



CATÁLOGO

DE PRODUTOS

2022



SOBRE A EMPRESA

Há mais de 40 anos a VITAMEDIC vem construindo uma história de sucesso, com foco em ser uma empresa de referência nacional na produção e comercialização de produtos farmacêuticos, buscando diariamente eficácia e excelência para garantir a alta qualidade dos seus produtos.

A VITAMEDIC é uma empresa que trabalha incessantemente para alcançar forte presença nas distribuidoras e farmácias a nível nacional, além de sempre levar qualidade e segurança de seus produtos aos consumidores. Afinal, nosso compromisso é contribuir para uma contínua melhoria na qualidade de vida e promover saúde e bem-estar à população brasileira.



Presença no mercado

A VITAMEDIC possui em seu portfólio mais de 90 apresentações, sendo elas 35 marcas; e está presente em mais de 70 mil PDV's pelo Brasil.



PRODUTOS PRIORITÁRIOS 2022

O grupo de produtos prioritários é composto por grandes marcas que participam do mercado altamente potenciais.

A linha de prioritários VITAMEDIC são composto por marcas consolidadas no mercado, elas são: Algy-Flanderil, Beritin BC, Colanflex Ultra, Hemodase e Lorasliv, que em 2022 compõem o grupo com preços competitivos e oportunidade de crescimento constante.



**Acesse nosso site
e saiba mais sobre
nossos produtos prioritários**

O que são Medicamentos Similares?

São medicamentos similares equivalentes, é aquele que contém o mesmo ou os mesmos princípios ativos, apresenta a mesma concentração, forma farmacêutica, via de administração, posologia e indicação terapêutica, e que é equivalente ao medicamento registrado no órgão federal responsável pela vigilância sanitária, podendo diferir somente em características relativas ao tamanho e forma do produto, prazo de validade, embalagem, rotulagem, excipientes e veículos, devendo sempre ser identificado por nome comercial ou marca.



SIMILARES
SIMILARES
SIMILARES



Algy-Flanderil® 600mg

ibuprofeno

Indicação: Algy-Flanderil® (ibuprofeno) tem ação contra a inflamação (reação de defesa do organismo a uma agressão) dor e febre. Algy-Flanderil® é indicado no alívio dos sinais e sintomas de osteoartrite (lesão crônica das articulações ou "juntas") e artrite reumatoide (inflamação crônica das "juntas" causada por reações autoimunes, quando o sistema de defesa do corpo agride por engano ele próprio), reumatismo articular (inflamação das "juntas"), nos traumas relacionados ao sistema musculoesquelético (como entorse do tornozelo e dor nas costas) e alívio da dor após procedimentos cirúrgicos em odontologia, ginecologia, ortopedia, traumatologia e otorrinolaringologia.

Apresentação

Comprimido 600mg – caixa com 20 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0065.002-6

Composição

Cada comprimido contém:
Ibuprofeno.....600mg
Excipientes q.s.p. 1 comprimido
Excipientes: álcool etílico*, povidona, amido, dióxido de silício, croscarmelose sódica, celulose microcristalina, ácido esteárico e estearato de magnésio.
*Evapora durante o processo.

Amlodil®

besilato de anlodipino

Indicação: Amlodil® (besilato de anlodipino) é indicado como medicamento de primeira escolha no tratamento da hipertensão (pressão alta) e angina de peito (dor no peito, por doença do coração) devido à isquemia miocárdica (falta de sangue no coração). Amlodil® pode ser usado isoladamente ou em combinação com outros medicamentos para tratar as mesmas indicações acima.

Apresentação

Comprimido 5mg - caixa com 30 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0150.009-5

Composição

Cada comprimido de 5mg contém:
besilato de anlodipino (equivalente a 5mg de anlodipino base)
Excipientes: celulose microcristalina, amidoglicolato de sódio, fosfato de cálcio dibásico di-hidratado e estearato de magnésio.

ADVERTÊNCIAS: ALGY-FLANDERIL® É CONTRAINDICADO A PACIENTES COM ÚLCERA GASTRODUODENAL OU SANGRAMENTO GASTRINTestinal.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Não use Amlodil® se você tem hipersensibilidade às diidropiridinas* (classe de medicamentos a que pertence o anlodipino, princípio ativo do medicamento) ou a qualquer componente da fórmula. * Amlodil® é um bloqueador do canal de cálcio diidropiridino.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



Algy-Flanderil® 600mg
COD: 651



7 898049 796519



Amlodil 5mg
COD: 556



7 898049 795567



Amlodil®

Besilato de anlodipino

Indicação: Amlodil® (besilato de anlodipino) é indicado como medicamento de primeira escolha no tratamento da hipertensão (pressão alta) e angina de peito (dor no peito, por doença do coração) devido à isquemia miocárdica (falta de sangue no coração). Amlodil® pode ser usado isoladamente ou em combinação com outros medicamentos para tratar as mesmas indicações acima.

Apresentação

Comprimido 10mg - caixa com 30 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0150.010-9

Composição

Cada comprimido de 10mg contém:
besilato de anlodipino (equivalente a 10mg de anlodipino base)
Excipientes: celulose microcristalina, amidoglicolato de sódio, fosfato de cálcio dibásico di-hidratado e estearato de magnésio.

ADVERTÊNCIAS: Não use Amlodil® se você tem hipersensibilidade às diidropiridinas* (classe de medicamentos a que pertence o anlodipino, princípio ativo do medicamento) ou a qualquer componente da fórmula. * Amlodil® é um bloqueador do canal de cálcio diidropiridino.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

Ancloric®

Cloridrato de amilorida + hidroclorotiazida

Indicação: Ancloric® é um medicamento do grupo de fármacos denominado poupadores de potássio; a amilorida também é um fraco diurético. O ingrediente hidroclorotiazida de Ancloric® é um medicamento do grupo de fármacos denominado diuréticos. Ancloric® age fazendo com que seus rins permitam a passagem de mais água e sal e retenham mais potássio. Essa ação ajuda a reduzir a pressão alta e algumas formas de inchaço, ao mesmo tempo em que ajuda a manter os níveis normais de potássio no sangue.

Apresentação

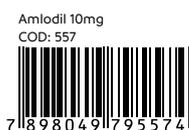
Comprimido 5mg + 50mg – caixa com 30 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0135.001-8

Composição

Cada comprimido contém:
Hidroclorotiazida 50mg
cloridrato de amilorida 5mg
Excipientes q.s.p 1 comprimido
Excipientes: estearato de magnésio, lactose monohidratada, amido pré-gelatinizado, celulose microcristalina, amidoglicolato de sódio, dióxido de silício e amarelo crepúsculo laca de alumínio.

ADVERTÊNCIAS: Você não deve tomar Ancloric® se: for alérgico a qualquer um de seus ingredientes (veja o item COMPOSIÇÃO); for alérgico a qualquer derivado da sulfonamida (pergunte ao seu médico se não tiver certeza de quais fármacos são derivados da sulfonamida); já apresentar naturalmente níveis elevados de potássio no sangue; estiver tomando outros fármacos ou suplementos para aumentar a quantidade de potássio no sangue; apresentar doença renal. Entre em contato com seu médico se não tiver certeza se deve iniciar o tratamento com Ancloric®.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO





Atenoclor®

atenolol + clortalidona

Indicação: Atenoclor® contém 2 ingredientes ativos, que reduzem a pressão arterial quando usados continuamente. O atenolol age preferencialmente sobre os receptores localizados no coração e na circulação. A clortalidona aumenta a quantidade de urina produzida pelos rins. O efeito de Atenoclor® é mantido por no mínimo 24 horas após dose oral única diária.

Apresentação

Comprimido 50mg + 12,5mg – caixa com 28 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0091.001-1

Composição

Cada comprimido de Atenoclor® 50mg+12,5mg contém:
atenolol.....50mg
clortalidona.....12,5mg
Excipientes da composição: povidona, amido, carbonato de magnésio, laurissulfato de sódio, estearato de magnésio, álcool etílico.
* Evapora durante o processo

Apresentação

Comprimido 100mg + 25mg – caixa com 28 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0091.002-8

Composição

Cada comprimido de Atenoclor® 100mg+25mg contém:
atenolol.....100mg
clortalidona.....25mg
Excipientes da composição: povidona, amido, carbonato de magnésio, laurissulfato de sódio, estearato de magnésio, álcool etílico.
* Evapora durante o processo

ADVERTÊNCIAS: Atenoclor® pode causar uma reação mais grave a uma variedade de alérgenos (substância capaz de provocar uma reação alérgica) quando administrado a pacientes com história de reação anafilática (reação alérgica violenta) a tais alérgenos. Não se espera que Atenoclor® afete a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas. Entretanto, alguns pacientes podem, ocasionalmente, apresentar tontura ou cansaço. Não há experiência clínica em crianças, por esta razão, não é recomendado o uso de Atenoclor® em crianças. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez. Este medicamento pode causar doping. Interações medicamentosas

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



Atenoclor 50mg+12,5mg
COD: 910



7 898049 799107



Atenoclor 100mg+25mg
COD: 911



7 898049 799114



Butacid[®]

Fenilbutazona cálcica

Indicação: Butacid[®] age inibindo a ciclo-oxigenase, enzima responsável por produzir as substâncias que causam a inflamação, a dor e a febre.

Apresentação

Comprimidos revestidos 200mg – caixa com 20 comprimidos revestidos
Registro MS (Anvisa): nº 1.0392.0155.003-3

Apresentação

Comprimidos revestidos 200mg – caixa com 200 comprimidos revestidos
Registro MS (Anvisa): nº 1.0392.0155.004-1

Composição

Cada comprimido contém:
fenilbutazona (na forma de fenilbutazona cálcica).....200mg
Excipiente q.s.p.:1 comprimido revestido
(amido, celulose microcristalina, estearato de magnésio, croscarmelose sódica, povidona, dióxido de silício, hipromelose + macrogol, etilcelulose, corante alumínio laca amarelo crepúsculo FD&C N°06, corante alumínio laca amarelo crepúsculo FD&C N°10, dióxido de titânio, álcool etílico e água purificada).

Composição

Cada comprimido contém:
fenilbutazona (na forma de fenilbutazona cálcica).....200mg
Excipiente q.s.p.:1 comprimido revestido
(amido, celulose microcristalina, estearato de magnésio, croscarmelose sódica, povidona, dióxido de silício, hipromelose + macrogol, etilcelulose, corante alumínio laca amarelo crepúsculo FD&C N°06, corante alumínio laca amarelo crepúsculo FD&C N°10, dióxido de titânio, álcool etílico e água purificada).

ADVERTÊNCIAS: Não use este medicamento se tiver: - Sintomas ou histórico de dispepsia (indigestão), ou inflamação gastrointestinal ou úlceras. O uso com colestiramina (para reduzir o colesterol) pode diminuir a absorção da fenilbutazona cálcica.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



Butacid 200mg
COD: 468



7 18980491794683



Butacid 200mg 200 comp.
COD: 469



7 18980491794690



Clordilon®

clortalidona

Indicação: Clordilon® comprimidos contém a substância ativa clortalidona, que pertence a um grupo de medicamentos chamados diuréticos que atuam aumentando a quantidade de urina produzida pelos seus rins. A clortalidona é um diurético que reduz a quantidade de sal e de água no corpo, aumentando a quantidade de urina. Seu uso prolongado ajuda a reduzir e controlar a pressão sanguínea. Como diuréticos, incluindo clortalidona, reduzem a quantidade de cálcio que passa para fora do corpo, também têm sido utilizados para prevenir a formação de cálculos renais de oxalato cálcio recorrentes.

Apresentação

Comprimido 50mg – caixa com 28 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0047.005-2

Composição

Cada comprimido de 50mg contém:
clortalidona 50mg
excipiente q.s.p. 1 comprimido
Excipientes: amido, povidona, croscarmelose sódica, celulose microcristalina, amarelo crepúsculo laca de alumínio, amarelo de tartrazina, dióxido de silício, estearato de magnésio e álcool etílico*.
* Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Não tome Clordilon® se você estiver grávida ou amamentando. Clordilon® passa para o leite. Portanto é importante falar para seu médico se você estiver grávida, amamentando ou planejando ficar grávida. Informe o seu médico antes de tomar qualquer medicamento. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Dermitrat®

Cetoconazol

Indicação: Dermitrat® Creme é um medicamento que você deve usar para o tratamento de infecções na pele causadas por fungos ou leveduras. O princípio ativo cetoconazol possui potente atividade antimicótica (que combate a micose), agindo rapidamente no prurido (coceira) proveniente de tais infecções. O controle dos sintomas é observado progressivamente com o decorrer do tratamento. Sinais claros de melhora aparecem, geralmente, após 4 semanas de uso.

Apresentação

Creme 20mg/g – bisnagas de 30g
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0106.008-7

Composição

Cada grama de Dermitrat® Creme contém:
cetoconazol..... 20mg
excipientes q.s.p.....1g
Excipientes: cera emulsificante, água purificada, estearato de sorbitana, butil-hidroxitolueno, miristato de isopropila, petrolato líquido, metilparabeno, propilparabeno, edetato dissódico, sulfato de sódio, propilenoglicol e glicerol.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve usar Dermitrat® Creme em caso de maior sensibilidade (alergia) ao cetoconazol ou aos excipientes da formulação. Coceira e vermelhidão da pele após aplicação são os sintomas de maior sensibilidade. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.



Clordilon
COD: 472



7 89 80 49 17 94 7 20



Dermitrat
COD: 366



7 89 80 49 17 93 6 62



Dexamex[®]

Acetato de dexametasona

Indicação: Este medicamento é destinado ao tratamento de doenças inflamatórias e pruriginosas (que causam coceira) da pele, incluindo eczemas (lesões das pregas cutâneas, com coceira e secreção), dermatites seborréicas (lesões avermelhadas e úmidas de áreas como face ou pescoço) e neurodermatites (lesões secas e delimitadas da pele).

Apresentação

Creme 1mg/g – bisnaga com 10g
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0067.021-3

Composição

Cada g do creme dermatológico contém:
acetato de dexametasona.....1,0mg
Excipiente q.s.p.....1g
Excipientes: metilparabeno, propilparabeno, cera emulsificante, propilenoglicol, citrato de sódio, ácido cítrico, oleato de isodecila e água deionizada.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve aplicar Dexamex[®] se apresentar tuberculose da pele, varicelas (catapora), infecção por fungo ou herpes simples. Não usar se possuir história de hipersensibilidade (alergia) conhecida aos componentes da fórmula. Não aplicar no ouvido se houver perfuração na membrana do tímpano. Não usar este medicamento para problemas oculares. **Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**



Dexamex
COD: 675



7 89 80 49 79 67 5 5



Dimenidrin

Dimenidrinato + cloridrato de piridoxina

Indicação: Dimenidrin contém o anti-histamínico dimenidrinato associado à piridoxina (vitamina B6). Não se conhece o mecanismo exato pelo qual o dimenidrinato controla enjoos, vômitos e tonturas de diversas origens, mas supõe-se que iniba diretamente o centro do vômito e as funções do labirinto no cérebro. A piridoxina (vitamina B6) participa da síntese de algumas substâncias cerebrais importantes (neurotransmissores), atuando em áreas do sistema nervoso central responsáveis pela ocorrência de náuseas e vômitos (labirinto, cóclea, vestibulo, centro do vômito).

Apresentação

Gotas 25mg/ml + 5mg/ml – frasco com 20ml
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0092.010-4

Composição

Cada mL (20 gotas) da solução oral contém:
cloridrato de piridoxina (vitamina B6).....5mg
dimenidrinato.....25mg
Veículo q.s.p.....1mL
Excipiente: Essência de framboesa, sacarina sódica, benzoato de sódio, propilenoglicol, água purificada, corante vermelho ponceau 4R.
Cada gota de DIMENIDRIN contém 1,25mg de dimenidrinato e 0,25mg de cloridrato de piridoxina.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve tomar Dimenidrin se tiver alergia ao dimenidrinato, à piridoxina ou aos outros componentes da fórmula. Pacientes com porfiria (distúrbio caracterizado por quantidades excessivas dos pigmentos porfirina no sangue e na urina) não devem usar Dimenidrin. **Este medicamento é contraindicado para menores de 2 anos.**



Dimenidrin
COD: 314



7 89 80 49 79 31 4 3



Flamtrat®

Diclofenaco resinato

Indicação: Flamtrat® pertence a um grupo de medicamentos chamados anti-inflamatórios não esteroidais (AINEs), usados para tratar dor e inflamação. Flamtrat® alivia os sintomas da inflamação, tais como dor e inchaço, bloqueando a síntese de moléculas (prostaglandinas) responsáveis pela inflamação, dor e febre. Não tem nenhum efeito na causa da inflamação ou febre. Se você tem qualquer dúvida sobre como este medicamento funciona ou porque ele foi indicado a você, pergunte ao seu médico. Flamtrat® possui rápido início de ação, o que o torna particularmente adequado para o tratamento de estados dolorosos e/ou inflamatórios agudos.

Apresentação

Suspensão Oral Gotas 15mg/ml – frasco com 20ml
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0127.007-3

Composição

Cada 30 gotas da suspensão de Flamtrat® contém:
diclofenaco resinato (equivalente a 15 mg de diclofenaco potássico).....45,733mg
excipientes q.s.p.....1mL
Excipientes: petrolato líquido, propilparabeno, petrolato branco, butil-hidroxitolueno, butil-hidroxianisol, sacarina sódica, dióxido de silício e aroma de tutti-frutti.

ADVERTÊNCIAS: Você não pode tomar este medicamento se: - for alérgico (hipersensibilidade) ao diclofenaco ou a qualquer outro componente da formulação, descrito no início desta bula; - já teve reação alérgica após tomar medicamentos para tratar inflamação ou dor (ex.: ácido acetilsalicílico, diclofenaco ou ibuprofeno). As reações alérgicas podem ser asma, secreção nasal, rash cutâneo (vermelhidão na pele com ou sem descamação), inchaço do rosto, lábios, língua, garganta e/ou extremidades (sinais de angioedema). Se você suspeita que possa ser alérgico, pergunte ao seu médico antes de usar este medicamento; - tem úlcera no estômago ou no intestino; - tem sangramento ou perfuração no estômago ou no intestino, sintomas que podem resultar em sangue nas fezes ou fezes escuras; - sofre de insuficiência hepática e renal; - tem insuficiência cardíaca grave; - você está nos últimos três meses de gravidez. Se você apresenta alguma destas condições descritas acima, avise ao seu médico e não tome Flamtrat® gotas. Se você acha que pode ser alérgico, informe seu médico. Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com doença grave no fígado ou nos rins. Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência cardíaca grave. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

Fluconid®

Fluconazol

Indicação: Fluconid® 150 mg impede o crescimento de fungos por inibir que esses microrganismos sintetizem compostos (esteroides) necessários à sua sobrevivência. É bem absorvido por via oral (engolido), a absorção não é afetada pela ingestão juntamente à alimentos e atinge os níveis no sangue de 0,5 hora (meia hora) a 1,5 horas.

Apresentação

Cápsula 150mg – caixa com 1 cápsula
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0157.006-9

Composição

Cada cápsula contém:
fluconazol.....150mg
Excipiente q.s.p.....1 cápsula
Excipientes: lactose monoidratada, croscarmelose sódica e estearato de magnésio.

ADVERTÊNCIAS: Fluconid® 150 mg não deve ser utilizado se você tem hipersensibilidade (alergia) ao fluconazol ou a compostos azólicos (classe química do fluconazol) ou ainda, a qualquer componente da fórmula. Não tome Fluconid® 150 mg com terfenadina (medicamento antialérgico), cisaprida, astemizol, eritromicina, pimozida e quinidina, porque pode ser perigoso e provocar alterações do ritmo do coração. Para mais informações, leia as questões

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



Flamtrat
COD: 359



7 898049 793594



Fluconid 150mg 1 cáp.
COD: 323



7 898049 793235



Fluconid®

Fluconazol

Indicação: Fluconid® 150 mg impede o crescimento de fungos por inibir que esses microrganismos sintetizem compostos (esteroides) necessários à sua sobrevivência. É bem absorvido por via oral (engolido), a absorção não é afetada pela ingestão juntamente à alimentos e atinge os níveis no sangue de 0,5 hora (meia hora) a 1,5 horas.

Apresentação

Cápsula 150mg – caixa com 2 cápsula
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0157.008-5

Composição

Cada cápsula contém:
fluconazol.....150mg
Excipiente q.s.p.....1 cápsula
Excipientes: lactose monoidratada, croscarmelose sódica e estearato de magnésio.

ADVERTÊNCIAS: Fluconid® 150 mg não deve ser utilizado se você tem hipersensibilidade (alergia) ao fluconazol ou a compostos azólicos (classe química do fluconazol) ou ainda, a qualquer componente da fórmula. Não tome Fluconid® 150 mg com terfenadina (medicamento antialérgico), cisaprida, astemizol, eritromicina, pimozida e quinidina, porque pode ser perigoso e provocar alterações do ritmo do coração. Para mais informações, leia as questões

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

Fungitrin®

Tetraciclina + anfotericina B

Indicação: Fungitrin® creme vaginal é um medicamento que possui em sua formulação anfotericina B e tetraciclina. A anfotericina B atua nas infecções causadas por fungos, como Candida albicans - candidíase vaginal - e a tetraciclina elimina as bactérias que favorecem o aumento de fungos, como as Trichomonas.

Apresentação

Creme vaginal 100mg/4g + 50mg/4g
bisnaga com 45g + 10 aplicadores
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0054.002-6

Composição

Cada 4g (1 aplicação) de creme vaginal contém:
tetraciclina equivalente a 100mg de cloridrato de tetraciclina e 50mg de anfotericina B.
Excipiente q.s.p.....4g
(cloreto de benzalcônio, ácido cítrico, borato de sódio, edetato de sódio, metabissulfito de sódio, metilparabeno, cera auto-emulsionante, propilparabeno e água purificada).

ADVERTÊNCIAS: Fungitrin® creme é contraindicada em pacientes alérgicos aos componentes da fórmula, especialmente o propilenoglicol, conservantes e metabissulfito de sódio. Não utilize este medicamento se você estiver grávida ou amamentando, pois podem ocorrer problemas no desenvolvimento dos dentes e ossos do feto e crianças. **Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



Fluconid 150mg 2 cáp.
COD: 376



7 898049 793761



Fungitrin
COD: 540



7 898049 795406



Glicomet®

Cloridrato de metformina

Glicomet® contém metformina, um medicamento para tratar o diabetes. A metformina pertence a um grupo de medicamentos denominados biguanidas. A insulina é um hormônio produzido pelo pâncreas que permite que os tecidos do corpo absorvam a glicose (açúcar) do sangue e a usem para produzir energia ou armazená-la para uso posterior. Se você tem diabetes, o seu pâncreas não produz insulina suficiente ou o seu corpo não é capaz de utilizar adequadamente a insulina que produz. Isto leva a um nível elevado de glicose no sangue. Glicomet® ajuda a baixar o nível de glicose no sangue para um nível tão normal quanto possível.

Apresentação

Comprimido 500mg – caixa com 30 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0109.003-2

Apresentação

Comprimido 850mg – caixa com 30 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0109.001-6

Composição

Cada comprimido contém:
cloridrato de metformina.....500mg
Excipiente q.s.p.....1 comprimido
(povidona, celulose microcristalina, estearato de magnésio e álcool etílico*). *Evapora durante o processo.

Composição

Cada comprimido contém:
cloridrato de metformina.....850mg
Excipiente q.s.p.....1 comprimido
(povidona, celulose microcristalina, estearato de magnésio e álcool etílico*). *Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve tomar Glicomet®: – se tiver hipersensibilidade (alergia) à metformina ou aos outros componentes da fórmula; – se estiver com problema de funcionamento do fígado; – se estiver com problema de funcionamento grave dos rins (depuração de creatinina abaixo de 30 mL/min ou taxa de filtração glomerular estimada (TFGe) abaixo de 30 mL/min/1,73m²); – se tiver qualquer tipo de acidose metabólica (como acidose láctica, cetoacidose diabética, pré-coma diabético). A cetoacidose é uma condição na qual substâncias denominadas "corpos cetônicos" se acumulam no sangue. Os sintomas incluem dores de estômago, respiração rápida e profunda, sonolência ou hálito com odor de fruta; – se estiver desidratado (por exemplo, em função de uma diarreia grave e persistente, vômitos repetidos) ou se tiver com infecção grave (por exemplo, infecção das vias aéreas ou do trato urinário); tanto desidratação quanto infecções graves podem conduzir a problemas renais, com risco de acidose láctica (ver Advertências e precauções); – se estiver em tratamento para problemas cardíacos, tiver tido recentemente um ataque cardíaco, tiver problemas circulatórios graves ou dificuldades respiratórias. Isto pode provocar uma falta de oxigenação dos tecidos, com risco de acidose láctica (ver Advertências e precauções); – se ingerir bebidas alcoólicas em excesso; – se tiver que ser submetido à cirurgia eletiva de grande porte ou a exame utilizando meio de contraste contendo iodo (por exemplo, exames como raio-X ou tomografia). Você deve parar de tomar Glicomet® durante um determinado tempo antes e depois do exame ou da cirurgia. O seu médico decidirá se necessita de outro tratamento durante este período.



Glicomet 500mg
COD: 432



7 898049 1794324



Glicomet 850mg
COD: 822



7 898049 1798223



Miocardil®

Nimodipino

Indicação: O medicamento Miocardil® protege os neurônios e estabiliza suas funções, promove o fluxo sanguíneo cerebral e amplia a tolerabilidade isquêmica agindo nos receptores neuronais e vasculares cerebrais ligados ao canal de cálcio.

Apresentação

Comprimido revestido 30mg – caixa com 30 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0104.002-7

Composição

Cada comprimido revestido contém:
nimodipino30mg
Excipiente q.s.p.....1 comprimido revestido
Excipientes: lactose, povidona, estearato de magnésio, talco, amido, dióxido de titânio, metilcelulose, glicerol, macrogol, álcool isopropílico* e cloreto de metileno*.
*Evaporam durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Como a toxicidade de nimodipino durante a gravidez ainda não foi estudada, deve-se ponderar rigorosamente seu emprego durante a gravidez, devendo ser bem avaliados os riscos e as vantagens de uma eventual administração. Para o tratamento de alteração orgânicas cerebral de idosos, Miocardil comprimido revestido não deve ser administrado àqueles com insuficiência hepática grave (cirrose) para hemorragia subaracnóidea. A experiência clínica referente ao uso de nimodipino em crianças e adolescentes é insuficiente, portanto, não se recomenda o seu uso nessa faixa etária. Este medicamento é contraindicado para crianças e adolescentes.

Nimelit

Nimesulida

Indicação: Nimelit é um medicamento que apresenta propriedades que combatem a inflamação, a dor e a febre, e sua atividade anti-inflamatória envolve vários mecanismos. A nimesulida inibe uma enzima chamada ciclooxigenase, a qual esta relacionada a produção de uma substância chamada prostaglandina, tal inibição faz com que a dor e a inflamação diminuam. O tempo médio estimado para início da ação depois que você tomar Nimelit é de 15 minutos para alívio da dor. A resposta inicial para a febre acontece cerca de 1 a 2 horas após o uso do medicamento e dura aproximadamente 6 horas.

Apresentação

Comprimido 50mg/ml - Frasco com 15mL
Teg MS.: nº 1.0392.0073.007-0

Composição

Cada mL da suspensão oral contém:
nimesulida.....50mg
veículo q.s.p.....1mL
Excipientes: metilparabeno, propilparabeno, goma xantana, sacarina sódica, sorbitol, álcool etílico, essência de morango, laurilsulfato de sódio, essência de baunilha, citrato de sódio di-hidratado, ácido cítrico, ciclamato de sódio e água purificada. Cada mL do produto contém 20 gotas e cada gota contém 2,5mg de nimesulida.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes que tenham alergia à nimesulida ou a qualquer outro componente do medicamento; histórico de reações de hipersensibilidade (exemplo: broncoespasmo – estreitamento dos brônquios que causa dificuldade para respirar, rinite – inflamação da mucosa do nariz, urticária – alergia na pele e angioedema – inchaço por baixo da pele) ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não-esteroidais (informe seu médico caso você tenha alergia a algum produto); histórico de reações hepáticas (do fígado) ao produto; pacientes com úlcera péptica (úlceras no estômago ou intestino) em fase ativa, ulcerações recorrentes (úlceras que vão e voltam) ou tenham hemorragia no trato gastrointestinal (sangramento no estômago e/ou intestinos); pacientes com distúrbios de coagulação graves; pacientes com insuficiência cardíaca grave (mau funcionamento grave do coração); pacientes com mau funcionamento dos rins grave e pacientes com mau funcionamento do fígado. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos.



Miocardil
COD: 59



7 89 80 49 17 90 5 93 1



Nimelit
COD: 732



7 8 98 049 17 97 3 25 1



Nimelit

Nimesulida

Indicação: Nimelit é um medicamento que apresenta propriedades que combatem a inflamação, a dor e a febre, e sua atividade anti-inflamatória envolve vários mecanismos. A nimesulida inibe uma enzima chamada ciclooxigenase, a qual esta relacionada a produção de uma substância chamada prostaglandina, tal inibição faz com que a dor e a inflamação diminuam. O tempo médio estimado para início da ação depois que você tomar Nimelit é de 15 minutos para alívio da dor. A resposta inicial para a febre acontece cerca de 1 a 2 horas após o uso do medicamento e dura aproximadamente 6 horas.

Apresentação

Comprimido 100mg – caixa com 12 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0073.004-6

Composição

Cada comprimido contém:
nimesulida.....100mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido
Excipiente: celulose microcristalina, lactose, amidoglicolato de sódio, docusato de sódio, óleo vegetal hidrogenado, hiprolose, estearato de magnésio, álcool etílico* e água purificada*.
* Evapora durante o processo.

Predcort®

Prednisona

Indicação: Predcort® contém prednisona, uma substância que proporciona potente efeito anti-inflamatório, antirreumático e antialérgico no tratamento de doenças que respondem a corticosteroides.

Apresentação

Comprimido 5mg – caixa com 20 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0080.005-2

Composição

Cada comprimido contém:
prednisona.....5mg
Excipiente q.s.p.....1 comprimido
Excipientes: lactose, celulose microcristalina, dióxido de silício, estearato de magnésio.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes que tenham alergia à nimesulida ou a qualquer outro componente do medicamento; histórico de reações de hipersensibilidade (exemplo: broncoespasmo – estreitamento dos brônquios que causa dificuldade para respirar, rinite – inflamação da mucosa do nariz, urticária – alergia na pele e angioedema – inchaço por baixo da pele) ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não-esteroidais (informe seu médico caso você tenha alergia a algum produto); histórico de reações hepáticas (do fígado) ao produto; pacientes com úlcera péptica (úlceras no estômago ou intestino) em fase ativa, ulcerações recorrentes (úlceras que vão e voltam) ou tenham hemorragia no trato gastrointestinal (sangramento no estômago e/ou intestinos); pacientes com distúrbios de coagulação graves; pacientes com insuficiência cardíaca grave (mau funcionamento grave do coração); pacientes com mau funcionamento dos rins grave e pacientes com mau funcionamento do fígado. **Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos.**

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Este medicamento é contraindicado para uso por pessoa que tem infecções sistêmicas por fungos ou já teve reações alérgicas ou alguma reação incomum à prednisona, a outros corticosteroides ou a qualquer um dos componentes da fórmula do produto. **Este medicamento é contraindicado para uso por pessoa que tem infecções sistêmicas por fungos ou já teve reações alérgicas ou alguma reação incomum à prednisona, a outros corticosteroides ou a qualquer um dos componentes da fórmula do produto.**



Nimelit
COD: 730



7 89 80 49 17 973 01



Predcort
COD: 800



7 89 80 49 17 980 01



Predcort®

Prednisona

Indicação: Predcort® contém prednisona, uma substância que proporciona potente efeito anti-inflamatório, antirreumático e antialérgico no tratamento de doenças que respondem a corticosteroides.

Apresentação

Comprimido 20mg – caixa com 20 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0080.008-7

Composição

Cada comprimido contém:
prednisona.....20mg
Excipiente q.s.p.1 comprimido
Excipientes: lactose, celulose microcristalina, dióxido de silício, estearato de magnésio.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Predcort® é indicado para o tratamento de doenças endócrinas (doenças das glândulas); doenças osteomusculares (doenças dos ossos e músculos); distúrbios do colágeno (doenças que afetam vários órgãos e tem causa autoimune); doenças dermatológicas (doenças da pele); doenças alérgicas; doenças oftálmicas (doenças dos olhos); doenças respiratórias; doenças hematológicas (doenças do sangue); tumores e outras que respondam ao tratamento com corticosteroides.

Quadrineo®

Valerato de betametasona + associações

Indicação: Quadrineo® Creme é indicado para o alívio das manifestações inflamatórias das dermatoses (doenças da pele) que respondem aos corticosteroides, quando complicadas por infecção causada por microrganismos sensíveis aos componentes de sua formulação ou quando há suspeita da possibilidade de tal infecção.

Apresentação

Creme – bisnaga com 15g
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0158.001-3

Composição

Cada g do creme contém:
betametasona (sob a forma de valerato) 0,50mg
gentamicina (sob a forma de sulfato) 1,00mg
tolnaftato.....10,0mg
clioquinol.....10,0mg
Excipiente q.s.p.....1g
Excipientes: bissulfito de sódio, edetato dissódico, metilparabeno, miristato de isopropila, cera emulsificante, propilenoglicol, propilparabeno, trolamina, água purificada, ácido cítrico* e bicarbonato de sódio*.
*Usado para correção de pH.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Não utilize Quadrineo® Creme se você já teve qualquer alergia ou alguma reação anormal a qualquer um dos componentes da fórmula do produto. **Este medicamento é contraindicado para menores de 3 anos.**



Predcort
COD: 409



7 898049 1794096



Quadrineo - Creme
COD: 370



7 898049 1793709



Quadrineo®

Valerato de betametasona + associações

Indicação: Quadrineo® Creme é indicado para o alívio das manifestações inflamatórias das dermatoses (doenças da pele) que respondem aos corticosteroides, quando complicadas por infecção causada por microrganismos sensíveis aos componentes de sua formulação ou quando há suspeita da possibilidade de tal infecção.

Apresentação

Pomada – bisnaga com 15g
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0158.005-6

Composição

Cada g do creme contém:
betametasona (sob a forma de valerato) 0,50mg
gentamicina (sob a forma de sulfato) 1,00mg
tolnaftato.....10,0mg
clioquinol.....10,0mg
Excipiente q.s.p.....1g
Excipientes: bissulfito de sódio, edetato dissódico, metilparabeno, miristato de isopropila, cera emulsificante, propilenoglicol, propilparabeno, trolamina, água purificada, ácido cítrico* e bicarbonato de sódio*.
*Usado para correção de pH.

Renapril®



Maleato de enalapril

Indicação: Renapril® age dilatando os vasos sanguíneos para ajudar o coração a bombear sangue com mais facilidade para todas as partes do corpo. Essa ação ajuda a diminuir a pressão alta. Em muitos pacientes com insuficiência cardíaca, Renapril® auxilia o coração a funcionar melhor. Em geral, este medicamento começa a agir uma hora depois de tomado e seu efeito dura pelo menos 24 horas. Para algumas pessoas, várias semanas poderão ser necessárias até que se observe o melhor efeito do tratamento em sua pressão arterial.

Apresentação

Comprimido 10mg – caixa com 30 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0084.014-3

Composição

Cada comprimido de Renapril® 10mg contém:
Maleato de enalapril (equivalentes a 7,64 mg de enalapril como base livre).....10mg
excipientes q.s.p.....1 comprimido
Excipientes: corante vermelho 40 laca de alumínio, celulose microcristalina, amido, lactose, dióxido de silício, bicarbonato de sódio, estearato de magnésio e óxido de ferro marrom (óxido de ferro preto + óxido de ferro vermelho).

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Não utilize Quadrineo® Creme se você já teve qualquer alergia ou alguma reação anormal a qualquer um dos componentes da fórmula do produto. Este medicamento é contraindicado para menores de 3 anos.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve tomar Renapril® se: for alérgico(a) a qualquer um de seus componentes; foi tratado(a) com medicamentos do mesmo grupo de Renapril® (inibidores da ECA) e apresentou reações alérgicas. Tem diabetes e está tomando um medicamento chamado Alisqureno para reduzir a pressão arterial. Contate seu médico caso não tenha certeza se deve iniciar o tratamento com Renapril®.



Quadrineo - Pomada
COD: 373



7 898049 793730



Ranapril 10mg
COD: 583



7 898049 795833



Renapril®



Maleato de enalapril

Indicação: Renapril® age dilatando os vasos sanguíneos para ajudar o coração a bombear sangue com mais facilidade para todas as partes do corpo. Essa ação ajuda a diminuir a pressão alta. Em muitos pacientes com insuficiência cardíaca, Renapril® auxilia o coração a funcionar melhor. Em geral, este medicamento começa a agir uma hora depois de tomado e seu efeito dura pelo menos 24 horas. Para algumas pessoas, várias semanas poderão ser necessárias até que se observe o melhor efeito do tratamento em sua pressão arterial.

Apresentação

Comprimido 20mg – caixa com 30 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0084.017-8

Composição

Cada comprimido de Renapril® 20mg contém:
Maleato de enalapril (equivalentes a 15,29 mg de enalapril como base livre).....20mg
excipientes q.s.p.....1 comprimido
Excipientes: celulose microcristalina, corante vermelho 40 laca de alumínio, óxido ferro amarelo, amido, lactose, dióxido de silício, bicarbonato de sódio e estearato de magnésio.

Reumotec

tenoxicam

Indicação A substância ativa de Reumotec®, tenoxicam, apresenta propriedades anti-inflamatórias, analgésicas (reduz a dor), antitérmicas (abaixa a febre) e inibe a agregação plaquetária (reduz a coagulação do sangue).

Apresentação

Comprimido 20mg – caixa com 10 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0096.001-7

Composição

Cada comprimido contém:
tenoxicam.....20mg
Excipiente q.s.p.....1 comprimido
Excipientes: álcool etílico*, amido, cloreto de metileno*, amarelo de tartrazina laca de alumínio, dióxido de titânio, estearato de magnésio, croscarmelose sódica, lactose, celulose microcristalina, hipromelose + macrogol e dióxido de silício.
*Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve tomar Renapril® se: for alérgico(a) a qualquer um de seus componentes; foi tratado(a) com medicamentos do mesmo grupo de Renapril® (inibidores da ECA) e apresentou reações alérgicas. Tem diabetes e está tomando um medicamento chamado Alisquireno para reduzir a pressão arterial. Contate seu médico caso não tenha certeza se deve iniciar o tratamento com Renapril®.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve usar Reumotec® se: tiver hipersensibilidade (alergia) conhecida a tenoxicam, a qualquer componente do produto ou a outros anti-inflamatórios não esteroides (anti-inflamatórios que não contêm cortisona, como diclofenaco e ibuprofeno); -tiver apresentado sintomas de asma, rinite e urticária em uso prévio de anti-inflamatórios não esteroides (como ácido acetilsalicílico); -apresentar no momento ou já tiver apresentado alguma vez perfuração ou sangramento gastrointestinal (no estômago ou intestino) relacionado ao uso prévio de anti-inflamatórios não esteroides (AINES); -apresentar no momento ou já tiver apresentado alguma vez úlcera ou hemorragia (sangramento) péptica (estômago ou intestino) recorrente (dois ou mais episódios distintos comprovados de sangramento ou ulceração); -apresentar insuficiência cardíaca grave (doença do coração que se manifesta como cansaço excessivo aos esforços, inchaço nas pernas e falta de ar), insuficiência hepática (doença do fígado) e renal (doença dos rins) severa, como ocorre com outros AINES. -estiver grávida, nos últimos 3 meses de gestação. Este medicamento é contraindicado para menores de 18 anos de idade.



Renapril 20mg
COD: 586



7 898049 1795864



Reumotec
COD: 960



7 898049 1799602



Secdazol

Secnidazol

Indicação: O secnidazol, princípio ativo do Secdazol®, é um medicamento parasiticida (que elimina parasitas), utilizado no tratamento de giardíase, amebíase intestinal sob todas as formas, amebíase no fígado e tricomoníase.



Tenolon®

Atenolol

Indicação: Tenolon® age preferencialmente sobre os receptores localizados no coração e na circulação, reduzindo a pressão arterial, quando usado continuamente. Tenolon® começa a ter uma ação significativa dentro de 1 hora após sua administração por via oral, atingindo seu efeito máximo em 2 a 4 horas. Esse efeito é mantido por no mínimo 24 horas.

Apresentação

Comprimido Revestido 1000mg – caixa com 2 comprimidos revestidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0107.020-1

Apresentação

Comprimido 25mg – caixa com 30 unidades
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0045.011-6

Composição

Cada comprimido revestido contém:
secnidazol1000mg
excipiente q.s.p...1 comprimido revestido
Excipientes: amido, estearato de magnésio, amidoglicolato de sódio, celulose microcristalina, dióxido de silício, povidona, hipromelose + macrogol, croscarmelose sódica, crospovidona e álcool etílico*.
*Evapora durante o processo.

Composição

Cada comprimido 25 mg contém:
atenolol.....25mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido
(amido, carbonato de magnésio, estearato de magnésio, laurilsulfato de sódio, povidona e álcool etílico*).*
*Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Secdazol® não deve ser utilizado nos seguintes casos: - alergia aos derivados imidazólicos ou a qualquer componente do; - suspeita de gravidez; - durante a gravidez; - durante a amamentação. Não há contraindicação relativa a faixas etárias.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve utilizar Tenolon® nas seguintes situações: conhecida hipersensibilidade (alergia) ao Tenolon® ou a qualquer um dos componentes da fórmula. - Bradicardia (batimentos lentos do coração). - Choque cardiogênico (comprometimento importante da função do coração em bombear sangue aos tecidos). - Hipotensão (pressão arterial baixa ou muito baixa). - Acidose metabólica (alteração metabólica na qual o pH do sangue é baixo). - Problemas graves de circulação arterial periférica (nas extremidades). - Bloqueio cardíaco de segundo ou terceiro grau (tipo de arritmia que causa bloqueio de impulsos elétricos para o coração). - Síndrome do nodo sinusal (doença no local de origem dos impulsos elétricos do coração). - Portadores de feocromocitoma (tumor benigno da glândula adrenal ou supra-renal) não tratado. - Insuficiência cardíaca descompensada.



Secdazol
COD: 421



Tenolon 25mg
COD: 562





Tenolon®

Atenolol

Indicação: Tenolon® age preferencialmente sobre os receptores localizados no coração e na circulação, reduzindo a pressão arterial, quando usado continuamente. Tenolon® começa a ter uma ação significativa dentro de 1 hora após sua administração por via oral, atingindo seu efeito máximo em 2 a 4 horas. Esse efeito é mantido por no mínimo 24 horas.

Apresentação

Comprimido 50mg – caixa com 30 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0045.013-2

Apresentação

Comprimido 100mg – caixa com 30 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0045.015-9

Composição

Cada comprimido 50 mg contém:
atenolol.....50mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido
(amido, carbonato de magnésio, estearato de magnésio, laurilsulfato de sódio, povidona e álcool etílico*).

*Evapora durante o processo.

Composição

Cada comprimido 100 mg contém:
atenolol.....100mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido
(amido, carbonato de magnésio, estearato de magnésio, laurilsulfato de sódio, povidona e álcool etílico*).

*Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve utilizar Tenolon® nas seguintes situações: conhecida hipersensibilidade (alergia) ao Tenolon® ou a qualquer um dos componentes da fórmula. - Bradicardia (batimentos lentos do coração). - Choque cardiogênico (comprometimento importante da função do coração em bombear sangue aos tecidos). - Hipotensão (pressão arterial baixa ou muito baixa). - Acidose metabólica (alteração metabólica na qual o pH do sangue é baixo). - Problemas graves de circulação arterial periférica (nas extremidades). - Bloqueio cardíaco de segundo ou terceiro grau (tipo de arritmia que causa bloqueio de impulsos elétricos para o coração). - Síndrome do nodo sinusal (doença no local de origem dos impulsos elétricos do coração). - Portadores de feocromocitoma (tumor benigno da glândula adrenal ou supra-renal) não tratado. - Insuficiência cardíaca descompensada.



Tenolon 50mg
COD: 564



7 89 804 9 179 564 2



Tenolon 100mg
COD: 567



7 89 804 9 179 567 3



Vertizan®

Dicloridrato de flunarizina

Indicação: Vertizan® é um medicamento com ação vasodilatadora.



Vitdera D3

colecalciferol

Indicação: Vitdera D3 (colecalciferol), é essencial para a saúde musculoesquelética, pois atua regulando positivamente o processamento e a fixação do cálcio no organismo. Promove a absorção de cálcio no intestino, permite a mineralização do tecido do osso e desempenha um papel importante na função muscular.

Apresentação

Comprimido 10mg – caixa com 50 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0052.002-5

Composição

Cada comprimido contém:
dicloridrato de flunarizina (equivalente a 10mg de flunarizina base).....11,80mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido
(celulose microcristalina, amido, estearato de magnésio e fosfato de cálcio dibásico di-hidratado).

Apresentação

Comprimido revestido 7.000 UI - caixa com 4 comprimidos revestidos - Reg MS.: nº 1.0392.0198.001-1

Composição

Cada comprimido revestido de VitderaD3 7.000 UI contém:
colecalciferol 70mg
excipientes q.s.p. 1 comprimido revestido
Excipientes: celulose microcristalina, lactose monoidratada, croscarmelose sódica, dióxido de silício, estearato de magnésio, copolímero de álcool polivinílico e macrogol, talco, dióxido de titânio, corante amarelo de quinolina laca de alumínio, corante amarelo crepúsculo laca de alumínio, monocaprilocaprato de glicerina, álcool polivinílico e água purificada*.
*Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: É contra-indicado para pacientes que apresentam hipersensibilidade a quaisquer dos componentes de sua fórmula. Hipersensibilidade conhecida ao dicloridrato de flunarizina ou cinarizina. Não deve ser usado na fase aguda de um acidente vascular cerebral e durante o período de amamentação. Em pacientes portadores de cardiopatias descompensadas, doenças infecciosas graves e depressões severas, não é recomendada a administração deste medicamento.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Este medicamento não deve ser utilizado em pacientes que apresentam hipersensibilidade aos componentes da fórmula. É contra-indicado também em pacientes que apresentam hipervitaminose D (excesso de vitamina D), elevadas taxas de cálcio ou fosfato na corrente sanguínea e também em casos de má-formação nos ossos. Este medicamento é contra-indicado para uso por crianças.



Vertizan

COD: 58



7 89 804 9 17 905 86



Vitdera D3 - 7.000UI CX4

COD: 447



7 89 804 9 79 447 8



Vitdera D3

colecalfiferol

Indicação: Vitdera D3 (colecalfiferol), é essencial para a saúde musculoesquelética, pois atua regulando positivamente o processamento e a fixação do cálcio no organismo. Promove a absorção de cálcio no intestino, permite a mineralização do tecido do osso e desempenha um papel importante na função muscular.

Apresentação

Comprimido revestido 7.000 UI - caixa com 8 comprimidos revestidos - Reg MS.: nº 1.0392.0198.002-1

Apresentação

Comprimido revestido 7.000 UI - caixa com 30 comprimidos revestidos - Reg MS.: nº 1.0392.0198.005-4

Composição

Cada comprimido revestido de VitderaD3 7.000 UI contém:
colecalfiferol 70mg
excipientes q.s.p. 1comprimido revestido
Excipientes: celulose microcristalina, lactose monoidratada, croscarmelose sódica, dióxido de silício, estearato de magnésio, copolímero de álcool polivinílico e macrogol, talco, dióxido de titânio, corante amarelo de quinolina laca de alumínio, corante amarelo crepúsculo laca de alumínio, monocaprilocaprato de glicerina, álcool polivinílico e água purificada*.
*Evapora durante o processo.

Composição

Cada comprimido revestido de VitderaD3 7.000 UI contém:
colecalfiferol 70mg
excipientes q.s.p. 1comprimido revestido
Excipientes: celulose microcristalina, lactose monoidratada, croscarmelose sódica, dióxido de silício, estearato de magnésio, copolímero de álcool polivinílico e macrogol, talco, dióxido de titânio, corante amarelo de quinolina laca de alumínio, corante amarelo crepúsculo laca de alumínio, monocaprilocaprato de glicerina, álcool polivinílico e água purificada*.
*Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Este medicamento não deve ser utilizado em pacientes que apresentam hipersensibilidade aos componentes da fórmula. É contraindicado também em pacientes que apresentam hipervitaminose D (excesso de vitamina D), elevadas taxas de cálcio ou fosfato na corrente sanguínea e também em casos de má-formação nos ossos. Este medicamento é contraindicado para uso por crianças.



Vitdera D3 - 7.000UI CX8
COD: 724



7 898049 797240



Vitdera D3 - 7.000UI CX30
COD: 742



7 898049 797424



Vitdera D3

colecalfierol

Indicação: Vitdera D3 (colecalfierol), é essencial para a saúde musculoesquelética, pois atua regulando positivamente o processamento e a fixação do cálcio no organismo. Promove a absorção de cálcio no intestino, permite a mineralização do tecido do osso e desempenha um papel importante na função muscular.

Apresentação

Comprimidos revestidos 50.000 UI
Embalagens contendo 4 comprimidos revestidos.
Reg MS.: nº 1.0392.0198.007-0

Composição

Cada comprimido revestido de VitderaD3 50.000 UI contém:
colecalfierol 500mg
excipientes q.s.p. 1comprimido revestido
Excipientes: celulose microcristalina, lactose monoidratada, croscarme-
lose sódica, dióxido de silício, estearato
de magnésio, copolímero de álcool polivinílico e macrogol, talco, dióxido
de titânio, corante vermelho altura 129 laca de alumínio, monocapriloca-
prato de glicerina, corante amarelo crepúsculo laca de alumínio, corante
azul brilhante 133 laca de alumínio, álcool polivinílico e água purificada*.
*Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Vitdera D3 (colecalfierol) é um medicamento a base de vitamina D, destinado à prevenção da desmineralização óssea (retirada dos minerais dos ossos), de quedas e fraturas em idosos e mulheres na pós-menopausa, bem como na prevenção e tratamento da osteomalácia (amolecimento dos ossos) e osteoporose. Pode ser indicado também, na prevenção e tratamento do raquitismo (enfraquecimento dos ossos).



Vitdera D3 - 50.000UI CX30
COD: 424



7 898049 794249

SAÚDE E BEM-ESTAR EM TODAS AS FASES DA VIDA





GENÉRICOS
GENÉRICOS
GENÉRICOS



aceclofenaco

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: aceclofenaco é um fármaco anti-inflamatório não esteroidal que é estruturalmente semelhante ao diclofenaco. Apresenta efeitos na inflamação, possuindo propriedades analgésicas e anti-inflamatórias, o que leva ao alívio de diversas condições dolorosas. O efeito analgésico do produto se inicia cerca de 30 (trinta) minutos após a ingestão do comprimido.

Apresentação

Comprimido 100mg – caixa com 12 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0172.001-1

Composição

Cada comprimido revestido contém:
aceclofenaco.....100mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido revestido
(celulose microcristalina, ácido esteárico, povidona, croscarmelose sódica, dióxido de titânio, hipromelose + macrogol e álcool etílico*).

*Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Aceclofenaco é contraindicado em caso de hipersensibilidade (alergia) conhecida ao aceclofenaco e/ou a qualquer componente da formulação. O aceclofenaco não deve ser administrado em pacientes alérgicos ao diclofenaco, pois se relata a ocorrência de reações alérgicas graves nestes pacientes, quando em tratamento com agentes anti-inflamatórios não esteroidais. Também não deve ser administrado àqueles que sofrem de broncoespasmo, urticária ou rinite aguda devido ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios nãoesteroidais. Aceclofenaco não deve ser usado em pacientes com úlcera do estômago ou duodeno, em fase ativa este produto é contraindicado durante a lactação. Pacientes que sofrem de tontura e vertigem ou outros distúrbios nervosos devem evitar tomar medicamentos anti-inflamatórios não esteroidais quando vão operar automóveis ou outros equipamentos perigosos até que se saiba como estes fármacos em particular os afeta. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. Este medicamento é contraindicado para uso por mulheres grávidas.

atenolol



Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: atenolol age preferencialmente sobre os receptores localizados no coração e na circulação, reduzindo a pressão arterial, quando usado continuamente. Atenolol começa a ter uma ação significativa dentro de 1 hora após sua administração por via oral, atingindo seu efeito máximo em 2 a 4 horas. Esse efeito é mantido por no mínimo 24 horas.

Apresentação

Comprimido 25mg – caixa com 30 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0168.004-2

Composição

Cada comprimido 25 mg contém:
atenolol.....25mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido
Excipientes: amido, carbonato de magnésio, estearato de magnésio, laurilsulfato de sódio, povidona e álcool etílico*.

*Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve utilizar ATENOLOL nas seguintes situações: - Conhecida hipersensibilidade (alergia) ao atenolol ou a qualquer um dos componentes da fórmula. - Bradicardia (batimentos lentos do coração). - Choque cardiogênico (comprometimento importante da função do coração em bombear sangue aos tecidos). - Hipotensão (pressão arterial baixa ou muito baixa). - Acidose metabólica (alteração metabólica na qual o pH do sangue é baixo). - Problemas graves de circulação arterial periférica (nas extremidades). - Bloqueio cardíaco de segundo ou terceiro grau (tipo de arritmia que causa bloqueio de impulsos elétricos para o coração). - Síndrome do nodo sinusal (doença no local de origem dos impulsos elétricos do coração). - Portadores de feocromocitoma (tumor benigno da glândula adrenal ou supra-renal) não tratado. - Insuficiência cardíaca descompensada.



aceclofenaco 100mg
COD: 526



7 18 98 04 91 79 52 60 11



atenolol 25mg
COD: 000297



7 18 98 04 91 79 29 79 11



atenolol

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: atenolol age preferencialmente sobre os receptores localizados no coração e na circulação, reduzindo a pressão arterial, quando usado continuamente. Atenolol começa a ter uma ação significativa dentro de 1 hora após sua administração por via oral, atingindo seu efeito máximo em 2 a 4 horas. Esse efeito é mantido por no mínimo 24 horas.

Apresentação

Comprimido 50mg – caixa com 30 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0168.009-3

Apresentação

Comprimido 100 mg: Embalagem contendo 30 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0168.014-1

Composição

Cada comprimido 50 mg contém:
atenolol.....50mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido
Excipientes: amido, carbonato de magnésio, estearato de magnésio, laurilsulfato de sódio, povidona e álcool etílico*.
*Evapora durante o processo.

Composição

Cada comprimido 100 mg contém:
atenolol 100mg
excipiente q.s.p 1
Excipientes: amido, carbonato de magnésio, estearato de magnésio, laurilsulfato de sódio, povidona e álcool etílico*.
*Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve utilizar atenolol nas seguintes situações: - Conhecida hipersensibilidade (alergia) ao atenolol ou a qualquer um dos componentes da fórmula. - Bradicardia (batimentos lentos do coração). - Choque cardiogênico (comprometimento importante da função do coração em bombear sangue aos tecidos). - Hipotensão (pressão arterial baixa ou muito baixa). - Acidose metabólica (alteração metabólica na qual o pH do sangue é baixo). - Problemas graves de circulação arterial periférica (nas extremidades). - Bloqueio cardíaco de segundo ou terceiro grau (tipo de arritmia que causa bloqueio de impulsos elétricos para o coração). - Síndrome do nodo sinusal (doença no local de origem dos impulsos elétricos do coração). - Portadores de feocromocitoma (tumor benigno da glândula adrenal ou supra-renal) não tratado. - Insuficiência cardíaca descompensada.



atenol 50mg
COD: 000363



7 898 04 9179 36 31

atenol 100mg
COD: 000372



7 898 04 9179 37 23



atenolol+clortalidona

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: atenolol + clortalidona está indicado para o controle da hipertensão (pressão alta).

Apresentação

Comprimido 50mg + 12,5mg – caixa com 28 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0192.001-9

Apresentação

Comprimido 100mg + 25mg – caixa com 28 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0192.002-7

Composição

Cada comprimido de atenolol + clortalidona 50/12,5 contém:
atenolol50mg
clortalidona..... 12,5mg
Excipientes: povidona, amido, carbonato de magnésio,
laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio, álcool etílico*. *
Evapora durante o processo.

Composição

Cada comprimido de atenolol + clortalidona 100/25 contém:
atenolol.....100mg
clortalidona..... 25mg
Excipientes: povidona, amido, carbonato de magnésio,
laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio, álcool etílico.
* Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve utilizar atenolol + clortalidona nas seguintes situações: - Alergia ao atenolol, à clortalidona ou a qualquer um dos componentes da formulação. - Batimentos lentos do coração (bradicardia). - Comprometimento importante da função do coração em bombear sangue aos tecidos (choque cardiogênico). - Pressão arterial baixa ou muito baixa (hipotensão). - Alteração metabólica onde o pH do sangue é baixo (acidose metabólica). - Problemas graves de circulação arterial periférica (nas extremidades). - Bloqueio cardíaco de segundo ou terceiro grau (tipo de arritmia que causa bloqueio de impulsos elétricos para o coração). - Síndrome do nodo sinusal (doença no local de origem dos impulsos elétricos do coração). -Portadores de feocromocitoma (tumor benigno da glândula adrenal ou supra-renal) não tratado. - Insuficiência cardíaca descompensada. - Durante a gravidez ou amamentação. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.



atenolol+clortalidona 50+12,5mg
COD: 648



7 898049 796489

atenolol+clortalidona 100+25mg
COD: 649



7 898049 796496



besilato de anlodipino

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: besilato de anlodipino é indicado como medicamento de primeira escolha no tratamento da hipertensão (pressão alta) e angina de peito (dor no peito, por doença do coração) devido à isquemia miocárdica (falta de sangue no coração). Besilato de anlodipino pode ser usado isoladamente ou em combinação com outros medicamentos para tratar as mesmas indicações acima.

Apresentação

Comprimido 5mg – caixa com 30 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0187.005-4

Apresentação

Comprimido 10mg – caixa com 30 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0187.006-2

Composição

Cada comprimido de 5mg contém:
besilato de anlodipino (equivalente a 5mg de anlodipino base)
Excipientes: celulose microcristalina, amidoglicolato de sódio, fosfato de cálcio dibásico di-hidratado e estearato de magnésio.

Composição

Cada comprimido de 10mg contém:
besilato de anlodipino (equivalente a 10mg de anlodipino base)
Excipientes: celulose microcristalina, amidoglicolato de sódio, fosfato de cálcio dibásico di-hidratado e estearato de magnésio.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Não use besilato de anlodipino se você tem hipersensibilidade às diidropiridinas* (classe de medicamentos a que pertence o anlodipino, princípio ativo do medicamento) ou a qualquer componente da fórmula. * Besilato de anlodipino é um bloqueador do canal de cálcio diidropiridino.



besilato de anlodipino 5mg
COD: 626



7 898049 796267

besilato de anlodipino 5mg
COD: 628



7 898049 796281



captopril

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: captopril é indicado para tratar pacientes com: hipertensão; - insuficiência cardíaca congestiva (usado com outros medicamentos diuréticos e digitálicos); - infarto do miocárdio; - nefropatia diabética (doença renal causada por diabetes).

Apresentação

Comprimido 25mg – caixa com 30 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0161.009-5

Composição

Cada comprimido de Captopril 25mg contém:
captopril..... 25mg
excipientes q.s.p1 comprimido
Excipientes: (amido de milho, lactose, celulose microcristalina, croscarmelose sódica, dióxido de silício e ácido esteárico).

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve utilizar captopril se já teve reações alérgicas anteriores com o uso deste medicamento ou qualquer outro medicamento que aja da mesma maneira que o captopril. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

cloridrato de fluoxetina

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: O cloridrato de fluoxetina é indicado para o tratamento da depressão, associada ou não à ansiedade. Também é indicado para o tratamento da bulimia nervosa, do transtorno obsessivo-compulsivo (TOC) e do transtorno disfórico pré-menstrual (TDPM), incluindo tensão pré-menstrual (TPM), irritabilidade e disforia (mal-estar provocado pela ansiedade).

Apresentação

Cápsulas duras 20mg – caixa com 30 cápsulas duras
Registro MS (Anvisa): Reg MS.: nº 1.0392.0189.007-1

Composição

Cada cápsula dura contém:
cloridrato de fluoxetina22,4mg*
*equivalente a 20mg de fluoxetina base
Excipiente q.s.p.....1 cápsula
(Celulose microcristalina 102, dióxido de silício, talco, estearato de magnésio).

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: O cloridrato de fluoxetina não deve ser usado por pacientes alérgicos à fluoxetina ou a qualquer um dos seus excipientes. O cloridrato de fluoxetina não deve ser administrado a pacientes que estão utilizando inibidores da monoaminoxidase (IMAO), reversíveis ou não, como por exemplo, o sulfato de tranilcipromina (puro ou em associação) e a moclobemida. Nesse caso, o paciente deverá esperar no mínimo 14 dias após a suspensão do tratamento com IMAO para iniciar o tratamento com cloridrato de fluoxetina. O paciente deverá deixar um intervalo de pelo menos 5 semanas (ou talvez mais, dependendo da avaliação médica, especialmente se cloridrato de fluoxetina foi prescrito para o tratamento crônico e/ou em altas doses) após a suspensão do tratamento com cloridrato de fluoxetina e o início de tratamento com IMAO ou tioridazina. O uso combinado de cloridrato de fluoxetina com um IMAO pode causar eventos adversos graves, podendo ser fatal.



captopril 25mg
COD: 569



7 18 9804 9 7956 97



cloridrato de fluoxetina 30 cáp.
COD: 592



7 18 9804 9 7959 25



cloridrato de fluoxetina

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: O cloridrato de fluoxetina é indicado para o tratamento da depressão, associada ou não à ansiedade. Também é indicado para o tratamento da bulimia nervosa, do transtorno obsessivo-compulsivo (TOC) e do transtorno disfórico pré-menstrual (TDPM), incluindo tensão pré-menstrual (TPM), irritabilidade e disforia (mal-estar provocado pela ansiedade).

clortalidona

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: clortalidona é normalmente usado para diminuir a pressão alta (hipertensão). clortalidona é utilizado para tratar insuficiência cardíaca. Clortalidona é também utilizado para tratar outras condições como inchaço no corpo devido ao acúmulo de fluidos, geralmente observado primeiramente nos pés ou pernas.

Apresentação

Cápsulas duras 20mg – caixa com 60 cápsulas duras
Registro MS (Anvisa): Reg MS.: nº 1.0392.0189.006-3

Apresentação

Comprimido 50mg – caixa com 28 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0191.001-3

Composição

Cada cápsula dura contém:
cloridrato de fluoxetina22,4mg*
*equivalente a 20mg de fluoxetina base
Excipiente q.s.p.....1 cápsula
(Celulose microcristalina 102, dióxido de silício, talco, estearato de magnésio).

Composição

Cada comprimido de 50mg contém:
clortalidona50mg
excipiente q.s.p1 comprimido
Excipientes: amido, povidona, croscarmelose sódica, celulose microcristalina, amarelo crepúsculo laca de alumínio, amarelo de tartrazina, dióxido de silício, estearato de magnésio e álcool etílico*.
* Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: O cloridrato de fluoxetina não deve ser usado por pacientes alérgicos à fluoxetina ou a qualquer um dos seus excipientes. O cloridrato de fluoxetina não deve ser administrado a pacientes que estão utilizando inibidores da monoaminoxidase (IMAO), reversíveis ou não, como por exemplo, o sulfato de tranilcipromina (puro ou em associação) e a moclobemida. Nesse caso, o paciente deverá esperar no mínimo 14 dias após a suspensão do tratamento com IMAO para iniciar o tratamento com cloridrato de fluoxetina. O paciente deverá deixar um intervalo de pelo menos 5 semanas (ou talvez mais, dependendo da avaliação médica, especialmente se cloridrato de fluoxetina foi prescrito para o tratamento crônico e/ou em altas doses) após a suspensão do tratamento com cloridrato de fluoxetina e o início de tratamento com um IMAO ou tiordazina. O uso combinado de cloridrato de fluoxetina com um IMAO pode causar eventos adversos graves, podendo ser fatal.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve usar este medicamento quando: apresentar alergia (hipersensibilidade) à clortalidona, outros medicamentos com estrutura similar (sulfonamidas, como o sulfametoxazol) ou a algum dos componentes de clortalidona (vide "Composição"). Se você acha que pode ser alérgico, informe seu médico. Se você não tiver certeza de quais medicamentos deve evitar, consulte seu médico; - se estiver com doença grave do fígado, gota, níveis sanguíneos muito baixos de potássio ou de sódio ou níveis sanguíneos muito altos de cálcio; - se você tem doença grave nos rins, com supressão da eliminação de urina (anúria); - se você estiver grávida e tiver recebido clortalidona para tratar pressão alta. Se alguma das condições acima se aplicar a você, não tome clortalidona e informe seu médico.



cloridrato de fluoxetina 60 cáp.
COD: 618



7 898049 1796182



clortalidona
COD: 665



7 898049 1796656



clotrimazol

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: clotrimazol creme é indicado para o tratamento de infecções fúngicas (micoses) da pele causadas por dermatófitos, leveduras e outros microrganismos, como *Malassezia furfur*.

Apresentação

Creme dermatológico 10mg/g – bisnaga 20g
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0171.003-0

Composição

Cada grama de creme contém:
clotrimazol.....10mg
Excipiente q.s.p.....1g
Excipientes: ácido bórico, butil-hidroxitolueno, edetato dissódico, glicerol, metilparabeno, miristato de isopropila, estearato de sorbitana, cera emulsificante, propilenoglicol, propilparabeno, sulfito de sódio, petrolato líquido e água purificada.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: clotrimazol creme é contraindicado nos casos de hipersensibilidade ao clotrimazol, ao álcool cetosteárilico e/ou a qualquer outro componente da formulação. Não há contraindicações relativas às faixas etárias para o uso de Clotrimazol creme.



clotrimazol 20g
COD: 534



7 898049 1795345



dicloridrato de flunarizina

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: dicloridrato de flunarizina está indicado para tratamento de alterações de memória e dificuldade de concentração.

Apresentação

Comprimidos Revestidos 10mg – caixa com 50 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0184.002-3

Composição

Cada comprimido contém:
dicloridrato de flunarizina (equivalente a 10mg de flunarizina base).....11,80mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido
(celulose microcristalina, amido, estearato de magnésio e fosfato de cálcio dibásico di-hidratado).

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: É contraindicado em pacientes que apresentam hipersensibilidade a quaisquer dos componentes de sua fórmula. Hipersensibilidade conhecida ao dicloridrato de flunarizina ou cinarizina. Não deve ser usado na fase aguda de um acidente vascular cerebral e durante o período de amamentação. Em pacientes portadores de cardiopatias descompensadas, doenças infecciosas graves e depressões severas, não é recomendada a administração deste medicamento.



dicloridrato de flunarizina
COD: 94



7 898049 790944



fluconazol

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: fluconazol 150 mg impede o crescimento de fungos por inibir que esses microrganismos sintetizem compostos (esteroides) necessários à sua sobrevivência. É bem absorvido por via oral (engolido), a absorção não é afetada pela ingestão juntamente à alimentos e atinge os níveis no sangue de 0,5 hora (meia hora) a 1,5 horas.

Apresentação

Cápsula 150mg – caixa com 1 cápsula dura
Reg MS.: nº 1.0392.0190.001-8

Apresentação

Cápsula 150mg – caixa com 2 cápsulas duras
Reg MS.: nº 1.0392.0190.003-4

Composição

Cada cápsula dura contém:
fluconazol.....150mg
Excipiente q.s.p.....1 cápsula
Excipientes: lactose monoidratada, croscarmelose sódica e estearato de magnésio.

Composição

Cada cápsula dura contém:
fluconazol.....150mg
Excipiente q.s.p.....1 cápsula
Excipientes: lactose monoidratada, croscarmelose sódica e estearato de magnésio.

ADVERTÊNCIAS: Fluconazol 150 mg não deve ser utilizado se você tem hipersensibilidade (alergia) ao fluconazol ou a compostos azólicos (classe química do fluconazol) ou ainda, a qualquer componente da fórmula. Não tome fluconazol 150mg com terfenadina (medicamento antialérgico), cisaprida, astemizol, eritromicina, pimozida e quinidina, porque pode ser perigoso e provocar alterações do ritmo do coração.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO





fosfato sódico de prednisolona

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: O fosfato sódico de prednisolona solução oral é indicado como agente anti-inflamatório e imunossupressor em patologias cujos mecanismos fisiopatológicos envolvam processos inflamatórios e/ou autoimunes, para o tratamento de condições endócrinas (das glândulas) e em composição de esquemas terapêuticos em algumas neoplasias.

Apresentação

Solução Oral 3mg/mL
Frasco com 60mL
Reg MS. nº 1.0392.0188.001-7

Apresentação

Solução Oral 3mg/mL
Frasco com 120mL
Reg MS. nº 1.0392.0188.002-5

Composição

Cada mL da solução oral contém:
fosfato sódico de prednisolona (*equivalente a 3 mg de prednisolona).....4,02 mg*
Veículo q.s.p.1mL
(Sorbitol 70%, fosfato de sódio monobásico monohidratado, fosfato de sódio dibásico, edetato dissódico di-hidratado, metilparabeno, ciclamato de sódio, sacarina sódica, essência de cereja e água purificada).

Composição

Cada mL da solução oral contém:
fosfato sódico de prednisolona (*equivalente a 3 mg de prednisolona).....4,02 mg*
Veículo q.s.p.1mL
(Sorbitol 70%, fosfato de sódio monobásico monohidratado, fosfato de sódio dibásico, edetato dissódico di-hidratado, metilparabeno, ciclamato de sódio, sacarina sódica, essência de cereja e água purificada).

ADVERTÊNCIAS: Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes alérgicos à prednisolona ou a qualquer outro componente da fórmula e para pacientes com infecções fúngicas sistêmicas ou infecções não controladas.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



fosfato sódico de prednisolona 60mL
COD: 683



7 18980491796830



fosfato sódico de prednisolona 120mL
COD: 686



7 18980491796861



ivermectina

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

1 Produto líder de mercado

Indicação: Ivermectina é indicada para o tratamento de várias condições causadas por vermes ou parasitas. Estudos demonstram que a ivermectina funciona no tratamento das seguintes infecções: Estrongiloidíase intestinal: causada por um parasita denominado Strongyloides stercoralis. Oncocercose: causada por um parasita denominado Onchocerca volvulus. Filariose (elefantíase): causada pelo parasita Wuchereria bancrofti. Ascaridíase (lombriga): causada pelo parasita Ascaris lumbricoides. Escabiose (sarna): causada pelo ácaro Sarcoptes scabiei. Pediculose (piolho): causada pelo ácaro Pediculus humanus capitis.

Apresentação

Comprimido 6mg – caixa com 2 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0167.001-2

Apresentação

Comprimido 6mg – caixa com 4 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0167.002-0

Composição

Cada comprimido contém:
ivermectina.....6mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido
(Excipientes: amido, celulose microcristalina, estearato de magnésio, laurilsulfato de sódio, dióxido de silício, butilhidroxianisol e ácido cítrico)

Composição

Cada comprimido contém:
ivermectina.....6mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido
(Excipientes: amido, celulose microcristalina, estearato de magnésio, laurilsulfato de sódio, dióxido de silício, butilhidroxianisol e ácido cítrico)

ADVERTÊNCIAS: Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes alérgicos à ivermectina ou a algum dos componentes da fórmula, por pacientes com meningite ou outras afecções do Sistema Nervoso Central. Este medicamento é contraindicado para uso por crianças com menos de 15 Kg ou menores de 5 anos.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



ivermectina 2cp
COD: 235



7 18 9 80 4 9 17 9 2 3 3 5 1



ivermectina 4cp
COD: 331



7 18 9 80 4 9 17 9 3 3 1 0



losartana potássica

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: O seu médico receitou losartana potássica para tratar a sua hipertensão (pressão alta) ou por você ter uma doença conhecida como insuficiência cardíaca (enfraquecimento do coração). Em pacientes com pressão alta e hipertrofia ventricular esquerda, losartana potássica reduziu o risco de derrame (acidente vascular cerebral) e de ataque cardíaco (infarto do miocárdio) e ajudou esses pacientes a viverem mais.

Apresentação

Comprimido revestido 50mg – caixa com 30 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0178.001-2

Composição

Cada comprimido revestido de 50mg contém:
Losartana potássica50mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido revestido
(celulose microcristalina, amido, lactose, croscarmelose sódica, dióxido de silício, estearato de magnésio, dióxido de titânio, hipromelose + macrogol e álcool etílico*
*Evapora durante o processo.

ADVERTÊNCIAS: Você não deve tomar Losartana potássica se: - for alérgico a Losartana ou a qualquer outro componente deste medicamento, - sua função hepática estiver seriamente prejudicada; - você estiver com mais de 3 meses de gestação. O uso de Losartana potássica também deve ser evitado no início da gestação (veja o item 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? – Gravidez e amamentação); - você tiver diabetes ou insuficiência renal e estiver tomando algum medicamento para reduzir a pressão arterial que contenha alisquireno.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

maleato de enalapril

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: maleato de enalapril é um medicamento que pertence ao grupo de fármacos denominado inibidores da enzima conversora de angiotensina (inibidores da ECA). Maleato de enalapril age dilatando os vasos sanguíneos para ajudar o coração a bombear sangue com mais facilidade para todas as partes do corpo. Essa ação ajuda a diminuir a pressão alta. Em muitos pacientes com insuficiência cardíaca, maleato de enalapril auxilia o coração a funcionar melhor.

Apresentação

Comprimido 10mg – caixa com 30 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0177.003-3

Composição

Cada comprimido de maleato de enalapril 10mg contém:
maleato de enalapril (equivalentes a 7,64 mg de enalapril como base livre).....10mg
excipientes q.s.p.....1 comprimido
Excipientes: corante vermelho 40 laca de alumínio, celulose microcristalina, amido, lactose, dióxido de silício, bicarbonato de sódio, estearato de magnésio e corante óxido de ferro marrom 75.

ADVERTÊNCIAS: Você não deve tomar maleato de enalapril se: • for alérgico(a) a qualquer um de seus componentes (veja o item COMPOSIÇÃO); • foi tratado(a) com medicamentos do mesmo grupo do maleato de enalapril (inibidores da ECA) e apresentou reações alérgicas, tais como inchaço da face, dos lábios, da língua e/ou da garganta, que dificultaram sua respiração ou sua capacidade de engolir. Você não deve tomar maleato de enalapril se tiver apresentado alguma dessas reações alérgicas sem causa conhecida ou se tiver nascido com esse tipo de alergia; • tem diabetes e está tomando um medicamento chamado alisquireno para reduzir a pressão arterial. • estiver tomando um medicamento que contenha um inibidor de neprililina (por exemplo, sacubitril). Não utilize maleato de enalapril por pelo menos 36 horas antes ou depois de tomar sacubitril/valsartana, um medicamento contendo um inibidor de neprililina. Contate seu médico caso não tenha certeza se deve iniciar o tratamento com maleato de enalapril.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



losartana potássica 50mg
COD: 796



718980491797967



maleato de enalapril 10mg
COD: 656



718980491796564



maleato de enalapril

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: maleato de enalapril é um medicamento que pertence ao grupo de fármacos denominado inibidores da enzima conversora de angiotensina (inibidores da ECA). Maleato de enalapril age dilatando os vasos sanguíneos para ajudar o coração a bombear sangue com mais facilidade para todas as partes do corpo. Essa ação ajuda a diminuir a pressão alta. Em muitos pacientes com insuficiência cardíaca, maleato de enalapril auxilia o coração a funcionar melhor.

nimesulida

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: nimesulida é um medicamento que apresenta propriedades que combatem a inflamação, a dor e a febre, e sua atividade anti-inflamatória envolve vários mecanismos. A nimesulida inibe uma enzima chamada ciclooxigenase, a qual esta relacionada a produção de uma substância chamada prostaglandina, tal inibição faz com que a dor e a inflamação diminuam.

Apresentação

Comprimido 20mg – caixa com 30 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0177.005-1

Apresentação

Comprimido 100mg – caixa com 12 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0174.001-0

Composição

Cada comprimido de maleato de enalapril 20mg contém:
maleato de enalapril (equivalentes a 15,29 mg de enalapril como base livre).....20mg
excipientes q.s.p.....1 comprimido
Excipientes: celulose microcristalina, corante vermelho 40 laca de alumínio, corante óxido de ferro amarelo, amido, lactose, dióxido de silício, bicarbonato de sódio e estearato de magnésio.

Composição

Cada comprimido de Nimesulida contém:
nimesulida.....100 mg
Excipientes: lactose, estearato de magnésio, celulose microcristalina, docusato de sódio, amidoglicolato de sódio, hiprolose, óleo vegetal hidrogenado, álcool etílico e água purificada.
*Evaporam durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve tomar maleato de enalapril se: • for alérgico(a) a qualquer um de seus componentes (veja o item COMPOSIÇÃO); • foi tratado(a) com medicamentos do mesmo grupo do maleato de enalapril (inibidores da ECA) e apresentou reações alérgicas, tais como inchaço da face, dos lábios, da língua e/ou da garganta, que dificultaram sua respiração ou sua capacidade de engolir. Você não deve tomar maleato de enalapril se tiver apresentado alguma dessas reações alérgicas sem causa conhecida ou se tiver nascido com esse tipo de alergia; • tem diabetes e está tomando um medicamento chamado alisquireno para reduzir a pressão arterial. • estiver tomando um medicamento que contenha um inibidor de neprililsina (por exemplo, sacubitril). Não utilize maleato de enalapril por pelo menos 36 horas antes ou depois de tomar sacubitril/valsartana, um medicamento contendo um inibidor de neprililsina. Contate seu médico caso não tenha certeza se deve iniciar o tratamento com maleato de enalapril.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes que tenham alergia à nimesulida ou a qualquer outro componente do medicamento; histórico de reações de hipersensibilidade (exemplo: broncoespasmo – estreitamento dos brônquios que causa dificuldade para respirar, rinite – inflamação da mucosa do nariz, urticária – alergia na pele e angioedema – inchaço por baixo da pele) ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não-esteroidais (informe seu médico caso você tenha alergia a algum produto); histórico de reações hepáticas (do fígado) ao produto; pacientes com úlcera péptica (úlceras no estômago ou intestino) em fase ativa, úlceras recorrentes (úlceras que vão e voltam) ou tenham hemorragia no trato gastrointestinal (sangramento no estômago e/ou intestinos); pacientes com distúrbios de coagulação graves; pacientes com insuficiência cardíaca grave (mau funcionamento grave do coração); pacientes com mau funcionamento dos rins grave e pacientes com mau funcionamento do fígado. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos.



maleato de enalapril 20mg

COD: 657



7 18 980 491 79 65 71



nimesulida 100mg

COD: 733



7 18 980 491 79 73 32



nimesulida

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: Este medicamento é destinado ao tratamento de uma variedade de condições que requeiram atividade antiinflamatória (contra a inflamação), analgésica (contra a dor) e antipirética (contra a febre).

prednisona

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: prednisona é indicado para o tratamento de doenças endócrinas (doenças das glândulas); doenças osteomusculares (doenças dos ossos e músculos); distúrbios do colágeno (doenças que afetam vários órgãos e tem causa autoimune); doenças dermatológicas (doenças da pele); doenças alérgicas; doenças oftálmicas (doenças dos olhos); doenças respiratórias; doenças hematológicas (doenças do sangue); tumores e outras que respondam ao tratamento com corticosteroides.

Apresentação

Suspensão Oral 50mg/mL - frasco com 15mL
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0175.001-6

Apresentação

Comprimido 5mg – caixa com 20 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0176.002-1

Composição

Cada mL (20 gotas) da suspensão oral contém:
nimesulida.....50mg
veículo q.s.p.....1mL
Excipientes: metilparabeno, propilparabeno, goma xantana, sacarina sódica, sorbitol, álcool etílico, essência de morango, laurilsulfato de sódio, essência de baunilha, citrato de sódio di-hidratado, ácido cítrico, ciclamato de sódio e água dronizada.
Cada mL do produto contém 20 gotas e cada gota contém 2,5mg de nimesulida.

Composição

Cada comprimido contém:
prednisona.....5mg ou 20mg
Excipiente q.s.p.....1 comprimido
Excipientes: lactose, celulose microcristalina, dióxido de silício, estearato de magnésio, povidona, amido e croscarmelose sódica.

ADVERTÊNCIAS: Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes que tenham alergia à nimesulida ou a qualquer outro componente do medicamento; histórico de reações de hipersensibilidade (exemplo: broncoespasmo –estreitamento dos brônquios que causa dificuldade para respirar, rinite – inflamação da mucosa do nariz, urticária – alergia na pele e angioedema – inchaço por baixo da pele) ao ácido acetilsalicílico ou a outros antiinflamatórios não-esteroidais (informe seu médico caso você tenha alergia a algum produto); histórico de reações hepáticas (do fígado) ao produto; pacientes com úlcera péptica (úlceras no estômago ou intestino) em fase ativa, ulcerações recorrentes (úlceras que vão e voltam) ou tenham hemorragia no trato gastrointestinal (sangramento no estômago e/ou intestinos); pacientes com distúrbios de coagulação graves; pacientes com insuficiência cardíaca grave (mau funcionamento grave do coração); pacientes com mau funcionamento dos rins grave e pacientes com mau funcionamento do fígado. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos.

ADVERTÊNCIAS: Este medicamento é contraindicado para uso por pessoa que tem infecções sistêmicas por fungos ou já teve reações alérgicas ou alguma reação incomum à prednisona, a outros corticosteroides ou a qualquer um dos componentes da fórmula do produto.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



nimesulida 50mg/mL
COD: 736



7 89 80 49 179 73 63



prednisona 5mg
COD: 603



7 89 80 49 179 60 38



prednisona

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: prednisona é indicado para o tratamento de doenças endócrinas (doenças das glândulas); doenças osteomusculares (doenças dos ossos e músculos); distúrbios do colágeno (doenças que afetam vários órgãos e tem causa autoimune); doenças dermatológicas (doenças da pele); doenças alérgicas; doenças oftálmicas (doenças dos olhos); doenças respiratórias; doenças hematológicas (doenças do sangue); tumores e outras que respondam ao tratamento com corticosteroides.

Apresentação

Comprimido 20mg – caixa com 20 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0176.005-4

Composição

Cada comprimido contém:
prednisona.....5mg ou 20mg
Excipiente q.s.p.1 comprimido
Excipientes: lactose, celulose microcristalina, dióxido de silício, estearato de magnésio, povidona, amido e croscarmelose sódica.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Este medicamento é contraindicado para uso por pessoa que tem infecções sistêmicas por fungos ou já teve reações alérgicas ou alguma reação incomum à prednisona, a outros corticosteroides ou a qualquer um dos componentes da fórmula do produto.



prednisona 20mg
COD: 606



7 898049 1796069



risperidona

LANÇAMENTO

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: A risperidona é um medicamento usado para tratar as assim chamadas psicoses (por exemplo, esquizofrenia). Isto significa que ele tem um efeito favorável sobre um certo número de transtornos relacionados ao pensamento, às emoções e/ou às atividades, tais como: confusão, alucinações, distúrbios da percepção (por exemplo, ouvir vozes de alguém que não está presente), desconfiança incomum, isolamento da sociedade, ser excessivamente introvertido etc.

Apresentação

Comprimido revestido 1mg - Caixa com 30 comprimidos
Reg MS.: 1.0392.0197.003-2

Composição

Cada comprimido revestido de 1mg contém:
risperidona 1mg
Excipientes q.s.p.1 comprimido revestido
Excipientes: lactose monohidratada, amido de milho, celulose microcristalina, lauril sulfato de sódio, dióxido de silício, talco, estearato de magnésio, hipromelose, propilenoglicol e água purificada.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Não tome a risperidona se você for alérgico a este medicamento ou a qualquer componente de sua fórmula. A alergia pode ser reconhecida, por exemplo, por erupção da pele, coceira, encurtamento da respiração ou inchaço facial. Na ocorrência de qualquer um destes sintomas, contate seu médico imediatamente.



risperidona 1mg
COD: 3018



7 898049 797738



risperidona

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

LANÇAMENTO

Indicação: Os medicamentos antipsicóticos afetam compostos químicos que permitem a comunicação entre as células nervosas (neurotransmissores). Estes compostos químicos são a dopamina e a serotonina. Não se sabe exatamente como a risperidona funciona. Entretanto, parece reajustar o equilíbrio entre a dopamina e a serotonina no organismo. O controle dos sintomas é observado com o decorrer do tratamento.

Apresentação

Comprimido revestido 2mg - Caixa com 30 comprimidos
Reg MS.: 1.0392.0197.007-5

Apresentação

Comprimido revestido 3mg - Caixa com 30 comprimidos
Reg MS.: 1.0392.0197.011-3

Composição

Cada comprimido revestido de 2mg contém:
risperidona2mg
Excipientes q.s.p. 1 comprimido revestido
Excipientes: lactose monohidratada, amido de milho, celulose microcristalina, lauril sulfato de sódio, dióxido de silício, talco, estearato de magnésio, hipromelose, propilenoglicol e água purificada.

Composição

Cada comprimido revestido de 3mg contém:
risperidona 3mg
Excipientes q.s.p. 1 comprimido revestido
Excipientes: lactose monohidratada, amido de milho, celulose microcristalina, lauril sulfato de sódio, dióxido de silício, talco, estearato de magnésio, hipromelose, propilenoglicol, dióxido de titânio, amarelo de quinolina e água purificada

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Não tome a risperidona se você for alérgico a este medicamento ou a qualquer componente de sua fórmula. A alergia pode ser reconhecida, por exemplo, por erupção da pele, coceira, encurtamento da respiração ou inchaço facial. Na ocorrência de qualquer um destes sintomas, contate seu médico imediatamente.



risperidona 2mg
COD: 3017



7 898049 797743



risperidona 3mg
COD: 3016



7 898049 797752



secnidazol

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: Este medicamento é destinado ao tratamento de: - giardíase (doença causada pelo protozoário Giardia lamblia); - amebíase intestinal sob todas as formas (doença causada pela presença de amebas no intestino); - amebíase hepática (doença causada pela presença de amebas no fígado); - tricomoniase (doença sexualmente transmissível, causada pelo protozoário Trichomonas vaginalis).

Apresentação

Comprimidos Revestidos 1000mg – caixa com 2 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0194.001-1

Composição

secnidazol1000mg
excipiente q.s.p.....1 comprimido revestido
Excipientes: amido, estearato de magnésio, amidoglicolato de sódio, celulose microcristalina, dióxido de silício, povidona, hipromelose + macrogol, croscarmelose sódica, crospovidona e álcool etílico*.
*Evapora durante o processo.

sulfametoxazol + trimetoprima

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: sulfametoxazol+trimetoprima é indicado para o tratamento de infecções causadas por microrganismos sensíveis à associação dos medicamentos trimetoprima e sulfametoxazol, como certas infecções respiratórias, gastrintestinais, renais e do trato urinário, genitais (homens e mulheres), infecções da pele, entre outros tipos de infecções.

Apresentação

Comprimido 400mg + 80mg – caixa com 20 comprimidos
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0169.002-1

Composição

Cada comprimido de sulfametoxazol+trimetoprima contém:
sulfametoxazol.....400 mg
trimetoprima.....80 mg
Excipientes: amido, manitol, laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio, croscarmelose sódica e água deionizada*.
*Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: secnidazol não deve ser utilizado nos seguintes casos: - alergia aos derivados imidazólicos ou a qualquer componente do produto (vide "Quais os males que este medicamento pode me causar?"); - suspeita de gravidez; - durante a gravidez; - durante a amamentação. Não há contraindicação relativa a faixas etárias. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Informe imediatamente seu médico ou cirurgião-dentista em caso de suspeita de gravidez.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Sulfametoxazol+trimetoprima não deve ser utilizado em pacientes com doença grave no fígado e no rim. Também está contraindicado a pacientes com alergia à sulfonamida, à trimetoprima ou a qualquer um dos componentes da formulação. Sulfametoxazol+trimetoprima não deve ser utilizado em combinação com dofetilida (medicamento contra arritmias do coração) (vide item O que devo saber antes de usar este medicamento? - Interações medicamentosas).



secnidazol
COD: 785



7 898049 179785 1



Sulfa + Trím. 400+80mg
COD: 267



7 898049 179267 2



sulfametoxazol + trimetoprima

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: sulfametoxazol+trimetoprima é indicado para o tratamento de infecções causadas por microrganismos sensíveis à associação dos medicamentos trimetoprima e sulfametoxazol, como certas infecções respiratórias, gastrintestinais, renais e do trato urinário, genitais.

Apresentação

Suspensão Oral 200mg/5mL + 40mg/5mL – frasco com 100mL
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0170.005-1

Composição

Cada 5mL de suspensão contém:
sulfametoxazol – 200mg
trimetoprima – 40mg
Excipientes: amido, manitol, laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio, croscarmelose sódica e água deionizada*.
*Evapora durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Sulfametoxazol+trimetoprima não deve ser utilizado em pacientes com doença grave no fígado e no rim. Também está contraindicado a pacientes com alergia à sulfonamida, à trimetoprima ou a qualquer um dos componentes da formulação. Sulfametoxazol+trimetoprima não deve ser utilizado em combinação com dofetilida (medicamento contra arritmias do coração) (vide item O que devo saber antes de usar este medicamento? – Interações medicamentosas).



Sulfa + Trim. 40mg+8mg/mL
COD: 251



7 898049 792511



topiramato

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: O topiramato é indicado em monoterapia tanto em pacientes com epilepsia recentemente diagnosticada como em pacientes que recebiam terapia adjuvante e serão convertidos à monoterapia. O topiramato é indicado, para adultos e crianças, como adjuvante no tratamento de crises epilépticas parciais, com ou sem generalização secundária e crises tônico-clônicas generalizadas primárias. Topiramato é indicado, também, para adultos e crianças como tratamento adjuvante das crises associadas à Síndrome de Lennox-Gastaut. O topiramato é indicado, em adultos, como tratamento profilático da enxaqueca. O uso de topiramato para o tratamento agudo da enxaqueca não foi estudado.

Apresentação

Comprimidos revestidos 25mg – caixa com 60 comprimidos
Reg MS.: 1.0392.0193.004-9

Composição

Cada comprimido revestido de 25mg contém:
topiramato 25mg
Excipientes q.s.p. 1 comprimido revestido
Excipientes: lactose monidratada, celulose microcristalina, amido pré-gelatinizado, croscarmelose sódica, estearato de magnésio, hipromelose, dióxido de titânio, polietilenoglicol.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve tomar topiramato se você for alérgico a qualquer ingrediente do produto. Não deve ser administrado durante a gravidez. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.



topiramato 25mg
COD: 3011



7 898049 797769



topiramato

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: O topiramato é indicado em monoterapia tanto em pacientes com epilepsia recentemente diagnosticada como em pacientes que recebam terapia adjuvante e serão convertidos à monoterapia. O topiramato é indicado, para adultos e crianças, como adjuvante no tratamento de crises epilépticas parciais, com ou sem generalização secundária e crises tônico-clônicas generalizadas primárias. Topiramato é indicado, também, para adultos e crianças como tratamento adjuvante das crises associadas à Síndrome de Lennox-Gastaut. O topiramato é indicado, em adultos, como tratamento profilático da enxaqueca. O uso de topiramato para o tratamento agudo da enxaqueca não foi estudado.

Apresentação

Comprimidos revestidos 50mg – caixa com 60 comprimidos
Reg MS.: 1.0392.0193.008-1

Composição

Cada comprimido revestido de 50mg contém:
topiramato 50mg
Excipientes q.s.p.....1comprimido revestido
Excipientes: lactose monoidratada, celulose microcristalina, amido pré-gelatinizado, croscarmelose sódica, estearato de magnésio, opadry amarelo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve tomar topiramato se você for alérgico a qualquer ingrediente do produto. Não deve ser administrado durante a gravidez. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.



topiramato

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

Indicação: O topiramato é indicado em monoterapia tanto em pacientes com epilepsia recentemente diagnosticada como em pacientes que recebam terapia adjuvante e serão convertidos à monoterapia. O topiramato é indicado, para adultos e crianças, como adjuvante no tratamento de crises epilépticas parciais, com ou sem generalização secundária e crises tônico-clônicas generalizadas primárias. Topiramato é indicado, também, para adultos e crianças como tratamento adjuvante das crises associadas à Síndrome de Lennox-Gastaut. O topiramato é indicado, em adultos, como tratamento profilático da enxaqueca. O uso de topiramato para o tratamento agudo da enxaqueca não foi estudado.

Apresentação

Comprimidos revestidos 100mg – caixa com 60 comprimidos
Reg MS.: 1.0392.0193.012-1

Composição

Cada comprimido revestido de 50mg contém:
topiramato 100mg
Excipientes q.s.p.....1 comprimido revestido
Excipientes: lactose monoidratada, celulose microcristalina, amido pré-gelatinizado, croscarmelose sódica, estearato de magnésio, opadry amarelo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Você não deve tomar topiramato se você for alérgico a qualquer ingrediente do produto. Não deve ser administrado durante a gravidez. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.



topiramato 50mg
COD: 3010



7 898049 179776



topiramato 100mg
COD: 3012



7 898049 179783

O que são Medicamentos OTC, Suplementos e outros?

São produtos que podem ser expostos do lado de fora do balcão das drogarias, não há necessidade da retenção da receita médica e podem ser classificados como medicamentos otc, suplementos e outros produtos para a saúde.



OTC, SUPLEMENTOS E OUTROS



Algy-Flanderil

Ibuprofeno

Algy-Flanderil® é um composto não esteróide dotado de propriedade anti-inflamatória, analgésica, antirreumáticas e antipirética. Lombalgia, mialgia, torcicolo, dor articular, artralgia, inflamação da garganta, dor muscular, dor na perna, dor varicosa, contusão, hematomas, entorses, tendinites, cotovelo de tenista, lumbago, dor pós-traumática, dor ciática, bursite, distensões, flebites superficiais, inflamações varicosas, quadros dolorosos da coluna vertebral, lesões leves oriundas da prática esportiva.

Apresentação

Comprimido 300mg – caixa com 20 unidades
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0065.001-8

Composição

Cada comprimido de 300mg contém:
ibuprofeno.....300mg
Excipiente q.s.p.....1 comprimido
(celulose microcristalina, estearato de magnésio, croscarmelo-sódica, amido, povidona, dióxido de silício, ácido esteárico e álcool etílico*).

* Evapora durante o processo.

ADVERTÊNCIAS: Pacientes com hipersensibilidade ao ibuprofeno ou a qualquer componente da fórmula, pacientes que apresentarem sintomas como broncoespasmo, angioedema, polipose nasal, urticária e rinite desencadeados pela aspirina ou qualquer anti-inflamatório não hormonal, portadores de úlcera gastroduodenal e afecções cardíacas, renais e hepáticas graves e descompensadas. É desaconselhável o seu uso durante a gravidez devido aos riscos de efeitos sobre o sistema cardiovascular fetal (fechamento do ductus arteriosus) e lactação.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

Beritin BC

Cloridrato de ciproeptadina + associação

Beritin BC é indicado como estimulante do apetite. Suplemento vitamínico e/ou mineral em dietas restritivas e inadequadas. Suplemento vitamínico e/ou mineral em idosos e para crianças em fase de crescimento.

Apresentação

Xarope – frasco com 240ml
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0089.002-7

Composição

cloridrato de ciproeptadina – 4mg
cloridrato de tiamina (vitamina B1) – 0,6mg
riboflavina (vitamina B2) – 0,75mg
cloridrato de piridoxina (vitamina B6) – 0,60mg
nicotinamida – 5mg
ácido ascórbico (vitamina C) – 20mg

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: Nos casos de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Sendo o cloridrato de ciproeptadina uma substância anticolinérgica, apesar desse efeito ser mínimo na posologia recomendada, o produto é contraindicado na presença de glaucoma do ângulo fechado ou aberto, predisposição à retenção urinária e nos pacientes portadores de úlcera péptica estenosante ou obstrução piloro-duodenal, hipertrofia prostática (crescimento de um tumor benigno na próstata) ou obstrução do colo vesical (colo da bexiga), doenças do sistema cardiovascular, hipertensão (aumento da pressão arterial), hipertireoidismo (aumento do funcionamento da tireoide) e constipação crônica idiopática (prisão de ventre). É também contraindicado o tratamento concomitante com inibidores da monoaminoxidase. Não deve ser administrado a pacientes debilitados ou em ataque agudo de asma. Qualquer substância anti-histamínica (por exemplo, cloridrato de ciproeptadina) não deve ser usada por lactentes e recém-nascidos prematuros. Este medicamento é contraindicado para recém-nascidos prematuros. Este medicamento é contraindicado para mulheres amamentando.



Algy-Flanderil
COD: 650



7 898 049 79 650 2



Beritin BC
COD: 306



7 898 049 79 306 6



Colanflex Ultra

Suplemento alimentar em cápsulas

Indicação: Atua na saúde dos ossos e articulações; Ajuda na prevenção e tratamento da artrite e osteoartrite; Contribui na melhora das inflamações; Auxilia na redução dos danos causados pela redução do colágeno dos tecidos; Diminui as dores e os prejuízos causados pela inflamação; Fortalece as articulações; Previne lesões nas articulações.

Doralex

Dipirona monoidratada

Doralex é um medicamento à base de dipirona, utilizado no tratamento da dor e febre. Tempo médio de início de ação: 30 a 60 minutos após a administração e geralmente duram aproximadamente 4 horas. Este medicamento é indicado como analgésico (para dor) e antitérmico (para febre).

Apresentação

Caixa com 60 cápsulas

Apresentação

Comprimido 500mg – caixa com 200 unidades
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0101.010-1

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 0,6g (1 Cápsula)

Quantidade por porção		%VD (*)
Proteínas	0,04g	**
Vitamina D	5 µg	100%
Magnésio	130mg	50%

*Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Proteínas, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio.

(**) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

*ALU- Acid Lactase Unit, unidade de atividade enzimática segundo Food Chemical Codex (FCC).

Recomendação de Uso: Sugere-se a ingestão diária de 1 cápsula. PRODUTO INDICADO PARA MAIORES DE 19 ANOS. NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM. MANTER FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS. ESTE PRODUTO NÃO É MEDICAMENTO. PODE CONTER DERIVADOS DE LEITE. CONSERVAR O PRODUTO FECHADO, EM LOCAL FRESCO, SECO E AO ABRIGO DE LUZ. INCLUSIVE APÓS ABERTURA DA EMBALAGEM, CONSUMIR EM ATÉ 90 DIAS. NÃO CONTÉM GLÚTEN.

Composição

Cada comprimido contém: dipirona monoidratada - 500 mg excipientes.
q.s.p - 1 comprimido Excipientes: povidona, metabissulfito de sódio, amido, dióxido de silício, estearato de magnésio, álcool etílico*, água purificada.
Evaporam durante o processo.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ADVERTÊNCIAS: DORALEX não deve ser utilizada caso você tenha: - alergia ou intolerância à dipirona ou a qualquer um dos componentes da formulação ou a outras pirazolonas ou a pirazolidinas (ex.: fenazona, propifenazona, isopropilaminofenazona, fenilbutazona, oxifembutazona) incluindo, por exemplo, experiência prévia de agranulocitose (diminuição acentuada na contagem de glóbulos brancos do sangue) com uma destas substâncias; - função da medula óssea prejudicada (ex.: após tratamento citostático) ou doenças do sistema hematopoiético (responsável pela produção das células sanguíneas); - desenvolvido broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito) ou outras reações anafilactóides, como urticária (erupção na pele que causa coceira), rinite (irritação e inflamação da mucosa do nariz), angioedema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas) depois do uso de medicamentos para dor (ex.: salicilatos, paracetamol, diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno); - porfiria hepática aguda intermitente (doença metabólica que se manifesta através de problemas na pele e/ou com complicações neurológicas) pelo risco de indução de crises de porfiria; - deficiência congênita da glicose-6-fosfato-desidrogenase (G6PD), pelo risco de hemólise (destruição dos glóbulos vermelhos, o que pode levar à anemia); - gravidez e amamentação (vide "O que devo saber antes de usar este medicamento?"). Este medicamento é contraindicado para menores de 3 meses de idade ou pesando menos de 5 kg. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.



Colanflex Ultra
COD: 6036



7 898049 799831



Doralex
COD: 347



7 898049 793471



Energrip C Tetra

Suplemento alimentar em comprimidos efervescentes

Indicação: Auxilia no funcionamento do sistema imunológico; Auxilia no combate e na redução dos sintomas dos resfriado, doenças infecciosas crônicas e agudas, como gripes e outros; Alto poder antioxidante que retarda o envelhecimento precoce da pele, e auxilia para uma vida com menos fadiga e mais energia; Também é indicado como suplemento vitamínico para idosos, auxiliando na nutrição e manutenção da saúde.

Apresentação

Caixa com 3 tubos de 10 comprimidos efervescentes cada.

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 3,8g (1 Comprimido efervescente)

Quantidade por porção		%VD (*)
Valor Energético	4 Kcal = 19 kJ	0%
Vitamina D 400UI	10mcg	200%
Vitamina C	1000mg	2.222%
Magnésio	130mg	50%
Zinco	10mg	143%

"Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Proteínas, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio".

(**) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

ADVERTÊNCIAS: SUPLEMENTO ALIMENTAR EM COMPRIMIDOS EFERVESCENTES – RECOMENDAÇÃO DE USO: EM 250 ML DE ÁGUA SUGERE-SE A INGESTÃO DIÁRIA DE 1 COMPRIMIDO EFERVESCENTE. PRODUTO INDICADO PARA MAIORES DE 19 ANOS. NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM. MANTENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS. ESTE PRODUTO NÃO É UM MEDICAMENTO. NÃO USE ESTE MEDICAMENTO EM CASO DE DOENÇA GRAVE DOS RINS.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

Energrip C Tetra

Suplemento alimentar em comprimidos efervescentes

Indicação: Auxilia no funcionamento do sistema imunológico; Auxilia no combate e na redução dos sintomas dos resfriado, doenças infecciosas crônicas e agudas, como gripes e outros; Alto poder antioxidante que retarda o envelhecimento precoce da pele, e auxilia para uma vida com menos fadiga e mais energia; Também é indicado como suplemento vitamínico para idosos, auxiliando na nutrição e manutenção da saúde.

Apresentação

Caixa com 10 comprimidos efervescentes

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 3,8g (1 Comprimido efervescente)

Quantidade por porção		%VD (*)
Valor Energético	4 Kcal = 19 kJ	0%
Vitamina D 400UI	10mcg	200%
Vitamina C	1000mg	2.222%
Magnésio	130mg	50%
Zinco	10mg	143%

"Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Proteínas, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio".

(*) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.



Energrip C Tetra 30cp
COD: 6040



7 898049 799428



Energrip C Tetra 10cp
COD: 6043



7 898049 799466



Forday A-Z

Apresentação

Caixa com 10 comprimidos efervescentes

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 0,5g (1 Comprimido mastigável)

Quantidade por porção	%VD (**)
Valor Energético	4 Kcal = 19 kJ 0%
Vitamina A	600mcg 100%
Vitamina D	5mcg 100%
Vitamina C	45mg 100%
Vitamina E	10mg 100%
Tiamina	1,1mg 92%
Riboflavina	1,4mg 108%
Niacina	12mg 75%
Vitamina B6	1,4mg 108%
Ácido Fólico	200mcg 83%
Vitamina B12	2,4mcg 100%
Biotina	45mcg 150%
Ácido Pantotênico	5,39mg 107,8%
Vitamina K	65mcg 100%
Cálcio	250mg 25%
Ferro	10mg 71%
Magnésio	100mg 38%
Zinco	7mg 100%
Iodo	33mcg 25%
Cobre	450mcg 50%
Selênio	20mcg 59%
Molibdênio	23mcg 51%
Manganês	1,2mg 52%

Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Proteínas, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio.

Forday A-Z

Suplemento alimentar de vitaminas e minerais em comprimidos efervescentes de A-Z.

FORDAY A-Z é um suplemento alimentar premium, contendo 22 nutrientes dentro do índice de recomendação diária para uma suplementação das vitaminas e minerais perdidas no dia a dia.

Apresentação

Caixa com 3 tubos de 10 comprimidos efervescentes cada.

(**) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

ADVERTÊNCIAS: FORDAY-AZ – SUPLEMENTO ALIMENTAR DE VITAMINAS E MINERAIS EM COMPRIMIDOS EFERVESCENTES – VIA ORAL – PRODUTO INDICADO PARA MAIORES DE 19 ANOS. RECOMENDAÇÃO DE USO: EM 250 ML DE ÁGUA SUGERE-SE A INGESTÃO DIÁRIA DE 1 COMPRIMIDO EFERVESCENTE. NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM – MANTENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS – ESTE PRODUTO NÃO É UM MEDICAMENTO.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



Forday A-Z 10cp
COD: 6042



7 898049 799473



Forday A-Z 30cp
COD: 6041



7 898049 799435

LANÇAMENTO



Forday Beta-Glucana

Suplemento alimentar em cápsulas

Forday Beta-Glucana é um multivitamínico com doses terapêuticas de Vitamina A, D, C e Zinco que auxiliam no funcionamento do sistema imunológico e possui alto poder antioxidante.

Apresentação

Caixa com 30 cápsulas soft gel

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 0,83g (1 Cápsula)

Quantidade por porção		%VD (*)
Vitamina A	600mcg	100%
Vitamina D	5mcg	100%
Vitamina C	30mg	66%
Zinco	5mg	71%

*Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Proteínas, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio.

(**) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

RECOMENDAÇÃO DE USO: Sugere-se a ingestão de 1 cápsula por dia. PRODUTO INDICADO PARA MAIORES DE 19 ANOS. NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM. MANTENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS. ESTE PRODUTO NÃO É UM MEDICAMENTO. ALÉRGICOS: CONTÉM SOJA. PODE CONTER DERIVADOS DE PEIXE. INGREDIENTES: : Ascorbato de Cálcio (Vitamina C), Óxido de Zinco, Vitamina A, Vitamina D; Agente Carreador: Beta-glucana de levedura (Saccharomyces cerevisiae, Óleo de Soja; Geleificante: Gelatina; Água; Emulsificantes: Lecitina de Soja e Glicerina; Glaceante: Cera de Abelha; Estabilizante: Sorbitol; Corantes: Caramelo 150a, Dióxido de Titânio IN171. NÃO CONTÉM GLÚTEN. CONSERVAR O PRODUTO FECHADO, EM LOCAL FRESCO, SECO E AO ABRIGO DE LUZ. APÓS ABERTURA DA EMBALAGEM, CONSUMIR EM ATÉ 90 DIAS.

Forday Imuno

Suplemento alimentar comprimidos revestidos

Forday Beta-Glucana é um multivitamínico com doses terapêuticas de Vitamina A, D, C e Zinco que auxiliam no funcionamento do sistema imunológico e possui alto poder antioxidante.

Apresentação

Caixa com 30 comprimido revestido

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 0,86g (1 Comprimido revestido)

Quantidade por porção		%VD (*)
Vitamina D	50mcg	1000%
Vitamina C	500mcg	1.111%
Vitamina E	50mg	500%
Zinco	29,59mg	422%
Selênio	75mcg	143%

*Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Proteínas, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio.

(**) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

Recomendação de Uso: sugere-se a ingestão diária de 1 comprimido revestido. PRODUTO INDICADO PARA MAIORES DE 19 ANOS. NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM. MANTENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS. ESTE PRODUTO NÃO É UM MEDICAMENTO. INGREDIENTES: Ácido Ascórbico, Vitamina E, Óxido de Zinco, Selenito de Sódio, Vitamina D, Antiaglutinante: Carbonato de cálcio, Agente de massa: Celulose Microcristalina; Estabilizante: Croscarmelose Sódica; Antiiumectante: Dióxido de Silício; Lubrificante: Estearato de Magnésio; Espessantes: Copolímero Enxertado de Álcool Polivinílico, Talco, Polietilenoglicol; Corantes: Dióxido de Titânio INS 171, Amarelo Crepúsculo INS 110. NÃO CONTÉM GLÚTEN. ZERO AÇÚCAR. SEM LACTOSE.



Forday Beta-Glucana
COD: 6044



7 898049 790470



Forday Imuno
COD: 6045



7 898049 799460



GlucLeader

Aparelho medidor de Glicose

GlucLeader™ foi projetado para medir a concentração da glicose no sangue total por pessoas com diabetes ou por profissionais, para monitoramento da glicose em casa ou em instituições de saúde, para monitoramento da glicose em casa ou em instituições de saúde. Tira teste para determinação quantitativa de glicemia no sangue. As tiras devem ser utilizadas somente com o aparelho GlucLeader™. Lancetador com retração rápida e automática da agulha. 5 profundidades de perfuração disponíveis. Botão ejetor de lancetas. Menos dor com sistema redutor de vibração.

Apresentação

Caixa com:
Aparelho Medidor de Glicose

Caixa com:
50 Tiras de teste

Caixa com:
Lancetador
25 lancetas

ADVERTÊNCIAS: GlucLeader™ foi projetado para medir a concentração da glicose no sangue total por pessoas com diabetes ou por profissionais, para monitoramento da glicose em casa ou em instituições de saúde, para monitoramento da glicose em casa ou em instituições de saúde. Tira teste para determinação quantitativa de glicemia no sangue. As tiras devem ser utilizadas somente com o aparelho GlucLeader™. Lancetador com retração rápida e automática da agulha. 5 profundidades de perfuração disponíveis. Botão ejetor de lancetas. Menos dor com sistema redutor de vibração.

Hedera Helix VITAMEDIC

Extrato seco de folhas de Hedera helix L. - Araliaceae – Hera

Hedera Helix VITAMEDIC é indicado como expectorante em caso de tosse produtiva (com catarro).

Apresentação

Xarope 7mg/mL
Frasco com 100 mL + copo dosador
Reg. MS. 1.0392.0195.001-5

Composição

Cada mL de xarope SABOR FRUTAS CÍTRICAS contém:
Extrato seco de folhas de Hedera helix L. 12% 7mg*
Veículo q.s.p. 1mL
Excipientes: sorbitol, goma xantana, sorbato de potássio, ácido cítrico, aroma artificial de frutas cítricas, água purificada.
*correspondente a 0,84 mg de hederacosídeo C.

ADVERTÊNCIAS: É indicado como expectorante em caso de tosse produtiva (com catarro). Contraindicações: não deve ser utilizado por pessoas que apresentam alergia conhecida à substância ativa do medicamento (Hedera helix L.), as plantas da família Araliaceae, ou aos outros componentes da formulação; pessoas com intolerância hereditária rara à frutose. Conservar em temperatura ambiente (15 a 30°C). Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica. TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS. ESTE MEDICAMENTO É CONTRAINDICADO PARA MENORES DE 2 ANOS.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



Gluc Leader (aparelho)
COD: 40002



4 711200 722451



Hedera Helix
COD: 647



7 1398049 1796472



Hemodase

Acetato de hidrocortisona + associações

Hemodase é indicado para dor e sangramento de hemorroidas internas ou externas, pruridos anais, eczema perianal, proctite branda, fissuras, pré e pós-operatório em cirurgias anorretais.

Apresentação

Pomada – bisnaga com 25g – Acompanha 10 aplicadores descartáveis
MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC nº576/2021.
AFE nº 1.00392-3.

Composição

Cada grama contém:
acetato de Hidrocortisona – 5mg
lidocaína base – 20mg
subgalato de bismuto – 20mg
óxido de zinco – 100mg
(macrogol 400, macrogol 4000, butil-hidroxianisol, óleo de cártamo, polissorbato 80 e fenoxietanol)

Hepatovit Abacaxi

Suplemento à base de: cloridrato de piridoxina, citrato de colina, cianocobalamina, ácido fólico e biotina

Auxilia no restabelecimento e recuperação da saúde hepática, amenizando os danos sofridos.

Apresentação

Sabor Abacaxi
Cx com 60 flaconetes com 10 mL
Reg. M.S.: Produto dispensado da obrigatoriedade de registro conforme RDC nº 240/2018.

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 20mL (2 flaconetes)

Quantidade por porção		%VD (**)
Vitamina B6	1,3mg	100%
Colina	192mg	35%
Vitamina B12	2,4mcg	100%
Ácido Fólico	240mcg	100%
Biotina	30mcg	100%

Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Proteínas, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio.

(**) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

ADVERTÊNCIAS: Dor e sangramento de hemorroidas internas ou externas, pruridos anais, eczema perianal, proctite branda, fissuras, pré e pós-operatório em cirurgias anorretais. Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico.

MODO DE USAR: Consumir um (1) flaconete (10 mL), duas (2) vezes ao dia. Consumir este produto conforme a recomendação de Ingestão diária constante na embalagem. Gestantes, nutrizes e crianças até três (3) anos, somente devem consumir este produto sob orientação de nutricionista ou médico. NÃO CONTÉM GLÚTEN. INGREDIENTES: Citrato de colina, polpa de abacaxi, cloridrato de piridoxina, ácido fólico, biotina, cianocobalamina; Veículos: água e sorbitol; Conservante para-hidroxibenzoato de metila; aroma idêntico ao natural de abacaxi; Edulcorante artificial sacarina sódica; corante amarelo quinoleína e regulador de acidez hidróxido de sódio.



Hemodase
COD: 39



7 898049 790395



Hepatovit Abacaxi
COD: 6003



7 898049 799558



Hepatovit Boldo

Suplemento à base de: cloridrato de piridoxina, citrato de colina, cianocobalamina, ácido fólico e biotina

Auxilia no restabelecimento e recuperação da saúde hepática, amenizando os danos sofridos.

Leictose

Suplemento alimentar de lactase em comprimidos mastigáveis. Lactase 10.000 FCC ALU

Leictose® é um suplemento alimentar sabor chocolate de lactase, que auxilia a digestão da lactose presente nos alimentos.

Apresentação

Sabor Boldo - Caixa com 60 flaconetes com 10 ml
Reg. M.S.: Produto dispensado da obrigatoriedade de registro conforme RDC nº 27/2010.

Apresentação

Contém 470 ml (1 frasco com 350 ml + 1 frasco com 120 ml + 1 estojo para lentes)
Registro .MS (Anvisa): 80102511827

Solução aquosa, isotônica e tamponada, com poloxamer, EDTA, PVP, polihexanida 0,0002% e agente removedor de proteínas.

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 20mL (2 flaconetes)

Quantidade por porção		%VD (*)
Vitamina B6	1,3mg	100%
Colina	192mg	35%
Vitamina B12	2,4mcg	100%
Ácido Fólico	240mcg	100%
Biotina	30mcg	100%

*Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Proteínas, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio.

(*) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

Instruções de uso: Consumir um (1) flaconete (10 ml), duas (2) vezes ao dia. Consumir este produto conforme a Recomendação de Ingestão diária constante na embalagem. Gestantes, nutrizes e crianças até três (3) anos, somente devem consumir este produto sob orientação de nutricionista ou médico. "NÃO CONTÉM GLÚTEN"
INGREDIENTES: Citrato de colina, cloridrato de piridoxina, ácido fólico, biotina, cianocobalamina, veículos: água e sorbitol, aroma natural de boldo, corante natural caramelo, conservante para-hidroxibenzoato de metila, edulcorante artificial sacarina sódica e regulador de acidez hidróxido de sódio.

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 0,5g (1 Comprimido mastigável)

Quantidade por Porção – Enzimas Digestivas		%VD (*)
Lactase	10.000 FCC ALU* (100mg)	**

*"Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Gorduras totais, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio".

(*) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

*ALU-Acid Lactase Unit, unidade de atividade enzimática segundo Food Chemical Codex (FCC).

RECOMENDAÇÃO DE USO: Sugere-se 1 comprimido mastigável antes de cada refeição que contenha lactose. A dose deve ser ajustada às necessidades individuais de suplementação de lactose. **PRODUTO INDICADO PARA MAIORES DE 19 ANOS. "NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM". "MATENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS". "ESTE PRODUTO NÃO É UM MEDICAMENTO"** "Este produto não deve ser consumido por gestantes, lactantes e crianças".



Hepatovit Boldo
COD: 6004



7 898049 799565



Leictose
COD: 6034



7 898049 799855



Limp Lent

Solução estéril para lentes de contato

Limp Lent é uma solução para limpeza, hidratação e conservação das lentes de contato. Limp Lent a melhor eficiência em solução para todos os usuários de lentes de contato moles (incluindo a nova geração de lentes de silicone hidrogel).

Apresentação

Contém 470 ml (1 frasco com 350 ml + 1 frasco com 120 ml + 1 estojo para lentes)
Registro .MS (Anvisa): 80102511827

Solução aquosa, isotônica e tamponada, com poloxamer, EDTA, PVP, polihexanida 0,0002% e agente removedor de proteínas.

Composição

Solução aquosa, isotônica e tamponada, com poloxamer, EDTA, PVP, polihexanida 0,0002% e agente removedor de proteínas.

Instruções de Uso/Advertências/Precauções: Vide instruções de uso.

Condições especiais de armazenamento/ Conservação e/ou manipulação do produto médico: armazenar em temperatura ambiente.

INSTRUÇÕES DE USO: 1. Antes de manipular as lentes, lavar cuidadosamente as mãos com água e sabão. 2. Retirar a lente do olho, colocá-la sobre a palma da mão com algumas gotas de Solução Estéril para Lentes de Contato, e friccionar* ambas as faces durante alguns segundos. 3. Enxaguar ambas as faces da lente durante pelo menos 5 segundos com a Solução Estéril para Lentes de Contato. 4. Depositar cada lente no compartimento correspondente e encher o estojo das lentes com a Solução Estéril para Lentes de Contato até cobrir completamente as lentes. Fechar o estojo e agitá-lo durante alguns segundos. 5. Manter as lentes imersas na solução pelo menos 4 horas, ou durante a noite, para assegurar uma completa desinfecção. 6. Depois de concluído o processo, colocar a lente diretamente no olho ou enxaguá-la previamente com a Solução Estéril para Lentes de Contato se desejar. 7. Enxague o estojo das lentes com a Solução Estéril para Lentes de Contato e deixe-o secar ao ar.

Lorasliv

Loratadina

LORASLIV® pertence a uma classe de medicamentos conhecidos como anti-histamínicos, que ajudam a reduzir os sintomas da alergia, prevenindo os efeitos da histamina, uma substância produzida pelo próprio corpo. Os sinais e sintomas oculares e nasais da rinite alérgica são rapidamente aliviados após a administração oral do produto.

Apresentação

Comprimido 10mg – caixa com 12 unidades
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0126.001-9

Composição

Cada comprimido contém:
Loratadina 10mg
Excipiente q.s.p 1 comprimido
Excipientes: amido, estearato de magnésio, lactose, celulose microcristalina, dióxido de silício.

ADVERTÊNCIAS: CONTRA-INDICAÇÕES - LORASLIV® está contra-indicado em pacientes que tenham demonstrado hipersensibilidade ou idiossincrasia a seus componentes. **PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS** - A segurança e eficácia de LORASLIV® em crianças abaixo de 2 anos ainda não foram estabelecidas. Em caso de insuficiência renal ou hepática, o médico deverá ser procurado. Pacientes com hepatopatia grave devem iniciar o tratamento com doses baixas de LORASLIV®, uma vez que eles podem ter uma depuração reduzida de loratadina; uma dose inicial de 5mg diários ou de 10mg em dias alternados é recomendada. Não está estabelecido se o uso de LORASLIV® pode acarretar riscos durante a gravidez ou lactação. Portanto, o medicamento só deverá ser utilizado se os benefícios potenciais para a mãe justificarem o risco potencial para o feto. Considerando que a loratadina é excretada no leite materno e devido ao aumento de risco do uso de anti-histamínicos por crianças, particularmente por recém-nascidos e prematuros, deve-se optar ou pela descontinuação da lactação ou pela interrupção do uso do produto. Categoria B para gravidez segundo o FDA. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista. Durante o tratamento, o paciente não deve dirigir ou operar máquina, pois sua habilidade e atenção podem estar prejudicadas.

LORASLIV É UM MEDICAMENTO. SEU USO PODE TRAZER RISCOS. PROCURE O MÉDICO E O FARMACÊUTICO. LEIA A BULA.
SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



Limp Lent
COD: 40000



718980491790171



Lorasliv
COD: 18



718980491790180



Optilutein

Suplemento alimentar em cápsulas

Optilutein é um suplemento alimentar indicado para melhorar a saúde ocular. Ele conta com luteína, zeaxantina e outras vitaminas e minerais, como vitamina A, C e E, zinco, cobre e selênio, que são antioxidantes e previnem doenças degenerativas nos olhos.

Ressaquê®

Suplemento alimentar do complexo B em cápsulas

A LECITINA DE SOJA encontrada no RESSAQUE auxilia o fígado na sua reprodução celular para eliminar o álcool do organismo, amenizando os efeitos do alto consumo. Já as VITAMINAS DO COMPLEXO B são a reposição que o organismo precisa para renovar o metabolismo energético e dar disposição.

Apresentação

Caixa com 30 blisters com 2 cápsulas cada

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 0,44g (1 Cápsula)

Quantidade por porção		%VD (*)
Vitamina A	600mcg	100%
Vitamina C	22,5mg	50 %
Vitamina E	5mg	50 %
Zinco	3,5mg	50 %
Cobre	450mcg	50 %
Selênio	32mcg	94 %
Luteína	10mg	*
Zeaxantina	2mg	*

Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Proteínas, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio.

(*) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

Recomendação de Uso: Sugere-se a ingestão de 1 cápsula por dia. PRODUTO INDICADO PARA MAIORES DE 19 ANOS. "NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM." "MANTENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS." "ESTE PRODUTO NÃO É UM MEDICAMENTO." "Este produto não deve ser consumido por gestantes, lactantes e crianças". ALÉRGICOS: CONTÉM SOJA. PODE CONTER DERIVADOS DE PEIXE. INGREDIENTES: Ascorbato de Cálcio (Vitamina C), Luteína, Vitamina E, Bisglicinato de Zinco, Zeaxantina, Vitamina A, Sulfato de cobre Anidro, Selenito de Sódio; Agente Carreador: Óleo de Soja; Geleificante: Gelatina; Água; Emulsificantes: Lecitina de Soja e Glicerina; Glaceante: Cera de Abelha; Estabilizante: Sorbitol; Corantes: Vermelho INS129, Dióxido de Titânio IN171. NÃO CONTÉM GLÚTEN.

Apresentação

Caixa com 30 blisters com 2 cápsulas cada

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 1,11g (1 cápsula)

Quantidade por porção		%VD (*)
Gorduras Totais	0,137g	*
Niacina	16mg	100%
Ácido Pantotênico	5mg	100%
Tiamina	1,2mg	100%
Riboflavina	1,3mg	100%
Vitamina B6	1,3mg	100%
Ácido Fólico	240µg	100%
Biotina	30µg	100%
Vitamina B12	2,4µg	100%

Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Proteínas, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio.

(*) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

Recomendação de Uso: Sugere-se a ingestão diária de 1 à 2 cápsulas. PRODUTO INDICADO PARA MAIORES DE 19 ANOS. NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM. MANTENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS. ESTE PRODUTO NÃO É MEDICAMENTO. INGREDIENTES: Vitamina B3 (Niacina), Vitamina B5 (Ácido Pantotênico), Vitamina B2 (Riboflavina), Vitamina B6, Vitamina B1 (Tiamina), Vitamina B9 (Ácido Fólico), Vitamina B7 (Biotina), Vitamina B12, Agente Carreador: Óleo de Soja; Emulsificante: Lecitina de Soja; Água; Geleificante: Gelatina; Umectante: Glicerina; Corantes Dióxido de Titânio INS171, Corante caramelo INS150a. ALÉRGICOS: CONTÉM SOJA. PODE CONTER TRAÇOS DE PEIXE. NÃO CONTÉM GLÚTEN. COLORIDO ARTIFICIALMENTE. USO ORAL.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



Optilutein
COD: 6038



7 898049 799237



Ressaquê
COD: 6021



7 898049 796649



Suavebaby

Palmitato de retinol + colecalciferol + óxido de zinco

Suavebaby é uma pomada dermatológica de 45g, desenvolvida para uso pediátrico e administração por via externa. De modo geral, sua indicação tem papel de promover proteção a pele do bebê contra assaduras. Com a união das vitaminas A e D, o Suavebaby atua com atividades emoliente e hidratante, onde é formado uma camada na pele do bebê, para protegê-lo de irritações como as causadas pelo o uso de fralda úmida.

Apresentação

Pomada – bisnaga com 45g
MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC
ANVISA N° 576/2021. AFE N° 1.00392-3.

Composição

Cada grama contém:

palmitato de retinol (vitamina A)	1000UI
Colecalciferol (vitamina D)	400UI
Óxido de Zinco	100mg
Excipiente q.s.p.	1g

(água purificada, cera emulsificante, lanolina, glicerol, talco, metilparabeno, propilparabeno, petrolato líquido, butil-hidroxianisol, edetato dissódico di-hidratado, racealfatocoferol, essência de alfazema e essência de bouquet).

ADVERTÊNCIAS: CONTRAINDICAÇÕES: Suavebaby está contraindicada aos pacientes que apresentam histórico de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. **MODO DE USAR:** Após cada troca de fraldas, limpe cuidadosamente a pele do bebê e aplique uma camada da pomada sobre a área da pele a proteger, de 2 a 3 vezes ao dia, massageando suavemente para favorecer a penetração. Informe seu médico o aparecimento de reações desagradáveis tais como: vermelhidão e coceira. Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

Utilberry®

Suplemento alimentar em cápsulas softgel

Utilberry auxilia na prevenção das infecções urinárias.

Apresentação

Caixa com 60 cápsulas softgel

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 3,40g (2 Cápsulas)

Quantidade por porção		%VD (*)
Vitamina A	1200mcg	200%
Vitamina C	90mg	200%
Zinco	14mg	200%
Proantocianidinas	6mg	**

Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Proteínas, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio.

(*) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

Recomendação de Uso: Sugere-se a ingestão da porção de 2 cápsulas, uma vez ao dia. **PRODUTO INDICADO PARA MAIORES DE 19 ANOS. "NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM". "MANTENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS". "ESTE PRODUTO NÃO É UM MEDICAMENTO".** "Este produto não deve ser consumido por gestantes, lactantes e crianças". **ALERGÊNICOS: CONTÉM SOJA. PODE CONTER TRAÇOS DE PEIXE. COLORIDO ARTIFICIALMENTE. NÃO CONTÉM GLÚTEN. INGREDIENTES:** Cranberry em pó, Ascorbato de Cálcio (Vitamina C), Bisglicinato de Zinco, Vitamina A; Agente Carreador: Óleo de Soja, Maltodextrina; Geleificante: Gelatina; Água; Emulsificantes: Lecitina de Soja e Glicerina; Glaceante: Cera de Abelha; Estabilizante: Sorbitol; Corantes: Vermelho INS129, Azul Brilhante INS 133, Dióxido de Titânio IN171.



Suavebaby
COD: 612



7 898049 796120



Utilberry
COD: 6039



7 898049 799244



Visalágrima®

Solução para uso oftalmológico Hialuronato de sódio 0,10%

Soluções lubrificantes como Visalágrima, são utilizadas para tratar secura e irritação dos olhos e sintomas associadas com a produção deficiente de lágrimas. Também são usadas para umedecer lentes de contato. Podem ser usadas em diversas situações como em pós-operatório de cirurgias oculares, e como coadjuvantes no tratamento de alergias, inflamações, lesões abrasivas e queimaduras oculares.

Apresentação

1 frasco com 15mL

Composição

Água: 97-99%
Tampões
Eletrólitos
Princípio Ativo
Conservantes
pH: Neutro o levemente alcalino 7-7,4

Embalagem econômica

15 mL Embalagem econômica
50% a mais que o principal concorrente

ADVERTÊNCIAS: Aplicações: Visalágrima® são gotas umectantes e lubrificantes que proporcionam uma alta hidratação, melhorando assim o conforto visual e o uso das lentes de contato. Modo de utilização: • Lavar as mãos com água e sabão antes de utilizar o produto. • Aplicar uma ou duas gotas na parte interna da lente antes de colocar no olho. • Usar Visalágrima® quantas vezes forem necessárias. Precauções: • Não deixar qualquer superfície entrar em contato com o bico gotejador do frasco para evitar contaminação. • Não utilizar o produto por mais de 60 dias após a abertura do frasco, nem depois do prazo de validade. • Não utilizar o produto se o lacre de segurança estiver ausente ou quebrado. • Fechar bem o frasco após cada utilização. • Não ingerir a solução e manter fora do alcance das crianças. • Não utilizar o produto em caso de alergia a algum dos seus componentes. • Em caso de irritação ocular ou reação adversa, consultar um especialista. • Antes de utilizar qualquer medicamento oftálmico, informe ao seu médico que é um usuário de lentes de contato.

Composição: Solução aquosa, isotônica e tamponada, com hialuronato de sódio 0,1%, edetato dissódico 0,1% e polihexanida 0,0001%. Condições de armazenamento: Armazenar em temperatura entre 5°C e 30°C. Estéril. Esterilizado por método asséptico.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

Vitdera D₃®

Suplemento alimentar de Vitamina D3 em comprimidos

Vitdera D3 (colecalférol) é um medicamento a base de vitamina D, destinado à prevenção da desmineralização óssea (retirada dos minerais dos ossos), de quedas e fraturas em idosos e mulheres na pós-menopausa, bem como na prevenção e tratamento da osteomalácia (amolecimento dos ossos) e osteoporose. Pode ser indicado também, na prevenção e tratamento do raquitismo (enfraquecimento dos ossos).

Apresentação

Comprimido revestido 1.000 UI
Caixa com 30 comprimidos

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 0,262g (1 comprimido)

Quantidade por Porção		%VD (*)
Vitamina D	25mcg	500%

*"Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Gorduras totais, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio".

(*) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

ADVERTÊNCIAS: NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM. Não contém glúten. ESTE PRODUTO NÃO É MEDICAMENTO. MANTENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



Vitdera D3 1000UI
COD: 6031



7 898049 797455



Vitdera D3 1000UI
COD: 6031



7 898049 797455



Vitdera D₃[®]

Suplemento alimentar de Vitamina D3 em comprimidos

Vitdera D3 (coleciferol) é um medicamento a base de vitamina D, destinado à prevenção da desmineralização óssea (retirada dos minerais dos ossos), de quedas e fraturas em idosos e mulheres na pós-menopausa, bem como na prevenção e tratamento da osteomalácia (amolecimento dos ossos) e osteoporose. Pode ser indicado também, na prevenção e tratamento do raquitismo (enfraquecimento dos ossos).

Apresentação

Comprimido revestido 2.000 UI
Caixa com 30 comprimidos

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 0,262g (1 comprimido)

Quantidade por Porção		%VD (*)
Vitamina D	50mcg	1000%

"Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Gorduras totais, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio".

(*) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

ADVERTÊNCIAS: NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM. Não contém glúten. ESTE PRODUTO NÃO É MEDICAMENTO. MANTENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

Vitdera D₃[®] + Zinco

Suplemento alimentar em comprimidos revestidos

Vitdera D3 é um medicamento a base de vitamina D, destinado à prevenção da desmineralização óssea (retirada dos minerais dos ossos), de quedas e fraturas em idosos e mulheres na pós-menopausa, bem como na prevenção e tratamento da osteomalácia (amolecimento dos ossos) e osteoporose. Pode ser indicado também, na prevenção e tratamento do raquitismo (enfraquecimento dos ossos).

Apresentação

Comprimidos revestidos Vitamina D3: 2.000 UI + Zinco: 29,5mg
Caixa com 30 comprimidos

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção de 0,25g (1 comprimido revestido)

Quantidade por Porção		%VD (*)
Vitamina D	50mcg	1000%
Zinco	29,59mg	422,71%

"Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Gorduras totais, Gorduras saturadas, Gorduras trans, Fibras alimentar e Sódio".

(*) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

ADVERTÊNCIAS: NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM. Não contém glúten. ESTE PRODUTO NÃO É MEDICAMENTO. MANTENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



Vitdera D3 2000UI
COD: 6033



7 898049 179747 9



Vitdera D3+Zinco
COD: 6047



7 898049 197226 0



Vit Pantenol

Dexpantenol

Vit Pantenol pomada contém como princípio ativo o dexpantenol, incorporado a uma base oleosa. O dexpantenol após aplicação tópica penetra rapidamente nas camadas internas da pele e é transformado em vitamina B5, indispensável para a formação e regeneração natural da pele.

Apresentação

Pomada – bisnaga com 30g
Registro MS (Anvisa): 1.0392.0179.002-6

Composição

Cada grama da pomada contém:
dexpantenol (Vitamina B5).....50mg
excipiente q.s.p.....1g
(Excipientes: cera emulsificante, monoestearato de glicerila, petrolato branco, petrolato líquido, lanolina, óleo de amêndoas, glicerol e água deionizada).

CONTRAINDICAÇÕES: Este medicamento não deve ser usado por pacientes que tenham alergia aos componentes da fórmula.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO



Vit Pantenol
COD: 554



7 898049 179554 3

O que são Medicamentos Hospitalar?

São um grupo de produtos que possuem apresentações específicas e embalagens padronizadas para serem comercializados no âmbito hospitalar. Normalmente são embalagem com um número maior de comprimidos, tubos de produtos ou quantidade de frascos.



HOSPITALAR

HOSPITALAR

HOSPITALAR

Linha Hospitalar

Algy-Flanderil

Ibuprofeno

600mg - Motrim

Comprimido 300mg - caixa com 500 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0065.004-2
Comprimido 600mg - caixa com 500 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0065.006-9



Amlodil

Besilato de anlodipino

Med. Ref.: Norvasc

Comprimido 5mg
caixa com 500 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0150.006-0
Comprimido 10mg
caixa com 500 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0150.008-7



Amprax

Cloridrato de propranolol

Med. Ref.: Inderal

Comprimido 40mg
caixa com 500 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0147.004-8



captopril

Medicamento genérico,
Lei nº 9.787, de 1999

Med. Ref.: Capoten

Comprimido 25mg
caixa com 510 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0161.012-5



Dexamex

Acetato de dexametasona

Med. Ref.: Dexason

Creme 1mg/g
caixa com 50 bisnagas com 10g
Reg MS.: nº 1.0392.0067.022-1



Digoxina

Medicamento genérico,
Lei nº 9.787, de 1999

Med. Ref.: Digoxina

Comprimido 0,25mg
caixa com 480 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0166.003-4



Dimenidrin

Dimenidrinato +
cloridrato de piridoxina

Med. Ref.: Dramin B6

Gotas 25mg/mL + 5mg/mL
caixa com 50 frascos com 20mL
Reg MS.: nº 1.0392.0092.011-2



Flamatrat

Diclofenaco resinato

Med. Ref.: Cataflam

Gotas 15mg/mL - caixa com 50 frascos de 20mL
Reg MS.: nº 1.0392.0127.008-1



Linha Hospitalar

Fluconid

Fluconazol

Med. Ref.: Zoltec

Cápsula 150mg - caixa com 500 cápsulas
Reg MS.: nº 1.0392.0157.007-7



Ivermectina

Medicamento genérico,
Lei nº 9.787, de 1999

Med. Ref.: Revectina

Comprimido 6mg - caixa com 500 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0167.003-9



Losacoron

Losartana potássica

Med. Ref.: Cozaar

Comprimido revestido 50mg
caixa com 495 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0079.008-1



Nimelit

Nimesulida

Med. Ref.: Nisulid

Suspensão oral 50mg/mL
caixa com 50 frascos de 15mL
Reg MS.: nº 1.0392.0073.005-4
Comprimido 100mg
caixa com 504 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0073.008-9



Predcort

Prednisona

Med. Ref.: Meticorten

Comprimido 5mg - caixa com 500 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0080.007-9



Renapril

Maleato de enalapril

Med. Ref.: Renitec

Comprimido 10mg
caixa com 500 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0084.015-1
Comprimido 20mg
caixa com 500 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0084.018-6



Secdazol

Secnidazol

Med. Ref.: Secnidal

Comprimido 1000mg
caixa com 500 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0107.022-8



Suavebaby

Palmitato de retinol
+ óxido de zinco + colesticalferol

Pomada
caixa com 50 bisnagas com 45g
MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC
ANVISA Nº 576/2021. AFE Nº 1.00392-3.



Linha Hospitalar

Tenolon

Atenolol

Med. Ref.: Atenol

Comprimido 25mg - caixa com 504 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0045.009-4
Comprimido 50mg - caixa com 504 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0045.005-1
Comprimido 100mg - caixa com 495 comprimidos
Reg MS.: nº 1.0392.0045.016-



Vitaglós

palmitato de retinol +
óxido de zinco + colecalciferol

Pomada caixa com 50 bisnagas de 45g cada
Reg MS.: nº 1.0392.0140.003-1





Catálogo de produtos, não destinado à propaganda e publicidade de medicamentos. Sua utilização é direcionada exclusivamente para as equipes de vendas, distribuidoras de medicamentos, farmácias e drogarias, contendo as informações necessárias, conforme determinado pelo Art. 13 da RDC nº 96/2008. Qualquer dúvida entre em contato com o Departamento de Marketing da VITAMEDIC através do site www.vitamedic.ind.br.

Imagens dos produtos meramente ilustrativas. Podem ocorrer diferenças entre embalagens aqui mostradas com as comercializadas devido ao estoque disponível. A reprodução total e/ou parcial deste material se constitui em crime de violação de direitos autorais. Informações científicas adicionais, bem como bulas de medicamentos estão disponíveis mediante solicitação ao SAC da VITAMEDIC. Medicamentos de venda sob prescrição médica. A automedicação é prejudicial à saúde. Material de uso exclusivo dos profissionais de saúde. Material de caráter estritamente comercial. Proibida a reprodução.



Eficácia e Credibilidade Valorizando a Saúde

VITAMEDIC INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
RUA VPR 01 - QUADRA 2A - MÓDULO 01 - DAIA - ANÁPOLIS - GO - CEP 75132-020
CATALÓGO 2022 - VERSÃO 02



WWW.VITAMEDIC.IND.BR
f @ vitamedicfarmaceutica

