | A11CC05 |
| | 1.250 mg (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 400 UI | comprimido | Básico | A11CC05 |
| | 1.500 mg (equivalente a 600 mg de cálcio elementar) + 400 UI | comprimido | Básico | A11CC05 |
| carvão vegetal ativado | - | pó para suspensão oral | Básico | A07BA01 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|------------|
| cloridrato de metformina | 500 mg | comprimido | Básico | A10BA02 |
| | 850 mg | comprimido | Básico | A10BA02 |
| cloridrato de metoclopramida | 10 mg | comprimido | Básico | A03FA01 |
| | 5 mg/ mL | solução injetável | Básico | A03FA01 |
| | 4 mg/mL | solução oral | Básico | A03FA01 |
| cloridrato de ondansetrona | 4 mg | comprimido | Básico | A04AA01 |
| | 4 mg | comprimido orodispersível | Básico | A04AA01 |
| | 8 mg | comprimido | Básico | A04AA01 |
| | 8 mg | comprimido orodispersível | Básico | A04AA01 |
| cloridrato de piridoxina | 50 mg | comprimido | Básico | A11HA02 |
| cloridrato de tiamina | 300 mg | comprimido | Básico | A11DA01 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|--|---|--------------------|---|------------|
| dapagliflozina propanodiol | 10 mg | comprimido | Especializado | A10BK01 |
| dicloridrato de sopropterina | 100 mg | comprimido solúvel | Estratégico E Especializado | A16AX07 |
| dicloridrato de trientina | 250 mg | cápsula | Especializado | A16AX12 |
| digliconato de clorexidina | 0,12% | solução bucal | Básico | A01AB03 |
| fosfato de cálcio tribásico + colecalciferol | 1661,616 mg (600 mg de cálcio) + 400 UI | comprimido | Básico | A11CC05 |
| galsulfase | 5 mg | solução injetável | Especializado | A16AB08 |
| glibenclâmida | 5 mg | comprimido | Básico | A10BB01 |
| glicerol | 120 mg/mL | solução retal | Básico | A06AG04 |
| | 81 mg - 92 mg | supositório retal | Básico | A06AG04 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|-------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|---|------------|
| gliclazida | 30 mg | comprimido de liberação prolongada | Básico | A10BB09 |
| | 60 mg | comprimido de liberação prolongada | Básico | A10BB09 |
| | 80 mg | comprimido | Básico | A10BB09 |
| hidróxido de alumínio | 230 mg | comprimido | Básico | A02AB01 |
| | 300 mg | comprimido | Básico | A02AB01 |
| idursulfase | 60 mg/mL | suspensão oral | Básico | A06AD11 |
| | 2 mg/mL | solução injetável | Especializado | A16AB09 |
| imiglucerase | 400 U | pó para solução injetável | Especializado | A16AB02 |
| insulina análoga de ação prolongada | 300 UI/mL | solução injetável | Especializado | A10AE |
| | 100 UI/mL | solução injetável | Especializado | A10AE |
| insulina análoga de ação rápida | 100 UI/mL | solução injetável | Especializado | A10AB |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---|---|------------|
| insulina humana NPH | 100 UI/mL | suspensão injetável | Básico | A10AC01 |
| insulina humana regular | 100 UI/mL | solução injetável | Básico | A10AC01 |
| lactulose | 667 mg/mL | xarope | Básico | A06AD11 |
| laronidase | 0,58 mg/mL | solução injetável | Especializado | A16AB05 |
| | 400 mg | comprimido | Especializado | A07EC02 |
| | 500 mg | comprimido de liberação prolongada | Especializado | A07EC02 |
| | 800 mg | comprimido | Especializado | A07EC02 |
| | 250 mg | supositório retal | Especializado | A07EC02 |
| | 500 mg | supositório retal | Especializado | A07EC02 |
| | 1.000 mg | supositório retal | Especializado | A07EC02 |
| | 10 mg/mL | enema | Especializado | A07EC02 |
| | 2 g | granulado revestido de liberação prolongada | Especializado | A07EC02 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--|----------------------|---|------------|
| miglustate | 100 mg | cápsula | Especializado | A16AX06 |
| nistatina | 100.000 UI/mL | suspensão oral | Básico | A07AA02 |
| nitrito de miconazol | 2% (20 mg/g) | gel oral | Básico | A01AB09 |
| óleo mineral | - | óleo para uso oral | Básico | A06AA01 |
| omeprazol | 10 mg | cápsula | Básico | A02BC01 |
| | 20 mg | cápsula | Básico | A02BC01 |
| palmitato de retinol | 150.000 UI/mL | solução oral | Básico | A11CA01 |
| pancreatina | 10.000 UI | cápsula | Especializado | A09AA02 |
| | 25.000 UI | cápsula | Especializado | A09AA02 |
| sais para reidratação oral | cloreto de sódio, glicose anidra, cloreto de potássio, citrato de sódio diidratado | pó para solução oral | Básico | A07CA |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|-----------------------|---|---------------------|
| sulfassalazina | 500 mg | comprimido | Especializado | A07EC01 |
| | 50 mg | comprimido | Estratégico | A11HA02 |
| | 100.000 UI | cápsula | Estratégico | A11CA01 |
| | 200.000 UI | cápsula | Estratégico | A11CA01 |
| sulfato de atropina | 0,25 mg/mL | solução injetável | Básico | A03BA01 |
| | - | pó para solução oral | Básico | A06AD04 |
| sulfato de magnésio | 10% (0,81 mEq/mL Mg++) | solução injetável | Básico | A12CC02; B05XA05 |
| | 50% (4,05 mEq/mL Mg++) | solução injetável | Básico | A12CC02; B05XA05 |
| sulfato de zinco | 200 mcg/mL | solução injetável | Básico | A12CB01 |
| | 10 mg | comprimido mastigável | Básico | A12CB01 |
| | 4 mg/mL | xarope | Básico | A12CB01 |

B: Sangue e órgãos hematopoéticos

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|------------|
| acetato de sódio | 2 mEq/mL | solução injetável | Básico | B05XA08 |
| ácido acetilsalicílico | 100 mg | comprimido | Básico | B01AC06 |
| ácido fólico | 5 mg | comprimido | Básico | B03BB01 |
| | 0,2 mg/mL | solução oral | Básico | B03BB01 |
| ácido tranexâmico | 250 mg | comprimido | Estratégico | B02AA02 |
| alfaepoetina | 1.000 UI | solução injetável | Especializado | B03XA01 |
| | 1.000 UI | pó para solução injetável | Especializado | B03XA01 |
| | 2.000 UI | solução injetável | Especializado | B03XA01 |
| | 2.000 UI | pó para solução injetável | Especializado | B03XA01 |
| | 3.000 UI | solução injetável | Especializado | B03XA01 |
| | 3.000 UI | pó para solução injetável | Especializado | B03XA01 |
| alfaepoetina | 4.000 UI | pó para solução injetável | Especializado | B03XA01 |
| | 4.000 UI | pó para solução injetável | Especializado | B03XA01 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|---|---------------------------|---|------------|
| alfaepoetina | 4.000 UI | solução injetável | Especializado | B03XA01 |
| | 10.000 UI | solução injetável | Especializado | B03XA01 |
| | 10.000 UI | pó para solução injetável | Especializado | B03XA01 |
| bicarbonato de sódio | 84 mg/mL (8,4%) equivalente a 1 mEq/mL | solução injetável | Básico | B05XA02 |
| bissulfato de clodogrel | 75 mg | comprimido | Especializado | B01AC04 |
| cianocobalamina | 500 mcg/mL | solução injetável | Básico | B03BA01 |
| cloreto de potássio | 191 mg/mL (19,1%) equivalente a 2,56 mEq/mL | solução injetável | Básico | B05XA01 |
| cloreto de sódio | 200 mg/mL (20%) equivalente a 3,4 mEq/mL | solução injetável | Básico | B05XA03 |
| cloreto de sódio | 9 mg/mL (0,9%) equivalente a 0,154 mEq/mL | solução injetável | Básico | B05XA03 |
| complexo protrombínico humano | 500 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD01 |
| | 600 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD01 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|---|--------------------------|---------------------------|---|------------|
| complexo protrombínico parcialmente ativado | 500UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD03 |
| | 1.000UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD03 |
| | 2.500UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD03 |
| eltrombopague olamina | 25 mg | comprimido | Especializado | B02BX05 |
| | 50 mg | comprimido | Especializado | B02BX05 |
| emicizumabe | 60 mg/0,4 mL | solução injetável | Estratégico | B02BX06 |
| | 30 mg/mL | solução injetável | Estratégico | B02BX06 |
| | 105 mg/ 0,7 mL | solução injetável | Estratégico | B02BX06 |
| | 150 mg/mL | solução injetável | Estratégico | B02BX06 |
| | 40 mg/0,4 mL | solução injetável | Especializado | B01AB05 |
| | 60 mg/0,6 mL | solução injetável | Especializado | B01AB05 |
| enoxaparina sódica | 200 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD04 |
| | 250 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD04 |
| | 500 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD04 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|---|--------------------------|---------------------------|---|------------|
| fator IX de coagulação | 600 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD04 |
| | 1.000 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD04 |
| | 1.200 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD04 |
| | 1 mg (50.000 UI) | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD05 |
| fator VII de coagulação ativado recombinante | 2 mg (100.000 UI) | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD05 |
| | 5 mg (250.000 UI) | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD05 |
| | 1.000 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD02 |
| fator VIII de coagulação | 500 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD02 |
| | 250 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD02 |
| fator VIII de coagulação contendo fator de von Willebrand | 250 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD06 |
| | 500 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD06 |
| | 1.000 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD06 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|---|--|---|---|-------------------------------|
| fator VIII de coagulação recombinante | 250 UI 500 UI 1.000 UI | pó para solução injetável pó para solução injetável pó para solução injetável | Estratégico Estratégico Estratégico | B02BD02 B02BD02 B02BD02 |
| fator XIII de coagulação | 250 UI | pó para solução injetável | Estratégico | B02BD07 |
| ferripolimaltose | 50 mg/mL 10 mg/mL 100 mg | solução oral xarope comprimido mastigável | Básico Básico Básico | B03AB05 B03AB05 B03AB05 |
| fibrinogênio | 1 g | pó para solução injetável | Estratégico | B02BB01 |
| fosfato de potássio monobásico + fosfato de potássio dibásico | 0,03 g/mL + 0,1567 g/mL (equivalente a 2 mEq/mL) | solução injetável | Básico | B05XA06 |
| heparina sódica | 5.000 UI/0,25 mL | solução injetável | Básico | B01AB01 |
| iloprostá | 10 mcg/mL | solução inalatória | Especializado | B01AC11 |
| sacarato de óxido férrico | 20 mg/mL | solução injetável | Especializado | B03AB02 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|---|--------------------|---|------------|
| selexipague | 200 mcg | comprimido | Especializado | B01AC27 |
| | 400 mcg | comprimido | Especializado | B01AC27 |
| | 600 mcg | comprimido | Especializado | B01AC27 |
| | 800 mcg | comprimido | Especializado | B01AC27 |
| | 1.000 mcg | comprimido | Especializado | B01AC27 |
| | 1.200 mcg | comprimido | Especializado | B01AC27 |
| | 1.400 mcg | comprimido | Especializado | B01AC27 |
| | 1.600 mcg | comprimido | Especializado | B01AC27 |
| solução ringer + lactato | lactato de sódio 3 mg/mL + cloreto de sódio 6 mg/mL + cloreto de potássio 0,3 mg/mL + cloreto de cálcio 0,2 mg/mL | solução injetável | Básico | B05BB01 |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|---|--------------------|---|------------|
| sulfato ferroso | Equivalente a 5 mg/mL de ferro elementar | xarope | Básico | B03AA07 |
| | Equivalente a 25 mg/mL de ferro elementar | solução oral | Básico | B03AA07 |
| | Equivalente a 40 mg de ferro elementar | comprimido | Básico | B03AA07 |
| varfarina sódica | 1 mg | comprimido | Básico | B01AA03 |
| | 5 mg | comprimido | Básico | B01AA03 |

C: Aparelho cardiovascular

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|----------------------------------|--|--|--|
| ácido nicotínico | 500 mg | comprimido de liberação prolongada | Especializado | C10AD02 |
| ambrisentana | 5 mg 10 mg | comprimido comprimido | Especializado Especializado | C02KX02 C02KX02 |
| atenolol | 50 mg 100 mg | comprimido comprimido | Básico Básico | C07AB03 C07AB03 |
| atorvastatina cálcica | 10 mg 20 mg 40 mg 80 mg | comprimido comprimido comprimido comprimido | Especializado Especializado Especializado Especializado | C10AA05 C10AA05 C10AA05 C10AA05 |
| besilato de anlodipino | 5 mg 10 mg | comprimido comprimido | Básico Básico | C08CA01 C08CA01 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|---|------------|
| bezafibrato | 200 mg | comprimido | Especializado | C10AB02 |
| | 400 mg | comprimido de liberação prolongada | Especializado | C10AB02 |
| bosentana | 62,5 mg | comprimido | Especializado | C02KX01 |
| | 125 mg | comprimido | Especializado | C02KX01 |
| captopril | 25 mg | comprimido | Básico | C09AA01 |
| | 3,125 mg | comprimido | Básico | C07AG02 |
| carvedilol | 6,25 mg | comprimido | Básico | C07AG02 |
| | 12,5 mg | comprimido | Básico | C07AG02 |
| | 25 mg | comprimido | Básico | C07AG02 |
| ciprofibrato | 100 mg | comprimido | Especializado | C10AB08 |
| cloridrato de amiodarona | 50 mg/mL | solução injetável | Básico | C01BD01 |
| | 200 mg | comprimido | Básico | C01BD01 |
| cloridrato de dobutamina | 12,5 mg/mL | solução injetável | Básico | C01CA07 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|---|------------------|
| cloridrato de dopamina | 5 mg/mL | solução injetável | Básico | C01CA04 |
| cloridrato de hidralazina | 25 mg | comprimido | Básico | C02DB02 |
| | 50 mg | comprimido | Básico | C02DB02 |
| cloridrato de lidocaína | 10 mg/mL (1%) | solução injetável | Básico | C01BB01; N01BB02 |
| | 20 mg/mL (2%) | solução injetável | Básico | C01BB01; N01BB02 |
| cloridrato de propafenona | 300 mg | comprimido | Básico | C01BC03 |
| | 150 mg | comprimido | Básico | C01BC03 |
| cloridrato de propranolol | 10 mg | comprimido | Básico | C07AA05 |
| | 40 mg | comprimido | Básico | C07AA05 |
| cloridrato de verapamil | 80 mg | comprimido | Básico | C08DA01 |
| | 2,5 mg/mL | solução injetável | Básico | C08DA01 |
| digoxina | 120 mg | comprimido | Básico | C08DA01 |
| | 0,25 mg | comprimido | Básico | C01AA05 |
| | 0,05 mg/mL | elixir | Básico | C01AA05 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------------------|---|------------|
| dinitrato de isossorbida | 5 mg | comprimido sublingual | Básico | C01DA08 |
| epinefrina | 1 mg/mL | solução injetável | Básico | C01CA03 |
| espironolactona | 25 mg | comprimido | Básico | C03DA01 |
| etofibrato | 100 mg | comprimido | Básico | C03DA01 |
| | 500 mg | cápsula | Especializado | C10AB09 |
| | 200 mg | cápsula | Especializado | C10AB05 |
| fenofibrato | 250 mg | cápsula de liberação retardada | Especializado | C10AB05 |
| furosemda | 40 mg | comprimido | Básico | C03CA01 |
| | 10 mg/mL | solução injetável | Básico | C03CA01 |
| genfibrozila | 600 mg | comprimido | Especializado | C10AB04 |
| | 900 mg | comprimido | Especializado | C10AB04 |
| hemitartrato de norepinefrina | 2 mg/mL | solução injetável | Básico | C01CA03 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|---|------------|
| hidroclorotiazida | 12,5 mg | comprimido | Básico | C03AA03 |
| losartana potássica | 50 mg | comprimido | Básico | C09CA01 |
| maleato de enalapril | 10 mg | comprimido | Básico | C09AA02 |
| mesilato de doxazosina | 2 mg | comprimido | Básico | C02CA04 |
| metildopa | 250 mg | comprimido | Básico | C02AB01 |
| mononitrato de isossorbida | 40 mg | comprimido | Básico | C01DA14 |
| nifedipino | 10 mg | cápsula | Básico | C08CA05 |
| pentoxifilina | 400 mg | comprimido de liberação prolongada | Estratégico | C04AD03 |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|--|--------------------------|------------------------------------|---|------------|
| pravastatina sódica | 10 mg | comprimido | Especializado | C10AA03 |
| | 20 mg | comprimido | Especializado | C10AA03 |
| | 40 mg | comprimido | Especializado | C10AA03 |
| sacubitril valsartana sódica hidratada | 50 mg | comprimido | Especializado | C09DX04 |
| | 100 mg | comprimido | Especializado | C09DX04 |
| | 200 mg | comprimido | Especializado | C09DX04 |
| sinvastatina | 10 mg | comprimido | Básico | C10AA01 |
| | 20 mg | comprimido | Básico | C10AA01 |
| | 40 mg | comprimido | Básico | C10AA01 |
| succinato de metoprolol | 25 mg | comprimido de liberação prolongada | Básico | C07AB02 |
| | 50 mg | comprimido de liberação prolongada | Básico | C07AB02 |
| tartarato de metoprolol | 100 mg | comprimido de liberação prolongada | Básico | C07AB02 |
| | 100 mg | comprimido | Básico | C07AB02 |

continua

D: Medicamentos dermatológicos

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------|---|------------|
| acetato de hidrocortisona | 10 mg/g (1%) | creme | Básico | D07AA02 |
| aciclovir | 50 mg/g (5%) | creme | Básico | D06BB03 |
| ácido salicílico (FN) | 50 mg/g (5%) | pomada | Básico | D02AF |
| acitretina | 10 mg | cápsula | Especializado | D05BB02 |
| | 25 mg | cápsula | Especializado | D05BB02 |
| alcatrão mineral (FN) | 10 mg/g (1%) | pomada | Básico | D05AA |
| álcool etílico (FN) | 70% | solução | Insumos (Básico) | D08AX08 |
| | 70% | gel | Insumos (Básico) | D08AX08 |
| calcipotriol | 50 mcg/g (0,005%) | pomada | Especializado | D05AX02 |
| cetoconazol | 20 mg/mL (2%) | xampu | Básico | D01AC08 |
| cloridrato de lidocaína | 20 mg/g (2%) | gel | Básico | D04AB01 |
| dexametasona | 1 mg/g (0,1%) | creme dermatológico | Básico | D07AB19 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|----------------------------|---|------------|
| digliconato de clorexidina | 2% a 4% | solução para uso tópico | Básico | D08AC02 |
| fosfato de clindamicina | 10 mg/g | solução tópica | Básico | D10AF01 |
| | 10 mg/g | gel | Básico | D10AF01 |
| imiquimode | 50 mg/g | creme | Básico | D06BB10 |
| isotretinoína | 10 mg | cápsula | Especializado | D10BA01 |
| | 20 mg | cápsula | Especializado | D10BA01 |
| nitrate de miconazol | 2% (20 mg/g) | loção | Básico | D01AC02 |
| | 2% (20 mg/g) | pó | Básico | D01AC02 |
| | 2% (20 mg/g) | creme | Básico | D01AC02 |
| pasta de óxido de zinco (FN) | 250 mg/g (25%) | pasta | Básico | D02AB |
| | 100 mg | comprimido para uso tópico | Básico | D08AX06 |
| permanganato de potássio | 100 mg (FN) | pó | Básico | D08AX06 |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|-------------------------|---|------------|
| peróxido de benzoíla (FN) | 25 mg/g (2,5%) | gel | Básico | D10AE01 |
| | 50 mg/g (5%) | gel | Básico | D10AE01 |
| podofilina (FN) | 100 mg/mL (10%) a | solução para uso tópico | Básico | D11AF |
| | 250 mg/mL (25%) | | | |
| podofilotoxina | 1,5 mg/g | creme | Básico | D06BB04 |
| | 0,5 mg/g | creme | Especializado | D07AD01 |
| propionato de clobetasol | 0,5 mg/g | solução capilar | Especializado | D07AD01 |
| | 10 mg/g (1%) | | Básico | |
| sulfadiazina de prata | | creme | Básico | D06BA01 |

G: Aparelho geniturinário e hormônios sexuais

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|---|-----------------------------|---------------------|---|---------------------|
| acetato de medroxiprogesterona | 50 mg/mL | suspensão injetável | Básico | G03AC06 |
| | 150 mg/mL | suspensão injetável | Básico | G03AC06 |
| acetato de medroxiprogesterona + cipionato de estradiol | 10 mg | comprimido | Básico | G03DA02 |
| | 25 mg/0,5 mL + 5 mg/ 0,5 mL | suspensão injetável | Básico | G03AA17 |
| acetato de ciproterona | 50 mg | comprimido | Especializado | G03HA01 |
| algestona acetofenida + enantato de estradiol | 150 mg/mL + 10 mg/mL | solução injetável | Básico | G03F |
| | | comprimido | Especializado | G02CB03; N04BC06 |
| cabergolina | 0,5 mg | comprimido | Especializado | |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|---|------------|
| citrato de sildenafil | 20 mg | comprimido | Especializado | G04BE03 |
| | 25 mg | comprimido | Especializado | G04BE03 |
| | 50 mg | comprimido | Especializado | G04BE03 |
| cloridrato de raloxifeno | 60 mg | comprimido | Especializado | G03XC01 |
| danazol | 100 mg | cápsula | Especializado | G03XA01 |
| | 200 mg | cápsula | Especializado | G03XA01 |
| estrogênios conjugados | 0,625 mg/g | creme vaginal | Básico | G03CA57 |
| | 0,3 mg | comprimido | Básico | G03CA57 |
| | 0,625 mg | comprimido | Básico | G03CA57 |
| etinilestradiol + levonorgestrel | 0,03 mg + 0,15 mg | comprimido | Básico | G03AA07 |
| finasterida | 5 mg | comprimido | Básico | G04CB01 |
| levonorgestrel | 0,75 mg | comprimido | Básico | G03AC03 |
| | 1,5 mg | comprimido | Básico | G03AC03 |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|---|------------|
| mesilato de bromocriptina | 2,5 mg | comprimido | Especializado | G02CB01 |
| metronidazol | 100 mg/g (10%) | gel vaginal | Básico | G01AF01 |
| misoprostol | 25 mcg | comprimido vaginal | Básico | G02AD06 |
| | 200 mcg | comprimido vaginal | Básico | G02AD06 |
| nitrato de miconazol | 2% (20 mg/g) | creme vaginal | Básico | G01AF04 |
| noretisterona | 0,35 mg | comprimido | Básico | G03AC01 |

H: Preparações hormonais sistêmicas, excluindo hormônios sexuais e insulinas

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|---|--------------------------|---|---|------------|
| acetato de betametasona + fosfato dissódico de betametasona | 3 mg/mL + 3 mg/mL | suspensão injetável | Básico | H02AB01 |
| acetato de desmopressina | 0,1 mg/mL | solução spray nasal | Especializado | H01BA02 |
| | 4 microgramas/mL | solução injetável | Estratégico | H01BA02 |
| | 15 microgramas/mL | solução injetável | Estratégico | H01BA02 |
| | 0,1 mg | comprimido | Especializado | H01BA02 |
| | 0,2 mg | comprimido | Especializado | H01BA02 |
| acetato de fludrocortisona | 0,1 mg | comprimido | Especializado | H02AA02 |
| acetato de lanreotida | 60 mg | solução injetável de liberação prolongada | Especializado | H01CB03 |
| | 90 mg | solução injetável de liberação prolongada | Especializado | H01CB03 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---|---|------------|
| acetato de lanreotida | 120 mg | solução injetável de liberação prolongada | Especializado | H01CB03 |
| acetato de octreotida | 10 mg | solução injetável | Especializado | H01CB02 |
| | 20 mg | pó para suspensão injetável | Especializado | H01CB02 |
| | 30 mg | pó para suspensão injetável | Especializado | H01CB02 |
| | 0,1 mg/mL | pó para suspensão injetável | Especializado | H01CB02 |
| calcitonina | 200 UI/dose | solução nasal | Especializado | H05BA01 |
| dexametasona | 4 mg | comprimido | Básico | H02AB02 |
| | 0,1 mg/mL | elixir | Básico | H02AB02 |
| | 4 mg/mL | solução injetável | Básico | H02AB02 |
| cloridrato de cinacalcete | 60 mg | comprimido | Especializado | H05BX01 |
| | 30 mg | comprimido | Especializado | H05BX01 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|-----------------------------|---|------------|
| fosfato sódico de prednisolona | 1 mg/mL | solução oral | Básico | H02AB06 |
| | 3 mg/mL | solução oral | Básico | H02AB06 |
| iodo + iodeto de potássio | 20 mg/mL + 40 mg/mL | solução para uso tópico | Insumos (Básico) | H03CA |
| levotiroxina sódica | 12,5 mcg | comprimido | Básico | H03AA01 |
| | 25 mcg | comprimido | Básico | H03AA01 |
| | 37,5 mcg | comprimido | Básico | H03AA01 |
| | 50 mcg | comprimido | Básico | H03AA01 |
| | 100 mcg | comprimido | Básico | H03AA01 |
| | 40 mg | pó para suspensão injetável | Especializado | H01CB05 |
| pamoato de pasireotida | 60 mg | pó para suspensão injetável | Especializado | H01CB05 |
| | 5 mcg/mL | solução injetável | Especializado | H05BX02 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|------------|
| prednisona | 5 mg | comprimido | Básico E Estratégico | H02AB07 |
| | 20 mg | comprimido | Básico E Estratégico | H02AB07 |
| | 4 mcg/mL | solução injetável | Estratégico | H01BA02 |
| | 15 mcg/mL | solução injetável | Estratégico | H01BA02 |
| propiltiouracila | 100 mg | comprimido | Básico | H03BA02 |
| | 4 UI | solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| somatropina | 4 UI | pó para solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| | 12 UI | solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| | 12 UI | pó para solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| | 15 UI | solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| | 15 UI | pó para solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| | 16 UI | solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| | 16 UI | pó para solução injetável | Especializado | H01AC01 |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|--|--------------------------|---------------------------|---|------------|
| somatropina | 18 UI | solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| | 18 UI | pó para solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| | 24 UI | solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| | 24 UI | pó para solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| | 30 UI | pó para solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| succinato sódico de metil-prednisolona | 30 UI | solução injetável | Especializado | H01AC01 |
| | 500 mg | pó para solução injetável | Especializado | H02AB04 |
| succinato sódico de hidrocortisona | 100 mg | pó para solução injetável | Básico | H02AB09 |
| | 500 mg | pó para solução injetável | Básico | H02AB09 |
| tiamazol | 5 mg | comprimido | Básico | H03BB02 |
| | 10 mg | comprimido | Básico | H03BB02 |

J: Anti-infecciosos para uso sistêmico

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AWaRe |
|---------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|------------|---------------------|
| aciclovir | 200 mg | comprimido | Básico | J05AB01 | - |
| | 250 mg | pó para solução injetável | Básico | J05AB01 | - |
| ácido paraminossalicílico | 4 g | granulado oral | Estratégico | J04AA01 | - |
| | 50 mg/mL | suspensão oral | Básico | J01CA04 | Acesso |
| amoxicilina | 500 mg | cápsula | Básico | J01CA04 | Acesso |
| | 500 mg | comprimido | Básico | J01CA04 | Acesso |
| amoxicilina + clavulanato de potássio | 50 mg/mL + 12,5 mg/mL | suspensão oral | Básico | J01CR02 | Acesso |
| | 500 mg + 125 mg | comprimido | Básico | J01CR02 | Acesso |
| anfotericina B (complexo lipídico) | 5 mg/mL | suspensão injetável | Estratégico | J02AA01 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------------------|---|------------|---------------------|
| anfotericina B (desoxicolato) | 50 mg | pó para solução injetável | Estratégico | J02AA01 | - |
| anfotericina B (lipossomal) | 50 mg | pó para solução injetável | Estratégico | J02AA01 | - |
| anidulafungina | 100 mg | pó liofilizado para solução injetável | Estratégico | J02AX06 | - |
| azitromicina | 500 mg | comprimido | Básico E Estratégico | J01FA10 | Alerta |
| | 250 mg | comprimido | Estratégico | J01FA10 | Alerta |
| bedaquilina | 40 mg/mL | pó para suspensão oral | Básico E Estratégico | J01FA10 | Alerta |
| | 100 mg | comprimido | Estratégico | J04AK05 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AWaRe |
|--|--------------------------|-----------------------------|---|------------|---------------------|
| benzilpenicilina benzatina | 600.000 UI | pó para suspensão injetável | Básico | J01CE08 | Acesso |
| | 600.000 UI | suspensão injetável | Básico | J01CE08 | Acesso |
| benzilpenicilina benzatina | 1.200.000 UI | pó para suspensão injetável | Básico E Estratégico | J01CE08 | Acesso |
| | 1.200.000 UI | suspensão injetável | Básico E Estratégico | J01CE08 | Acesso |
| benzilpenicilina potássica | 5.000.000 UI | pó para solução injetável | Básico E Estratégico | J01CE01 | Acesso |
| benzilpenicilina procaína + benzilpenicilina potássica | 300.000 UI + 100.000 UI | pó para suspensão injetável | Básico | J01CE30 | Acesso |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|------------|---------------------|
| capreomicina | 1 g | pó para solução injetável | Estratégico | J04AB30 | |
| cefalexina | 500 mg | cápsula | Básico | J01DB01 | Acesso |
| | 500 mg | comprimido | Básico | J01DB01 | Acesso |
| | 50 mg/mL | suspensão oral | Básico | J01DB01 | Acesso |
| cefotaxima sódica | 500 mg | pó para solução injetável | Básico | J01DD01 | Alerta |
| ceftriaxona | 250 mg | pó para solução injetável | Básico | J01DD04 | Alerta |
| | 500 mg | pó para solução injetável | Básico | J01DD04 | Alerta |
| ciprofloxacino | 1 g | pó para solução injetável | Básico | J01DD04 | Alerta |
| | 250 mg | comprimido | Básico | J01MA02 | Alerta |
| | 500 mg | comprimido | Básico | J01MA02 | Alerta |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|------------------------------------|--------------------------|-----------------------------|---|-------------------|---------------------|
| claritromicina | 50 mg/mL | grânulo para suspensão oral | Básico | J01FA09 | Alerta |
| | 500 mg | cápsula | Básico | J01FA09 | Alerta |
| | 250 mg | comprimido | Básico | J01FA09 | Alerta |
| | 500 mg | comprimido | Básico | J01FA09 | Alerta |
| clofazimina | 50 mg | cápsula | Estratégico | J04BA01 e J04BA51 | - |
| | 100 mg | cápsula | Estratégico | J04BA01 e J04BA51 | - |
| cloranfenicol | 250 mg | cápsula | Básico | J01BA01 | Acesso |
| | 250 mg | comprimido | Básico | J01BA01 | Acesso |
| | 25 mg/mL | suspensão oral | Estratégico | J01BA01 | Acesso |
| cloridrato de clindamicina | 150 mg | cápsula | Básico | J01FF01 | Acesso |
| | 300 mg | cápsula | Básico | J01FF01 | Acesso |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|------------------------------------|--------------------------|---|---|------------|---------------------|
| cloridrato de doxiciclina | 100 mg | comprimido | Estratégico | J01AA02 | Acesso |
| cloridrato de etambutol | 400 mg | comprimido | Estratégico | J04AK02 | - |
| cloridrato de minociclina | 100 mg | comprimido | Estratégico | J01AA08 | Alerta |
| cloridrato de moxifloxacino | 400 mg | comprimido | Estratégico | J01MA14 | Alerta |
| cloridrato de tetraciclina | 500 mg | cápsula | Básico | J01AA07 | Acesso |
| colistimetato de sódio | 80 mg (1.000.000 UI) | pó para solução para infusão e inalação | Especializado | J01XB01 | - |
| | 160 mg (2.000.000 UI) | pó para solução para infusão e inalação | Especializado | J01XB01 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|-------------------|---------------------|
| daclatasvir | 30 mg | comprimido | Estratégico | J05AP07 | - |
| | 60 mg | comprimido | Estratégico | J05AP07 | - |
| dapsona* | 50 mg* | comprimido | Estratégico | J04BA02 e J04BA51 | - |
| | 100 mg | comprimido | Estratégico | J04BA02 e J04BA51 | - |
| | 75 mg | comprimido | Estratégico | J05AE10 | - |
| darunavir | 150 mg | comprimido | Estratégico | J05AE10 | - |
| | 600 mg | comprimido | Estratégico | J05AE10 | - |
| delamanida | 50 mg | comprimido | Estratégico | J04AK06 | - |
| dolutegravir sódico | 50 mg | comprimido | Estratégico | J05AJ03 | - |
| | 100 mg | pó para solução injetável | Estratégico | J01AA02 | Acesso |
| doxiciclina | 100 mg | comprimido solúvel | Estratégico | J01AA02 | Acesso |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|------------|---------------------|
| efavirenz | 600 mg | comprimido | Estratégico | J05AG03 | - |
| | 200 mg | cápsula | Estratégico | J05AG03 | - |
| | 30 mg/mL | solução oral | Estratégico | J05AG03 | - |
| elbasvir + grazoprevir monidratado | 50 mg + 100 mg | comprimido | Estratégico | J05AP54 | - |
| | 90 mg/mL | pó para solução injetável | Estratégico | J05AX07 | - |
| entecavir | 0,5 mg | comprimido | Estratégico | J05AF10 | - |
| | 1 mg | comprimido | Estratégico | J05AF10 | - |
| espiramicina | 1.500.000 UI | comprimido | Estratégico | J01FA02 | Alerta |
| | 25 mg/mL | suspensão oral | Básico | J01FA01 | Alerta |
| estolato de eritromicina | 500 mg | comprimido | Básico E Estratégico | J01FA01 | Alerta |
| | 50 mg/mL | suspensão oral | Básico E Estratégico | J01FA01 | Alerta |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|------------------------------------|--------------------------|----------------------|---|------------|---------------------|
| etionamida | 250 mg | comprimido | Estratégico | J04AD03 | - |
| etravirina | 100 mg | comprimido | Estratégico | J05AG04 | - |
| | 200 mg | comprimido | Estratégico | J05AG04 | - |
| fenoximetilpenicilina potássica | 80.000 UI/mL | pó para solução oral | Estratégico | J01CE02 | Acesso |
| flucitosina | 250 mg | cápsula | Estratégico | J02AX01 | - |
| | 500 mg | cápsula | Estratégico | J02AX01 | - |
| | 150 mg | cápsula | Básico | J02AC01 | - |
| fluconazol | 10 mg/mL | suspensão oral | Básico | J02AC01 | - |
| | 100 mg | cápsula | Básico | J02AC01 | - |
| | 2 mg/mL | solução injetável | Estratégico | J02AC01 | - |
| fosamprenavir | 50 mg/mL | suspensão oral | Estratégico | J05AE07 | - |
| | 30 mg | cápsula | Estratégico | J05AH02 | - |
| | 45 mg | cápsula | Estratégico | J05AH02 | - |
| | 75 mg | cápsula | Estratégico | J05AH02 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|--|--------------------------|--------------------|---|------------|---------------------|
| fumarato de tenofovir desoproxila | 300 mg | comprimido | Estratégico | J05AF07 | - |
| fumarato de tenofovir desoproxila + entricitabina | 300 mg + 200 mg | comprimido | Estratégico | J05AR03 | - |
| fumarato de tenofovir desoproxila + lamivudina | 300 mg + 300 mg | comprimido | Estratégico | J05AR12 | - |
| fumarato de tenofovir desoproxila + lamivudina + efavirenz | 300 mg + 300 mg + 600 mg | comprimido | Estratégico | J05AR11 | - |
| glecaprevir + pibrentasvir | 100 mg + 40 mg | comprimido | Estratégico | J05AP57 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|---------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|------------|---------------------|
| hemifumarato de tenofovir alafenamida | 25 mg | comprimido | Estratégico | J05AF13 | - |
| imunoglobulina antitetânica | 250 UI/mL | solução injetável | Estratégico | J06BB02 | - |
| imunoglobulina humana | 0,5 g | solução injetável | Especializado | J06BA02 | - |
| | 0,5 g | pó para solução injetável | Especializado | J06BA02 | - |
| | 2,5 g | pó para solução injetável | Especializado | J06BA02 | - |
| | 2,5 g | solução injetável | Especializado | J06BA02 | - |
| | 5 g | pó para solução injetável | Especializado | J06BA02 | - |
| | 5g | solução injetável | Especializado | J06BA02 | - |
| | 1 g | pó para solução injetável | Especializado | J06BA02 | - |
| | 1 g | solução injetável | Especializado | J06BA02 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|---|--------------------------|--------------------|---|------------|---------------------|
| imunoglobulina humana anti-hepatite B | 100 UI | solução injetável | Estratégico | J06BB04 | - |
| | 180 - 200 UI/mL | solução injetável | Estratégico | J06BB04 | - |
| | 500 UI | solução injetável | Estratégico | J06BB04 | - |
| | 600 UI | solução injetável | Estratégico | J06BB04 | - |
| | 1.000 UI | solução injetável | Estratégico | J06BB04 | - |
| imunoglobulina humana antirrábica | 150 UI/mL | solução injetável | Estratégico | J06BB05 | - |
| imunoglobulina humana antivaricela zoster | 125 UI/2,5 mL | solução injetável | Estratégico | J06BB03 | - |
| isoniazida | 100 mg | comprimido | Estratégico | J04AC01 | - |
| | 300 mg | comprimido | Estratégico | J04AC01 | - |
| itraconazol | 10 mg/mL | solução oral | Básico | J02AC02 | - |
| | 100 mg | cápsula | Básico E Estratégico | J02AC02 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|------------------------------------|--------------------------|----------------------|---|------------|---------------------|
| lamivudina | 10 mg/mL | solução oral | Estratégico | J05AF05 | - |
| | 150 mg | comprimido | Estratégico | J05AF05 | - |
| ledipasvir + sofosbuvir | 90 mg + 100 mg | comprimido | Estratégico | J05AP51 | - |
| levofloxacino | 250 mg | comprimido | Estratégico | J01MA12 | Alerta |
| | 500 mg | comprimido | Estratégico | J01MA12 | Alerta |
| | 600 mg | comprimido | Estratégico | J01XX08 | Reservado |
| linezolida | 2 mg/mL | solução para infusão | Estratégico | J01XX08 | Reservado |
| | 200 mg + 50 mg | comprimido | Estratégico | J05AR10 | - |
| lopinavir + ritonavir | 80 mg/mL + 20 mg/mL | solução oral | Estratégico | J05AR10 | - |
| | 100 mg + 25 mg | comprimido | Estratégico | J05AR10 | - |
| maraviroque | 150 mg | comprimido | Estratégico | J05AX09 | - |
| metronidazol | 250 mg | comprimido | Básico | J01XD01 | Acesso |
| | 400 mg | comprimido | Básico | J01XD01 | Acesso |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------|---|------------|---------------------|
| nevirapina | 200 mg | comprimido | Estratégico | J05AG01 | - |
| nirmatrelvir + ritonavir | 10 mg/mL | suspensão oral | Estratégico | J05AG01 | - |
| nirmatrelvir + ritonavir | 150 mg + 100 mg | comprimido | Estratégico | J05AE30 | - |
| nitrofurantoína | 100 mg | cápsula | Básico | J01XE01 | Acesso |
| nitrofurantoína | 5 mg/mL | suspensão oral | Básico | J01XE01 | Acesso |
| ofloxacino | 400 mg | comprimido | Estratégico | J01MA01 | Alerta |
| palivizumabe | 100 mg/mL | solução injetável | Estratégico | J06BD01 | - |
| pirazinamida | 500 mg | comprimido | Estratégico | J04AK01 | - |
| pirazinamida | 30 mg/mL (3%) | suspensão oral | Estratégico | J04AK01 | - |
| pretomanida | 150 mg | comprimido dispersível | Estratégico | J04AK01 | - |
| pretomanida | 200 mg | comprimido | Estratégico | J04AK08 | - |
| raltegravir potássico | 100 mg | comprimido mastigável | Estratégico | J05AJ01 | - |
| raltegravir potássico | 400 mg | comprimido | Estratégico | J05AJ01 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|---|----------------------------------|--------------------------|---|------------|---------------------|
| ribavirina | 250 mg | cápsula | Estratégico | J05AP01 | - |
| rifabutina | 150 mg | cápsula | Estratégico | J04AB04 | Alerta |
| rifampicina* | 300 mg | cápsula | Básico E Estratégico | J04AB02 | Alerta |
| | 150 mg* | cápsula | Estratégico | J04AB02 | Alerta |
| rifampicina + isoniazida | 20 mg/mL | suspensão oral | Estratégico | J04AB02 | Alerta |
| | 150 mg + 75 mg | comprimido | Estratégico | J04AM02 | Alerta |
| | 300 mg + 150 mg | comprimido | Estratégico | J04AM02 | Alerta |
| rifampicina + isoniazida + pirazinamida | 75 mg + 50 mg | comprimidos dispersíveis | Estratégico | J04AM02 | Alerta |
| | 75 mg + 50 mg + 150 mg | comprimidos dispersíveis | Estratégico | J04AM05 | Alerta |
| rifampicina + isoniazida + pirazinamida + cloridrato de etambutol | 150 mg + 75 mg + 400 mg + 275 mg | comprimido | Estratégico | J04AM06 | Alerta |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|---|---|--------------------|---|------------|---------------------|
| rifapentina | 150 mg | comprimido | Estratégico | J04AB05 | - |
| rifapentina + isoniazida | 300 mg + 300 mg | comprimido | Estratégico | J04AB05 | - |
| ritonavir | 100 mg | comprimido | Estratégico | J05AE03 | - |
| sofosbuvir | 400 mg | comprimido | Estratégico | J05AP08 | - |
| sofosbuvir + velpatasvir | 400 mg + 100 mg | comprimido | Estratégico | J05AP55 | - |
| sofosbuvir + velpatasvir + voxilaprevir | 400 mg + 100 mg + 100 mg | comprimido | Estratégico | J05AP56 | - |
| soro antiaracnídico (<i>Loxosceles</i> , <i>Phoneutria</i> e <i>Tityus</i>) | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1,5 Dose Mínima Mortal (DMM) de veneno de <i>Tityus serrulatus</i> (1,5 DMM/mL), 1,5 DMM de veneno de <i>Phoneutria nigriventer</i> (1,5 DMM/mL) e 15 DMN (Dose Mínima Necrosante) de veneno de <i>Loxosceles gaucho</i> (15 DMN/mL) | solução injetável | Estratégico | J06AA | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|--|--|--------------------|---|------------|---------------------|
| soro antioftrópico (pentavalente) | cada mL contém imunoglobulinas (IgG) que neutralizam, no mínimo, 5 mg de veneno de <i>Bothrops jararaca</i> (5 mg/mL) | solução injetável | Estratégico | J06AA03 | - |
| soro antioftrópico (pentavalente) e anticrotático | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 5 mg de veneno de <i>Bothrops jararaca</i> e a 1,5 mg de veneno de <i>Crotalus durissus terrificus</i> (5 mg/ mL e 1,5 mg/mL) | solução injetável | Estratégico | J06AA03 | - |
| soro antioftrópico (pentavalente) e antilaquétrico | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 5 mg de veneno de <i>Bothrops jararaca</i> e 3 mg de veneno de <i>Lachesis muta</i> (5 mg/mL e 3 mg/mL) | solução injetável | Estratégico | J06AA03 | - |
| soro antioftrópico AB (bivalente) | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 375 UI de toxina botulínica tipo A e 275 UI de toxina botulínica tipo B (375 UI/mL e 275 UI/mL) | solução injetável | Estratégico | J06AA04 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AWARe |
|------------------------------------|---|--------------------|---|------------|---------------------|
| soro anticrotálico | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1,5 mg de veneno <i>Crotalus durissus terrificus</i> (1,5 mg/ mL) | solução injetável | Estratégico | J06AA03 | - |
| soro antidiftérico | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1.000 UI de toxina diftérica (1.000 UI/mL) | solução injetável | Estratégico | J06AA01 | - |
| soro antielapídico (bivalente) | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1,5 mg de veneno de <i>Micrurus frontalis</i> (1,5 mg/mL) | solução injetável | Estratégico | J06AA03 | - |
| soro antiescorpionico | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo 1,5 DMM (Dose Mínima Mortal) de veneno de <i>Tityus serrulatus</i> (1,5 DMM/mL) | solução injetável | Estratégico | J06AA | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|------------------------------------|--|--------------------|---|------------|---------------------|
| soro antilônômico | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 0,35 mg de veneno de <i>Lonomia obliqua</i> (0,35 mg/mL) | solução injetável | Estratégico | J06AA | - |
| soro antiloxoscélico (trivalente) | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 15 DMN (Dose Mínima Necrosante) de veneno de aranhas das espécies <i>Loxosceles laeta</i> , <i>Loxosceles gaucho</i> e <i>Loxosceles intermedia</i> (15 DMN/mL) | solução injetável | Estratégico | J06AA | - |
| soro antirrábico | cada mL contém imonoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 200 UI de vírus da raiva (200 UI/mL) | solução injetável | Estratégico | J06AA06 | - |
| soro antitetânico | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1.000 UI de toxina tetânica | solução injetável | Estratégico | J06AA02 | - |
| sulfadiazina | 500 mg | comprimido | Estratégico | J01EC02 | Acesso |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|------------------------------------|---|---|---|-------------------------------|----------------------------|
| sulfametoxazol + trimetoprima | 40 mg/mL + 8 mg/mL 80 mg/mL + 16 mg/mL 400 mg + 80 mg | suspensão oral solução injetável comprimido | Básico Básico Básico | J01EE01 J01EE01 J01EE01 | Acesso Acesso Acesso |
| sulfato de abacavir | 20 mg/mL 300 mg | solução oral comprimido | Estratégico Estratégico | J05AF06 J05AF06 | - - |
| sulfato de ampicilina | 250 mg/mL | solução injetável | Estratégico | J01GB06 | Acesso |
| sulfato de atazanavir | 300 mg | cápsula | Estratégico | J05AE08 | - |
| sulfato de estreptomicina | 1 g | pó para solução injetável | Estratégico | J01GA01 | Alerta |
| sulfato de Isavuconazônio | 100 mg 200 mg | cápsula pó liofilizado para solução injetável, | Estratégico Estratégico | J02AC05 J02AC05 | - - |
| terizidona | 250 mg | cápsula | Estratégico | J04AK03 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AWARe |
|---|--------------------------|---------------------|---|------------|---------------------|
| tipranavir | 250 mg | cápsula mole | Estratégico | J05AE09 | - |
| | 100 mg/mL | solução oral | Estratégico | J05AE09 | - |
| tobramicina | 300 mg | solução inalatória | Especializado | J01GB01 | Alerta |
| vacina adsorvida difteria e tétano adulto | - | suspensão injetável | Estratégico | J07AM51 | - |
| vacina adsorvida difteria e tétano infantil | - | suspensão injetável | Estratégico | J07AM51 | - |
| vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis | - | suspensão injetável | Estratégico | J07AJ51 | - |
| vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis (acelular) adulto | - | suspensão injetável | Estratégico | J07AJ51 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|---|--------------------------|-----------------------------|---|------------|---------------------|
| vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis (acelular) infantil | - | suspensão injetável | Estratégico | J07AJ51 | - |
| vacina adsorvida difteria, tétano, pertussis, hepatite B (recombinante) e <i>Haemophilus influenzae</i> B (conjugada) | - | suspensão injetável | Estratégico | J07CA11 | - |
| vacina adsorvida hepatite A (inativada) adulto | - | suspensão injetável | Estratégico | J07BC02 | - |
| vacina adsorvida hepatite A (inativada) infantil | - | suspensão injetável | Estratégico | J07BC02 | - |
| vacina BCG | - | pó para suspensão injetável | Estratégico | J07AN01 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|--|--------------------------|---------------------------|---|------------|---------------------|
| vacina cólera (inativada) | - | suspensão oral | Estratégico | J07AE01 | - |
| vacina febre amarela (atenuada) | - | pó para solução injetável | Estratégico | J07BL01 | - |
| vacina febre tifoide (polissacarídica) | - | solução injetável | Estratégico | J07AP03 | - |
| vacina <i>Haemophilus influenzae</i> B (conjugada) | - | pó para solução injetável | Estratégico | J07AG01 | - |
| vacina hepatite B (recombinante) | - | suspensão injetável | Estratégico | J07BC01 | - |
| vacina influenza trivalente (fragmentada, inativada) | - | suspensão injetável | Estratégico | J07BB02 | - |
| vacina meningocócica ACWY (conjugada) | - | solução injetável | Estratégico | J07AH08 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|---|--------------------------|-----------------------------|---|------------|---------------------|
| vacina meningocócica C (conjugada) | - | pó para suspensão injetável | Estratégico | J07AH07 | - |
| vacina papilomavírus humano 6, 11, 16 e 18 (recombinante) | - | suspensão injetável | Estratégico | J07BM01 | - |
| vacina pneumocócica 10-valente (conjugada) | - | suspensão injetável | Estratégico | J07AL02 | - |
| vacina pneumocócica 13-valente (conjugada) | - | solução injetável | Estratégico | J07AL02 | - |
| vacina pneumocócica 23-valente (polissacarídica) | - | solução injetável | Estratégico | J07AL01 | - |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|--|--------------------------|-----------------------------|---|------------|---------------------|
| vacina poliomielite 1 e 3 (atenuada) | - | solução oral | Estratégico | J07BF02 | - |
| vacina poliomielite 1, 2 e 3 (inativada) | - | solução injetável | Estratégico | J07BF03 | - |
| vacina raiva (inativada) | - | pó para suspensão injetável | Estratégico | J07BG01 | - |
| vacina rotavírus humano G1P [8] (atenuada) | - | suspensão oral | Estratégico | J07BH01 | - |
| vacina sarampo, caxumba, rubéola | - | pó para solução injetável | Estratégico | J07BD52 | - |
| vacina sarampo, caxumba, rubéola e varicela (atenuada) | - | pó para solução injetável | Estratégico | J07BD54 | - |
| vacina varicela (atenuada) | - | pó para solução injetável | Estratégico | J07BK01 | - |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC | Classificação AwaRe |
|------------------------------------|--------------------------|-------------------------------|---|------------|---------------------|
| voriconazol | 200 mg | comprimido | Estratégico | J02AC03 | - |
| | 200 mg | pó liofilizado para injetável | Estratégico | J02AC03 | - |
| zanamivir | 5 mg | pó para inalação oral | Estratégico | J05AH01 | - |
| | 100 mg | cápsula | Estratégico | J05AF01 | - |
| | 10 mg/mL | solução injetável | Estratégico | J05AF01 | - |
| | 10 mg/mL | solução oral | Estratégico | J05AF01 | - |
| zidovudina + lamivudina | 300 mg + 150 mg | comprimido | Estratégico | J05AR01 | - |

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

L: Agentes antineoplásicos e imunomoduladores

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---|---|------------|
| abatacepte | 250 mg | pó para solução para infusão | Especializado | L04AA24 |
| acetato de glatirâmer | 125 mg/mL | solução injetável | Especializado | L04AA24 |
| acetato de gossipol | 20 mg | solução injetável | Especializado | L03AX13 |
| acetato de gossipol | 40 mg | solução injetável | Especializado | L03AX13 |
| acetato de gossipol | 3,6 mg | implante | Especializado | L02AE03 |
| acetato de gossipol | 10,8 mg | implante | Especializado | L02AE03 |
| acetato de leuprorelina | 3,75 mg | pó para suspensão injetável de liberação prolongada | Especializado | L02AE02 |
| acetato de leuprorelina | 11,25 mg | pó para suspensão injetável | Especializado | L02AE02 |
| adalimumabe | 45 mg | pó para suspensão injetável de liberação prolongada | Especializado | L02AE02 |
| adalimumabe | 40 mg | solução injetável | Especializado | L04AB04 |
| alentuzumabe | 10 mg/mL | solução para diluição para infusão | Especializado | L04AG06 |

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--|---------------------------|---|------------|
| alfainterferona 2b | 3.000.000 UI | pó para solução injetável | Especializado | L03AB05 |
| | 5.000.000 UI | pó para solução injetável | Especializado | L03AB05 |
| | 10.000.000 UI | pó para solução injetável | Especializado | L03AB05 |
| alfapeginterferona 2a | 180 microgramas | solução injetável | Estratégico | L03AB11 |
| | 118,4 microgramas (80 microgramas/0,5 mL após reconstituição) | pó para solução injetável | Estratégico | L03AB10 |
| alfapeginterferona 2b | 148 microgramas (100 microgramas/0,5 mL após reconstituição) | pó para solução injetável | Estratégico | L03AB10 |
| | 177,6 microgramas (120 microgramas/0,5 mL após reconstituição) | pó para solução injetável | Estratégico | L03AB10 |
| azatioprina | 50 mg | comprimido | Especializado | L04AX01 |
| baricitinibe | 2 mg | comprimido | Especializado | L04AF02 |
| | 4 mg | comprimido | Especializado | L04AF02 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|-----------------------------------|---|------------|
| betainterferona 1a | 22 mcg (6.000.000 UI) | solução injetável | Especializado | L03AB07 |
| | 30 mcg (6.000.000 UI) | solução injetável | Especializado | L03AB07 |
| | 44 mcg (12.000.000 UI) | solução injetável | Especializado | L03AB07 |
| betainterferona 1b | 300 mcg (9.600.000 UI) | pó para solução injetável | Especializado | L03AB08 |
| certolizumabe pegol | 200 mg | solução injetável | Especializado | L04AB05 |
| ciclofosfamida | 50 mg | comprimido de liberação retardada | Especializado | L01AA01 |
| ciclosporina | 10 mg | cápsula | Especializado | L04AD01 |
| | 25 mg | cápsula | Especializado | L04AD01 |
| | 100 mg | cápsula | Especializado | L04AD01 |
| | 50 mg | cápsula | Especializado | L04AD01 |
| cladribina | 100 mg/mL | solução oral | Especializado | L04AD01 |
| | 10 mg | comprimido | Especializado | L04AA40 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---|---|------------|
| cloridrato de fingolimode | 0,5 mg | cápsula | Especializado | L04AE01 |
| eculizumabe | 10 mg/mL | solução para diluição para infusão | Especializado | L04AJ01 |
| embonato de triptorrelina | 11,25 mg | pó para suspensão injetável de liberação prolongada | Especializado | L02AE04 |
| | 22,5 mg | pó para suspensão injetável de liberação prolongada | Especializado | L02AE04 |
| etanercepte | 25 mg | solução injetável | Especializado | L04AB01 |
| | 50 mg | solução injetável | Especializado | L04AB01 |
| | 0,5 mg | comprimido | Especializado | L04AH02 |
| everolimo | 0,75 mg | comprimido | Especializado | L04AH02 |
| | 1 mg | comprimido | Especializado | L04AH02 |
| filgrastim | 300 mcg | solução injetável | Especializado | L03AA02 |
| fumarato de dimetila | 120 mg | cápsula de liberação retardada | Especializado | L04AX07 |
| | 240 mg | cápsula de liberação retardada | Especializado | L04AX07 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|---|------------|
| golimumabe | 50 mg | solução injetável | Especializado | L04AB06 |
| hidroxiureia | 100 mg | comprimido | Especializado | L01XX05 |
| | 500 mg | cápsula | Especializado | L01XX05 |
| infiximabe | 100 mg | pó para solução injetável | Especializado | L04AB02 |
| leflunomida | 20 mg | comprimido | Especializado | L04AK01 |
| metotrexato | 25 mg/mL | solução injetável | Especializado | L04AX03 |
| | 2,5 mg | comprimido | Especializado | L04AX03 |
| micofenolato de mofetila | 500 mg | comprimido | Especializado | L04AA06 |
| micofenolato de sódio | 180 mg | comprimido | Especializado | L04AA06 |
| | 360 mg | comprimido | Especializado | L04AA06 |
| natalizumabe | 20 mg/mL | solução injetável | Especializado | L04AG03 |
| ravulizumabe | 100 mg/mL | solução para diluição para infusão | Especializado | L04AJ02 |
| risanquizumabe | 75 mg/ 0,83 mL | solução injetável | Especializado | L04AC18 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---|---|------------|
| rituximabe | 10 mg/mL | solução para diluição para infusão | Especializado | L01FA01 |
| secuquinumabe | 150 mg/mL | solução injetável | Especializado | L04AC10 |
| sirolimo | 1 mg | comprimido | Especializado | L04AH01 |
| | 2 mg | comprimido | Especializado | L04AH01 |
| tacrolimo | 1 mg | cápsula | Especializado | L04AD02 |
| | 5 mg | cápsula | Especializado | L04AD02 |
| talidomida | 100 mg | comprimido | Estratégico | L04AX02 |
| teriflunomida | 14 mg | comprimido | Especializado | L04AK02 |
| tocilizumabe | 20 mg/mL | solução injetável | Especializado | L04AC07 |
| tofacitinibe | 5 mg | comprimido | Especializado | L04AF01 |
| triptorrelina | 3,75 mg | pó para suspensão injetável de liberação prolongada | Especializado | L02AE04 |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|---|------------|
| upadacitinibe | 15 mg | comprimido de liberação prolongada | Especializado | L04AF03 |
| ustequinumabe | 45 mg/0,5 mL | solução injetável | Especializado | L04AC05 |
| | 130 mg | solução injetável | Especializado | L04AC05 |
| vedolizumabe | 300 mg | pó para solução injetável | Especializado | L04AG05 |

M: Sistema musculoesquelético

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|----------------------|---|------------|
| ácido zoledrônico | 5 mg/100 mL | solução para infusão | Especializado | M05BA08 |
| alendronato de sódio | 10 mg | comprimido | Básico | M05BA04 |
| | 70 mg | comprimido | Básico | M05BA04 |
| alopurinol | 100 mg | comprimido | Básico | M04AA01 |
| | 300 mg | comprimido | Básico | M04AA01 |
| burosumabe | 10 mg/mL | solução injetável | Especializado | M05BX05 |
| | 20 mg/mL | solução injetável | Especializado | M05BX05 |
| | 30 mg/mL | solução injetável | Especializado | M05BX05 |
| ibuprofeno | 200 mg | comprimido | Básico | M01AE01 |
| | 300 mg | comprimido | Básico | M01AE01 |
| | 600 mg | cápsula | Básico | M01AE01 |
| | 600 mg | comprimido | Básico | M01AE01 |
| | 50 mg/mL | suspensão oral | Básico | M01AE01 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|------------------------------|---------------------------|---|------------|
| naproxeno | 250 mg | comprimido | Especializado | M01AE02 |
| | 500 mg | comprimido | Especializado | M01AE02 |
| nusinersena | 2,4 mg/mL | solução injetável | Especializado | M09AX07 |
| onasemnogeno abeparvoveque | 2,0 x 10 ¹³ gv/mL | suspensão injetável | Especializado | M09AX09 |
| pamidronato dissódico | 60 mg | pó para solução injetável | Especializado | M05BA03 |
| penicilamina | 250 mg | cápsula | Especializado | M01CC01 |
| risdiplam | 0,75 mg/mL | pó para solução oral | Especializado | M09AX10 |
| risedronato sódico | 35 mg | comprimido | Especializado | M05BA07 |
| romosozumabe | 90 mg/mL | solução injetável | Especializado | M05BX06 |
| toxina botulínica A | 100 U | pó para solução injetável | Especializado | M03AX01 |
| | 500 U | pó para solução injetável | Especializado | M03AX01 |

N: Sistema nervoso

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------------|---|------------|
| ácido acetilsalicílico | 500 mg | comprimido | Básico | N02BA01 |
| ácido valproico | 250 mg | cápsula | Básico | N03AG01 |
| | 250 mg | comprimido | Básico | N03AG01 |
| | 300 mg | comprimido | Básico | N03AG01 |
| | 500 mg | comprimido | Básico | N03AG01 |
| | 50 mg/mL | solução oral | Básico | N03AG01 |
| brometo de piridostigmina | 50 mg/mL | xarope | Básico | N03AG01 |
| | 60 mg | comprimido | Especializado | N07AA02 |
| bromidrato de galantamina | 8 mg | cápsula de liberação prolongada | Especializado | N06DA04 |
| | 16 mg | cápsula de liberação prolongada | Especializado | N06DA04 |
| | 24 mg | cápsula de liberação prolongada | Especializado | N06DA04 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|---|------------|
| carbamazepina | 200 mg | comprimido | Básico | N03AF01 |
| | 400 mg | comprimido | Básico | N03AF01 |
| | 20 mg/mL | suspensão oral | Básico | N03AF01 |
| carbonato de lítio | 300 mg | comprimido | Básico | N05AN01 |
| clobazam | 10 mg | comprimido | Especializado | N05BA09 |
| | 20 mg | comprimido | Especializado | N05BA09 |
| clonazepam | 2,5 mg/mL | solução oral | Básico | N03AE01 |
| cloridrato de amantadina | 100 mg | comprimido | Especializado | N04BB01 |
| cloridrato de amitriptilina | 25 mg | comprimido | Básico | N06AA09 |
| | 75 mg | comprimido | Básico | N06AA09 |
| cloridrato de biperideno | 4 mg | comprimido de liberação prolongada | Básico | N04AA02 |
| | 2 mg | comprimido | Básico | N04AA02 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|---|------------|
| cloridrato de bupivacaína | 2,5 mg/mL (0,25%) | solução injetável | Básico | N01BB01 |
| | 5 mg/mL (0,50%) | solução injetável | Básico | N01BB01 |
| cloridrato de bupropiona | 150 mg | comprimido de liberação prolongada | Estratégico | N06AX12 |
| cloridrato de clomipramina | 10 mg | comprimido | Básico | N06AA04 |
| | 25 mg | comprimido | Básico | N06AA04 |
| cloridrato de clorpromazina | 5 mg/mL | solução injetável | Básico | N05AA01 |
| | 40 mg/mL | solução oral | Básico | N05AA01 |
| | 25 mg | comprimido | Básico | N05AA01 |
| cloridrato de donepezila | 100 mg | comprimido | Básico | N05AA01 |
| | 5 mg | comprimido | Especializado | N06DA02 |
| cloridrato de fluoxetina | 10 mg | comprimido | Especializado | N06DA02 |
| | 20 mg | cápsula | Básico | N06AB03 |
| | 20 mg | comprimido | Básico | N06AB03 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|--|-------------------------------------|--------------------|---|------------|
| cloridrato de lidocaína | 100 mg/mL (10%) | solução spray | Básico | N01BB02 |
| cloridrato de lidocaína + glicose | 50 mg/mL + 75 mg/mL (5% + 7,5%) | solução injetável | Básico | N01BB52 |
| cloridrato de lidocaína + hemitartrato de epinefrina | 2% + 1:200.000 (20 mg + 20 mcg/mL) | solução injetável | Básico | N01BB52 |
| | 2% + 1:80.000 (20 mg + 12,5 mcg/mL) | solução injetável | Básico | N01BB52 |
| cloridrato de memantina | 1% + 1:200.000 (10 mg + 20 mcg/mL) | solução injetável | Básico | N01BB52 |
| | 10 mg | comprimido | Especializado | N06DX01 |
| cloridrato de metadona | 5 mg | comprimido | Especializado | N07BC02 |
| | 10 mg | comprimido | Especializado | N07BC02 |
| | 10 mg/mL | solução injetável | Especializado | N07BC02 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|---|----------------------------|--------------------|---|------------|
| cloridrato de nortriptilina | 10 mg | cápsula | Básico | N06AA10 |
| | 25 mg | cápsula | Básico | N06AA10 |
| | 50 mg | cápsula | Básico | N06AA10 |
| | 75 mg | cápsula | Básico | N06AA10 |
| cloridrato de prilocaína + felipressina | 30 mg/mL (3%) + 0,03 UI/mL | solução injetável | Básico | N01BB54 |
| cloridrato de selegilina | 5 mg | comprimido | Especializado | N04BD01 |
| cloridrato de triexifenidil | 5 mg | comprimido | Especializado | N04AA01 |
| cloridrato de ziprasidona | 40 mg | cápsula | Especializado | N05AE04 |
| | 80 mg | cápsula | Especializado | N05AE04 |
| clozapina | 25 mg | comprimido | Especializado | N05AH02 |
| | 100 mg | comprimido | Especializado | N05AH02 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|---|------------|
| diazepam | 5 mg/mL | solução injetável | Básico | N05BA01 |
| | 5 mg | comprimido | Básico | N05BA01 |
| | 10 mg | comprimido | Básico | N05BA01 |
| dicloridrato de pramipexol | 0,125 mg | comprimido | Especializado | N04BC05 |
| | 0,25 mg | comprimido | Especializado | N04BC05 |
| | 1 mg | comprimido | Especializado | N04BC05 |
| dipirona | 500 mg | comprimido | Básico | N02BB02 |
| | 500 mg/mL | solução oral | Básico | N02BB02 |
| | 500 mg/mL | solução injetável | Básico | N02BB02 |
| entacapona | 200 mg | comprimido | Especializado | N04BX02 |
| etossuximida | 50 mg/mL | xarope | Especializado | N03AD01 |
| fenitoína | 100 mg | comprimido | Básico | N03AB02 |
| | 20 mg/mL | suspensão oral | Básico | N03AB02 |
| | 50 mg/mL | solução injetável | Básico | N03AB02 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|---|------------|
| fenobarbital | 100 mg/mL | solução injetável | Básico | N03AA02 |
| | 100 mg | comprimido | Básico | N03AA02 |
| | 40 mg/mL | solução oral | Básico | N03AA02 |
| gabapentina | 300 mg | cápsula | Especializado | N02BF01 |
| | 400 mg | cápsula | Especializado | N02BF01 |
| haloperidol | 1 mg | comprimido | Básico | N05AD01 |
| | 5 mg | comprimido | Básico | N05AD01 |
| | 50 mg/mL | solução injetável | Básico | N05AD01 |
| | 2 mg/mL | solução oral | Básico | N05AD01 |
| | 5 mg/mL | solução injetável | Básico | N05AD01 |
| | 25 mg | comprimido | Especializado | N05AH04 |
| hemifumarato de quetiapina | 100 mg | comprimido | Especializado | N05AH04 |
| | 200 mg | comprimido | Especializado | N05AH04 |
| | 300 mg | comprimido | Especializado | N05AH04 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|---|------------|
| lactato de biperideno | 5 mg/mL | solução injetável | Básico | N04AA02 |
| | 25 mg | comprimido | Especializado | N03AX09 |
| lamotrigina | 50 mg | comprimido | Especializado | N03AX09 |
| | 100 mg | comprimido | Especializado | N03AX09 |
| | 250 mg | comprimido | Especializado | N03AX14 |
| levetiracetam | 750 mg | comprimido | Especializado | N03AX14 |
| | 100 mg/mL | solução oral | Especializado | N03AX14 |
| | 500 mg | comprimido | Especializado | N03AX14 |
| | 1.000 mg | comprimido | Especializado | N03AX14 |
| | 100 mg + 25 mg | cápsula | Básico | N04BA02 |
| levodopa + benserazida | 100 mg + 25 mg | comprimido | Básico | N04BA02 |
| | 200 mg + 50 mg | comprimido | Básico | N04BA02 |
| levodopa + carbidopa | 200 mg + 50 mg | comprimido | Básico | N04BA02 |
| | 250 mg + 25 mg | comprimido | Básico | N04BA02 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|----------------------|---|------------|
| mesilato de rasagilina | 1 mg | comprimido | Especializado | N04BD02 |
| midazolam | 2 mg/mL | solução oral | Básico | N05CD08 |
| nicotina | 7 mg | adesivo transdérmico | Estratégico | N07BA01 |
| | 14 mg | adesivo transdérmico | Estratégico | N07BA01 |
| | 21 mg | adesivo transdérmico | Estratégico | N07BA01 |
| | 2 mg | goma de mascar | Estratégico | N07BA01 |
| olanzapina | 2 mg | pastilha | Estratégico | N07BA01 |
| | 5 mg | comprimido | Especializado | N05AH03 |
| paracetamol | 10 mg | comprimido | Especializado | N05AH03 |
| | 200 mg/mL | solução oral | Básico | N02BE01 |
| primidona | 500 mg | comprimido | Básico | N02BE01 |
| | 100 mg | comprimido | Especializado | N03AA03 |
| | 250 mg | comprimido | Especializado | N03AA03 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|----------------------|---|------------|
| riluzol | 50 mg | comprimido | Especializado | N07XX02 |
| risperidona | 1 mg/mL | solução oral | Especializado | N05AX08 |
| | 1 mg | comprimido | Especializado | N05AX08 |
| | 2 mg | comprimido | Especializado | N05AX08 |
| | 3 mg | comprimido | Especializado | N05AX08 |
| | 1,5 mg | cápsula | Especializado | N06DA03 |
| rivastigmina | 3 mg | cápsula | Especializado | N06DA03 |
| | 4,5 mg | cápsula | Especializado | N06DA03 |
| | 6 mg | cápsula | Especializado | N06DA03 |
| | 2 mg/mL | solução oral | Especializado | N06DA03 |
| | 9 mg | adesivo transdérmico | Especializado | N06DA03 |
| | 18 mg | adesivo transdérmico | Especializado | N06DA03 |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------------|---|------------|
| sulfato de morfina | 10 mg/mL | solução injetável | Especializado | N02AA01 |
| | 10 mg/mL | solução oral | Especializado | N02AA01 |
| | 10 mg | comprimido | Especializado | N02AA01 |
| | 30 mg | comprimido | Especializado | N02AA01 |
| | 30 mg | cápsula de liberação prolongada | Especializado | N02AA01 |
| | 60 mg | cápsula de liberação prolongada | Especializado | N02AA01 |
| tafamidis | 100 mg | cápsula de liberação prolongada | Especializado | N02AA01 |
| | 61 mg | cápsula | Especializado | N07XX08 |
| tafamidis meglumina | 20 mg | cápsula | Especializado | N07XX08 |
| | 25 mg | comprimido | Especializado | N03AX11 |
| topiramato | 50 mg | comprimido | Especializado | N03AX11 |
| | 100 mg | comprimido | Especializado | N03AX11 |
| vigabatrina | 500 mg | comprimido | Especializado | N03AG04 |

P: Produtos antiparasitários, inseticidas e repelentes

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|------------|
| albendazol | 40 mg/mL | suspensão oral | Básico | P02CA03 |
| antimoniato de meglumina | 400 mg | comprimido mastigável | Básico E Estratégico | P02CA03 |
| arteméter + lumefantrina | 300 mg/mL | solução injetável | Estratégico | P01CB01 |
| artesanato | 20 mg + 120 mg | comprimido | Estratégico | P01BF01 |
| | 60 mg/mL | pó para solução injetável | Estratégico | P01BE03 |
| artesanato + mefloquina | 25 mg + 50 mg | comprimido | Estratégico | P01BF02 |
| | 100 mg + 220 mg | comprimido | Estratégico | P01BF02 |
| benznidazol | 12,5 mg | comprimido | Estratégico | P01CA02 |
| | 100 mg | comprimido | Estratégico | P01CA02 |
| benzoilmetronidazol | 40 mg/mL | suspensão oral | Básico | P01AB01 |
| citrato de dietilcarbamazina | 50 mg | comprimido | Estratégico | P02CB02 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|------------|
| difosfato de cloroquina | 150 mg | comprimido | Estratégico E Especializado | P01BA01 |
| difosfato de primaquina | 15 mg | comprimido | Estratégico | P01BA03 |
| | 5 mg | comprimido | Estratégico | P01BA03 |
| isetionato de pentamidina | 300 mg | pó para solução injetável | Estratégico | P01CX01 |
| ivermectina | 6 mg | comprimido | Básico | P02CF01 |
| nifurtimox | 120 mg | comprimido | Estratégico | P01CC01 |
| oxamniquina | 50 mg/mL | suspensão oral | Estratégico | P02BA02 |
| permetrina | 10 mg/g (1%) | loção | Básico | P03AC04 |
| | 10 mg/mL (1%) | | | |
| pirimetamina | 50 mg/g (5%) | loção | Básico | P03AC04 |
| | 50 mg/mL (5%) | | | |
| pirimetamina | 25 mg | comprimido | Estratégico | P01BD01 |
| praziquantel | 600 mg | comprimido | Estratégico | P02BA01 |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|---|------------|
| succinato de tafenoquina | 150 mg | comprimido | Estratégico | P01BA07 |
| | 150 mg | comprimido | Estratégico | P01BA07 |
| sulfato de hidroxiclozoquina | 400 mg | comprimido | Especializado | P01BA02 |
| teclozana | 500 mg | comprimido | Básico | P01AC04 |
| | 10 mg/mL | suspensão oral | Básico | P01AC04 |

R: Aparelho respiratório

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|--|--------------------------|-------------------------------|---|------------|
| alfadornase | 1 mg/mL | solução inalatória | Especializado | R05CB13 |
| brometo de ipratrópio | 0,25 mg/mL | solução para inalação | Básico | R03BB01 |
| | 20 mcg/dose | solução com (aerossol) | Básico | R03BB01 |
| brometo de tiotrópio monoidratado + cloridrato de olodaterol | 2,5 mcg + 2,5 mcg | solução inalatória | Especializado | R03AL06 |
| brometo de umeclidínio + trifenato de vilanterol | 62,5 mcg + 25 mcg | pó inalatório | Especializado | R03AL03 |
| bromidrato de fenoterol | 100 mcg/dose | solução aerossol | Especializado | R03AC04 |
| budesonida | 32 mcg | suspensão para inalação nasal | Básico | R01AD05 |
| | 50 mcg | suspensão para inalação nasal | Básico | R01AD05 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|-------------------------------|---|------------|
| budesonida | 64 mcg | suspensão para inalação nasal | Básico | R01AD05 |
| | 200 mcg | aerosol oral | Especializado | R03BA02 |
| | 200 mcg | cápsula inalatória | Especializado | R03BA02 |
| | 200 mcg | pó inalatório | Especializado | R03BA02 |
| | 400 mcg | cápsula inalatória | Especializado | R03BA02 |
| cloreto de sódio | 9 mg/mL (0,9%) | solução nasal | Básico | R01AX10 |
| cloridrato de prometazina | 25 mg | comprimido | Básico | R06AD02 |
| | 25 mg/mL | solução injetável | Básico | R06AD02 |
| dipropionato de beclometasona | 50 mcg/dose | solução aerosol | Básico | R03BA01 |
| | 50 mcg/dose | suspensão para inalação nasal | Básico | R03BA01 |
| | 200 mcg/dose | pó para inalação oral | Básico | R03BA01 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|--|--------------------------------|----------------------------|---|------------|
| dipropionato de beclometasona | 200 mcg/dose | solução aerossol | Básico | R03BA01 |
| | 250 mcg/dose | solução aerossol | Básico | R03BA01 |
| | 200 mcg/dose | cápsula para inalação oral | Básico | R03BA01 |
| | 400 mcg/dose | pó para inalação oral | Básico | R03BA01 |
| | 400 mcg/dose | cápsula para inalação oral | Básico | R03BA01 |
| elexacaftor/tezacaftor/ ivacaftor + ivacaftor | 50 mg/25 mg/37,5 mg + 75 mg | comprimido | Especializado | R07AX32 |
| | 100 mg/50 mg/75 mg + 150 mg | comprimido | Especializado | R07AX32 |
| fosfato de codeína | 3 mg/mL | solução oral | Especializado | R05DA04 |
| | 30 mg | comprimido | Especializado | R05DA04 |
| | 60 mg | comprimido | Especializado | R05DA04 |
| | 30 mg/mL | solução injetável | Especializado | R05DA04 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|-------------------------------------|--------------------------|--------------------|---|------------|
| fumarato de formoterol | 12 mcg | cápsula inalatória | Especializado | R03AC13 |
| | 12 mcg | pó inalatório | Especializado | R03AC13 |
| | 6 mcg + 200 mcg | cápsula inalatória | Especializado | R03AK07 |
| | 6 mcg + 200 mcg | pó inalatório | Especializado | R03AK07 |
| fumarato de formoterol + budesonida | 12 mcg + 400 mcg | cápsula inalatória | Especializado | R03AK07 |
| | 12 mcg + 400 mcg | pó inalatório | Especializado | R03AK07 |
| ivacaftor | 150 mg | comprimido | Especializado | R07AX02 |
| | 1 mg/mL | xarope | Básico | R06AX13 |
| loratadina | 10 mg | comprimido | Básico | R06AX13 |
| | 2 mg | comprimido | Básico | R06AB02 |
| | 0,4 mg/mL | solução oral | Básico | R06AB02 |
| maleato de dexclorfeniramina | 0,4 mg/mL | xarope | Básico | R06AB02 |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|------------|
| mepolizumabe | 40 mg/0,4 mL | solução injetável | Especializado | R03DX09 |
| | 100 mg | pó para solução injetável | Especializado | R03DX09 |
| | 100 mg/mL | solução injetável | Especializado | R03DX09 |
| omalizumabe | 150 mg | pó para solução injetável | Especializado | R03DX05 |
| | 150 mg | solução injetável | Especializado | R03DX05 |
| sulfato de salbutamol | 100 mcg/dose | suspensão aerossol | Básico | R03AC02 |
| | 5 mg/mL | solução para inalação | Básico | R03AC02 |
| | 0,5 mg/mL | solução injetável | Básico | R03AC02 |
| xinafoato de salmeterol | 50 mcg | pó inalatório | Especializado | R03AC12 |

S: Órgãos sensitivos

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------|---|------------|
| acetazolamida | 250 mg | comprimido | Especializado | S01EC01 |
| bimatoprost | 0,3 mg/mL (0,03%) | solução oftálmica | Especializado | S01EE03 |
| brinzolamida | 10 mg/mL (1%) | suspensão oftálmica | Especializado | S01EC04 |
| cloridrato de dorzolamida | 20 mg/mL | solução oftálmica | Especializado | S01EC03 |
| cloridrato de pilocarpina | 20 mg/mL (2%) | solução oftálmica | Especializado | S01EB01 |
| cloridrato de tetraciclina | 5 mg/g | pomada oftálmica | Básico | S01AA09 |
| dexametasona | 1 mg/g (0,1%) | pomada oftálmica | Básico | S01BA01 |
| gentamicina | 5 mg/g | suspensão oftálmica | Básico | S01AA11 |
| | 5 mg/mL | solução oftálmica | Básico | S01AA11 |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|---|---|--------------------|---|------------|
| hipromelose | 3 mg/mL (0,3%) | solução oftálmica | Básico | S01KA02 |
| | 5 mg/mL (0,5%) | solução oftálmica | Básico | S01KA02 |
| latanoprost | 0,05 mg/mL (0,005%) | solução oftálmica | Especializado | S01EE01 |
| | 2,5 mg/mL (0,25%) | solução oftálmica | Básico | S01ED01 |
| maleato de timolol | 5 mg/mL (0,5%) | solução oftálmica | Básico E Especializado | S01ED01 |
| | 5 mg/mL (0,5%) | solução oftálmica | Especializado | S01ED01 |
| sulfato de polimixina B + sulfato de neomicina + fluocinolona acetona + cloridrato de lidocaína | 10.000 UI/mL + 3,500 mg/mL + 0,250 mg/mL + 20 mg/mL | solução otológica | Básico | S02AA11 |
| tartarato de brimonidina | 2 mg/mL (0,2%) | solução oftálmica | Especializado | S01EA05 |
| travoprost | 0,04 mg/mL (0,004%) | solução oftálmica | Especializado | S01EE04 |

V: Vários

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|---|--------------------------|---------------------------|---|------------|
| ácido fólico | 15 mg | comprimido | Básico e Estratégico | V03AF03 |
| água para injetáveis | - | solução injetável 5 mL | Insumos (Básico) | V07AB |
| | - | solução injetável 10 mL | Insumos (Básico) | V07AB |
| | - | solução injetável 100 mL | Insumos (Básico) | V07AB |
| | - | solução injetável 500 mL | Insumos (Básico) | V07AB |
| | - | - | Insumos (Básico) | NC |
| agulha para caneta aplicadora de insulina | - | - | Insumos (Básico) | NC |
| caneta para aplicação de insulina | - | - | Insumos (Básico) | NC |
| cloridrato de hidroxocobalamina | 5 g | pó para solução injetável | Estratégico | V03AB33 |
| cloridrato de naloxona | 0,4 mg/mL | solução injetável | Básico | V03AB15 |
| cloridrato de protamina | 10 mg/mL | solução injetável | Básico | V03AB14 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|---|------------|
| cloridrato de sevelâmer | 800 mg | comprimido | Especializado | V03AE02 |
| deferisirox | 125 mg | comprimido para suspensão | Especializado | V03AC03 |
| | 250 mg | comprimido para suspensão | Especializado | V03AC03 |
| | 500 mg | comprimido para suspensão | Especializado | V03AC03 |
| | 500 mg | comprimido | Especializado | V03AC02 |
| diafragma | 60 mm de diâmetro | - | Insumos (Básico) | NC |
| | 65 mm de diâmetro | - | Insumos (Básico) | NC |
| | 70 mm de diâmetro | - | Insumos (Básico) | NC |
| | 75 mm de diâmetro | - | Insumos (Básico) | NC |
| | 80 mm de diâmetro | - | Insumos (Básico) | NC |
| | 85 mm de diâmetro | - | Insumos (Básico) | NC |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|---|------------|
| flumazenil | 0,1 mg/mL | solução injetável | Básico | V03AB25 |
| folinato de cálcio | 15 mg | comprimido | Básico E Estratégico | V03AF03 |
| gel lubrificante | - | gel | Insumos (Estratégico) | NC |
| glicose | 50 mg/mL (5%) | solução injetável | Básico | V06DC01 |
| | 100 mg/mL (10%) | solução injetável | Básico | V06DC01 |
| | 500 mg/mL (50%) | solução injetável | Básico | V06DC01 |
| glutaral | 0,02 | solução | Insumos (Básico) | NC |
| | 10 mg/mL (1%) | solução | Insumos (Básico) | NC |
| hipoclorito de sódio | 25 mg/mL (2,5%) | solução | Insumos (Estratégico) | NC |
| | 130 mg | comprimido | Estratégico | V03AB |
| Iodeto de potássio | 20 mg/mL | xarope | Estratégico | V03AB |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|------------------------------------|---|--|---|------------|
| lancetas para punção digital | - | unidade | Insumos (Básico) | NC |
| medicamentos homeopáticos | Conforme <i>Farmacopeia Homeopática Brasileira</i> vigente | Conforme <i>Farmacopeia Homeopática Brasileira</i> vigente | Básico | NC |
| mesilato de desferroxamina | 500 mg | pó para solução injetável | Especializado | V03AC01 |
| metilsulfato de pralidoxima | 200 mg | solução injetável | Básico | V03AB04 |
| micronutrientes | cada sachê de 1 g contém: vitamina A 400 mcg, vitamina D 5 mcg, vitamina E 5 mg, vitamina C 30 mg, vitamina B1 0,5 mg, vitamina B2 0,5 mg, vitamina B6 0,5 g, vitamina PP 6 mg, vitamina B9 150 mcg, vitamina B12 0,9 mcg, ferro 10 mg, zinco 4,1 mg, cobre 560 mcg, selênio 17 mcg, iodo 90 mcg | pó | Estratégico | V06DX |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|--|--------------------------|--------------------|---|------------|
| preservativo feminino | - | até 20 cm | Insumos (Estratégico) | NC |
| preservativo masculino | - | 160 mm x 49 mm | Insumos (Estratégico) | NC |
| | - | 160 mm x 52 mm | Insumos (Estratégico) | NC |
| seringas com agulha acoplada para aplicação de insulina | - | unidade | Insumos (Básico) | NC |
| teste quantitativo da atividade da enzima glicose-6-fosfato desidrogenase (G6PD) | - | - | Insumos (Estratégico) | NC |
| teste tuberculínico (Derivado Proteico Purificado — PPD) | - | - | Insumos (Estratégico) | NC |
| tiras reagentes de medida de glicemia capilar | - | unidade | Insumos (Básico) | NC |

H*: Fitoterápicos

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|---|--|--------------------|---|--------------|
| alcachofra (<i>Cynara scolymus</i> L.) | 24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária) | cápsula | Básico | HC10AW 5006* |
| | 24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária) | comprimido | Básico | HC10AW 5006* |
| | 24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária) | solução oral | Básico | HC10AW 5006* |
| | 24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária) | tintura | Básico | HC10AW 5006* |
| aroeira (<i>Schinus terebinthifolia</i> Raddi) | 1,932 mg de ácido gálico (dose diária) | gel vaginal | Básico | NC |
| | 1,932 mg de ácido gálico (dose diária) | óvulo vaginal | Básico | NC |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|---|---|--------------------|---|--------------|
| babosa (<i>Aloe vera</i> (L.) Burm. f.) | 10-70% gel fresco | creme | Básico | HD02WA 5001* |
| | 10-70% gel fresco | gel | Básico | HD02WA 5001* |
| cáscara-sagrada (<i>Rhamnus purshiana</i>) | 20 a 30 mg de derivados hidroxiantracênicos expressos em cascarosídeo A (dose diária) | cápsula | Básico | HA06AB 5014* |
| | 20 a 30 mg de derivados hidroxiantracênicos expressos em cascarosídeo A (dose diária) | tintura | Básico | HA06AB 5014* |
| espinheira-santa (<i>Maytenus ilicifolia</i> Mart. ex Reissek e/ou <i>Monteverdia ilicifolia</i> (Mart. ex Reissek) Biral) | 60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária) | cápsula | Básico | NC |
| | 60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária) | tintura | Básico | NC |
| | 60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária) | suspensão oral | Básico | NC |
| | 60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária) | emulsão oral | Básico | NC |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|---|---|-----------------------------------|---|--------------|
| garra-do-diabo (<i>Harpagophytum procumbens</i> DC. ex Meissn.) | 30 a 100 mg de harpagosídeo ou 45 a 150 mg de iridoídes totais expressos em harpagosídeos (dose diária) | cápsula | Básico | HM01AW 5009* |
| | 30 a 100 mg de harpagosídeo ou 45 a 150 mg de iridoídes totais expressos em harpagosídeos (dose diária) | comprimido | Básico | HM01AW 5009* |
| | 30 a 100 mg de harpagosídeo ou 45 a 150 mg de iridoídes totais expressos em harpagosídeos (dose diária) | comprimido de liberação retardada | Básico | HM01AW 5009* |
| guaco (<i>Mikania glomerata</i> Spreng.) | 0,5 a 5 mg de cumarina (dose diária) | tintura | Básico | NC |
| | 0,5 a 5 mg de cumarina (dose diária) | xarope | Básico | NC |
| | 0,5 a 5 mg de cumarina (dose diária) | solução oral | Básico | NC |
| hortelã (<i>Mentha x piperita</i> L.) | 60 a 440 mg de mentol e 28 a 256 mg de mentona (dose diária) | cápsula | Básico | HA03AW 5039* |
| isoflavona-de-soja (<i>Glycine max</i> (L.) Merr.) | 50 a 120 mg de isoflavonas (dose diária) | cápsula | Básico | NC |
| | 50 a 120 mg de isoflavonas (dose diária) | comprimido | Básico | NC |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Código ATC |
|--|--|------------------------|---|--------------|
| | 3 a 30 g (dose diária) | pó para dispersão oral | Básico | HA06AC 9001* |
| plantago (<i>Plantago ovata</i> Forssk.) | 3 a 30 g (dose diária) | granulado simples | Básico | HA06AC 9001* |
| | 3 a 30 g (dose diária) | pó efervescente | Básico | HA06AC 9001* |
| | 60 a 240 mg de salicina (dose diária) | comprimido | Básico | HN02BA 5008* |
| salgueiro (<i>Salix alba</i> L.) | 60 a 240 mg de salicina (dose diária) | elixir | Básico | HN02BA 5008* |
| | 60 a 240 mg de salicina (dose diária) | solução oral | Básico | HN02BA 5008* |
| | 0,9 mg de alcaloides oxindólicos pentaclílicos | cápsula | Básico | NC |
| unha-de-gato (<i>Uncaria tomentosa</i> (Willd. ex Roem. & Schult.)) | 0,9 mg de alcaloides oxindólicos pentaclílicos | comprimido | Básico | NC |
| | 0,9 mg de alcaloides oxindólicos pentaclílicos | gel | Básico | NC |

H*: classificação Herbal ATC para alguns fitoterápicos.

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



APÊNDICE B

RENAME POR ANEXOS



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

Componente Básico

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|---|-----------------------------|---------------------------|
| acetato de betametasona + fosfato dissódico de betametasona | 3 mg/mL + 3 mg/mL | suspensão injetável |
| acetato de hidrocortisona | 10 mg/g (1%) | creme |
| acetato de medroxiprogesterona | 50 mg/mL | suspensão injetável |
| | 150 mg/mL | suspensão injetável |
| | 10 mg | comprimido |
| acetato de medroxiprogesterona + cipionato de estradiol | 25 mg/0,5 mL + 5 mg/ 0,5 mL | suspensão injetável |
| acetato de sódio | 2 mEq/mL | solução injetável |
| acetazolamida | 250 mg | comprimido |
| aciclovir | 200 mg | comprimido |
| | 50 mg/g (5%) | creme |
| | 250 mg | pó para solução injetável |
| ácido acetilsalicílico | 100 mg | comprimido |
| | 500 mg | comprimido |
| ácido fólico | 5 mg | comprimido |
| | 0,2 mg/mL | solução oral |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|---|--|-----------------------|
| ácido folínico | 15 mg | comprimido |
| ácido salicílico (FN) | 50 mg/g (5%) | pomada |
| ácido valproico | 250 mg | cápsula |
| | 250 mg | comprimido |
| | 300 mg | comprimido |
| | 500 mg | comprimido |
| | 50 mg/mL | solução oral |
| | 50 mg/mL | xarope |
| albendazol | 40 mg/mL | suspensão oral |
| | 400 mg | comprimido mastigável |
| alcachofra (<i>Cynara scolymus</i> L.) | 24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária) | cápsula |
| | 24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária) | comprimido |
| alcachofra (<i>Cynara scolymus</i> L.) | 24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária) | solução oral |
| | 24 a 48 mg de derivados de ácido cafeoilquínico expressos em ácido clorogênico (dose diária) | tintura |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|---|--|------------------------|
| alcatrão mineral (FN) | 10 mg/g (1%) | pomada |
| alendronato de sódio | 10 mg | comprimido |
| | 70 mg | comprimido |
| algestona acetofenida + enantato de estradiol | 150 mg/mL + 10 mg/mL | solução injetável |
| alopurinol | 100 mg | comprimido |
| | 300 mg | comprimido |
| amoxicilina | 50 mg/mL | suspensão oral |
| | 500 mg | cápsula |
| | 500 mg | comprimido |
| amoxicilina + clavulanato de potássio | 50 mg/mL + 12,5 mg/mL | suspensão oral |
| | 500 mg + 125 mg | comprimido |
| aroeira (<i>Schinus terebinthifolia</i> Raddi) | 1,932 mg de ácido gálico (dose diária) | gel vaginal |
| | 1,932 mg de ácido gálico (dose diária) | óvulo vaginal |
| atenolol | 50 mg | comprimido |
| | 100 mg | comprimido |
| azitromicina | 500 mg | comprimido |
| | 40 mg/mL | pó para suspensão oral |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|--|--|-------------------------------|
| babosa (<i>Aloe vera</i> (L.) Burm. f.) | 10-70% gel fresco | creme |
| | 10-70% gel fresco | gel |
| benzilpenicilina benzatina | 600.000 UI | pó para suspensão injetável |
| | 600.000 UI | suspensão injetável |
| | 1.200.000 UI | pó para suspensão injetável |
| | 1.200.000 UI | suspensão injetável |
| benzilpenicilina potássica | 5.000.000 UI | pó para solução injetável |
| benzilpenicilina procaína + benzilpenicilina potássica | 300.000 UI + 100.000 UI | pó para suspensão injetável |
| benzoilmetronidazol | 40 mg/mL | suspensão oral |
| besilato de anlodipino | 5 mg | comprimido |
| | 10 mg | comprimido |
| bicarbonato de sódio | 84 mg/mL (8,4%) equivalente a 1 mEq/mL | solução injetável |
| brometo de ipratrópio | 0,25 mg/mL | solução para inalação |
| | 20 mcg/dose | solução aerossol |
| budesonida | 32 mcg | suspensão para inalação nasal |
| | 50 mcg | suspensão para inalação nasal |
| | 64 mcg | suspensão para inalação nasal |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|--------------------------------------|--|------------------------|
| captopril | 25 mg | comprimido |
| carbamazepina | 200 mg | comprimido |
| | 400 mg | comprimido |
| | 20 mg/mL | suspensão oral |
| carbonato de cálcio | 1.250 mg (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) | comprimido |
| carbonato de cálcio + colecalciferol | 1.250 mg (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 200 UI | comprimido |
| | 1.250 mg (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 400 UI | comprimido |
| | 1.500 mg (equivalente a 600 mg de cálcio elementar) + 400 UI | comprimido |
| carbonato de lítio | 300 mg | comprimido |
| carvão vegetal ativado | - | pó para suspensão oral |
| carvedilol | 3,125 mg | comprimido |
| | 6,25 mg | comprimido |
| | 12,5 mg | comprimido |
| | 25 mg | comprimido |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|--|---|-----------------------------|
| cáscara-sagrada (<i>Rhamnus purshiana</i>) | 20 a 30 mg de derivados hidroxiantracênicos expressos em cascarosídeo A (dose diária) | cápsula |
| | 20 a 30 mg de derivados hidroxiantracênicos expressos em cascarosídeo A (dose diária) | tintura |
| cefalexina | 500 mg | cápsula |
| | 500 mg | comprimido |
| | 50 mg/mL | suspensão oral |
| cefotaxima sódica | 500 mg | pó para solução injetável |
| ceftriaxona | 250 mg | pó para solução injetável |
| | 500 mg | pó para solução injetável |
| | 1 g | pó para solução injetável |
| cetoconazol | 20 mg/mL (2%) | xampu |
| cianocobalamina | 500 mcg/mL | solução injetável |
| ciprofloxacino | 250 mg | comprimido |
| | 500 mg | comprimido |
| claritromicina | 50 mg/mL | grânulo para suspensão oral |
| | 500 mg | cápsula |
| | 250 mg | comprimido |
| | 500 mg | comprimido |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|------------------------------------|--|---------------------------------------|
| clonazepam | 2,5 mg/mL | solução oral |
| cloranfenicol | 250 mg | cápsula |
| | 250 mg | comprimido |
| cloreto de potássio | 191 mg/mL (19,1%) equivalente a 2,56 mEq/mL | solução injetável |
| cloreto de sódio | 200 mg/mL (20%) equivalente a 3,4 mEq/mL | solução injetável |
| | 9 mg/mL (0,9%) | solução nasal |
| | 9 mg/mL (0,9%) equivalente a 0,154 mEq/mL | solução injetável |
| cloridrato de amiodarona | 50 mg/mL | solução injetável |
| | 200 mg | comprimido |
| cloridrato de amitriptilina | 25 mg | comprimido |
| | 75 mg | comprimido |
| cloridrato de biperideno | 4 mg | comprimido de liberação prolongada |
| | 2 mg | comprimido |
| cloridrato de bupivacaína | 2,5 mg/mL (0,25%) | solução injetável |
| | 5 mg/mL (0,50%) | solução injetável |
| cloridrato de clindamicina | 150 mg | cápsula |
| | 300 mg | cápsula |
| cloridrato de clomipramina | 10 mg | comprimido |
| | 25 mg | comprimido |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|--|-------------------------------------|--------------------|
| cloridrato de clorpromazina | 5 mg/mL | solução injetável |
| | 40 mg/mL | solução oral |
| | 25 mg | comprimido |
| | 100 mg | comprimido |
| cloridrato de dobutamina | 12,5 mg/mL | solução injetável |
| cloridrato de dopamina | 5 mg/mL | solução injetável |
| cloridrato de fluoxetina | 20 mg | cápsula |
| | 20 mg | comprimido |
| cloridrato de hidralazina | 25 mg | comprimido |
| | 50 mg | comprimido |
| cloridrato de lidocaína | 10 mg/mL (1%) | solução injetável |
| | 20 mg/mL (2%) | solução injetável |
| | 20 mg/g (2%) | gel |
| | 100 mg/mL (10%) | solução spray |
| cloridrato de lidocaína + glicose | 50 mg/mL + 75 mg/mL (5% + 7,5%) | solução injetável |
| cloridrato de lidocaína + hemitartrato de epinefrina | 2% + 1:200.000 (20 mg + 20 mcg/mL) | solução injetável |
| | 2% + 1:80.000 (20 mg + 12,5 mcg/mL) | solução injetável |
| | 1% + 1:200.000 (10 mg + 20 mcg/mL) | solução injetável |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|---|----------------------------|---------------------------|
| cloridrato de metformina | 500 mg | comprimido |
| | 850 mg | comprimido |
| cloridrato de metoclopramida | 10 mg | comprimido |
| | 5 mg/mL | solução injetável |
| | 4 mg/mL | solução oral |
| cloridrato de naloxona | 0,4 mg/mL | solução injetável |
| cloridrato de nortriptilina | 10 mg | cápsula |
| | 25 mg | cápsula |
| | 50 mg | cápsula |
| | 75 mg | cápsula |
| cloridrato de ondansetrona | 4 mg | comprimido |
| | 4 mg | comprimido orodispersível |
| | 8 mg | comprimido |
| | 8 mg | comprimido orodispersível |
| cloridrato de pilocarpina | 20 mg/mL (2%) | solução oftálmica |
| cloridrato de piridoxina | 40 mg | comprimido |
| cloridrato de prilocaína + felipressina | 30 mg/mL (3%) + 0,03 UI/mL | solução injetável |
| cloridrato de prometazina | 25 mg | comprimido |
| | 25 mg/mL | solução injetável |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|------------------------------------|-------------------------|---------------------|
| cloridrato de propafenona | 300 mg | comprimido |
| | 150 mg | comprimido |
| cloridrato de propranolol | 10 mg | comprimido |
| | 40 mg | comprimido |
| cloridrato de protamina | 10 mg/mL | solução injetável |
| cloridrato de tetraciclina | 5 mg/g | pomada oftálmica |
| | 500 mg | cápsula |
| cloridrato de tiamina | 300 mg | comprimido |
| cloridrato de verapamil | 80 mg | comprimido |
| | 2,5 mg/mL | solução injetável |
| | 120 mg | comprimido |
| dexametasona | 1 mg/g (0,1%) | creme dermatológico |
| | 1 mg/g (0,1%) | pomada oftálmica |
| | 1 mg/mL (0,1%) | suspensão oftálmica |
| | 4 mg | comprimido |
| | 0,1 mg/mL | elixir |
| | 4 mg/mL | solução injetável |
| diazepam | 5 mg/mL | solução injetável |
| | 5 mg | comprimido |
| | 10 mg | comprimido |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|---|-------------------------|-------------------------------|
| digliconato de clorexidina | 0,12% | solução bucal |
| | 2% a 4% | solução para uso tópico |
| digoxina | 0,25 mg | comprimido |
| | 0,05 mg/mL | elixir |
| dinitrato de isossorbida | 5 mg | comprimido sublingual |
| dipirona | 500 mg | comprimido |
| | 500 mg/mL | solução oral |
| | 500 mg/mL | solução injetável |
| dipropionato de beclometasona | 50 mcg/dose | solução aerossol |
| | 50 mcg/dose | suspensão para inalação nasal |
| | 200 mcg/dose | pó para inalação oral |
| | 200 mcg/dose | solução aerossol |
| | 250 mcg/dose | solução aerossol |
| | 200 mcg/dose | cápsula para inalação oral |
| | 400 mcg/dose | pó para inalação oral |
| | 400 mcg/dose | cápsula para inalação oral |
| enantato de noretisterona + valerato de estradiol | 50 mg/mL + 5 mg/mL | solução injetável |
| epinefrina | 1 mg/mL | solução injetável |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|--|--|--------------------|
| espinheira-santa (<i>Maytenus ilicifolia</i> Mart. ex Reissek e/ou <i>Monteverdia ilicifolia</i> (Mart. ex Reissek) Biral) | 60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária) | cápsula |
| | 60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária) | tintura |
| | 60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária) | suspensão oral |
| | 60 a 90 mg taninos totais expressos em pirogalol (dose diária) | emulsão oral |
| espironolactona | 25 mg | comprimido |
| | 100 mg | comprimido |
| estolato de eritromicina | 25 mg/mL | suspensão oral |
| | 500 mg | comprimido |
| | 50 mg/mL | suspensão oral |
| estriol | 1 mg/g | creme vaginal |
| estrogênios conjugados | 0,625 mg/g | creme vaginal |
| | 0,3 mg | comprimido |
| | 0,625 mg | comprimido |
| etinilestradiol + levonorgestrel | 0,03 mg + 0,15 mg | comprimido |
| fenitoína | 100 mg | comprimido |
| | 20 mg/mL | suspensão oral |
| | 50 mg/mL | solução injetável |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|---|--|-----------------------|
| fenobarbital | 100 mg/mL | solução injetável |
| | 100 mg | comprimido |
| | 40 mg/mL | solução oral |
| ferripolimaltose | 50 mg/mL | solução oral |
| | 100 mg | comprimido mastigável |
| | 10 mg/mL | xarope |
| finasterida | 5 mg | comprimido |
| fluconazol | 150 mg | cápsula |
| | 10 mg/mL | suspensão oral |
| | 100 mg | cápsula |
| flumazenil | 0,1 mg/mL | solução injetável |
| folinato de cálcio | 15 mg | comprimido |
| fosfato de cálcio tribásico + colecalciferol | 1661,616 mg (600 mg de cálcio) + 400 UI | comprimido |
| fosfato de clindamicina | 10 mg/g | solução tópica |
| | 10 mg/g | gel |
| fosfato de potássio monobásico + fosfato de potássio dibásico | 0,03 g/mL + 0,1567 g/mL (equivalente a 2 mEq/mL) | solução injetável |
| fosfato sódico de prednisolona | 1 mg/mL | solução oral |
| | 3 mg/mL | solução oral |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|--|---|------------------------------------|
| furosemida | 40 mg | comprimido |
| | 10 mg/mL | solução injetável |
| garra-do-diabo (<i>Harpagophytum procumbens</i> DC. ex Meissn.) | 30 a 100 mg de harpagosídeo ou 45 a 150 mg de iridoides totais expressos em harpagosídeos (dose diária) | cápsula |
| | 30 a 100 mg de harpagosídeo ou 45 a 150 mg de iridoides totais expressos em harpagosídeos (dose diária) | comprimido |
| | 30 a 100 mg de harpagosídeo ou 45 a 150 mg de iridoides totais expressos em harpagosídeos (dose diária) | comprimido de liberação prolongada |
| gentamicina | 5 mg/g | pomada oftálmica |
| | 5 mg/mL | solução oftálmica |
| glibenclamida | 5 mg | comprimido |
| glicerol | 120 mg/mL | solução retal |
| | 81 mg - 92 mg | supositório retal |
| gliclazida | 30 mg | comprimido de liberação prolongada |
| | 60 mg | comprimido de liberação prolongada |
| | 80 mg | comprimido |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|---|--------------------------------------|--------------------|
| glicose | 50 mg/mL (5%) | solução injetável |
| | 100 mg/mL (10%) | solução injetável |
| | 500 mg/mL (50%) | solução injetável |
| guaco (<i>Mikania glomerata</i> Spreng.) | 0,5 a 5 mg de cumarina (dose diária) | tintura |
| | 0,5 a 5 mg de cumarina (dose diária) | xarope |
| | 0,5 a 5 mg de cumarina (dose diária) | solução oral |
| haloperidol | 1 mg | comprimido |
| | 5 mg | comprimido |
| | 50 mg/mL | solução injetável |
| | 2 mg/mL | solução oral |
| | 5 mg/mL | solução injetável |
| hemitartarato de norepinefrina | 2 mg/mL | solução injetável |
| heparina sódica | 5.000 UI/0,25 mL | solução injetável |
| hidróxido de alumínio | 230 mg | comprimido |
| | 300 mg | comprimido |
| | 60 mg/mL | suspensão oral |
| hidroclorotiazida | 12,5 mg | comprimido |
| | 25 mg | comprimido |
| hipromelose | 3 mg/mL (0,3%) | solução oftálmica |
| | 5 mg/mL (0,5%) | solução oftálmica |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|---|--|---------------------|
| hortelã (<i>Mentha x piperita</i> L.) | 60 a 440 mg de mentol e 28 a 256 mg de mentona (dose diária) | cápsula |
| ibuprofeno | 200 mg | comprimido |
| | 300 mg | comprimido |
| | 600 mg | cápsula |
| | 600 mg | comprimido |
| | 50 mg/mL | suspensão oral |
| imiquimode | 50 mg/g | creme |
| insulina humana NPH | 100 UI/mL | suspensão injetável |
| insulina humana regular | 100 UI/mL | solução injetável |
| isoflavona-de-soja (<i>Glycine max</i> (L.) Merr.) | 50 a 120 mg de isoflavonas (dose diária) | cápsula |
| | 50 a 120 mg de isoflavonas (dose diária) | comprimido |
| itraconazol | 10 mg/mL | solução oral |
| | 100 mg | cápsula |
| ivermectina | 6 mg | comprimido |
| lactato de biperideno | 5 mg/mL | solução injetável |
| lactulose | 667 mg/mL | xarope |
| levodopa + benserazida | 100 mg + 25 mg | cápsula |
| | 100 mg + 25 mg | comprimido |
| | 200 mg + 50 mg | comprimido |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|------------------------------------|-------------------------|--------------------|
| levodopa + carbidopa | 200 mg + 50 mg | comprimido |
| | 250 mg + 25 mg | comprimido |
| levonorgestrel | 0,75 mg | comprimido |
| | 1,5 mg | comprimido |
| levotiroxina sódica | 12,5 mcg | comprimido |
| | 25 mcg | comprimido |
| | 37,5 mcg | comprimido |
| | 50 mcg | comprimido |
| | 100 mcg | comprimido |
| loratadina | 1 mg/mL | xarope |
| | 10 mg | comprimido |
| losartana potássica | 50 mg | comprimido |
| maleato de dexclorfeniramina | 2 mg | comprimido |
| | 0,4 mg/mL | solução oral |
| | 0,4 mg/mL | xarope |
| maleato de enalapril | 5 mg | comprimido |
| | 10 mg | comprimido |
| | 20 mg | comprimido |
| maleato de timolol | 2,5 mg/mL (0,25%) | solução oftálmica |
| | 5 mg/mL (0,5%) | solução oftálmica |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|------------------------------------|---|---|
| medicamentos homeopáticos | Conforme Farmacopeia Homeopática Brasileira vigente | Conforme Farmacopeia Homeopática Brasileira vigente |
| mesilato de doxazosina | 2 mg | comprimido |
| | 4 mg | comprimido |
| metilsulfato de pralidoxima | 200 mg | solução injetável |
| metildopa | 250 mg | comprimido |
| metronidazol | 100 mg/g (10%) | gel vaginal |
| | 250 mg | comprimido |
| | 400 mg | comprimido |
| midazolam | 2 mg/mL | solução oral |
| misoprostol | 25 mcg | comprimido vaginal |
| | 200 mcg | comprimido vaginal |
| mononitrato de isossorbida | 20 mg | comprimido |
| | 40 mg | comprimido |
| nifedipino | 10 mg | cápsula |
| | 10 mg | comprimido |
| nistatina | 100.000 UI/mL | suspensão oral |
| nitrato de miconazol | 2% (20 mg/g) | gel oral |
| | 2% (20 mg/g) | loção |
| | 2% (20 mg/g) | pó |
| | 2% (20 mg/g) | creme vaginal |
| | 2% (20 mg/g) | creme |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|---|-------------------------------|----------------------------|
| nitrofurantoína | 100 mg | cápsula |
| | 5 mg/mL | suspensão oral |
| noretisterona | 0,35 mg | comprimido |
| óleo mineral | - | óleo para uso oral |
| omeprazol | 10 mg | cápsula |
| | 20 mg | cápsula |
| palmitato de retinol | 150.000 UI/mL | solução oral |
| paracetamol | 200 mg/mL | solução oral |
| | 500 mg | comprimido |
| pasta de óxido de zinco (FN) | 250 mg/g (25%) | pasta |
| permanganato de potássio (FN) | 100 mg | comprimido para uso tópico |
| | 100 mg (FN) | pó |
| permetrina | 10 mg/g (1%) 10 mg/mL (1%) | loção |
| | 50 mg/g (5%) 50 mg/mL (5%) | loção |
| peróxido de benzoíla (FN) | 25 mg/g (2,5%) | gel |
| | 50 mg/g (5%) | gel |
| plantago (<i>Plantago ovata</i> Forssk.) | 3 a 30 g (dose diária) | pó para dispersão oral |
| | 3 a 30 g (dose diária) | granulado simples |
| | 3 a 30 g (dose diária) | pó efervescente |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|------------------------------------|---|-------------------------|
| podofilina (FN) | 100 mg/mL (10%) a 250 mg/mL (25%) | solução para uso tópico |
| podofilotoxina | 1,5 mg/g | creme |
| prednisona | 5 mg | comprimido |
| | 20 mg | comprimido |
| propiltiouracila | 100 mg | comprimido |
| rifampicina | 300 mg | cápsula |
| sais para reidratação oral | cloreto de sódio, glicose anidra, cloreto de potássio, citrato de sódio diidratado | pó para solução oral |
| salgueiro (<i>Salix alba</i> L.) | 60 a 240 mg de salicina (dose diária) | comprimido |
| | 60 a 240 mg de salicina (dose diária) | elixir |
| | 60 a 240 mg de salicina (dose diária) | solução oral |
| sinvastatina | 10 mg | comprimido |
| | 20 mg | comprimido |
| | 40 mg | comprimido |
| solução ringer + lactato | lactato de sódio 3 mg/mL + cloreto de sódio 6 mg/mL + cloreto de potássio 0,3 mg/mL + cloreto de cálcio 0,2 mg/mL | solução injetável |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|---|---|------------------------------------|
| succinato de metoprolol | 25 mg | comprimido de liberação prolongada |
| | 50 mg | comprimido de liberação prolongada |
| | 100 mg | comprimido de liberação prolongada |
| succinato sódico de hidrocortisona | 100 mg | pó para solução injetável |
| | 500 mg | pó para solução injetável |
| sulfadiazina de prata | 10 mg/g (1%) | creme |
| sulfametoxazol + trimetoprima | 40 mg/mL + 8 mg/mL | suspensão oral |
| | 80 mg/mL + 16 mg/mL | solução injetável |
| | 400 mg + 80 mg | comprimido |
| sulfato de atropina | 0,25 mg/mL | solução injetável |
| sulfato de magnésio | - | pó para solução oral |
| | 10% (0,81 mEq/mL Mg++) | solução injetável |
| | 50% (4,05 mEq/mL Mg++) | solução injetável |
| sulfato de polimixina B + sulfato de neomicina + fluocinolona acetonida + cloridrato de lidocaína | 10.000 UI/mL + 3,500 mg/mL + 0,250 mg/mL + 20 mg/mL | solução otológica |
| sulfato de salbutamol | 100 mcg/dose | suspensão aerossol |
| | 5 mg/mL | solução para inalação |
| | 0,5 mg/mL | solução injetável |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/Composição | Forma farmacêutica |
|--|--|-----------------------|
| sulfato de zinco | 200 mcg/mL | solução injetável |
| | 10 mg | comprimido mastigável |
| | 4 mg/mL | xarope |
| sulfato ferroso | Equivalente a 5 mg/mL de ferro elementar | xarope |
| | Equivalente a 25 mg/mL de ferro elementar | solução oral |
| | Equivalente a 40 mg de ferro elementar | comprimido |
| tartarato de metoprolol | 100 mg | comprimido |
| teclozana | 500 mg | comprimido |
| | 10 mg/mL | suspensão oral |
| tiamazol | 5 mg | comprimido |
| | 10 mg | comprimido |
| unha-de-gato (<i>Uncaria tomentosa</i> (Willd. ex Roem. & Schult.)) | 0,9 mg de alcaloides oxindólicos pentaclílicos | cápsula |
| | 0,9 mg de alcaloides oxindólicos pentaclílicos | comprimido |
| | 0,9 mg de alcaloides oxindólicos pentaclílicos | gel |
| varfarina sódica | 1 mg | comprimido |
| | 5 mg | comprimido |

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

Componente Estratégico

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|------------------------------------|--|---------------------------------------|
| acetato de desmopressina | 4 mcg/mL | solução injetável |
| | 15 mcg/mL | solução injetável |
| ácido folínico | 15 mg | comprimido |
| ácido paraminossalicílico | 4 g | granulado oral |
| ácido tranexâmico | 250 mg | comprimido |
| albendazol | 400 mg | comprimido mastigável |
| alfapeginterferona 2a | 180 mcg | solução injetável |
| alfapeginterferona 2b | 118,4 mcg (80 mcg/0,5 mL após reconstituição) | pó para solução injetável |
| | 148 mcg (100 mcg/0,5 mL após reconstituição) | pó para solução injetável |
| | 177,6 mcg (120 mcg/0,5 mL após reconstituição) | pó para solução injetável |
| anfotericina B (complexo lipídico) | 5 mg/mL | suspensão injetável |
| anfotericina B (desoxicolato) | 50 mg | pó para solução injetável |
| anfotericina B (lipossomal) | 50 mg | pó para solução injetável |
| anidulafungina | 100 mg | pó liofilizado para solução injetável |
| antimoniato de meglumina | 300 mg/mL | solução injetável |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|
| artemeter + lumefantrina | 20 mg + 120 mg | comprimido |
| artesunato | 60 mg/mL | pó para solução injetável |
| artesunato + mefloquina | 25 mg + 50 mg | comprimido |
| | 100 mg + 220 mg | comprimido |
| azitromicina | 500 mg | comprimido |
| | 40 mg/mL | pó para suspensão oral |
| | 250 mg | comprimido |
| bedaquilina | 100 mg | comprimido |
| benzilpenicilina benzatina | 1.200.000 UI | pó para suspensão injetável |
| benzilpenicilina potássica | 5.000.000 UI | pó para solução injetável |
| benznidazol | 12,5 mg | comprimido |
| | 100 mg | comprimido |
| capreomicina | 1 g | pó para solução injetável |
| citrato de dietilcarbamazina | 50 mg | comprimido |
| claritromicina | 500 mg | comprimido |
| clofazimina | 50 mg | cápsula |
| | 100 mg | cápsula |
| cloranfenicol | 25 mg/mL | suspensão oral |
| cloridrato de bupropiona | 150 mg | comprimido de liberação prolongada |
| cloridrato de doxiciclina | 100 mg | comprimido |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|---|--------------------------|---------------------------|
| cloridrato de etambutol | 400 mg | comprimido |
| cloridrato de hidroxocobalamina | 5 g | pó para solução injetável |
| cloridrato de minociclina | 100 mg | comprimido |
| cloridrato de moxifloxacino | 400 mg | comprimido |
| cloridrato de piridoxina | 50 mg | comprimido |
| complexo protrombínico humano | 500 UI | pó para solução injetável |
| | 600 UI | pó para solução injetável |
| complexo protrombínico parcialmente ativado | 500 UI | pó para solução injetável |
| | 1.000 UI | pó para solução injetável |
| | 2.500 UI | pó para solução injetável |
| daclatasvir | 30 mg | comprimido |
| | 60 mg | comprimido |
| dapsona* | 50 mg* | comprimido |
| | 100 mg | comprimido |
| darunavir | 75 mg | comprimido |
| | 150 mg | comprimido |
| | 600 mg | comprimido |
| | 800mg | comprimido |
| delamanida | 50 mg | comprimido |
| dicloridrato de sopropterina | 100 mg | comprimido |
| difosfato de cloroquina | 150 mg | comprimido |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|------------------------------------|---------------------------------------|---------------------------|
| difosfato de primaquina | 15 mg | comprimido |
| | 5 mg | comprimido |
| dolutegravir sódico | 50 mg | comprimido |
| | 5mg | comprimidos dispersíveis |
| dolutegravir sódico + lamivudina | 50mg + 300mg | comprimido |
| doxiciclina | 100 mg | pó para solução injetável |
| | 100 mg | comprimido solúvel |
| efavirenz | 600 mg | comprimido |
| | 200 mg | cápsula |
| | 30 mg/mL | solução oral |
| elbasvir + grazoprevir monidratado | 50 mg + 100 mg | comprimido |
| emicizumabe | 30 mg/mL | solução injetável |
| | 150 mg /mL | solução injetável |
| enfuvirtida | 108 mg (90 mg/mL após reconstituição) | pó para solução injetável |
| entecavir | 0,5 mg | comprimido |
| | 1 mg | comprimido |
| espiramicina | 1.500.000 UI | comprimido |
| estolato de eritromicina | 500 mg | comprimido |
| | 50 mg/mL | suspensão oral |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|---|--------------------------|---------------------------|
| etionamida | 250 mg | comprimido |
| etravirina | 100 mg | comprimido |
| | 200 mg | comprimido |
| fator IX de coagulação | 200 UI | pó para solução injetável |
| | 250 UI | pó para solução injetável |
| | 500 UI | pó para solução injetável |
| | 600 UI | pó para solução injetável |
| | 1.000 UI | pó para solução injetável |
| | 1.200 UI | pó para solução injetável |
| fator VII de coagulação ativado recombinante | 1 mg (50.000 UI) | pó para solução injetável |
| | 2 mg (100.000 UI) | pó para solução injetável |
| | 5 mg (250.000 UI) | pó para solução injetável |
| fator VIII de coagulação | 1.000 UI | pó para solução injetável |
| | 500 UI | pó para solução injetável |
| | 250 UI | pó para solução injetável |
| fator VIII de coagulação contendo fator de von Willebrand | 250 UI | pó para solução injetável |
| | 500 UI | pó para solução injetável |
| | 1.000 UI | pó para solução injetável |
| fator VIII de coagulação recombinante | 250 UI | pó para solução injetável |
| | 500 UI | pó para solução injetável |
| | 1.000 UI | pó para solução injetável |
| | 1.500 UI | pó para solução injetável |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|--|--------------------------|------------------------------------|
| fator XIII de coagulação | 250 UI | pó para solução injetável |
| fenoximetilpenicilina potássica | 80.000 UI/mL | pó para solução oral |
| fibrinogênio | 1 g | pó para solução injetável |
| flucitosina | 500 mg | cápsula |
| fluconazol | 2 mg/mL | solução injetável |
| folinato de cálcio | 15 mg | comprimido |
| fosamprenavir | 50 mg/mL | suspensão oral |
| fosfato de oseltamivir | 30 mg | cápsula |
| | 45 mg | cápsula |
| | 75 mg | cápsula |
| fostensavir trometamol | 600 mg | comprimido de liberação prolongada |
| fumarato de tenofovir desoproxila | 300 mg | comprimido |
| fumarato de tenofovir desoproxila + entricitabina | 300 mg + 200 mg | comprimido |
| fumarato de tenofovir desoproxila + lamivudina | 300 mg + 300 mg | comprimido |
| fumarato de tenofovir desoproxila + lamivudina + efavirenz | 300 mg + 300 mg + 600 mg | comprimido |
| glecaprevir + pibrentasvir | 100 mg + 40 mg | comprimido |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|---|--------------------------|---------------------------|
| hemifumarato de tenofovir alafenamida | 25 mg | comprimido |
| imunoglobulina antitetânica | 250 UI/mL | solução injetável |
| imunoglobulina humana anti-hepatite B | 180 - 200 UI/mL | solução injetável |
| | 600 UI | solução injetável |
| | 100 UI | solução injetável |
| | 500 UI | solução injetável |
| | 1.000 UI | solução injetável |
| imunoglobulina humana antirrábica | 150 UI/mL | solução injetável |
| imunoglobulina humana antivariçela zoster | 125 UI/ 2,5 mL | solução injetável |
| iodeto de potássio | 130 mg | comprimido |
| | 20 mg/mL | xarope |
| isetionato de pentamidina | 300 mg | pó para solução injetável |
| isoniazida | 100 mg | comprimido |
| | 300 mg | comprimido |
| itraconazol | 100 mg | cápsula |
| lamivudina | 10 mg/mL | solução oral |
| | 150 mg | comprimido |
| ledipasvir + sofosbuvir | 90 mg + 100 mg | comprimido |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|------------------------------------|--|----------------------|
| levofloxacino | 250 mg | comprimido |
| | 500 mg | comprimido |
| linezolida | 600 mg | comprimido |
| | 2 mg/mL | solução para infusão |
| lopinavir + ritonavir | 200 mg + 50 mg | comprimido |
| | 80 mg/mL + 20 mg/mL | solução oral |
| | 100 mg + 25 mg | comprimido |
| maraviroque | 150 mg | comprimido |
| micronutrientes | cada sachê de 1 g contém: vitamina A 400 mcg, vitamina D 5 mcg, vitamina E 5 mg, vitamina C 30 mg, vitamina B1 0,5 mg, vitamina B2 0,5 mg, vitamina B6 0,5 mg, vitamina PP 6 mg, vitamina B9 150 mcg, vitamina B12 0,9 mcg, ferro 10 mg, zinco 4,1 mg, cobre 560 mcg, selênio 17 mcg, iodo 90 mcg | pó |
| miltefosina | 10 mg | cápsula |
| | 50 mg | cápsula |
| nevirapina | 200 mg | comprimido |
| | 10 mg/mL | suspensão oral |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|------------------------------------|-------------------------------------|------------------------------------|
| nicotina | 7 mg | adesivo transdérmico |
| | 14 mg | adesivo transdérmico |
| | 21 mg | adesivo transdérmico |
| | 2 mg | goma de mascar |
| | 2 mg | pastilha |
| nifurtimox | 120 mg | comprimido |
| nirmatrelvir + ritonavir | 150 mg + 100 mg | comprimido |
| ofloxacino | 400 mg | comprimido |
| oxamniquina | 50 mg/mL | suspensão oral |
| palivizumabe | 100 mg/mL (frasco de 0,5 mL e 1 mL) | solução injetável |
| palmitato de retinol | 100.000 UI | cápsula mole |
| | 200.000 UI | cápsula mole |
| pentoxifilina | 400 mg | comprimido de liberação prolongada |
| pirazinamida | 500 mg | comprimido |
| | 30 mg/mL (3%) | suspensão oral |
| | 150 mg | comprimido dispersível |
| pirimetamina | 25 mg | comprimido |
| praziquantel | 600 mg | comprimido |
| prednisona | 20 mg | comprimido |
| | 5 mg | comprimido |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|---|----------------------------------|-------------------------------|
| pretomanida | 200 mg | comprimido |
| raltegravir potássico | 100 mg | granulado para suspensão oral |
| | 100 mg | comprimido mastigável |
| | 400 mg | comprimido |
| ribavirina | 250 mg | cápsula |
| rifabutina | 150 mg | cápsula |
| rifampicina* | 20 mg/mL | suspensão oral |
| | 150 mg* | cápsula |
| | 300 mg | cápsula |
| rifampicina + isoniazida | 150 mg + 75 mg | comprimido |
| | 75 mg + 50 mg | comprimidos dispersíveis |
| | 300 mg + 150 mg | comprimido |
| rifampicina + isoniazida + pirazinamida | 75 mg + 50 mg + 150 mg | comprimidos dispersíveis |
| rifampicina + isoniazida + pirazinamida + cloridrato de etambutol | 150 mg + 75 mg + 400 mg + 275 mg | comprimido |
| rifapentina | 150 mg | comprimido |
| rifapentina + isoniazida | 300 mg + 300 mg | comprimido |
| ritonavir | 100 mg | comprimido |
| sofosbuvir | 400 mg | comprimido |
| sofosbuvir + velpatasvir | 400 mg + 100 mg | comprimido |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|---|---|--------------------|
| sofosbuvir + velpatasvir + voxilaprevir | 400 mg + 100 mg + 100 mg | comprimido |
| soro antiaracnídico (<i>Loxosceles</i> , <i>Phoneutria</i> e <i>Tityus</i>) | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1,5 Dose Mínima Mortal (DMM) de veneno de <i>Tityus serrulatus</i> (1,5 DMM/mL), 1,5 DMM de veneno de <i>Phoneutria nigriventer</i> (1,5 DMM/mL) e 15 DMN (Dose Mínima Necrosante) de veneno de <i>Loxosceles gaucho</i> (15 DMN/mL) | solução injetável |
| soro antibotrópico (pentavalente) | cada mL contém imunoglobulinas (IgG) que neutralizam, no mínimo, 5 mg de veneno de <i>Bothrops jararaca</i> (5 mg/mL) | solução injetável |
| soro antibotrópico (pentavalente) e anticrotálico | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 5 mg de veneno de <i>Bothrops jararaca</i> e a 1,5 mg de veneno de <i>Crotalus durissus terrificus</i> (5 mg/mL e 1,5 mg/mL) | solução injetável |
| soro antibotrópico (pentavalente) e antilaquético | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 5 mg de veneno de <i>Bothrops jararaca</i> e 3 mg de veneno de <i>Lachesis muta</i> (5 mg/mL e 3 mg/mL) | solução injetável |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|------------------------------------|--|--------------------|
| soro antibotulínico AB (bivalente) | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 375 UI de toxina botulínica tipo A e 275 UI de toxina botulínica tipo B (375 UI/mL e 275 UI/mL) | solução injetável |
| soro anticrotálico | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1,5 mg de veneno <i>Crotalus durissus terrificus</i> (1,5 mg/mL) | solução injetável |
| soro antidiftérico | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1.000 UI de toxina diftérica (1.000 UI/mL) | solução injetável |
| soro antielapídico (bivalente) | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1,5 mg de veneno de <i>Micrurus frontalis</i> (1,5 mg/mL) | solução injetável |
| soro antiescorpiônico | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo 1,5 DMM (Dose Mínima Mortal) de veneno de <i>Tityus serrulatus</i> (1,5 DMM/mL) | solução injetável |
| soro antilonômico | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 0,35 mg de veneno de <i>Lonomia obliqua</i> (0,35 mg/mL) | solução injetável |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|------------------------------------|--|---------------------------------------|
| soro antiloxoscélico (trivalente) | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 15 DMN (Dose Mínima Necrosante) de veneno de aranhas das espécies <i>Loxosceles laeta</i> , <i>Loxosceles gaucho</i> e <i>Loxosceles intermedia</i> (15 DMN/mL) | solução injetável |
| soro antirrábico | cada mL contém imonoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 200 UI de vírus da raiva (200 UI/mL) | solução injetável |
| soro antitetânico | cada mL contém imunoglobulinas que neutralizam, no mínimo, 1.000 UI de toxina tetânica | solução injetável |
| succinato de tafenoquina | 150 mg | comprimido |
| sulfadiazina | 500 mg | comprimido |
| sulfato de abacavir | 20 mg/mL | solução oral |
| | 300 mg | comprimido |
| sulfato de amicacina | 250 mg/mL | solução injetável |
| sulfato de atazanavir | 300 mg | cápsula |
| sulfato de estreptomina | 1 g | pó para solução injetável |
| sulfato de Isavuconazônio | 100 mg | cápsula |
| | 200 mg | pó liofilizado para solução injetável |
| talidomida | 100 mg | comprimido |
| terizidona | 250 mg | cápsula |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|---|--------------------------|-----------------------------|
| tipranavir | 250 mg | cápsula |
| | 100 mg/mL | solução oral |
| vacina adsorvida difteria e tétano adulto | - | suspensão injetável |
| vacina adsorvida difteria e tétano infantil | - | suspensão injetável |
| vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis | - | suspensão injetável |
| vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis (acelular) adulto | - | suspensão injetável |
| vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis (acelular) infantil | - | suspensão injetável |
| vacina adsorvida difteria, tétano, pertussis, hepatite B (recombinante) e <i>Haemophilus influenzae</i> B (conjugada) | - | suspensão injetável |
| vacina adsorvida hepatite A (inativada) adulto | - | suspensão injetável |
| vacina adsorvida hepatite A (inativada) infantil | - | suspensão injetável |
| vacina BCG | - | pó para suspensão injetável |
| vacina cólera (inativada) | - | suspensão oral |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|---|--------------------------|-----------------------------|
| vacina febre amarela (atenuada) | - | pó para solução injetável |
| vacina febre tifoide (polissacarídica) | - | solução injetável |
| vacina <i>Haemophilus influenzae</i> B (conjugada) | - | pó para solução injetável |
| vacina hepatite B (recombinante) | - | suspensão injetável |
| vacina influenza trivalente (fragmentada, inativada) | - | suspensão injetável |
| vacina meningocócica ACWY (conjugada) | - | solução injetável |
| vacina meningocócica C (conjugada) | - | pó para suspensão injetável |
| vacina papilomavírus humano 6, 11, 16 e 18 (recombinante) | - | suspensão injetável |
| vacina pneumocócica 10-valente (conjugada) | - | suspensão injetável |
| vacina pneumocócica 13-valente (conjugada) | - | solução injetável |
| vacina pneumocócica 23-valente (polissacarídica) | - | solução injetável |
| vacina poliomielite 1 e 3 (atenuada) | - | solução oral |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica |
|--|--------------------------|---------------------------------------|
| vacina poliomielite 1, 2 e 3 (inativada) | - | solução injetável |
| vacina raiva (inativada) | - | pó para suspensão injetável |
| vacina rotavírus humano G1P [8] (atenuada) | - | suspensão oral |
| vacina sarampo, caxumba, rubéola | - | pó para solução injetável |
| vacina sarampo, caxumba, rubéola e varicela (atenuada) | - | pó para solução injetável |
| vacina varicela (atenuada) | - | pó para solução injetável |
| voriconazol | 200 mg | comprimido |
| | 200 mg | pó liofilizado para solução injetável |
| zanamivir | 5 mg | pó para inalação oral |
| zidovudina | 100 mg | cápsula |
| | 10 mg/mL | solução injetável |
| | 10 mg/mL | xarope |
| zidovudina + lamivudina | 300 mg + 150 mg | comprimido |

* Disponível apenas no blíster da Poliquimioterapia Única – PQT-U para o esquema de tratamento da hanseníase.

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

Componente Especializado

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------|------------------------|---|
| abatacepte | 250 mg | pó para solução para infusão | 1A | PCDT Artrite Reumatoide PCDT Artrite Idiopática Juvenil |
| | 125 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Artrite Reumatoide |
| acetato de ciproterona | 50 mg | comprimido | 1B | PCDT Puberdade Precoce Central PCDT Síndrome de Ovários Policísticos |
| | 0,1 mg/mL | solução spray nasal | 1A | PCDT Diabetes Insipidus |
| acetato de desmopressina | 0,1 mg | comprimido | 1A | PCDT Diabetes Insipidus |
| | 0,2 mg | comprimido | 1A | PCDT Diabetes Insipidus |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---|------------------------|--|
| acetato de fludrocortisona | 0,1 mg | comprimido | 2 | PCDT Hiperplasia Adrenal Congênita PCDT Insuficiência Adrenal |
| acetato de glatirâmer | 20 mg | solução injetável | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| | 40 mg | solução injetável | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| acetato de gosserrelina | 3,6 mg | implante | 1B | PCDT Endometriose PCDT Leiomioma de Útero PCDT Puberdade Precoce Central |
| | 10,8 mg | implante | 1B | PCDT Endometriose PCDT Leiomioma de Útero PCDT Puberdade Precoce Central |
| | 60 mg | solução injetável de liberação prolongada | 1A | PCDT Acromegalia |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---|------------------------|--|
| acetato de lanreotida | 90 mg | solução injetável de liberação prolongada | 1A | PCDT Acromegalia |
| | 120 mg | solução injetável de liberação prolongada | 1A | PCDT Acromegalia |
| acetato de leuprorrelina | 3,75 mg | pó para suspensão injetável de liberação prolongada | 1B | PCDT Endometriose PCDT Leiomioma de Útero PCDT Puberdade Precoce Central |
| | 11,25 mg | pó para suspensão injetável | 1B | PCDT Endometriose PCDT Leiomioma de Útero PCDT Puberdade Precoce Central |
| | 45 mg | pó para suspensão injetável de liberação prolongada | 1B | PCDT Puberdade Precoce Central |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|------------------------|--|
| acetato de octreotida | 0,1 mg/mL | solução injetável | 1B | PCDT Acromegalia |
| | 10 mg | pó para suspensão injetável | 1B | PCDT Acromegalia |
| | 20 mg | pó para suspensão injetável | 1A | PCDT Acromegalia |
| | 30 mg | pó para suspensão injetável | 1A | PCDT Acromegalia |
| acetazolamida | 250 mg | comprimido | 2 | PCDT Glaucoma |
| ácido nicotínico | 500 mg | comprimido de liberação prolongada | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |
| ácido ursodesoxicólico | 50 mg | comprimido | 1B | PCDT Colangite Biliar Primária |
| | 150 mg | comprimido | 1B | PCDT Colangite Biliar Primária |
| | 300 mg | comprimido | 1B | PCDT Colangite Biliar Primária |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|------------------------|---|
| ácido zoledrônico | 0,05 mg/mL | solução para infusão | 2 | PCDT Doença de Paget PCDT Osteoporose |
| acitretina | 10 mg | cápsula | 1B | PCDT Ictioses Hereditárias PCDT Psoríase |
| | 25 mg | cápsula | 1B | PCDT Ictioses Hereditárias PCDT Psoríase |
| adalimumabe | 40 mg | solução injetável | 1A | PCDT Artrite Idiopática Juvenil |
| | | | | PCDT Artrite Psoriaca |
| | | | | PCDT Artrite Reumatoide |
| | | | | PCDT Doença de Crohn |
| | | | | PCDT Espondilite Ancilosante |
| | | | | PCDT Hidradenite Supurativa |
| alantuzumabe | 10 mg/mL | solução para diluição para infusão | 1A | PCDT Psoríase |
| | | | | PCDT Uveítes não Infecciosas |
| alfa-agalsidase | 1 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| | | | | PCDT Doença de Fabry |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| alfa-alglicosidade | 50 mg | pó para solução injetável | 1A | PCDT Doença de Pompe |
| alfacerliponase | 30 mg/mL | solução para infusão | 1A | PCDT Lipofuscinose Ceróide Neuronal tipo 2 |
| alfadornase | 1 mg/mL | solução inalatória | 1A | PCDT Fibrose Cística |
| alfaelosulfase | 5 mg | solução injetável | 1A | PCDT Mucopolissacaridose Tipo IVA |
| alfaepoetina | 1.000 UI | solução injetável | 1A | PCDT Anemia na Doença Renal Crônica PCDT Doença Falciforme |
| | 1.000 UI | pó para solução injetável | 1A | PCDT Anemia na Doença Renal Crônica PCDT Doença Falciforme |
| | 2.000 UI | solução injetável | 1A | PCDT Anemia na Doença Renal Crônica PCDT Doença Falciforme |
| | 2.000 UI | pó para solução injetável | 1A | PCDT Anemia na Doença Renal Crônica PCDT Doença Falciforme |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| alfaepoetina | 3.000 UI | solução injetável | 1A | PCDT Anemia na Doença Renal Crônica PCDT Doença Falciforme |
| | 3.000 UI | pó para solução injetável | 1A | PCDT Anemia na Doença Renal Crônica PCDT Doença Falciforme |
| | 4.000 UI | pó para solução injetável | 1A | PCDT Anemia na Doença Renal Crônica PCDT Doença Falciforme |
| | 4.000 UI | solução injetável | 1A | PCDT Anemia na Doença Renal Crônica PCDT Doença Falciforme |
| | 10.000 UI | solução injetável | 1A | PCDT Anemia na Doença Renal Crônica PCDT Doença Falciforme PCDT Síndrome Mielodisplásica de baixo risco |
| | 10.000 UI | pó para solução injetável | 1A | PCDT Anemia na Doença Renal Crônica PCDT Doença Falciforme PCDT Síndrome Mielodisplásica de baixo risco |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|----------------------------------|
| alfainterferona 2b | 3.000.000 UI | pó para solução injetável | 1B | PCDT Hemangioma Infantil |
| | 5.000.000 UI | pó para solução injetável | 1B | PCDT Hemangioma Infantil |
| | 10.000.000 UI | pó para solução injetável | 1B | PCDT Hemangioma Infantil |
| alfataliglicerase | 200 U | pó para solução injetável | 1A | PCDT Doença de Gaucher |
| alfavelaglicerase | 400 U | pó para solução injetável | 1A | PCDT Doença de Gaucher |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|--|
| alfavestronidase | 2 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Mucopolissacaridose VII |
| ambrisentana | 5 mg | comprimido | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| | 10 mg | comprimido | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| atorvastatina cálcica | 10 mg | comprimido | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |
| | 20 mg | comprimido | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |
| atorvastatina cálcica | 40 mg | comprimido | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |
| | 80 mg | comprimido | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|--|
| azatioprina | 50 mg | comprimido | 2 | PCDT Artrite Reumatoide PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Doença de Crohn PCDT Esclerose Múltipla PCDT Esclerose Sistêmica PCDT Hepatite Autoimune PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico PCDT Miastenia Gravis PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática PCDT Retocolite Ulcerativa PCDT Uveítes não Infecciosas |
| baricitinibe | 2 mg | comprimido | 1A | PCDT Artrite Reumatoide |
| | 4 mg | comprimido | 1A | PCDT Artrite Reumatoide |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|------------------------|--|
| beta-agalsidase | 35 mg | pó para solução injetável | 1A | PCDT Doença de Fabry |
| betainterferona 1a | 22 mcg (6.000.000 UI) | solução injetável | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| | 30 mcg (6.000.000 UI) | solução injetável | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| | 44 mcg (12.000.000 UI) | solução injetável | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| betainterferona 1b | 300 mcg (9.600.000 UI) | pó para solução injetável | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| bezafibrato | 200 mg | comprimido | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |
| | 400 mg | comprimido de liberação prolongada | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|---|--------------------------|---------------------|------------------------|--|
| bimatoprost | 0,3 mg/mL (0,03%) | solução oftálmica | 1A | PCDT Glaucoma |
| biotina | 2,5 mg | cápsula | 1A | PCDT Deficiência de Biotinidase |
| bissulfato de clopidogrel | 75 mg | comprimido | 2 | Protocolo de Síndromes Coronarianas Agudas |
| bosentana | 62,5 mg | comprimido | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| | 125 mg | comprimido | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| brinzolamida | 10 mg/mL (1%) | suspensão oftálmica | 2 | PCDT Glaucoma |
| brometo de piridostigmina | 60 mg | comprimido | 2 | PCDT Miastenia Gravis |
| brometo de tiotrópio monohidratado + cloridrato de olodaterol | 2,5 mcg + 2,5 mcg | solução inalatória | 1B | PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|--|--------------------------|---------------------------------|------------------------|---|
| brometo de umecidíniio + trifenatato de vilanterol | 62,5 mcg + 25 mcg | pó inalatório | 1B | PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |
| bromidrato de fenoterol | 100 mcg/dose | solução aerossol | 2 | PCDT Asma PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |
| bromidrato de galantamina | 8 mg | cápsula de liberação prolongada | 1A | PCDT Doença de Alzheimer |
| | 16 mg | cápsula de liberação prolongada | 1A | PCDT Doença de Alzheimer |
| | 24 mg | cápsula de liberação prolongada | 1A | PCDT Doença de Alzheimer |
| budesonida | 200 mcg | aerossol oral | 2 | PCDT Asma PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|---|
| budesonida | 200 mcg | cápsula inalatória | 2 | PCDT Asma PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |
| budesonida | 200 mcg | pó inalatório | 2 | PCDT Asma PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |
| budesonida | 400 mcg | cápsula inalatória | 2 | PCDT Asma PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |
| burossumabe | 10 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Raquitismo e Osteomalácia |
| burossumabe | 20 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Raquitismo e Osteomalácia |
| burossumabe | 30 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Raquitismo e Osteomalácia |
| cabergolina | 0,5 mg | comprimido | 1A | PCDT Acromegalia PCDT Hiperprolactinemia |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|-----------------------------------|------------------------|---|
| calcipotriol | 50 mcg/g (0,005%) | pomada | 2 | PCDT Psoríase |
| calcitonina | 200 UI/dose | solução nasal | 2 | PCDT Doença de Paget PCDT Osteoporose |
| calcitriol | 0,25 mcg | cápsula | 2 | PCDT Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica PCDT Hipoparatiroidismo PCDT Osteoporose PCDT Raquitismo e Osteomalácia |
| certolizumabe pegol | 200 mg | solução injetável | 1A | PCDT Artrite Psoriática PCDT Artrite Reumatoide PCDT Doença de Crohn PCDT Espondilite Ancilosante |
| ciclofosfamida | 50 mg | comprimido de liberação retardada | 2 | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Esclerose Sistêmica PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Adultos PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e adolescentes |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|--|
| ciclosporina | 10 mg | cápsula | 2 | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Artrite Psoriaca PCDT Artrite Reumatoide PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico PCDT Miastenia Gravis PCDT Psoríase PCDT Retocolite Ulcerativa PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Adultos PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes PCDT Uveítes não Infeciosas |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|---|
| ciclosporina | 25 mg | cápsula | 2 | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Artrite Psoriaca PCDT Artrite Reumatoide PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Dermatite Atópica PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico PCDT Miastenia Gravis PCDT Psoríase PCDT Retocolite Ulcerativa PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Adultos PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes PCDT Uveíte não Infecciosas |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|--|
| ciclosporina | 100 mg | cápsula | 2 | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Artrite Psoriaca PCDT Artrite Reumatoide PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Dermatite Atópica PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico PCDT Miastenia Gravis PCDT Psoríase PCDT Retocolite Ulcerativa PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Adultos PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes PCDT Uveítes não Infecciosas |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|---|
| ciclosporina | 50 mg | cápsula | 2 | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Artrite Psoriaca PCDT Artrite Reumatoide PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Dermatite Atópica PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico PCDT Miastenia Gravis PCDT Psoríase PCDT Retocolite Ulcerativa PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Adultos PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes PCDT Uveíte não Infecciosas |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|--|
| ciclosporina | 100 mg/mL | solução oral | 2 | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Artrite Psoriaca PCDT Artrite Reumatoide PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Dermatite Atópica PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico PCDT Miastenia Gravis PCDT Psoríase PCDT Retocolite Ulcerativa PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Adultos PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes PCDT Uveítes não Infecciosas |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|--|
| ciprofibrato | 100 mg | comprimido | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |
| citrato de sildenafil | 20 mg | comprimido | 1A | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| | 25 mg | comprimido | 1A | PCDT Esclerose Sistêmica |
| cladribina | 50 mg | comprimido | 1A | PCDT Esclerose Sistêmica |
| | 10 mg | comprimido | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| clobazam | 10 mg | comprimido | 2 | PCDT Epilepsia |
| | 20 mg | comprimido | 2 | PCDT Epilepsia |
| cloridrato de amantadina | 100 mg | comprimido | 1B | PCDT Doença de Parkinson |
| | 60 mg | comprimido | 1A | PCDT Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica |
| cloridrato de cinalcete | 30 mg | comprimido | 1A | PCDT Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|----------------------------------|
| cloridrato de donepezila | 5 mg | comprimido | 1A | PCDT Doença de Alzheimer |
| | 10 mg | comprimido | 1A | PCDT Doença de Alzheimer |
| cloridrato de dorzolamida | 20 mg/mL | solução oftálmica | 2 | PCDT Glaucoma |
| cloridrato de fingolimode | 0,5 mg | cápsula | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| cloridrato de memantina | 10 mg | comprimido | 1A | PCDT Doença de Alzheimer |
| cloridrato de metadona | 5 mg | comprimido | 2 | PCDT Dor Crônica |
| | 10 mg | comprimido | 2 | PCDT Dor Crônica |
| | 10 mg/mL | solução injetável | 2 | PCDT Dor Crônica |
| cloridrato de pilocarpina | 20 mg/mL (2%) | solução oftálmica | 2 | PCDT Glaucoma |
| cloridrato de raloxifeno | 60 mg | comprimido | 2 | PCDT Osteoporose |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|---|
| cloridrato de selegilina | 5 mg | comprimido | 1B | PCDT Doença de Parkinson |
| cloridrato de sevelâmer | 800 mg | comprimido | 1A | PCDT Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica |
| cloridrato de triexifenidil | 5 mg | comprimido | 1B | PCDT Doença de Parkinson |
| cloridrato de ziprasidona | 40 mg | cápsula | 1A | PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Esquizoafetivo |
| | 80 mg | cápsula | 1A | PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Esquizoafetivo |
| | 25 mg | comprimido | 1A | PCDT Doença de Parkinson PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I PCDT Transtorno Esquizoafetivo |
| clozapina | 100 mg | comprimido | 1A | PCDT Doença de Parkinson PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I PCDT Transtorno Esquizoafetivo |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|--|-----------------------------|---|---------------------------|----------------------------------|
| collistimetato de sódio | 80 mg (1.000.000 UI) | pó para solução para infusão ou inalação | 1A | PCDT Fibrose Cística |
| | 160 mg (2.000.000 UI) | pó para solução para infusão ou inalação | 1A | PCDT Fibrose Cística |
| complemento alimento para paciente fenilcetonúrico maior de 1 ano (fórmula de aminoácidos isenta de fenilalanina) | - | pó | 2 | PCDT Fenilcetonúria |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|--|--------------------------|--------------------|------------------------|---|
| complemento alimentar para paciente fenilcetonúrico menor de 1 ano (fórmula de aminoácidos isenta de fenilalanina) | - | pó | 2 | PCDT Fenilcetonúria |
| danazol | 100 mg | cápsula | 1B | PCDT Angioedema associado à deficiência de C1 esterase PCDT Endometriose PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática |
| danazol | 200 mg | cápsula | 1B | PCDT Angioedema associado à deficiência de C1 esterase PCDT Endometriose PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|--|
| dapagliflozina propanodiol | 10 mg | comprimido | 2 | PCDT Diabetes Mellitus tipo 2 PCDT Insuficiência Cardíaca com Fração de Ejeção Reduzida PCDT Estratégias para atenuar a progressão da Doença Renal Crônica |
| deferasirox | 125 mg | comprimido para suspensão | 1A | PCDT Sobrecarga de Ferro |
| | 250 mg | comprimido para suspensão | 1A | PCDT Sobrecarga de Ferro |
| | 500 mg | comprimido para suspensão | 1A | PCDT Sobrecarga de Ferro |
| deferiprona | 500 mg | comprimido | 1B | PCDT Sobrecarga de Ferro |
| | 0,125 mg | comprimido | 1A | PCDT Doença de Parkinson |
| díclicloridrato de pramipexol | 0,25 mg | comprimido | 1A | PCDT Doença de Parkinson |
| | 1 mg | comprimido | 1A | PCDT Doença de Parkinson |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|---|--|------------------------------------|------------------------|--|
| dicloridrato de sapropterina | 100 mg | comprimido solúvel | 1B | PCDT Fenilcetonúria |
| dicloridrato de trientina | 250 mg | cápsula | 1A | PCDT Doença de Wilson |
| difosfato de cloroquina | 150 mg | comprimido | 2 | PCDT Artrite Reumatoide PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico |
| eculizumabe | 10 mg/mL | solução para diluição para infusão | 1A | PCDT Hemogloblinúria Paroxística Noturna |
| elexacaftor/ tezacaftor/ivacaftor + ivacaftor | 50 mg/25 mg/37,5 mg + 75 mg 100 mg/50 mg/75 mg + 150 mg | comprimido | 1A | PCDT Fibrose Cística |
| eltrombopague olamina | 25 mg 50 mg | comprimido | 1B 1B | PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática PCDT Síndrome de Falência Medular |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---|------------------------|--|
| embonato de triptorrelina | 11,25 mg | pó para suspensão injetável de liberação prolongada | 1B | PCDT Endometriose PCDT Leiomioma de Útero PCDT Puberdade Precoce Central |
| | 22,5 mg | pó para suspensão injetável de liberação prolongada | 1B | PCDT Puberdade Precoce Central |
| enoxaparina sódica | 40 mg/0,4 mL | solução injetável | 1A | PCDT Prevenção de Tromboembolismo Venoso em Gestantes com Trombofilia |
| | 60 mg/0,6 mL | solução injetável | 1A | PCDT Prevenção de Tromboembolismo Venoso em Gestantes com Trombofilia |
| entacapona | 200 mg | comprimido | 1A | PCDT Doença de Parkinson |
| etanercepte | 25 mg | solução injetável | 1A | PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Artrite Psoriaca |
| | | | | PCDT Artrite Reumatoide PCDT Espondilite Ancilosante PCDT Psoríase |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|---|
| etanercepte | 50 mg | solução injetável | 1A | PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Artrite Psoriaca PCDT Artrite Reumatoide PCDT Espondilite Ancilosante PCDT Psoríase |
| etofibrato | 500 mg | cápsula | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |
| etossuximida | 50 mg/mL | xarope | 2 | PCDT Epilepsia |
| everolimo | 0,5 mg | comprimido | 1A | PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal |
| everolimo | 0,75 mg | comprimido | 1A | PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ | | |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|--|---|------------------|
| everolimo | 1 mg | comprimido | 1A | PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco | | |
| | | | | PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos | | |
| | | | | PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria | | |
| | | | | PCDT Imunossupressão em Transplante Renal | | |
| fenofibrato | 200 mg | cápsula | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite | | |
| | | | | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite | | |
| filgrastim | 300 mcg | solução injetável | 1A | PCDT Síndrome de Falência Medular | | |
| | | | | 3 mg/mL | 2 | PCDT Dor Crônica |
| | | | | | | 30 mg |
| fosfato de codeína | 60 mg | comprimido | 2 | PCDT Dor Crônica | | |
| | | | | 30 mg/mL | 2 | PCDT Dor Crônica |
| | | | | | | 30 mg/mL |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|-------------------------------------|--------------------------|--------------------------------|------------------------|---|
| fumarato de dimetila | 120 mg | cápsula de liberação retardada | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| | 240 mg | cápsula de liberação retardada | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| fumarato de formoterol | 12 mcg | cápsula inalatória | 2 | PCDT Asma PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |
| | 12mcg | pó inalatório | 2 | PCDT Asma PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |
| fumarato de formoterol + budesonida | 6 mcg + 200 mcg | cápsula inalatória | 2 | PCDT Asma PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |
| | 6 mcg + 200 mcg | pó inalatório | 2 | PCDT Asma PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|-------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|--|
| fumarato de formoterol + budesonida | 12 mcg + 400 mcg | cápsula inalatória | 2 | PCDT Asma PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |
| | 12 mcg + 400 mcg | pó inalatório | 2 | PCDT Asma PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |
| gabapentina | 300 mg | cápsula | 2 | PCDT Dor Crônica PCDT Epilepsia |
| | 400 mg | cápsula | 2 | PCDT Dor Crônica PCDT Epilepsia |
| galsulfase | 5 mg | solução injetável | 1A | PCDT Mucopolissacaridose Tipo VI |
| genfibrozila | 600 mg | comprimido | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |
| | 900 mg | comprimido | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|---|
| golimumabe | 50 mg | solução injetável | 1A | PCDT Artrite Psoriaca PCDT Artrite Reumatoide PCDT Espondilite Ancilossante |
| | 25 mg | comprimido | 1A | PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I PCDT Transtorno Esquizoafetivo |
| | 100 mg | comprimido | 1A | PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I PCDT Transtorno Esquizoafetivo |
| hemifumarato de quetiapina | 200 mg | comprimido | 1A | PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I PCDT Transtorno Esquizoafetivo |
| | 300 mg | comprimido | 1A | PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I PCDT Transtorno Esquizoafetivo |
| | 100 mg | comprimido | 1B | PCDT Doença Falciforme |
| hidroxiureia | 500 mg | cápsula | 1B | PCDT Doença Falciforme |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| idursulfase | 2 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Mucopolissacaridose do tipo II |
| iloprosta | 10 mcg/mL | solução inalatória | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| imiglucerase | 400 U | pó para solução injetável | 1A | PCDT Doença de Gaucher |
| imunoglobulina humana | 0,5 g | solução injetável | 1B | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunodeficiência Primária com Predominância de Defeitos de Anticorpos PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Miastenia Gravis PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome de Guillain-Barré |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| imunoglobulina humana | 0,5 g | pó para solução injetável | 1B | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunodeficiência Primária com Predominância de Defeitos de Anticorpos PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Miastenia Gravis PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome de Guillain-Barré |
| | 1 g | pó para solução injetável | 1B | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunodeficiência Primária com Predominância de Defeitos de Anticorpos PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Miastenia Gravis PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome de Guillain-Barré |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| imunoglobulina humana | 1 g | solução injetável | 1B | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunodeficiência Primária com Predominância de Defeitos de Anticorpos PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Miastenia Gravis PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome de Guillain-Barré |
| | 2,5 g | pó para solução injetável | 1B | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunodeficiência Primária com Predominância de Defeitos de Anticorpos PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Miastenia Gravis PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome de Guillain-Barré |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| imunoglobulina humana | 2,5 g | solução injetável | 1B | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunodeficiência Primária com Predominância de Defeitos de Anticorpos PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Miastenia Gravis PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome de Guillain-Barré |
| | 5 g | pó para solução injetável | 1A | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunodeficiência Primária com Predominância de Defeitos de Anticorpos PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Miastenia Gravis PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome de Guillain-Barré |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|-------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| imunoglobulina humana | 5 g | solução injetável | 1A | PCDT Anemia Hemolítica Autoimune PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Imunodeficiência Primária com Predominância de Defeitos de Anticorpos PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Miastenia Gravis PCDT Púrpura Trombocitopênica Idiopática PCDT Síndrome de Falência Medular PCDT Síndrome de Guillain-Barré |
| infiximabe | 100 mg | pó para solução injetável | 1A | PCDT Artrite Psoriaca PCDT Artrite Reumatoide PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Doença de Crohn PCDT Espondilite Ancilosante PCDT Retocolite Ulcerativa |
| insulina análoga de ação prolongada | 300 UI/mL | solução injetável | 1A | PCDT Diabetes Mellitus Tipo 1 |
| | 100 UI/mL | solução injetável | 1A | PCDT Diabetes Mellitus Tipo 1 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|---|
| insulina análoga de ação rápida | 100 UI/mL | solução injetável | 1A | PCDT Diabetes Mellitus Tipo 1 |
| isotretinoína | 10 mg | cápsula | 2 | Protocolo de Uso da Isotretinoína no Tratamento da Acne Grave |
| | 20 mg | cápsula | 2 | Protocolo de Uso da Isotretinoína no Tratamento da Acne Grave |
| ivacaftor | 150 mg | comprimido | 1A | PCDT Fibrose Cística |
| lamotrigina | 25 mg | comprimido | 2 | PCDT Epilepsia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I |
| | 50 mg | comprimido | 2 | PCDT Epilepsia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I |
| laronidase | 100 mg | comprimido | 2 | PCDT Epilepsia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I |
| | 0,58 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Mucopolissacaridose do tipo I |
| latanoprost | 0,05 mg/mL (0,005%) | solução oftálmica | 1A | PCDT Glaucoma |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| leflunomida | 20 mg | comprimido | 1A | PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Artrite Psoriaca PCDT Artrite Reumatoide |
| | 250 mg | comprimido | 1A | PCDT Epilepsia |
| | 750 mg | comprimido | 1A | PCDT Epilepsia |
| levetiracetam | 100 mg/mL | solução oral | 1A | PCDT Epilepsia |
| | 500 mg | comprimido | 1A | PCDT Epilepsia |
| | 1.000 mg | comprimido | 1A | PCDT Epilepsia |
| maleato de timolol | 5 mg/mL (0,5%) | solução oftálmica | 2 | PCDT Glaucoma |
| | 40 mg/0,4 mL | solução injetável | 1B | PCDT Asma |
| mepolizumabe | 100 mg | pó para solução injetável | 1B | PCDT Asma |
| | 100 mg/mL | solução injetável | 1B | PCDT Asma |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---|------------------------|--|
| mesalazina | 400 mg | comprimido | 2 | PCDT Doença de Crohn PCDT Retocolite Ulcerativa |
| | 500 mg | comprimido de liberação prolongada | 2 | PCDT Doença de Crohn PCDT Retocolite Ulcerativa |
| | 800 mg | comprimido | 2 | PCDT Doença de Crohn PCDT Retocolite Ulcerativa |
| | 250 mg | supositório retal | 2 | PCDT Retocolite Ulcerativa |
| | 500 mg | supositório retal | 2 | PCDT Retocolite Ulcerativa |
| | 1000 mg | supositório retal | 2 | PCDT Retocolite Ulcerativa |
| | 10 mg/mL | enema | 2 | PCDT Retocolite Ulcerativa |
| | 2 g | granulado revestido de liberação prolongada | 2 | PCDT Retocolite Ulcerativa |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| mesilato de bromocriptina | 2,5 mg | comprimido | 1B | PCDT Hiperprolactinemia |
| mesilato de desferroxamina | 500 mg | pó para solução injetável | 1B | PCDT Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica PCDT Sobrecarga de Ferro |
| mesilato de rasagilina | 1 mg | comprimido | 1A | PCDT Doença de Parkinson |
| metotrexato | 25 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Artrite Psoriásica PCDT Artrite Reumatoide PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Doença de Crohn PCDT Esclerose Sistêmica PCDT Espondilite Ancilosante PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico PCDT Psoríase |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|---|
| metotrexato | 2,5 mg | comprimido | 1A | PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Artrite Psoriaca PCDT Artrite Reumatoide PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Esclerose Sistêmica PCDT Espondilite Ancilozante PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico PCDT Psoríase |
| micofenolato de mofetila | 500 mg | comprimido | 1A | PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|---|
| micofenolato de sódio | 180 mg | comprimido | 1A | PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico |
| | 360 mg | comprimido | 1A | PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico |
| miglustate | 100 mg | cápsula | 1A | PCDT Doença de Gaucher |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|---|
| naproxeno | 250 mg | comprimido | 2 | PCDT Artrite Idiopática Juvenil |
| | | | | PCDT Artrite Psoriaca |
| | 500 mg | comprimido | 2 | PCDT Artrite Reativa |
| | | | | PCDT Artrite Reumatoide |
| | | | | PCDT Dor Crônica |
| | | | | PCDT Espondilite Ancilosante |
| natalizumabe | 20 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Artrite Idiopática Juvenil |
| | | | | PCDT Artrite Psoriaca |
| | 2,4 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Artrite Reativa |
| | | | | PCDT Artrite Reumatoide |
| | | | | PCDT Dor Crônica |
| | | | | PCDT Espondilite Ancilosante |
| nusinersena | 2,4 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| | | | | PCDT Atrofia Muscular Espinhal 5q tipos 1 e 2 |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|------------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| olanzapina | 5 mg | comprimido | 1A | PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I PCDT Transtorno Esquizoafetivo |
| | 10 mg | comprimido | 1A | PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I PCDT Transtorno Esquizoafetivo |
| omalizumabe | 150 mg | pó para solução injetável | 1B | PCDT Asma |
| | 150 mg | solução injetável | 1B | PCDT Asma |
| onasemnogeno abeparvoque | 2,0 x 10 ¹³ gv/mL | suspensão injetável | 1A | PCDT Atrofia Muscular Espinhal 5q tipos 1 e 2 (apenas para AME tipo 1) |
| pamidronato dissódico | 60 mg | pó para solução injetável | 2 | PCDT Osteoporose |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|-----------------------------|------------------------|--|
| pamoato de pasireotida | 40 mg | pó para suspensão injetável | 1A | PCDT Acromegalia |
| | 60 mg | pó para suspensão injetável | 1A | PCDT Acromegalia |
| pancreatina | 10.000 UI | cápsula | 1B | PCDT Fibrose Cística PCDT Insuficiência Pancreática Exócrina |
| | 25.000 UI | cápsula | 1B | PCDT Fibrose Cística PCDT Insuficiência Pancreática Exócrina |
| paricalcitol | 5 mcg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica |
| penicilamina | 250 mg | cápsula | 1B | PCDT Doença de Wilson |
| pravastatina sódica | 10 mg | comprimido | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |
| | 20 mg | comprimido | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |
| | 40 mg | comprimido | 2 | PCDT Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|------------------------|---|
| primidona | 100 mg | comprimido | 2 | PCDT Epilepsia |
| | 250 mg | comprimido | 2 | PCDT Epilepsia |
| propionato de clobetasol | 0,5 mg/g | creme | 2 | PCDT Psoríase |
| | 0,5 mg/g | solução capilar | 2 | PCDT Psoríase |
| ravulizumabe | 100 mg/mL | solução para diluição para infusão | 1A | PCDT Hemoglobinúria Paroxística Noturna |
| riluzol | 50 mg | comprimido | 1A | PCDT Esclerose Lateral Amiotrófica |
| risanquizumabe | 75 mg/0,83 mL | solução injetável | 1A | PCDT Psoríase |
| risdiplam | 0,75 mg/mL | pó para solução oral | 1A | PCDT Atrofia Muscular Espinhal 5q tipos 1 e 2 |
| risedronato sódico | 35 mg | comprimido | 2 | PCDT Doença de Paget PCDT Osteoporose |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|------------------------|--|
| risperidona | 1 mg/mL | solução oral | 1B | PCDT Comportamento Agressivo no Transtorno do Espectro do Autismo |
| | 1 mg | comprimido | 1B | PCDT Comportamento Agressivo no Transtorno do Espectro do Autismo PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I PCDT Transtorno Esquizoafetivo |
| | 2 mg | comprimido | 1B | PCDT Comportamento Agressivo no Transtorno do Espectro do Autismo PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I PCDT Transtorno Esquizoafetivo |
| | 3 mg | comprimido | 1B | PCDT Comportamento Agressivo no Transtorno do Espectro do Autismo PCDT Esquizofrenia PCDT Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I PCDT Transtorno Esquizoafetivo |
| | | | | |
| | | | | |
| rituximabe | 10 mg/mL | solução para diluição para infusão | 1A | PCDT Artrite Reumatoide PCDT Vasculites Associadas aos Anticorpos Anti-citoplasma de Neutrófilos (Anca) |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|----------------------|------------------------|--|
| rivastigmina | 1,5 mg | cápsula | 1A | PCDT Doença de Alzheimer PCDT Doença de Parkinson |
| | 3 mg | cápsula | 1A | PCDT Doença de Alzheimer PCDT Doença de Parkinson |
| | 4,5 mg | cápsula | 1A | PCDT Doença de Alzheimer PCDT Doença de Parkinson |
| | 6 mg | cápsula | 1A | PCDT Doença de Alzheimer PCDT Doença de Parkinson |
| | 2 mg/mL | solução oral | 1B | PCDT Doença de Alzheimer |
| | 9 mg | adesivo transdérmico | 1A | PCDT Doença de Alzheimer PCDT Doença de Parkinson |
| | 18 mg | adesivo transdérmico | 1A | PCDT Doença de Alzheimer PCDT Doença de Parkinson |
| | 90 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Osteoporose |
| romosozumabe | 20 mg/mL | solução injetável | 1B | PCDT Anemia na Doença Renal Crônica |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|--|--------------------------|--------------------|------------------------|--|
| sacubitril valsartana sódica hidratada | 50 mg | comprimido | 1B | PCDT Insuficiência Cardíaca com Fração de Ejeção Reduzida |
| | 100 mg | comprimido | 1B | PCDT Insuficiência Cardíaca com Fração de Ejeção Reduzida |
| | 200 mg | comprimido | 1B | PCDT Insuficiência Cardíaca com Fração de Ejeção Reduzida |
| secuquinumabe | 150 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Artrite Psoriáca PCDT Espondilite Ancilosante PCDT Psoríase |
| | 200 mcg | comprimido | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| | 400 mcg | comprimido | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| selexipague | 600 mcg | comprimido | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| | 800 mcg | comprimido | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| | 1.000 mcg | comprimido | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| | 1.200 mcg | comprimido | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| | 1.400 mcg | comprimido | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |
| | 1.600 mcg | comprimido | 1B | PCDT Hipertensão Pulmonar |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| sirolimo | 1 mg | comprimido | 1A | PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Linfangioleiomiomatose |
| | 2 mg | comprimido | 1A | PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Linfangioleiomiomatose |
| | 4 UI | solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |
| | 4 UI | pó para solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |
| somatropina | 12 UI | solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|--|
| somatropina | 12 UI | pó para solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |
| | 15 UI | solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |
| | 15 UI | pó para solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |
| | 16 UI | solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |
| | 16 UI | pó para solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |
| | 18 UI | solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|--|
| somatropina | 18 UI | pó para solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |
| | 24 UI | solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |
| | 24 UI | pó para solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |
| | 30 UI | solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |
| | 30 UI | pó para solução injetável | 1A | PCDT Deficiência do Hormônio de Crescimento PCDT Síndrome de Turner |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|---------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| succinato sódico de metilprednisolona | 500 mg | pó para solução injetável | 2 | PCDT Doença de Crohn PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT Imunossupressão em Transplante Renal PCDT Uveítes não Infecciosas |
| sulfassalazina | 500 mg | comprimido | 2 | PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Artrite Psoriaca PCDT Artrite Reativa PCDT Artrite Reumatoide PCDT Doença de Crohn PCDT Espondilite Ancilosa PCDT Retocolite Ulcerativa |
| sulfato de hidroxiquina | 400 mg | comprimido | 2 | PCDT Artrite Reumatoide PCDT Dermatomiosite e Polimiosite PCDT Lúpus Eritematoso Sistêmico |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------------|------------------------|----------------------------------|
| sulfato de morfina | 10 mg/mL | solução injetável | 2 | PCDT Dor Crônica |
| | 10 mg/mL | solução oral | 2 | PCDT Dor Crônica |
| | 10 mg | comprimido | 2 | PCDT Dor Crônica |
| | 30 mg | comprimido | 2 | PCDT Dor Crônica |
| | 30 mg | cápsula de liberação prolongada | 2 | PCDT Dor Crônica |
| | 60 mg | cápsula de liberação prolongada | 2 | PCDT Dor Crônica |
| | 100 mg | cápsula de liberação prolongada | 2 | PCDT Dor Crônica |
| | | | | |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|---|
| tacrolimo | 1 mg | cápsula | 1A | PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT de Imunossupressão no Transplante Renal PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes |
| | 5 mg | cápsula | 1A | PCDT Imunossupressão no Transplante Cardíaco PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos PCDT Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria PCDT de Imunossupressão no Transplante Renal PCDT Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes |
| tafamidis | 61 mg | cápsula | 1A | PCDT Amiloidoses Hereditárias Associadas à Transtirretina |
| tafamidis meglumina | 20 mg | cápsula | 1A | PCDT Amiloidoses Hereditárias Associadas à Transtirretina |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|--------------------|------------------------|--|
| tartarato de brimonidina | 2 mg/mL (0,2%) | solução oftálmica | 2 | PCDT Glaucoma |
| teriflunomida | 14 mg | comprimido | 1A | PCDT Esclerose Múltipla |
| tobramicina | 300 mg | solução inalatória | 1A | PCDT Fibrose Cística |
| tocilizumabe | 20 mg/mL | solução injetável | 1A | PCDT Artrite Idiopática Juvenil PCDT Artrite Reumatoide |
| tofacitinibe | 5 mg | comprimido | 1A | PCDT Artrite Psoriásica PCDT Artrite Reumatoide PCDT Retocolite Ulcerativa |
| topiramato | 25 mg | comprimido | 2 | PCDT Epilepsia |
| | 50 mg | comprimido | 2 | PCDT Epilepsia |
| | 100 mg | comprimido | 2 | PCDT Epilepsia |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---|------------------------|--|
| toxina botulínica A | 100 U | pó para solução injetável | 1A | PCDT Distonias e Espasmo Hemifacial PCDT Espasticidade |
| | 500 U | pó para solução injetável | 1A | PCDT Distonias e Espasmo Hemifacial PCDT Espasticidade |
| travoprostá | 0,04 mg/mL (0,004%) | solução oftálmica | 1A | PCDT Glaucoma |
| triptorrelina | 3,75 mg | pó para suspensão injetável de liberação prolongada | 1B | PCDT Endometriose PCDT Leiomioma de Útero PCDT Puberdade Precoce Central |
| upadacitinibe | 15 mg | comprimido de liberação prolongada | 1A | PCDT Artrite Reumatoide |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Grupo de financiamento | Documento norteador ¹ |
|------------------------------------|--------------------------|---------------------------|------------------------|---|
| ustequinumabe | 45 mg/0,5 mL | solução injetável | 1A | PCDT Doença de Crohn PCDT Psoríase |
| | 130 mg | solução injetável | 1A | PCDT Doença de Crohn |
| vedolizumabe | 300 mg | pó para solução injetável | 1A | PCDT de Retocolite Ulcerativa |
| vigabatrina | 500 mg | comprimido | 2 | PCDT Epilepsia |
| xinafoato de salmeterol | 50 mcg | pó inalatório | 2 | PCDT Asma PCDT Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) |

Nota 1 – Documentos previstos e atualizados até 30/11/2024. Todas as informações referentes aos documentos norteadores poderão ser consultadas na página da Conitec no seguinte endereço eletrônico: <https://www.gov.br/conitec/pt-br>.

ANEXO IV – Relação Nacional de Insumos

Básico

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Classificação ATC | Código ATC |
|---|--------------------------|--------------------------|---|-----------------------------|------------|
| água para injetáveis | - | solução injetável 5 mL | Insumos (Básico) | Vários | V07AB |
| | - | solução injetável 10 mL | Insumos (Básico) | Vários | V07AB |
| | - | solução injetável 100 mL | Insumos (Básico) | Vários | V07AB |
| | - | solução injetável 500 mL | Insumos (Básico) | Vários | V07AB |
| agulha para caneta aplicadora de insulina | - | - | Insumos (Básico) | Vários | NC |
| álcool etílico (FN) | 70% | gel | Insumos (Básico) | Medicamentos dermatológicos | D08AX08 |
| | 70% | solução | Insumos (Básico) | Medicamentos dermatológicos | D08AX08 |

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Classificação ATC | Código ATC |
|---|--------------------------|--------------------|---|--|------------|
| caneta para aplicação de insulina | - | - | Insumos (Básico) | Vários | NC |
| diafragma | 60 mm de diâmetro | - | Insumos (Básico) | Vários | NC |
| | 65 mm de diâmetro | - | Insumos (Básico) | Vários | NC |
| | 70 mm de diâmetro | - | Insumos (Básico) | Vários | NC |
| | 75 mm de diâmetro | - | Insumos (Básico) | Vários | NC |
| | 80 mm de diâmetro | - | Insumos (Básico) | Vários | NC |
| dispositivo intrauterino plástico com cobre (DIU) | 85 mm de diâmetro | - | Insumos (Básico) | Vários | NC |
| | - | modelo T 380 mm2 | Insumos (Básico) | Aparelho geniturinário e hormônios sexuais | G02BA02 |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Classificação ATC | Código ATC |
|---|--------------------------|-------------------------|---|---|------------|
| glutaral | 0,02 | solução | Insumos (Básico) | Vários | NC |
| hipoclorito de sódio | 10 mg/mL (1%) | solução | Insumos (Básico) | Vários | NC |
| iodo + iodeto de potássio | 20 mg/mL + 40 mg/mL | solução para uso tópico | Insumos (Básico) | Preparações hormonais sistêmicas, excluindo hormônios sexuais e insulinas | H03CA |
| lancetas para punção digital | - | unidade | Insumos (Básico) | Vários | NC |
| seringas com agulha acoplada para aplicação de insulina | - | unidade | Insumos (Básico) | Vários | NC |
| tiras reagentes de medida de glicemia capilar | - | unidade | Insumos (Básico) | Vários | NC |

Estratégico

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Concentração/ Composição | Forma farmacêutica | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Classificação ATC | Código ATC |
|--|--------------------------|--------------------|---|-------------------|------------|
| gel lubrificante | - | gel | Insumos (Estratégico) | Vários | NC |
| hipoclorito de sódio | 25 mg/mL (2,5%) | solução | Insumos (Estratégico) | Vários | NC |
| preservativo feminino | - | até 20 cm | Insumos (Estratégico) | Vários | NC |
| preservativo masculino | - | 160 mm x 49 mm | Insumos (Estratégico) | Vários | NC |
| | - | 160 mm x 52 mm | Insumos (Estratégico) | Vários | NC |
| teste quantitativo da atividade da enzima glicose-6-fosfato desidrogenase (G6PD) | - | - | Insumos (Estratégico) | Vários | NC |
| | - | - | Insumos (Estratégico) | Vários | NC |



LISTA DE INCLUSÕES



| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|---|---|---------------------------------|---|
| ácido zoledrônico 0,05 mg/mL solução para infusão | n.º 741 – Ácido zoledrônico para pacientes com osteoporose com intolerância ou dificuldades de deglutição dos bisfosfonatos orais | SCTIE/MS n.º 61, de 19/7/2022 | Especializado |
| alfa-agalsidase 1 mg/mL solução injetável | n.º 803 – Alfagalsidase para o tratamento da doença de Fabry clássica em pacientes a partir dos sete anos de idade | Sectics/MS n.º 26, de 18/5/2023 | Especializado |
| alfacriliponase 30 mg/mL solução para infusão | n.º 706 – Alfacriliponase para tratamento da Lipofuscinose Ceroide Neuronal tipo 2 (CLN2) | SCTIE/MS n.º 39, de 20/4/2022 | Especializado |
| alfaepoetina 1.000 UI pó para solução injetável | n.º 874 – Alfaepoetina para o tratamento de pacientes com doença falciforme apresentando declínio da função renal e piora dos níveis de hemoglobina | Sectics/MS n.º 12, de 3/4/2024 | Especializado |
| alfaepoetina 1.000 UI solução injetável | n.º 874 – Alfaepoetina para o tratamento de pacientes com doença falciforme apresentando declínio da função renal e piora dos níveis de hemoglobina | Sectics/MS n.º 12, de 3/4/2024 | Especializado |

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|--|---|--------------------------------|---|
| alfaepoetina 10.000 UI pó para solução injetável | n.º 874 – Alfaepoetina para o tratamento de pacientes com doença falciforme apresentando declínio da função renal e piora dos níveis de hemoglobina | Sectics/MS n.º 12, de 3/4/2024 | Especializado |
| alfaepoetina 10.000 UI solução injetável | n.º 874 – Alfaepoetina para o tratamento de pacientes com doença falciforme apresentando declínio da função renal e piora dos níveis de hemoglobina | Sectics/MS n.º 12, de 3/4/2024 | Especializado |
| alfaepoetina 2.000 UI pó para solução injetável | n.º 874 – Alfaepoetina para o tratamento de pacientes com doença falciforme apresentando declínio da função renal e piora dos níveis de hemoglobina | Sectics/MS n.º 12, de 3/4/2024 | Especializado |
| alfaepoetina 2.000 UI solução injetável | n.º 874 – Alfaepoetina para o tratamento de pacientes com doença falciforme apresentando declínio da função renal e piora dos níveis de hemoglobina | Sectics/MS n.º 12, de 3/4/2024 | Especializado |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|---|---|--------------------------------|---|
| alfaepoetina 3.000 UI pó para solução injetável | n.º 874 – Alfaepoetina para o tratamento de pacientes com doença falciforme apresentando declínio da função renal e piora dos níveis de hemoglobina | Sectics/MS n.º 12, de 3/4/2024 | Especializado |
| alfaepoetina 3.000 UI solução injetável | n.º 874 – Alfaepoetina para o tratamento de pacientes com doença falciforme apresentando declínio da função renal e piora dos níveis de hemoglobina | Sectics/MS n.º 12, de 3/4/2024 | Especializado |
| alfaepoetina 4.000 UI pó para solução injetável | n.º 874 – Alfaepoetina para o tratamento de pacientes com doença falciforme apresentando declínio da função renal e piora dos níveis de hemoglobina | Sectics/MS n.º 12, de 3/4/2024 | Especializado |
| alfaepoetina 4.000 UI solução injetável | n.º 874 – Alfaepoetina para o tratamento de pacientes com doença falciforme apresentando declínio da função renal e piora dos níveis de hemoglobina | Sectics/MS n.º 12, de 3/4/2024 | Especializado |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|---|---|----------------------------------|---|
| beta-agsalsidase 35 mg pó para solução injetável | n.º 865 – Beta-agsalsidase para o tratamento da doença de Fabry clássica | Sectics/MS n.º 73, de 28/12/2023 | Especializado |
| ciclosporina 100 mg cápsula mole | n.º 772 – Ciclosporina oral para o tratamento de dermatite atópica moderada a grave | SCTIE/MS n.º 116, de 5/10/2022 | Especializado |
| ciclosporina 100 mg/mL solução oral | n.º 772 – Ciclosporina oral para o tratamento de dermatite atópica moderada a grave | SCTIE/MS n.º 116, de 5/10/2022 | Especializado |
| ciclosporina 25 mg cápsula mole | n.º 772 – Ciclosporina oral para o tratamento de dermatite atópica moderada a grave | SCTIE/MS n.º 116, de 5/10/2022 | Especializado |
| ciclosporina 50 mg cápsula mole | n.º 772 – Ciclosporina oral para o tratamento de dermatite atópica moderada a grave | SCTIE/MS n.º 116, de 5/10/2022 | Especializado |
| citrato de sildenafil 20 mg comprimido e bosentana 125 mg comprimido | n.º 730 – Ambrisentana, bosentana, iloprosta, selexipague e sildenafil para o tratamento de pacientes com hipertensão arterial pulmonar | SCTIE/MS n.º 49, de 1º/6/2022 | Especializado |
| citrato de sildenafil 20 mg comprimido e bosentana 62,5 mg comprimido | n.º 730 – Ambrisentana, bosentana, iloprosta, selexipague e sildenafil para o tratamento de pacientes com hipertensão arterial pulmonar | SCTIE/MS n.º 49, de 1º/6/2022 | Especializado |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|---|---|----------------------------------|---|
| cladribina 10 mg comprimido | n.º 855 – Cladribina oral no tratamento de pacientes com esclerose múltipla remitente-recorrente altamente ativa | Sectics/MS n.º 62, de 27/10/2023 | Especializado |
| colistimetato de sódio 160 mg (2.000.000 UI) pó para solução para infusão ou inalação | n.º 712 – Colistimetato sódico para pacientes com manifestações pulmonares de Fibrose Cística com infecção por Pseudomonas aeruginosa | SCTIE/MS n.º 29, de 31/3/2022 | Especializado |
| colistimetato de sódio 80 mg (1.000.000 UI) pó para solução para infusão ou inalação | n.º 712 – Colistimetato sódico para pacientes com manifestações pulmonares de Fibrose Cística com infecção por Pseudomonas aeruginosa | SCTIE/MS n.º 29, de 31/3/2022 | Especializado |
| dapagliflozina propanodiol 10 mg comprimido | n.º 734 – Dapagliflozina para o tratamento adicional de pacientes adultos com insuficiência cardíaca com fração de ejeção reduzida (FEVE≤40%), NYHA II-IV e sintomáticos apesar do uso de terapia padrão com inibidor da Enzima Conversora de Angiotensina (IECA) ou Antagonista do Receptor da angiotensina II (ARA II), com betabloqueadores, diuréticos e antagonista do receptor de mineralocorticoides | SCTIE/MS n.º 63, de 7/7/2022 | Especializado |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|---|--|--------------------------------|---|
| dapagliflozina propanodiol 10 mg comprimido | n.º 773 – Dapagliflozina para tratamento de pacientes adultos com doença renal crônica em uso de terapia padrão | SCTIE/MS n.º 106, de 26/9/2022 | Especializado |
| dapagliflozina propanodiol 10 mg comprimido | n.º 802 – Dapagliflozina para pacientes com diabetes melito tipo 2 (DM2) com necessidade de segunda intensificação de tratamento e alto risco para desenvolver doença cardiovascular (DCV) ou com DCV já estabelecida e idade entre 40-64 anos | Sectics/MS n.º 09, de 4/4/2023 | Especializado |
| elexacaftor 100 mg/ Tezacaftor 50 mg/Ivacaftor 75 mg + Ivacaftor 150 mg comprimido | n.º 844 – Elexacaftor/Tezacaftor/Ivacaftor para o tratamento de pacientes com fibrose cística com 6 anos de idade ou mais com ao menos uma mutação f508del no gene regulador de condução transmembrana de fibrose cística | Sectics/MS n.º 47, de 5/9/2023 | Especializado |
| elexacaftor 50 mg/ Tezacaftor 25 mg/Ivacaftor 37,5 mg + Ivacaftor 75 mg comprimido | n.º 844 – Elexacaftor/Tezacaftor/Ivacaftor para o tratamento de pacientes com fibrose cística com 6 anos de idade ou mais com ao menos uma mutação f508del no gene regulador de condução transmembrana de fibrose cística | Sectics/MS n.º 47, de 5/9/2023 | Especializado |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|---|--|---------------------------------|---|
| embonato de triptorrelina 22,5 mg pó para suspensão injetável de liberação prolongada | n.º 717 – Embonato de triptorrelina 22,5 mg administração semestral para o tratamento de puberdade precoce central | SCTIE/MS n.º 27, de 16/3/2022 | Especializado |
| hidroxiureia 100 mg comprimido | n.º 872 – Hidroxiureia 100 mg e 1000 mg para o tratamento de pacientes com doença falciforme com pelo menos 9 meses de idade | Sectics/MS n.º 04, de 5/3/2024 | Especializado |
| hidroxiureia 500 mg cápsula | n.º 873 – Hidroxiureia para o tratamento de pacientes com doença falciforme (SS, Sbeta0 e SD Punjab), entre 9 e 24 meses de idade, sem sintomas e complicações | Sectics/MS n.º 02, de 5/3/2024 | Especializado |
| mepolizumabe 100 mg/mL solução injetável | n.º 886 – Ampliação de uso do mepolizumabe para o tratamento de pacientes com idade entre 6 e 17 anos com asma eosinofílica grave refratária | Sectics/MS n.º 22, de 18/4/2024 | Especializado |
| mepolizumabe 40 mg/0,4 mL solução injetável | n.º 886 – Ampliação de uso do mepolizumabe para o tratamento de pacientes com idade entre 6 e 17 anos com asma eosinofílica grave refratária | Sectics/MS n.º 22, de 18/4/2024 | Especializado |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|--|---|---------------------------------|---|
| mesalazina 2g granulado revestido de liberação prolongada | n.º 801 – Mesalazina sachê para tratamento de retocolite ulcerativa leve a moderada | Sectics/MS n.º 15, de 10/5/2023 | Especializado |
| mifofenolato de mofetila 500 mg comprimido | n.º 358 – Mifofenolato de mofetila e mifofenolato de sódio para nefrite lúpica | SCTIE/MS n.º 46, de 18/5/2022 | Especializado |
| omalizumabe 150 mg/mL solução injetável | n.º 777 – Inclusão de nova apresentação de omalizumabe (150 mg/mL) solução injetável em seringa preenchida para tratamento da asma alérgica grave não controlada apesar do uso de corticoide inalatório (CI) associado a um beta2-agonista de longa ação (LABA) | SCTIE/MS n.º 143, de 10/11/2022 | Especializado |
| onasemnogeno abeparvoveque 2,0 x 10 ¹³ gv/mL suspensão para infusão | n.º 793 – Onasemnogeno abeparvoveque para o tratamento de atrofia muscular espinhal (AME) | SCTIE/MS n.º 172, de 6/12/2022 | Especializado |
| pamoato de pasireotida 40 mg pó para suspensão injetável | n.º 904 – Pamoato de pasireotida no tratamento de pacientes com acromegalia | Sectics/MS n.º 25, de 19/6/2024 | Especializado |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|---|--|---------------------------------|---|
| pamoato de pasireotida 60 mg pó para suspensão injetável | n.º 904 – Pamoato de pasireotida no tratamento de pacientes com acromegalia | Sectics/MS n.º 25, de 19/6/2024 | Especializado |
| ravulizumabe 100 mg/mL solução para diluição para infusão | n.º 875 – Ravulizumabe no tratamento da Hemoglobinúria Paroxística Noturna | Sectics/MS n.º 10, de 5/3/2024 | Especializado |
| risdiplam 0,75 mg/mL pó para solução oral | n.º 710 – Risdiplam para o tratamento de Atrofia Muscular Espinhal (AME) tipo II e III | SCTIE/MS n.º 17, de 11/3/2022 | Especializado |
| risdiplam 0,75 mg/mL pó para solução oral | n.º 709 – Risdiplam para o tratamento de Atrofia Muscular Espinhal (AME) tipo I | SCTIE/MS n.º 19, de 11/3/2022 | Especializado |
| rituximabe 10 mg/mL solução injetável | n.º 836 – Rituximabe para terapia de indução de remissão dos pacientes com diagnóstico recente e para casos de recidiva de vasculites associadas aos anticorpos anticitoplasma de neutrófilos, ativa e grave | Sectics/MS n.º 44, de 27/7/2023 | Especializado |
| rivastigmina 1,5 mg cápsula | n.º 902 – Rivastigmina para o tratamento em indivíduos com doença de Parkinson e demência | Sectics/MS n.º 27, de 19/6/2024 | Especializado |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|---|--|---------------------------------|---|
| rivastigmina 18 mg adesivo transdérmico | n.º 902 – Rivastigmina para o tratamento em indivíduos com doença de Parkinson e demência | Sectics/MS n.º 27, de 19/6/2024 | Especializado |
| rivastigmina 3 mg cápsula | n.º 902 – Rivastigmina para o tratamento em indivíduos com doença de Parkinson e demência | Sectics/MS n.º 27, de 19/6/2024 | Especializado |
| rivastigmina 4,5 mg cápsula | n.º 902 – Rivastigmina para o tratamento em indivíduos com doença de Parkinson e demência | Sectics/MS n.º 27, de 19/6/2024 | Especializado |
| rivastigmina 6 mg cápsula | n.º 902 – Rivastigmina para o tratamento em indivíduos com doença de Parkinson e demência | Sectics/MS n.º 27, de 19/6/2024 | Especializado |
| rivastigmina 9 mg adesivo transdérmico | n.º 902 – Rivastigmina para o tratamento em indivíduos com doença de Parkinson e demência | Sectics/MS n.º 27, de 19/6/2024 | Especializado |
| romosozumabe 90 mg/mL solução injetável | n.º 788 – Romosozumabe para o tratamento da osteoporose grave em mulheres na pós-menopausa, acima de 70 anos, em falha terapêutica ao padrão de tratamento atualmente disponível no SUS e em muito alto risco de fratura por fragilidade | SCTIE/MS n.º 166, de 5/12/2022 | Especializado |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|--|--|---------------------------------|---|
| tafamidis 61 mg cápsula | n.º 899 – Tafamidis 61 mg no tratamento de pacientes com cardiopatia amiloide associada à transtirretina (selvagem ou hereditária), classe NYHA II e III acima de 60 anos de idade | Sectics/MS n.º 26, de 19/6/2024 | Especializado |
| ustequinumabe 130 mg solução injetável | n.º 864 – Ustequinumabe para o tratamento de pacientes com Doença de Crohn ativa moderada a grave | Sectics/MS n.º 01, de 22/1/2024 | Especializado |
| ustequinumabe 45 mg/0,5 mL solução injetável | n.º 864 – Ustequinumabe para o tratamento de pacientes com Doença de Crohn ativa moderada a grave | Sectics/MS n.º 01, de 22/1/2024 | Especializado |

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|--|---|---------------------------------|---|
| acetato de medroxiprogesterona 25 mg + cipionato de estradiol 5 mg | n.º 724 — Contraceptivos injetáveis acetato de medroxiprogesterona + cipionato de estradiol (25 mg + 5 mg) e algestona acetofenida + enantato de estradiol (150 mg + 10 mg) para mulheres em idade fértil | SCTIE/MS n.º 40, de 26/4/2022 | Básico |
| algestona acetofenida 150 mg/mL + enantato de estradiol 10 mg/mL | n.º 724 — Contraceptivos injetáveis acetato de medroxiprogesterona + cipionato de estradiol (25 mg + 5 mg) e algestona acetofenida + enantato de estradiol (150 mg + 10 mg) para mulheres em idade fértil | SCTIE/MS n.º 40, de 26/4/2022 | Básico |
| ferripolimaltose 50 mg/mL solução oral | n.º 813 — Ferripolimaltose para o tratamento de pacientes com anemia por deficiência de ferro e intolerância ao sulfato ferroso | Sectics/MS n.º 17, de 10/5/2023 | Básico |
| ferripolimaltose 100 mg comprimido mastigável | n.º 813 — Ferripolimaltose para o tratamento de pacientes com anemia por deficiência de ferro e intolerância ao sulfato ferroso | Sectics/MS n.º 17, de 10/5/2023 | Básico |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|---|--|---------------------------------|---|
| ferripolimaltose 10 mg/mL xarope | n.º 813 — Ferripolimaltose para o tratamento de pacientes com anemia por deficiência de ferro e intolerância ao sulfato ferroso | Sectics/MS n.º 17, de 10/5/2024 | Básico |
| hidróxido de alumínio 60 mg/mL suspensão oral | n.º 833 — Hidróxido de alumínio em suspensão de 60 mg/mL para o tratamento de gastrite, úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo | Sectics/MS n.º 43, de 21/7/2023 | Básico |

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|--|--|---|---|
| anidulafungina 100 mg, pó liofilizado para solução injetável | n.º 743 — Anidulafungina para tratamento de pacientes com candidemia e outras formas de candidíase invasiva | SCTIE/MS n.º 55/2022 — Publicada em 28/7/2022 | Estratégico |
| darunavir 800 mg, comprimido | n.º 829/2023 — Darunavir 800 mg para o tratamento de pessoas vivendo com HIV em falha virológica ao esquema de primeira linha e sem mutações que conferem resistência ao darunavir | Sectics/MS n.º 34, de 3 de julho de 2023 | Estratégico |
| dolutegravir sódico 50 mg + lamivudina 300 mg, comprimido | Nota Técnica n.º 116/2023 – CGAHV/Dathi/SVSA/MS – Subsídios técnicos para análise sobre a aplicabilidade do processo de incorporação no SUS da Dose Fixa Combinada (DFC) de Dolutegravir/Lamivudina para tratamento de pacientes com HIV | Nota Técnica n.º 244/2023-Citec/Dgits/Sectics/MS — Consulta sobre a aplicabilidade do processo de incorporação no Sistema Único de Saúde (SUS) da Associação em Dose Fixa (ADF) de dolutegravir/lamivudina para tratamento de pacientes com HIV consubstanciado pelo Parecer n.º 00463/2023/Conjur-MS/CGU/AGU | Estratégico |

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|---|---|--|---|
| dolutegravir sódico 5 mg, comprimidos dispersíveis | n.º 830/2023 — Dolutegravir 5 mg como tratamento complementar ou substitutivo em crianças com HIV de 2 meses a 6 anos de idade | Sectics/MS n.º 36, de 3 de julho de 2023 | Estratégico |
| fator VIII de coagulação recombinante 1.500 unidades internacionais | n.º 48/2013 — Fator VIII de origem recombinante para profilaxia primária e tratamento de pacientes com hemofilia A | N.º 11/2013 – Publicada em 7/3/2013 | Estratégico |
| fostensavir trometamol 600 mg, comprimido de liberação prolongada | n.º 884/2024 — Fostensavir trometamol 600 mg para o tratamento de indivíduos adultos vivendo com HIV multirresistentes aos antirretrovirais | Sectics/MS n.º 20, de 18 de abril de 2024 | Estratégico |
| iodeto de potássio | Ofício n.º 10/2023/Cgats/Dgits/Sectics/MS (0037958456) | - | Estratégico |
| nirmatrelvir 150 mg + ritonavir 100 mg | n.º 727 — Nirmatrelvir/ritonavir para pacientes infectados por SARS-CoV-2 não hospitalizados e de alto risco | SCTIE/MS n.º 44/2022 — Publicada em 6/5/2022 | Estratégico |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|--|---|--|---|
| pretomanida 200 mg | n.º 849 — Pretomanida para o tratamento da tuberculose resistente a medicamentos | Sectics/MS n.º 49/2023 - Publicada em 22/09/2023 | Estratégico |
| raltegravir potássico 100 mg granulado para suspensão oral | n.º 831/2023 — Raltegravir 100 mg granulado para profilaxia da transmissão vertical do HIV em crianças com alto risco de exposição ao HIV | Sectics/MS n.º 38, de 3 de julho de 2023 | Estratégico |
| rifapentina 300 mg + Isoniazida 300 mg | n.º 526 — Rifapentina + isoniazida para o tratamento da infecção latente pelo Mycobacterium Tuberculosis (ILTb) | SCTIE/MS n.º 19/2020 – Publicada em 15/6/2020 | Estratégico |
| sofosbuvir + velpatasvir + voxilaprevir | n.º 782 — Sofosbuvir + velpatasvir + voxilaprevir para o tratamento da hepatite C crônica em pacientes com ou sem cirrose compensada | SCTIE/MS n.º 163/2022 — Publicada em 2/12/2022 | Estratégico |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|--|---|--|---|
| succinato de tafenoquina | n.º 832 — Tafenoquina e teste quantitativo da atividade da enzima glicose-6-fosfato desidrogenase (G6PD) para tratamento de pacientes com malária por <i>Plasmodium vivax</i> | Sectics/MS n.º 27/2023 — Publicada em 6/6/2023 | Estratégico |
| sulfato de isavuconazônio, cápsula dura, 100 mg | n.º 745 — Isavuconazol para tratamento de consolidação em pacientes com mucormicose | SCTIE/MS n.º 60/2022 — Publicada em 28/7/2022 | Estratégico |
| sulfato de isavuconazônio, pó liofilizado para solução injetável, 200 mg | n.º 745 — Isavuconazol para tratamento de consolidação em pacientes com mucormicose | SCTIE/MS n.º 60/2022 — Publicada em 28/7/2022 | Estratégico |
| voriconazol 200 mg, comprimido | n.º 744 — Voriconazol para tratamento de pacientes com aspergilose invasiva | SCTIE/MS n.º 59/2022 — Publicada em 28/7/2022 | Estratégico |
| voriconazol 200 mg, pó liofilizado para injetável | n.º 744 — Voriconazol para tratamento de pacientes com aspergilose invasiva | SCTIE/MS n.º 59/2022 — Publicada em 28/7/2022 | Estratégico |



LISTA DE EXCLUSÕES



| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Situação Clínica | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|--|--------------------------------|--|---|---|
| <p>aflibercepte 40 mg/mL solução injetável</p> | <p>Edema Macular Diabético</p> | <p>O medicamento aflibercepte foi incorporado para o tratamento de pacientes com edema macular diabético condicionada à negociação de preço a partir da proposta apresentada pelo demandante e à elaboração do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde (PCDT), no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS), conforme Portaria SCTIE/MS n.º 50, de 05 de novembro de 2019. Sua pactuação (grupo 1A) deu-se na 11ª Reunião Ordinária da CIT, ocorrida em 12 de dezembro de 2019. Contudo, a Assistência Oftalmológica é de responsabilidade da Secretaria de Atenção Especializada à Saúde (Saes/MS), sendo que a maioria dos tratamentos oftalmológicos é realizada por meio de procedimentos ambulatoriais específicos desta Área. Assim, foi pactuado na 12ª Reunião Ordinária da CIT, ocorrida em 15 de dezembro de 2022, o fornecimento do medicamento pela Assistência Oftalmológica, de responsabilidade da Secretaria de Atenção Especializada à Saúde (Saes/MS), por meio de procedimento clínico – 03.03.05.023-3 – TRATAMENTO MEDICAMENTOSO DE DOENÇA DA RETINA, o qual inclui o medicamento e o procedimento de aplicação</p> | <p>Não houve publicação de Portaria</p> | <p>Especializado</p> |

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Situação Clínica | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|---|----------------------|--|----------------------------------|---|
| teriparatida 250 mcg/mL solução injetável | Osteoporose | n.º 921 – Teriparatida para o tratamento de osteoporose secundária a glicocorticoides, pacientes do sexo masculino e pacientes que apresentaram infarto do miocárdio ou acidente vascular cerebral no ano interior | Sectics/MS n.º 39, de 19/9/2024 | Especializado |
| alfacalcidol 0,25 mcg cápsula | Hipoparati-reoidismo | n.º 937 – Exclusão dos medicamentos hidróxido de alumínio e alfacalcidol para o tratamento de Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica e Hipoparatiroidismo | Sectics/MS n.º 56, de 28/11/2024 | Especializado |
| alfacalcidol 1 mcg cápsula | Hipoparati-reoidismo | n.º 937 – Exclusão dos medicamentos hidróxido de alumínio e alfacalcidol para o tratamento de Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica e Hipoparatiroidismo | Sectics/MS n.º 56, de 28/11/2024 | Especializado |

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|---|---|-----------------------|---|
| cloridrato de clindamicina 300 mg cápsula | n.º 696 – Exclusão do cloridrato de clindamicina cápsula 300 mg, fosfato de clindamicina solução injetável 150 mg/mL, sulfato de quinina comprimido 500 mg e dicloridrato de quinina solução injetável 300 mg/mL para tratamento de pacientes diagnosticados com malária | n.º 80, de 29/12/2021 | Estratégico |
| dicloridrato de quinina 300 mg/mL solução injetável | n.º 696 – Exclusão do cloridrato de clindamicina cápsula 300 mg, fosfato de clindamicina solução injetável 150 mg/mL, sulfato de quinina comprimido 500 mg e dicloridrato de quinina solução injetável 300 mg/ mL para tratamento de pacientes diagnosticados com malária | n.º 80, de 29/12/2022 | Estratégico |
| fosfato de clindamicina 150 mg/mL solução injetável | n.º 696 – Exclusão do cloridrato de clindamicina cápsula 300 mg, fosfato de clindamicina solução injetável 150 mg/mL, sulfato de quinina comprimido 500 mg e dicloridrato de quinina solução injetável 300 mg/mL para tratamento de pacientes diagnosticados com malária | n.º 80, de 29/12/2021 | Estratégico |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica |
|--|---|-----------------------|---|
| rifampicina 20 mg/mL (2%) suspensão oral | n.º 525 - Exclusão da rifampicina para quimioprofilaxia de contatos de pacientes com hanseníase | n.º 18, de 12/6/2020 | Estratégico |
| sulfato de quinina 500mg comprimido | n.º 696 – Exclusão do cloridrato de clindamicina cápsula 300 mg, fosfato de clindamicina solução injetável 150 mg/mL, sulfato de quinina comprimido 500 mg e dicloridrato de quinina solução injetável 300 mg/ mL para tratamento de pacientes diagnosticados com malária | n.º 80, de 29/12/2021 | Estratégico |



LISTA DE AMPLIAÇÕES DE USO



| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Situação Clínica | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Tipo de alteração |
|--|---|--|-------------------------------------|---|---------------------|
| paricalcitol 5 mcg/mL solução injetável | Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica — tratamento do hiperparatireoidismo secundário | n.º 703 — Paricalcitol para o tratamento de pacientes com hiperparatireoidismo secundário à doença renal crônica estágio 5D | SCTIE/MS n.º 36, de 13/4/2022 | Especializado | Ampliação de uso |
| cloridrato de cinacalcete 30 mg comprimido revestido | Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica — tratamento do hiperparatireoidismo secundário | n.º 704 — Cinacalcete para o tratamento de pacientes com hiperparatireoidismo secundário à doença renal crônica estágio 5D | SCTIE/MS n.º 37, de 13/4/2022 | Especializado | Ampliação de uso |
| cloridrato de cinacalcete 60 mg comprimido revestido | Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica — tratamento do hiperparatireoidismo secundário | n.º 704 — Cinacalcete para o tratamento de pacientes com hiperparatireoidismo secundário à doença renal crônica estágio 5D | SCTIE/MS n.º 37, de 13/4/2022 | Especializado | Ampliação de uso |

continua

continuação

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Situação Clínica | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Tipo de alteração |
|--|---|---|-------------------------------|---|-------------------|
| cloridrato de sevelâmer 800 mg comprimido revestido | Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica — tratamento do hiperparatireoidismo secundário | n.º 705 — Sevelâmer para o tratamento da hiperfosfatemia em pacientes com doença renal crônica estágio 5D | SCTIE/MS n.º 38, de 13/4/2022 | Especializado | Ampliação de uso |
| alfaepoetina 10.000 UI solução injetável | Síndrome Mielodisplásica de Baixo Risco | n.º 698 — Alfaepoetina para o tratamento de pacientes adultos com Síndrome Mielodisplásica de Baixo Risco | SCTIE/MS n.º 45, de 18/5/2022 | Especializado | Ampliação de uso |
| alfaepoetina 10.000 UI pó liofilizado para solução injetável | Síndrome Mielodisplásica de Baixo Risco | n.º 698 — Alfaepoetina para o tratamento de pacientes adultos com Síndrome Mielodisplásica de Baixo Risco | SCTIE/MS n.º 45, de 18/5/2022 | Especializado | Ampliação de uso |
| eltrombopague olamina 25 mg comprimido revestido | Síndrome de Falência Medular — anemia aplástica grave | n.º 731 — Ampliação de uso do eltrombopague para o tratamento adicional a imunossupressor em pacientes adultos com anemia aplástica grave | SCTIE/MS n.º 47, de 1º/6/2022 | Especializado | Ampliação de uso |

continua

conclusão

| Denominação Comum Brasileira (DCB) | Situação Clínica | Relatório de recomendação da Conitec | Portaria | Componente de financiamento da Assistência Farmacêutica | Tipo de alteração |
|---|---|---|---------------------------------------|---|-------------------|
| eltrombopague olamina 50 mg comprimido revestido | Síndrome de Falência Medular — anemia aplástica grave | n.º 731 — Ampliação de uso do eltrombopague para o tratamento adicional a imunossupressor em pacientes adultos com anemia aplástica grave | SCTIE/MS n.º 47, de 1º/6/2022 | Especializado | Ampliação de uso |
| romosozumabe 90 mg/ mL solução injetável | Osteoporose | n.º 920 — Ampliação de uso do romosozumabe e reavaliação da teriparatida para o tratamento de osteoporose grave | Sectics/MS n.º 40, de 12/9/2024 | Especializado | Ampliação de uso |

Conte-nos o que pensa sobre esta publicação. [Clique aqui](#) e responda a pesquisa.





Biblioteca Virtual em Saúde do Ministério da Saúde
bvsm.sau.gov.br



MINISTÉRIO DA
SAÚDE

Governo
Federal