



JACUÍPE 03 JUNHO 2025

SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE
CENTRAL DE ABASTECIMENTO FARMACÊUTICO

REMUME MUNICIPAL

Rua da Torre, s/n, Jacuípe-AL, email: smsjacuipe@outlook.com
CNPJ: 12.584.054/0001-20

APRESENTAÇÃO

No Brasil a saúde é um direito universal e com a criação do Sistema Único de Saúde, o conceito de saúde foi vinculado às políticas sociais e econômicas e a assistência passou a ser concebida de forma integral. Portanto dentro desse conceito a RENAME foi criada para ser utilizada como ferramenta de orientação do uso racional de medicamentos prioritários à saúde pública no Brasil.

A Organização Mundial de Saúde (OMS) define os medicamentos essenciais como “aqueles que servem para satisfazer às necessidades de atenção à saúde da maioria da população, selecionados de acordo com a sua relevância na saúde pública, evidências sobre a eficácia e a segurança e os estudos comparativos de custo efetividade”. A seleção dos medicamentos essenciais consiste em uma estratégia da política de medicamentos da OMS para promover o acesso e uso seguro dos medicamentos.

Nesse intuito o presente trabalho tem por objetivo orientar a metodologia de trabalho da organização de uma REMUME, bem como os critérios que devem ser utilizados na seleção dos medicamentos permitindo aos profissionais um instrumento prático para a seleção de medicamentos do Município.

A REMUME contribui para aumentar a taxa de medicamentos presentes na RENAME, assim proporcionando a população fármacos de maior eficácia, menor toxicidade e menor custo e a importância dos profissionais farmacêuticos em todas as etapas, sendo eles os responsáveis pelas informações sobre os medicamentos.

REMUME - Relação Municipal de Medicamentos

Essenciais

Nesta classificação, as substâncias ativas são divididas em diferentes grupos de acordo com o órgão ou sistema em que atuam suas características terapêuticas, farmacológicas e propriedades químicas. Serão apresentados nesta forma de classificação os medicamentos do componente Básico, os quais são dispensados nas Unidades Básicas de Saúde e na Farmácia Central da Secretaria Municipal de Saúde.

Medicamentos por Grupo Farmacológico

| ANTIBIÓTICOS, ANTIFÚNGICOS E ANTIVIRAIS | |
|--|---------|
| Amoxicilina, apresentação: cápsulas ou comprimidos 500mg apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Amoxicilina, apresentação: pó p/ suspensão Oral 50mg/mL frascos de aproximadamente 60ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Azitromicina, apresentação: comprimidos 500mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Azitromicina, apresentação: pó para suspensão Oral 40mg/mL, frasco de aproximadamente 60ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Cefalexina (sódica ou cloridrato), apresentação: cápsulas de 500 mg- acondicionados em envelopes ou blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Cefalexina sódica ou cloridrato, apresentação: 50mg/mL suspensão oral- frascos de aproximadamente 60ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Ciprofloxacino cloridrato de, apresentação: comprimidos de 500mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Sulfadiazina de prata, apresentação: 1% pasta, bisnaga de aproximadamente 30g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Metronidazol 250mg comprimidos 250mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Metronidazol 400mg comprimidos 400mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Sulfametoxazol + Trimetoprina, apresentação: 400 + 80mg comprimidos apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Sulfametoxazol + Trimetoprina, apresentação: 40mg+ 8mg/mL sol. Oral frascos de aproximadamente 50 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Neomicina + bacit pomada creme apresentação: 5mg/g + 250UI/g, bisnagas de aproximadamente 30 g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Cetoconazol, creme, apresentação: bisnagas 20g contendo aproximadamente 30 g. A | BISNAGA |

| | |
|--|------|
| embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | |
| Fluconazol, apresentação: comprimidos revestidos 150mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS. | COMP |

| ANTI-HIPERTENSIVOS, MEDICAMENTOS PARA SISTEMA CARDIOVASCULAR GERAL | |
|--|-------|
| Ácido acetilsalicílico apresentação: comprimidos 100 mg- acondicionados em envelopes ou blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Anlodipino besilato, apresentação: comprimidos 5mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Anlodipino besilato, apresentação: comprimidos 10mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Atenolol, apresentação: comprimidos 25 mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP. |
| Atenolol, apresentação: comprimidos 50 mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP. |
| Captopril, apresentação: comprimidos 25mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Carvedilol, apresentação: comprimidos revestidos 12,5mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Carvedilol, apresentação: comprimidos revestidos 25mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Carvedilol, apresentação: comprimidos revestidos 6,25mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Enalapril maleato, apresentação: comprimidos 10mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Enalapril maleato, apresentação: comprimidos 20mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Espironolactona, apresentação: comprimidos revestidos 25mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP. |
| Furosemida, apresentação: comprimidos revestidos 40mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP. |
| Hidroclorotiazida cloridrato de, apresentação: comprimidos revestidos 25mg acondicionados blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP. |
| Losartana potássica, apresentação: 50mg comprimidos apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Metildopa, comprimidos 250mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Metildopa, comprimidos 500mg. A embalagem deve conter os dados de | COMP |

| | |
|--|------|
| procedência, lote, validade e número de registro MS | |
| Propranolol (cloridrato), –apresentação: comprimidos 40mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| ANTI-HORMONAIIS | |
|--|------|
| Levotiroxina sódica, apresentação :comprimidos 100mg, apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Levotiroxina sódica, apresentação :comprimidos 88mg, apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Levotiroxina sódica, apresentação :comprimidos 50mg, apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Levotiroxina sódica, apresentação: comprimidos 25mg, apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| ANTIFÚNGICOS | |
|---|--------|
| Albendazol, apresentação: comprimido 400mg mastigável, oral, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Albendazol, apresentação: susp oral 40mg/mL, frasco de aproximadamente 30ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Ivermectina apresentação: comprimidos de 6mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Permetrina, apresentação: loção 5%, frasco com aproximadamente 60ml. . A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |

| ANTIEMÉTICOS, ANTICOLINÉGICOS E PROTETORES GÁSTRICOS EM GERAL | |
|--|--------|
| Bromoprida 4mg/ml gotas apresentação: frasco dosador, uso oral. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Hidróxido de Magnésio e Alumínio, apresentação: suspensãoOral, 60mg+40mg/mL frascos c/ aproximadamente 150 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Omeprazol, apresentação: comprimidos 20mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| ANTI-INFLAMATÓRIOS NÃO ESTEROIDAIIS, ANTIPIRÉTICOS | |
|--|--------|
| Dipirona – concentração: 500mg: Apresentação: comprimidos em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Dipirona sódica, apresentação: 500 mg/mL, gotas, frasco de aproximadamente 10ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Ibuprofeno, apresentação: 50mg/mL suspensão oral. frasco com aproximadamente 30mL. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |

| | |
|--|--------|
| Ibuprofeno, apresentação: 600 mg , comprimidos apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| NIMESULIDA, apresentação: Comprimidos 100 mg, apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Paracetamol, apresentação: 200mg/mL gotas frascos de 15 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Paracetamol, apresentação: comprimidos 500 mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

BRONCODILATADORES

| | |
|--|--------|
| Ipratrópio brometo de, apresentação: sol. Inalante 0,25mg/mL , frasco com aproximadamente 20 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
|--|--------|

CORTICÓIDES

| | |
|--|------|
| Prednisona apresentação: comprimidos 20mg apresentados em blister. . A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Prednisona apresentação: comprimidos 5mg apresentados em blister. . A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

DISLIPIDEMIAS

| | |
|---|------|
| Sinvastatina, apresentação: comprimidos 20mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
|---|------|

ELETRÓLITOS

| | |
|---|--------|
| Sais para Reidratação oral (pó).27,9g A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
|---|--------|

INSULINAS E ANTIDIABÉTICOS

| | |
|--|----------------------|
| INSULINA HUMANA NPH 100 UI/ML SUSPENSÃO INJETÁVEL 3 ML _ solução injetável em seringa preenchida, c/ sistema de aplicação. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | EMBALAGEM APLICADORA |
| INSULINA HUMANA NPH 100 UI/ML SUSPENSÃO INJETÁVEL 3 ML _ solução injetável em seringa preenchida, c/ sistema de aplicação. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| INSULINA HUMANA REGULAR 100 UI/ML SUSPENSÃO INJETÁVEL 3 ML _ solução injetável em seringa preenchida, c/ sistema de aplicação. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | EMBALAGEM APLICADORA |
| INSULINA HUMANA REGULAR 100 UI/ML SUSPENSÃO INJETÁVEL 3 ML _ solução injetável em seringa preenchida, c/ sistema de aplicação. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Glibenclamida, apresentação: comprimido 5mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Metformina (cloridrato), apresentação: 850mg comprimidos acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Metformina (cloridrato), apresentação: 500mg comprimidos acondicionados em | COMP |

| | |
|--|------|
| blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | |
| Gliclazida, apresentação: comprimido 30mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| MEDICAMENTOS PARA SANGUE | |
|---|--------|
| Ácido Fólico, apresentação: 5mg em comprimidos acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Sulfato Ferroso, apresentação: 40mg Fe++ comprimidos apresentados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Sulfato Ferroso, apresentação: 25mg Fé++/mLsol oral Gotas frascos de aproximadamente 30 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |

| POMADAS E COBERTURAS | |
|---|---------|
| Estríol, apresentação: creme vaginal 1mg/g, bisnaga de aproximadamente 50g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Metronidazol, apresentação: 10% (100mg/g) gel vaginal, bisnagas de aproximadamente 50 g c/ aplicador. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Miconazol nitrato, apresentação: 2% creme vaginal, bisnaga 50g + aplicador. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Miconazol, apresentação: creme a 2%, bisnagas de aproximadamente 80g. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Nistatina vaginal creme apresentação: 25.000 UI gel vaginal, bisnagas de aproximadamente 60 g c/ aplicador. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |
| Nistatina: apresentação: suspensão oral 100.000UI/mL A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| ÓLEO GIRRASOL- apresentação: frasco contendo aproximadamente 100mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Lidocaína em gel, apresentação: a 2%, bisnaga de aproximadamente 30mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | BISNAGA |

| XAROPES | |
|---|--------|
| AMBROXOL: apresentação- solução oral 15mg/mL, frasco de aproximadamente 100 mL, Apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS | FRASCO |
| AMBROXOL: apresentação- solução oral 30mg/mL, frasco de aproximadamente 100 mL, Apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS | FRASCO |
| Dexclorferamina (maleato), apresentação: comprimidos 2mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| Loratadina, apresentação: 1mg/mL – solução oral, frasco de aproximadamente 100ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |

| | |
|---|--------|
| Dexclorferamina maleato de, frasco 0,4mg/mL xarope, frasco de aproximadamente de 120ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| Loratadina, apresentação: comprimidos 10mg. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |

| PORTARIA 344/1998 | |
|--|--------|
| ACIDO VALPRÓICO 500 mg apresentação: comprimido de 500mg acondicionador em Blister, contendo na embalagem dados de procedência, lote, validade e registro MS | COMP |
| ACIDO VALPRÓICO 250 mg apresentação: comprimido de 250mg acondicionador em Blister, contendo na embalagem dados de procedência, lote, validade e registro MS | COMP |
| AMITRIPTILINA, apresentação: comprimidos 25mg revestidos, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| BIPERIDENO, APRESENTAÇÃO: cloridrato, comprimidos 2 mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| CARBAMAZEPINA, apresentação: 200mg/mL xarope, frasco de aproximadamente 100 ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| CARBAMAZEPINA, apresentação: comprimidos 200mg, revestidos acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| CLONAZEPAM, apresentação: comprimido de 2 mg acondicionador em Blister, contendo na embalagem dados de procedência, lote, validade e registro MS | COMP |
| CLONAZEPAM, apresentação: solução Oral 2,5mg/mL, frasco de aproximadamente 20ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| CLORPROMAZINA, apresentação: comprimidos revestidos 100mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| CLORPROMAZINA, apresentação: comprimidos revestidos 25mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| DIAZEPAM, apresentação: comprimidos 5mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| FENITOÍNA SÓDICA, apresentação: comprimidos revestidos 100mg, acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| FENOBARBITAL, apresentação: 40mg/mL solução Oral, frasco de aproximadamente 20ml. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | FRASCO |
| FENOBARBITAL, apresentação: comprimidos 100mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| FLUOXETINA cloridrato de, apresentação: cápsulas ou comprimidos revestidos 20mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| HALOPERIDOL, apresentação: comprimidos revestidos 5mg acondicionados em blister. A embalagem deve conter os dados de procedência, lote, validade e número de registro MS | COMP |
| LEVOMEPRIMAZINA 4% apresentação: solução oral gotas 40mg/mL, frasco goteador 20mL – as embalagens devem conter dados de procedência, lote, | FRASCO |

| | |
|--|------|
| validade e Nº registro MS | |
| LEVOMEPRMAZINA apresentação: comprimidos revestido de 100 mg – acondicionados em blister apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS | COMP |
| LEVOMEPRMAZINA apresentação: comprimidos revestido de 25 mg – acondicionados em blister apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS | COM |
| RISPERIDONA - apresentação: comprimidos 1mg – apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS | COMP |
| RISPERIDONA - apresentação: comprimidos 2mg – apresentando nas embalagens dados de procedência, lote, validade e Nº registro MS | COMP |

CENTRAL DE ABASTECIMENTO FARMACÊUTICO

Tauanne Santos Oliveira
Farmacêutica CRF 2034