

MINISTÉRIOS DA ECONOMIA E DA SAÚDE

Portaria n.º 1278/2001

de 14 de Novembro

A política do medicamento definida pelo Governo passa, designadamente, pela distribuição optimizada dos recursos, decorrente de um controlo adequado dos gastos do Estado com medicamentos, pela utilização racional destes por parte dos utentes e pela adequação da dimensão da embalagem à terapêutica a que se destina.

De há vários anos a esta parte que se reconhece que o dimensionamento das embalagens de medicamentos constitui um dos instrumentos de racionalização dos gastos com medicamentos. Disso são exemplo o despacho conjunto A-81/86-X, de 28 de Abril, publicado no *Diário da República*, 2.ª série, n.º 100, de 2 de Maio de 1986, e o despacho conjunto A-35/87-X, de 4 de Março, publicado no *Diário da República*, 2.ª série, n.º 100, de 2 de Maio de 1987.

Mais recentemente, o Decreto-Lei n.º 305/98, de 7 de Novembro, veio introduzir uma nova redacção ao artigo 2.º, n.º 3, do Decreto-Lei n.º 118/92, de 25 de Junho, permitindo que a comparticipação pelo Estado no preço dos medicamentos possa depender, entre outros requisitos, da adequação da dimensão da embalagem à terapêutica.

Este regime é aplicável a todos os pedidos de comparticipação, independentemente do procedimento através do qual foi obtida a autorização de introdução do medicamento no mercado. Com efeito, o § 2.º do artigo 1.º do Regulamento CEE n.º 2309/93 não se aplica ao regime de comparticipações no preço de medicamentos, visto que nele se entende que esta é uma matéria da estrita competência dos Estados-Membros, por virtude de condicionalismos de natureza sanitária, económica e social de cada um desses Estados.

No quadro da política do medicamento foi criado, no início do ano 2000, por despacho do Secretário de Estado da Saúde, um grupo de trabalho com representantes de vários parceiros sociais do sector do medicamento, tendo em vista analisar a questão do redimensionamento das embalagens.

Pelo despacho n.º 23 683/2000 (2.ª série) do Secretário de Estado da Saúde, publicado no *Diário da República*, 2.ª série, n.º 268, de 20 de Novembro de 2000, foram definidos os princípios básicos a observar quanto à dimensão das embalagens dos medicamentos e foi determinada ao grupo de trabalho anteriormente referido a continuação dos seus trabalhos à luz daqueles princípios para avaliação e proposta do adequado dimensionamento das embalagens, recorrendo-se à constituição de painéis de peritos em cada grupo farmacoterapêutico, para apoio ao grupo de trabalho na análise e discussão de vários aspectos relacionados com esta problemática, devendo começar o seu trabalho por quatro grupos farmacoterapêuticos de reconhecida importância.

O grupo de trabalho chegou agora ao termo desta primeira fase do seu trabalho, tendo alcançado uma posição de consenso em matéria de dimensionamento das embalagens dos medicamentos que integram aqueles quatro grupos farmacoterapêuticos.

Importa, por isso, adoptar medidas com vista à execução do redimensionamento das embalagens daqueles medicamentos.

Assim, serão retomados, em primeiro lugar, os princípios consagrados no despacho n.º 23 683/2000 (2.ª série), seguidamente enunciar-se-ão os princípios que devem nortear o redimensionamento nestes quatro grupos farmacoterapêuticos e, por último, serão estabelecidas as normas procedimentais que deverão ser observadas.

Nestes termos:

Manda o Governo, pelos Ministros da Saúde e da Economia, o seguinte:

1.º

1 — A dimensão das embalagens de medicamentos susceptíveis de comparticipação pelo Estado no respectivo preço é definida em função da indicação terapêutica a que se destinam, da posologia e da duração de tratamento, sem, no entanto, perder de vista o cumprimento das exigências de segurança, designadamente quanto à possível toxicidade, e das exigências de qualidade, nomeadamente em termos de acondicionamento primário e prazo de validade.

2 — Assim, a dimensão das embalagens de medicamentos é estabelecida de acordo com os seguintes princípios: adequação à terapêutica, segurança e qualidade do medicamento.

3 — Para efeito de comparticipação, o número total de embalagens de diferentes dimensões disponíveis para um mesmo medicamento será o estritamente necessário para o cumprimento dos princípios anteriormente enunciados.

2.º

1 — A definição da dimensão adequada das embalagens de medicamentos segundo os princípios referidos no n.º 1.º tem por base os seguintes parâmetros:

- a) Necessidade de terapêutica aguda ou crónica;
- b) Tempo de tratamento recomendado;
- c) Necessidade de embalagem teste;
- d) Tempo aceitável de tratamento sem reavaliação médica;
- e) Dimensão de embalagem máxima aceitável.

2 — São ainda considerados os casos de múltiplas indicações, devendo adoptar-se as dimensões mais adequadas em função dessa multiplicidade.

3 — É obrigatória a embalagem teste quando haja necessidade de demonstrar a eficácia inicial do tratamento ou de detectar possível intolerância associada a efeitos secundários.

4 — A dimensão máxima aceitável da embalagem de medicamentos destinados a tratamentos crónicos sem necessidade de controlo médico por períodos iguais ou superiores a três meses deve ter em conta a sua compatibilidade com as disponibilidades económicas dos doentes.

3.º

1 — Os grupos farmacoterapêuticos abrangidos pela presente portaria são os seguintes:

- a) Ansiolíticos, hipnóticos, antidepressivos e neurolépticos;

- b) Anti-inflamatórios não esteróides;
- c) Medicamentos com acção no aparelho cardiovascular;
- d) Antimicrobianos.

2 — A presente portaria não abrange os medicamentos sujeitos a receita médica restrita reservados exclusivamente a tratamento em meio hospitalar.

4.º

1 — A comparticipação pelo Estado no preço dos medicamentos é condicionada à observância das dimensões de embalagens de medicamentos anexa à presente portaria, excepto no que respeita à dimensão máxima ali prevista, cuja existência é opcional.

2 — Os requerentes apenas poderão dispor de uma embalagem de dimensão superior à dimensão da embalagem terapêutica máxima obrigatória prevista na lista anexa.

5.º

1 — As alterações, de acordo com a presente portaria, das dimensões das embalagens de medicamentos participados não implicam qualquer alteração no escalão e no regime de comparticipação desses medicamentos.

2 — O INFARMED analisará se se justifica a continuação da comparticipação dos medicamentos que, decorridos 150 dias úteis da entrada em vigor desta portaria, não hajam requerido a alteração das dimensões da embalagem de acordo com o que nela se prescreve ou cujo processo de alteração esteja parado mais de 30 dias por culpa dos requerentes.

6.º

1 — Para efeitos da presente portaria, os titulares de autorização de introdução no mercado de medicamentos que não respeitem as dimensões definidas na listagem a ela anexa, independentemente de já se encontrarem, ou não, participados em todas as apresentações, deverão requerer ao INFARMED, no prazo de 15 dias úteis contados da data da entrada em vigor deste diploma, a aprovação das novas embalagens, resumo das características do medicamento e folheto informativo, de acordo com as dimensões ora fixadas.

2 — No que se refere aos processos de medicamentos pendentes no INFARMED para autorização de introdução no mercado, deverá aquele Instituto notificar os requerentes para, no prazo de 30 dias úteis, apresentarem, querendo, novos projectos de embalagens, resumo das características do medicamento e folheto informativo para aprovação.

3 — Os pedidos de autorização de introdução no mercado de medicamentos apresentados ao INFARMED após a entrada em vigor desta portaria deverão incluir projectos de embalagem, resumo das características do medicamento e folheto informativo que observem o que nela se prescreve.

4 — As alterações referidas nos n.ºs 1 e 2 que antecedem são isentas de taxas, desde que requeridas nos prazos ali previstos, findos os quais serão pagas de acordo com os valores fixados para as alterações às autorizações de introdução no mercado de medicamentos.

5 — Os requerentes não podem cumular no requerimento das alterações previstas nos n.ºs 1 e 2 quaisquer outros pedidos de alteração, designadamente ao resumo das características do medicamento e ao folheto informativo.

7.º

Os pedidos de alteração da dimensão das embalagens de medicamentos, nos termos da presente portaria serão, decididos pelo INFARMED no prazo máximo de 45 dias úteis contados da sua apresentação, descontando-se os períodos em que o processo estiver pendente da apresentação de elementos adicionais por parte dos requerentes.

8.º

O INFARMED praticará todos os actos necessários à boa execução da presente portaria, divulgando junto dos requerentes as informações necessárias ao seu cumprimento.

9.º

1 — Os requerentes deverão requerer previamente junto da Direcção-Geral do Comércio e da Concorrência a aprovação dos preços das especialidades farmacêuticas a redimensionar, nos termos da legislação em vigor.

2 — Quando se trate de especialidades farmacêuticas já comparticipadas numa ou mais apresentações, os requerentes deverão requerer previamente junto da entidade referida no número anterior a aprovação dos preços das especialidades farmacêuticas a redimensionar, bem como das novas dimensões a participar, de acordo com o disposto nesta portaria.

10.º

1 — O cálculo dos preços das especialidades farmacêuticas a redimensionar, bem como das novas dimensões a participar, será efectuado por nome ou denominação, forma farmacêutica e dosagem, de acordo com os seguintes critérios:

- a) Se o redimensionamento implicar o cálculo do preço de uma apresentação, o seu preço de venda ao público (PVP) será calculado de forma proporcional, em função do preço de venda ao público da apresentação participada de dimensão mais aproximada daquela;
- b) Se o redimensionamento implicar o cálculo do preço de duas apresentações, o PVP da de dimensão menor será calculado proporcionalmente, em função do preço de venda ao público da apresentação participada de dimensão mais aproximada daquela e, subsequentemente, o preço da outra apresentação será calculado, em termos proporcionais, em função do preço de venda ao público determinado para a primeira destas duas apresentações;
- c) Se o redimensionamento implicar o cálculo do preço de três ou mais apresentações, o PVP da apresentação de dimensão imediatamente inferior à maior de todas elas será calculado proporcionalmente, em função do preço de venda ao público da apresentação participada

pada de dimensão mais aproximada daquela e, subsequentemente, os preços das demais apresentações serão calculados proporcionalmente ao preço de venda ao público determinado para a apresentação referida em primeiro lugar.

2 — Para os efeitos do número anterior, se ambas as apresentações forem igualmente aproximadas, deverá ter-se por referência a de dimensão mais reduzida.

3 — Para efeitos do n.º 1, a comparação e fixação dos preços das apresentações seguirão os critérios estabelecidos no n.º 7 do n.º 3.º da Portaria n.º 29/90, de 13 de Janeiro.

11.º

A Direcção-Geral do Comércio e da Concorrência decidirá os pedidos de aprovação de preços de espe-

cialidades farmacêuticas, nos termos da presente portaria no prazo de 120 dias úteis contados da sua apresentação.

12.º

Mantêm-se em vigor o despacho conjunto A-81/86-X, de 28 de Abril, publicado no *Diário da República*, 2.ª série, n.º 100, de 2 de Maio de 1986, e o despacho conjunto A-35/87-X, de 4 de Março, publicado no *Diário da República*, 2.ª série, n.º 100, de 2 de Maio de 1987, na parte não alterada pela presente portaria.

Em 28 de Setembro de 2001.

O Ministro da Economia, *Luís Garcia Braga da Cruz*. — O Secretário de Estado da Saúde, *Francisco Ventura Ramos*.

Redimensionamento de embalagens

Antimicrobianos

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|--------------------|--|---------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Aciclovir | Cápsula dura | 200 mg | unidade | - | - | 25 | 25 | - | - | - | - | 50 |
| Aciclovir | Comprimido | 200 mg | unidade | - | - | 25 | 25 | - | - | - | - | 50 |
| Aciclovir | Comprimido | 400 mg | unidade | - | - | 25 | 25 | - | - | - | - | 50 |
| Aciclovir | Suspensão oral | 80 mg/ml | ml | - | - | 100 | 150 | - | - | - | - | 150 |
| Aciclovir | Comprimido | 800 mg | unidade | - | - | 25 | 25 | - | - | - | - | 50 |
| Aciclovir | Comprimido dispersível | 800 mg | unidade | - | - | 25 | 25 | - | - | - | - | 50 |
| Aciclovir sódico | Pó para solução injectável | 250 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Aciclovir sódico | Pó para solução para perfusão | 250 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Aciclovir sódico | Concentrado para solução para perfusão | 250 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Aciclovir sódico | Pó e solvente para solução para perfusão | 250 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Aciclovir sódico | Solução para perfusão | 2500 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amicacina, sulfato | Solução injectável | 100 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Amicacina, sulfato | Solução injectável | 125 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Amicacina, sulfato | Pó para solução injectável | 250 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Amicacina, sulfato | Solução injectável | 250 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Amicacina, sulfato | Pó para solução injectável | 50 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Amicacina, sulfato | Pó para solução injectável | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Amicacina, sulfato | Solução injectável | 500 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Amoxicilina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/20 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 250 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/2,5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|--|--|------------------------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Amoxicilina sódica + Clavulanato de potássio | Pó para solução para perfusão | 1000 mg + 100 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica + Clavulanato de potássio | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/20 ml + 200 mg/20 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica + Clavulanato de potássio | Pó e solvente para suspensão injectável | 1000 mg/20 ml + 200 mg/20 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica + Clavulanato de potássio | Pó e solvente para solução para perfusão | 20 mg/ml + 2 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica + Clavulanato de potássio | Pó para solução para perfusão | 2000 mg + 200 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica + Clavulanato de potássio | Pó e solvente para solução injectável | 50 mg/ml + 10 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica + Clavulanato de potássio | Pó para solução injectável | 500 mg + 50 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica + Clavulanato de potássio | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/10 ml + 50 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina sódica + Clavulanato de potássio | Pó e solvente para suspensão injectável | 500 mg/10 ml + 50 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Amoxicilina trihidratada | Pó para suspensão oral | 100 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Suspensão oral | 100 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Xarope | 100 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Comprimido | 1000 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Comprimido dispersível | 1000 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Comprimido revestido | 1000 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Comprimido | 125 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Granulado para suspensão oral | 125 mg/5 ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Cápsula dura | 250 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Comprimido | 250 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Granulado | 250 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Pó para suspensão oral | 250 mg | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Pó para suspensão oral | 250 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Granulado para suspensão oral | 250 mg/5 ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Pó para suspensão oral | 250 mg/5 ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Granulado para suspensão oral | 300 mg/30 ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Pó oral | 3000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 1 |
| Amoxicilina trihidratada | Cápsula dura | 375 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Comprimido | 375 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Granulado para suspensão oral | 375 mg/5 ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Pó para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Xarope | 50 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Comprimido dispersível | 500 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|--|------------------------|---------------------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Amoxicilina trihidratada | Granulado | 500 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Pó para suspensão oral | 500 mg | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Pó para suspensão oral | 500 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Pó para suspensão oral | 500 mg/5 ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada | Comprimido | 750 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada | Comprimido revestido | 750 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada + Ácido clavulânico | Suspensão oral | 25 mg/ml + 6,25 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Ácido clavulânico | Suspensão oral | 50 mg/ml + 12,5 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Gotas orais, suspensão | 100 mg/ml + 25 mg/ml | ml | - | - | 30 | 30 | - | - | - | - | 50 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 100 mg/ml + 25 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 125 mg + 31,25 mg | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 125 mg/5ml + 31,25 mg/5ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 25 mg + 6,25 mg | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 25 mg/ml + 6,25 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Suspensão oral | 25 mg/ml + 6,25 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Comprimido | 250 mg + 125 mg | unidade | - | - | 9 | 10 | 15 | 16 | 30 | 32 | 32 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Comprimido | 250 mg + 62,5 mg | unidade | - | - | 9 | 10 | 15 | 16 | 30 | 32 | 32 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó oral | 250 mg + 62,5 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para solução oral | 250 mg + 62,5 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 250 mg + 62,5 mg | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 250 mg + 62,5 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 250 mg/5ml + 6,25 mg/5ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 250 mg/5ml + 62,5 mg/5ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 50 mg + 12,5 mg | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|--|---------------------------------------|------------------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 50 mg/ml + 11,4 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 50 mg/ml + 12,5 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Suspensão oral | 50 mg/ml + 12,5 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Cápsula dura | 500 mg + 125 mg | unidade | - | - | 9 | 10 | 15 | 16 | 30 | 32 | 32 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Comprimido revestido | 500 mg + 125 mg | unidade | - | - | 9 | 10 | 15 | 16 | 30 | 32 | 32 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó oral | 500 mg + 125 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 500 mg + 125 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 80 mg/ml + 11,4 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 80 mg/ml + 11,97 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Comprimido revestido | 875 mg + 125 mg | unidade | - | - | 6 | 7 | 10 | 12 | 20 | 24 | 24 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Pó para suspensão oral | 875 mg + 125 mg | unidade | - | - | 6 | 7 | 10 | 12 | 20 | 24 | 24 |
| Amoxicilina trihidratada + Clavulanato de potássio | Comprimido revestido | 875 mg + 175 mg | unidade | - | - | 6 | 7 | 10 | 12 | 20 | 24 | 24 |
| Ampicilina sódica | Pó para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Ampicilina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/3 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Ampicilina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 250mg/2ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Ampicilina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Ampicilina trihidratada | Suspensão oral | 100 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Ampicilina trihidratada | Comprimido | 1000 mg | unidade | - | - | 16 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Ampicilina trihidratada | Comprimido revestido | 1000 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Ampicilina trihidratada | Suspensão oral | 25 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Ampicilina trihidratada | Cápsula dura | 250 mg | unidade | - | - | 16 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Ampicilina trihidratada | Pó para suspensão oral | 250 mg/5 ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Ampicilina trihidratada | Xarope | 250 mg/5 ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Ampicilina trihidratada | Suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Ampicilina trihidratada | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 16 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Ampicilina trihidratada | Xarope | 500 mg/5 ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Azitromicina, dihidrato | Pó para suspensão oral | 100 mg | unidade | - | - | 3 | 3 | - | - | - | - | 3 |
| Azitromicina, dihidrato | Pó para suspensão oral | 200 mg | unidade | - | - | 3 | 3 | - | - | - | - | 3 |
| Azitromicina, dihidrato | Pó para suspensão oral | 200 mg/5 ml | ml | - | - | 15 | 15 | 30 | 30 | - | - | 30 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|------------------------------|---------------------------------------|-------------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Azitromicina, dihidrato | Granulado | 250 mg | unidade | - | - | 3 | 3 | - | - | - | - | 3 |
| Azitromicina, dihidrato | Granulado para suspensão oral | 250 mg | unidade | - | - | 3 | 3 | - | - | - | - | 3 |
| Azitromicina, dihidrato | Pó para suspensão oral | 300 mg | unidade | - | - | 3 | 3 | - | - | - | - | 3 |
| Azitromicina, dihidrato | Pó para suspensão oral | 40 mg/ml | ml | - | - | 15 | 15 | 30 | 30 | - | - | 30 |
| Azitromicina, dihidrato | Pó para suspensão oral | 400 mg | unidade | - | - | 3 | 3 | - | - | - | - | 3 |
| Azitromicina, dihidrato | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 2 | 2 | 3 | 3 | - | - | 3 |
| Azitromicina, dihidrato | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | - | - | 2 | 2 | 3 | 3 | - | - | 3 |
| Azitromicina, dihidrato | Comprimido | 600 mg | unidade | - | - | 8 | 8 | - | - | - | - | 8 |
| Azitromicina, dihidrato | Pó para suspensão oral | 600 mg | ml | - | - | 15 | 15 | 30 | 30 | - | - | 30 |
| Azitromicina, dihidrato | Pó para suspensão oral | 900 mg | ml | - | - | 15 | 15 | 30 | 30 | - | - | 30 |
| Aztreonam | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/3 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Bacampicilina, cloridrato | Comprimido | 800 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Benzilpenicilina benzatínica | Pó e solvente para solução injectável | 0,6 M.U.I./2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 1 |
| Benzilpenicilina benzatínica | Pó e solvente para solução injectável | 1,2 M.U.I./3 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 1 |
| Benzilpenicilina benzatínica | Pó e solvente para solução injectável | 1,2 M.U.I./4 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 1 |
| Benzilpenicilina benzatínica | Pó e solvente para solução injectável | 2,4 M.U.I./6 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 3 |
| Benzilpenicilina benzatínica | Pó e solvente para solução injectável | 2,4 M.U.I./6,5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 3 |
| Benzilpenicilina potássica | Pó para solução injectável | 1 M.U.I. | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 6 | - | - | 12 |
| Benzilpenicilina potássica | Solução injectável | 1 M.U.I. | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 6 | - | - | 12 |
| Benzilpenicilina potássica | Pó e solvente para solução injectável | 1 M.U.I./4 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 6 | - | - | 12 |
| Benzilpenicilina potássica | Pó e solvente para solução injectável | 20 M.U.I./4 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 6 | - | - | 12 |
| Benzilpenicilina procaínica | Solução injectável | 3 M.U.I. | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 6 | - | - | 12 |
| Benzilpenicilina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1 M.U.I./4 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 6 | - | - | 12 |
| Benzilpenicilina sódica | Pó para solução injectável | 10 M.U.I. | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 6 | - | - | 12 |
| Benzilpenicilina sódica | Pó para solução injectável | 20 M.U.I. | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 6 | - | - | 12 |
| Benzilpenicilina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 20 M.U.I./4 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 6 | - | - | 12 |
| Cefaclor | Granulado para suspensão oral | 25 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Cefaclor | Pó e solvente para suspensão oral | 25 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Cefaclor | Cápsula dura | 250 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Cefaclor | Comprimido de libertação modificada | 375 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefaclor | Pó para suspensão oral | 375 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Cefaclor | Granulado para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Cefaclor | Pó e solvente para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Cefaclor | Suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Cefaclor | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|---------------------------------|-------------------------------------|-------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Cefaclor | Comprimido de libertação modificada | 500 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefaclor | Pó e solvente para suspensão oral | 75 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Cefaclor | Comprimido de libertação modificada | 750 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefadroxil, monohidrato | Pó para suspensão oral | 100 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefadroxil, monohidrato | Suspensão oral | 100 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefadroxil, monohidrato | Comprimido | 1000 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 24 | - | - | 24 |
| Cefadroxil, monohidrato | Comprimido revestido | 1000 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 24 | - | - | 24 |
| Cefadroxil, monohidrato | Pó para suspensão oral | 250 mg/5 ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefadroxil, monohidrato | Pó e solvente para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefadroxil, monohidrato | Pó para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefadroxil, monohidrato | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 24 | - | - | 24 |
| Cefadroxil, monohidrato | Pó oral | 500 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 24 | - | - | 24 |
| Cefadroxil, monohidrato | Pó para suspensão oral | 500 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 24 | - | - | 24 |
| Cefadroxil, monohidrato | Pó para suspensão oral | 500 mg/5 ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefalexina, monohidrato | Pó para suspensão oral | 100 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Cefalexina, monohidrato | Comprimido | 1000 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Cefalexina, monohidrato | Comprimido revestido | 1000 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Cefalexina, monohidrato | Cápsula dura | 250 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Cefalexina, monohidrato | Pó para suspensão oral | 250 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Cefalexina, monohidrato | Pó para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Cefalexina, monohidrato | Suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Cefalexina, monohidrato | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Cefamandol, naftato | Pó para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefatrizina, propilenoglicolato | Pó para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefatrizina, propilenoglicolato | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 24 | - | - | 24 |
| Cefdinir | Suspensão oral | 125 mg/5 ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefdinir | Suspensão oral | 25 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefdinir | Cápsula dura | 300 mg | unidade | - | - | 10 | 10 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefepima | Pó para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefepima | Pó para solução injectável | 2000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefepima | Pó para solução injectável | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefetamet pivoxil | Comprimido | 250 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 24 | - | - | 24 |
| Cefetamet pivoxil | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 24 | - | - | 24 |
| Cefetamet pivoxil | Pó para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefetamet pivoxil | Xarope | 50 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefetamet pivoxil | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 4 | 4 | 10 | 12 | 20 | 24 | 24 |
| Cefetamet pivoxil | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | - | - | 4 | 4 | 10 | 12 | 20 | 24 | 24 |
| Cefixima, trihidratada | Pó oral | 100 mg | unidade | - | - | 5 | 6 | 10 | 12 | - | - | 12 |
| Cefixima, trihidratada | Pó para suspensão oral | 100 mg | ml | - | - | 50 | 60 | - | - | - | - | 60 |
| Cefixima, trihidratada | Pó para suspensão oral | 100 mg/5 ml | ml | - | - | 50 | 60 | - | - | - | - | 60 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|---|---|----------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Cefixima, trihidratada | Suspensão oral | 100 mg/5 ml | ml | - | - | 50 | 60 | - | - | - | - | 60 |
| Cefixima, trihidratada | Pó para suspensão oral | 20 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | - | - | - | - | 60 |
| Cefixima, trihidratada | Suspensão oral | 20 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | - | - | - | - | 60 |
| Cefixima, trihidratada | Comprimido | 200 mg | unidade | - | - | 5 | 6 | 10 | 12 | - | - | 12 |
| Cefixima, trihidratada | Comprimido revestido | 200 mg | unidade | - | - | 5 | 6 | 10 | 12 | - | - | 12 |
| Cefixima, trihidratada | Pó para solução oral | 2000 mg | ml | - | - | 50 | 60 | - | - | - | - | 60 |
| Cefixima, trihidratada | Comprimido | 400 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 5 | 6 | 10 | 12 | 12 |
| Cefixima, trihidratada | Comprimido revestido | 400 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 5 | 6 | 10 | 12 | 12 |
| Cefodizima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/4 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefodizima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 2000 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefodizima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 250 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefodizima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefonicida sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/2,5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 2 |
| Cefonicida sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 2 |
| Cefonicida sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/2,5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 2 |
| Cefoperazona sódica | Pó para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Cefoperazona sódica | Pó para solução injectável | 2000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Cefoperazona sódica | Pó para solução injectável | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Cefotaxima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/4 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefotaxima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 200 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefotaxima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 250 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefotaxima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefotaxima sódica + Água para preparações injectáveis | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefotetam dissódico | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefotetam dissódico | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefoxitina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 100 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefoxitina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefoxitina sódica | Pó e solvente para suspensão injectável | 1000 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefoxitina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefoxitina sódica | Pó e solvente para suspensão injectável | 1000 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefoxitina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|------------------------|--|---------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Cefoxitina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefoxitina sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefpiroma, sulfato | Pó e solvente para solução para perfusão | 10 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefpiroma, sulfato | Pó para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefpiroma, sulfato | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefpiroma, sulfato | Pó e solvente para solução para perfusão | 20 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefpiroma, sulfato | Pó para solução injectável | 2000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefpiroma, sulfato | Pó e solvente para solução injectável | 2000 mg/20 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefpiroma, sulfato | Pó para solução injectável | 250 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefpiroma, sulfato | Pó e solvente para solução injectável | 250 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefpiroma, sulfato | Pó para solução injectável | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefpiroma, sulfato | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefpodoxima proxetil | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | - | - | 5 | 5 | 10 | 10 | - | - | 10 |
| Cefpodoxima proxetil | Comprimido revestido | 200 mg | unidade | - | - | 5 | 5 | 10 | 10 | - | - | 10 |
| Cefpodoxima proxetil | Pó para suspensão oral | 40 mg/5 ml | ml | - | - | 25 | 25 | 50 | 60 | - | - | 60 |
| Cefprozil, monohidrato | Pó para suspensão oral | 125 mg/5 ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefprozil, monohidrato | Pó para suspensão oral | 25 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefprozil, monohidrato | Comprimido | 250 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 24 | - | - | 24 |
| Cefprozil, monohidrato | Pó para suspensão oral | 250 mg/5 ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefprozil, monohidrato | Pó para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefprozil, monohidrato | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 24 | - | - | 24 |
| Cefradina | Suspensão oral | 100 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Cefradina | Comprimido | 1000 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Cefradina | Comprimido revestido | 1000 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Cefradina | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefradina | Pó para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefradina | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefradina | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/4 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefradina | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefradina | Pó para solução para perfusão | 2000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefradina | Pó e solvente para solução injectável | 250 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefradina | Pó e solvente para solução injectável | 250 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefradina | Pó para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Cefradina | Suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Cefradina | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|---------------------------------|--|----------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Cefradina | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefradina | Pó para solução injectável | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefradina | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefradina | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Ceftibuteno | Suspensão oral | 18 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | - | - | - | - | 60 |
| Ceftibuteno | Cápsula dura | 200 mg | unidade | - | - | 5 | 6 | 10 | 12 | - | - | 12 |
| Ceftibuteno | Suspensão oral | 36 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | - | - | - | - | 60 |
| Ceftibuteno | Cápsula dura | 400 mg | unidade | - | - | 5 | 6 | 10 | 12 | - | - | 12 |
| Ceftizoxima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Ceftizoxima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 2000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Ceftriaxona dissódica hidratada | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona dissódica hidratada | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/10ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona dissódica hidratada | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/3,5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona dissódica hidratada | Pó para solução para perfusão | 2000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona dissódica hidratada | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona dissódica hidratada | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona sódica | Pó para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona sódica | Pó para solução para perfusão | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/3,5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona sódica | Pó para solução injectável | 2000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona sódica | Pó para solução para perfusão | 2000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona sódica | Pó e solvente para solução para perfusão | 2000 mg/20 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona sódica | Pó para solução injectável | 250 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona sódica | Pó e solvente para solução injectável | 250 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona sódica | Pó para solução injectável | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ceftriaxona sódica | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Cefuroxima axetil | Comprimido | 1000 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefuroxima axetil | Comprimido revestido | 1000 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefuroxima axetil | Comprimido | 125 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefuroxima axetil | Granulado | 125 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefuroxima axetil | Granulado para suspensão oral | 125 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefuroxima axetil | Pó para suspensão oral | 125 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|--|---------------------------------------|---------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Cefuroxima axetil | Granulado para suspensão oral | 125 mg/5 ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefuroxima axetil | Granulado para suspensão oral | 125 mg/5ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefuroxima axetil | Granulado para suspensão oral | 25 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefuroxima axetil | Comprimido | 250 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefuroxima axetil | Granulado | 250 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefuroxima axetil | Granulado para suspensão oral | 250 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefuroxima axetil | Pó para suspensão oral | 250 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefuroxima axetil | Granulado para suspensão oral | 250 mg/5 ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefuroxima axetil | Granulado para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Cefuroxima axetil | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefuroxima axetil | Granulado | 500 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefuroxima axetil | Granulado para suspensão oral | 500 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cefuroxima sódica | Pó para solução injectável | 1500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefuroxima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1500 mg/15 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefuroxima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 1500 mg/16 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefuroxima sódica | Pó para solução injectável | 250 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefuroxima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 250 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefuroxima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 750 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefuroxima sódica | Pó para solução injectável | 750 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefuroxima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 750 mg/3 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cefuroxima sódica | Pó e solvente para solução injectável | 750 mg/6 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cetoconazol | Comprimido | 200 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Ciprofloxacina, cloridrato | Cápsula dura | 250 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Ciprofloxacina, cloridrato | Comprimido | 250 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Ciprofloxacina, cloridrato | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Ciprofloxacina, cloridrato | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Ciprofloxacina, cloridrato | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Ciprofloxacina, cloridrato | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Ciprofloxacina, cloridrato | Comprimido | 750 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Ciprofloxacina, cloridrato | Comprimido revestido | 750 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Ciprofloxacina, cloridrato monohidrato | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Ciprofloxacina, cloridrato monohidrato | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Ciprofloxacina, cloridrato monohidrato | Comprimido revestido | 750 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Ciprofloxacina, lactato | Solução injectável | 100 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ciprofloxacina, lactato | Solução injectável | 2 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ciprofloxacina, lactato | Solução para perfusão | 2 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Claritromicina | Granulado para suspensão oral | 25 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Claritromicina | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | 28 | 32 | 32 |
| Claritromicina | Granulado para suspensão oral | 250 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | 28 | 32 | 32 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|---|---------------------------------------|--------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Claritromicina | Granulado para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Claritromicina | Comprimido de libertação modificada | 500 mg | unidade | - | - | 5 | 5 | 10 | 10 | 15 | 16 | 16 |
| Claritromicina | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | 28 | 32 | 32 |
| Claritromicina | Granulado para suspensão oral | 500 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | 28 | 32 | 32 |
| Claritromicina | Pó para solução injectável | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Clindamicina, cloridrato | Solução oral | 15 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 250 | 250 | - | - | 250 |
| Clindamicina, cloridrato | Cápsula dura | 150 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | 88 | 90 | 100 |
| Clindamicina, cloridrato | Cápsula dura | 300 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | 88 | 90 | 100 |
| Clindamicina, fosfato | Solução injectável | 150 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Clindamicina, fosfato | Solução injectável | 300 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Clindamicina, fosfato | Solução injectável | 300 mg/50 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Clindamicina, fosfato | Solução injectável | 600 mg/4 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Clindamicina, fosfato | Solução injectável | 600 mg/50 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Clindamicina, fosfato | Solução injectável | 900 mg/50 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Clindamicina, fosfato | Solução injectável | 900 mg/6 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Cloranfenicol sódico, succinato | Pó para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Cloranfenicol, palmitato | Suspensão oral | 24 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Cloranfenicol, palmitato | Suspensão oral | 25 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Cloranfenicol, palmitato | Cápsula dura | 250 mg | unidade | - | - | 30 | 32 | - | - | - | - | 32 |
| Cloranfenicol, palmitato | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | - | - | 30 | 32 | - | - | - | - | 32 |
| Cloranfenicol, palmitato | Suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Cloranfenicol, palmitato | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 30 | 32 | - | - | - | - | 32 |
| Cloroquina, difosfato + Cloroquine, diphosphate | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | - | - | 10 | 10 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Cloroquina, fosfato | Comprimido | 250 mg | unidade | - | - | 10 | 10 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Dapsona | Comprimido | 100 mg | unidade | - | - | 30 | 32 | 60 | 64 | - | - | 64 |
| Dicloxacilina sódica | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 30 | 32 | - | - | - | - | 32 |
| Diritromicina | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | 28 | 32 | 32 |
| Doxiciclina | Suspensão oral | 10 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | - | - | - | - | 100 |
| Doxiciclina | Cápsula dura | 100 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Doxiciclina | Comprimido | 100 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Doxiciclina | Comprimido dispersível | 100 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Doxiciclina | Pó e solvente para solução injectável | 100 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Doxiciclina | Pó oral | 20 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Doxiciclina | Cápsula dura | 200 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Doxiciclina | Cápsula dura | 50 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Doxiciclina | Comprimido | 50 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Doxiciclina, cloridrato | Cápsula dura | 100 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Doxiciclina, complexo de sódio e polifosfato | Cápsula dura | 100 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Doxiciclina, complexo de sódio e polifosfato | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Doxiciclina, complexo de sódio e polifosfato | Pó oral | 100 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Eritromicina | Pó para suspensão oral | 100 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Eritromicina | Pó para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Eritromicina | Cápsula dura | 250 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|---------------------------------|---|----------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Eritromicina | Pó para solução injectável | 300 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Eritromicina | Pó para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Eritromicina | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Eritromicina | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Eritromicina | Pó para solução oral | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Eritromicina, estearato | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Eritromicina, estearato | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Eritromicina, estearato | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Eritromicina, etilsuccinato | Granulado para suspensão oral | 100 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Eritromicina, etilsuccinato | Pó para suspensão oral | 250 mg/5 ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Eritromicina, etilsuccinato | Granulado para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Eritromicina, etilsuccinato | Pó para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Eritromicina, etilsuccinato | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Eritromicina, etilsuccinato | Granulado para suspensão oral | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Eritromicina, lactobionato | Pó para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Eritromicina, lactobionato | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg/250 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Eritromicina, propionato | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 24 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Espectinomina, cloridrato | Pó e solvente para solução injectável | 2000 mg/3,2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 1 |
| Espiramicina | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Espiramicina | Xarope | 75000 U.I./ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Estreptomicina, sulfato | Pó e solvente para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 15 | 15 | - | - | 30 |
| Estreptomicina, sulfato | Pó e solvente para suspensão injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 15 | 15 | - | - | 30 |
| Estreptomicina, sulfato | Pó para solução injectável | 1000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 15 | 15 | - | - | 30 |
| Etambutol | Comprimido | 250 mg | unidade | - | - | 30 | 32 | 88 | 90 | - | - | 120 |
| Etambutol | Comprimido | 400 mg | unidade | - | - | 30 | 32 | 88 | 90 | - | - | 120 |
| Etionamida | Comprimido | 250 mg | unidade | - | - | 30 | 32 | 60 | 64 | 88 | 90 | 90 |
| Famciclovir | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 20 | 21 | - | - | 21 |
| Fenoximetilpenicilina potássica | Comprimido | 1000 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Fenoximetilpenicilina potássica | Comprimido | 250 mg | unidade | - | - | 36 | 40 | - | - | - | - | 40 |
| Fenoximetilpenicilina potássica | Comprimido | 400 mg | unidade | - | - | 36 | 40 | - | - | - | - | 40 |
| Fenoximetilpenicilina potássica | Comprimido revestido | 784 mg | unidade | - | - | 36 | 40 | - | - | - | - | 40 |
| Fenoximetilpenicilina potássica | Comprimido | 800 mg | unidade | - | - | 36 | 40 | - | - | - | - | 40 |
| Fleroxacina | Comprimido revestido por película | 200 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | 7 | 7 | 7 |
| Fleroxacina | Comprimido revestido por película | 400 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | 7 | 7 | 7 |
| Flubendazol | Comprimido | 100 mg | unidade | - | - | 6 | 8 | 16 | 18 | - | - | 18 |
| Flubendazol | Suspensão oral | 20 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | - | - | - | - | 60 |
| Flucloxacilina, sódio | Cápsula dura | 250 mg | unidade | - | - | 21 | 24 | - | - | - | - | 24 |
| Flucloxacilina, sódio | Pó e solvente para solução injectável | 250 mg/1,5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Flucloxacilina, sódio | Pó e solvente para solução injectável | 250 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|-------------------------------------|---------------------------------------|----------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Flucloxacilina, sódio | Suspensão oral | 250 mg/5 ml | ml | - | - | 100 | 100 | - | - | - | - | 100 |
| Flucloxacilina, sódio | Pó e solvente para solução injectável | 50 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Flucloxacilina, sódio | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 21 | 24 | - | - | - | - | 24 |
| Flucloxacilina, sódio | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Flucloxacilina, sódio | Pó e solvente para solução injectável | 500 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Fluconazol | Pó para suspensão oral | 10 mg/ml | ml | - | - | 35 | 35 | - | - | - | - | 35 |
| Fluconazol | Cápsula dura | 100 mg | unidade | - | - | 14 | 14 | - | - | - | - | 14 |
| Fluconazol | Cápsula dura | 150 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 2 |
| Fluconazol | Solução injectável | 2 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Fluconazol | Cápsula dura | 200 mg | unidade | - | - | 7 | 7 | 14 | 14 | - | - | 14 |
| Fluconazol | Pó para suspensão oral | 200 mg/5 ml | ml | - | - | 35 | 35 | - | - | - | - | 35 |
| Fluconazol | Pó para suspensão oral | 40 mg/ml | ml | - | - | 35 | 35 | - | - | - | - | 35 |
| Fluconazol | Cápsula dura | 50 mg | unidade | - | - | 7 | 7 | - | - | - | - | 7 |
| Fluconazol | Pó para suspensão oral | 50 mg/5 ml | ml | - | - | 35 | 35 | - | - | - | - | 35 |
| Fosfomicina | Granulado | 2000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 2 |
| Fosfomicina | Granulado | 3000 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 2 |
| Ganciclovir | Cápsula dura | 250 mg | unidade | - | - | 88 | 100 | 176 | 180 | - | - | 180 |
| Ganciclovir | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 88 | 100 | 176 | 180 | - | - | 180 |
| Gentamicina, sulfato | Solução injectável | 1 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Gentamicina, sulfato | Solução injectável | 1,2 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Gentamicina, sulfato | Solução injectável | 1,4 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Gentamicina, sulfato | Solução injectável | 10 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Gentamicina, sulfato | Solução injectável | 120 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Gentamicina, sulfato | Solução injectável | 160 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Gentamicina, sulfato | Solução injectável | 20 mg/0,5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Gentamicina, sulfato | Solução injectável | 20 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Gentamicina, sulfato | Solução injectável | 40 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Gentamicina, sulfato | Solução injectável | 40 mg/4 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Gentamicina, sulfato | Solução injectável | 40 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Gentamicina, sulfato | Solução injectável | 80 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Griseofulvina | Comprimido | 125 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 60 | 64 | - | - | 64 |
| Griseofulvina | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 60 | 64 | - | - | 64 |
| Griseofulvina | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 60 | 64 | - | - | 64 |
| Halofantrina, cloridrato | Suspensão oral | 20 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | - | - | - | - | 60 |
| Halofantrina, cloridrato | Comprimido | 250 mg | unidade | - | - | 8 | 8 | - | - | - | - | 8 |
| Hidroxicloroquina, sulfato | Comprimido | 400 mg | unidade | - | - | 10 | 10 | - | - | - | - | 10 |
| Isepamicina | Solução injectável | 100 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 2 |
| Isepamicina | Solução injectável | 250 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 2 |
| Isoniazida | Comprimido | 100 mg | unidade | - | - | 30 | 32 | 60 | 64 | - | - | 90 |
| Isoniazida | Comprimido | 300 mg | unidade | - | - | 30 | 32 | 60 | 64 | - | - | 90 |
| Isoniazida | Solução injectável | 300 mg/3 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 10 |
| Isoniazida | Comprimido | 50 mg | unidade | - | - | 30 | 32 | 60 | 64 | - | - | 90 |
| Isoniazida + Piridoxina, cloridrato | Comprimido | 300 mg + 25 mg | unidade | - | - | 30 | 32 | 60 | 64 | - | - | 90 |
| Itraconazol | Solução oral | 10 mg/ml | ml | - | - | 150 | 150 | - | - | - | - | 150 |
| Itraconazol | Cápsula dura | 100 mg | unidade | - | - | 3 | 4 | 14 | 16 | 28 | 32 | 32 |
| Josamicina | Granulado para suspensão oral | 100 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|-----------------------------|-------------------------------|---------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Josamicina | Granulado para suspensão oral | 50 mg/ml | ml | - | - | 75 | 75 | 150 | 150 | - | - | 150 |
| Josamicina | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Levofloxacina | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 4 | 7 | 8 | 8 |
| Levofloxacina | Solução para perfusão | 5 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 2 |
| Levofloxacina | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 4 | 7 | 8 | 8 |
| Lincomicina, cloridrato | Solução injectável | 300 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Lincomicina, cloridrato | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 28 | 32 | - | - | - | - | 32 |
| Lincomicina, cloridrato | Solução injectável | 600 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Lomefloxacina, cloridrato | Cápsula dura | 400 mg | unidade | - | - | 3 | 4 | 7 | 8 | - | - | 8 |
| Lomefloxacina, cloridrato | Comprimido | 400 mg | unidade | - | - | 3 | 4 | 7 | 8 | - | - | 8 |
| Lomefloxacina, cloridrato | Comprimido revestido | 400 mg | unidade | - | - | 3 | 4 | 7 | 8 | - | - | 8 |
| Mefloquina, cloridrato | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | - | - | 4 | 4 | 6 | 8 | - | - | 8 |
| Metronidazol | Comprimido | 250 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Metronidazol | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 | 42 | - | - | 42 |
| Metronidazol | Suspensão oral | 40 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | 200 | 200 | - | - | 200 |
| Metronidazol | Solução injectável | 5 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Minociclina, cloridrato | Cápsula dura | 100 mg | unidade | - | - | 14 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Minociclina, cloridrato | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | - | - | 14 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Minociclina, cloridrato | Cápsula dura | 50 mg | unidade | - | - | 14 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Minociclina, cloridrato | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | - | - | 14 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Miocamicina | Granulado para xarope | 50 mg/ml | ml | - | - | 100 | 100 | - | - | - | - | 100 |
| Miocamicina | Comprimido | 600 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Netilmicina, sulfato | Solução injectável | 100 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Netilmicina, sulfato | Solução injectável | 15 mg/1,5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Netilmicina, sulfato | Solução injectável | 150 mg/1,5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Netilmicina, sulfato | Solução injectável | 200 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Netilmicina, sulfato | Solução injectável | 30 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Netilmicina, sulfato | Solução injectável | 50 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Norfloxacina | Cápsula dura | 200 mg | unidade | - | - | 6 | 8 | 14 | 16 | - | - | 16 |
| Norfloxacina | Cápsula dura | 400 mg | unidade | - | - | 2 | 2 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Norfloxacina | Comprimido | 400 mg | unidade | - | - | 2 | 2 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Norfloxacina | Comprimido revestido | 400 mg | unidade | - | - | 2 | 2 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Norfloxacina | Comprimido revestido | 800 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 1 |
| Ofloxacina | Comprimido | 200 mg | unidade | - | - | 6 | 8 | 14 | 16 | - | - | 16 |
| Ofloxacina | Comprimido revestido | 200 mg | unidade | - | - | 6 | 8 | 14 | 16 | - | - | 16 |
| Ofloxacina | Comprimido revestido | 400 mg | unidade | - | - | 2 | 2 | 6 | 8 | 14 | 16 | 16 |
| Ofloxacina, cloridrato | Solução injectável | 2 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Ofloxacina, cloridrato | Solução para perfusão | 2 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 4 |
| Oxitetraciclina, cloridrato | Suspensão oral | 25 mg/ml | ml | - | - | 150 | 150 | - | - | - | - | 150 |
| Oxitetraciclina, cloridrato | Cápsula dura | 250 mg | unidade | - | - | 14 | 16 | 28 | 32 | - | - | 32 |
| Oxitetraciclina, cloridrato | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 14 | 16 | 28 | 32 | - | - | 32 |
| Pefloxacina, mesilato | Comprimido | 400 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 2 |
| Pefloxacina, mesilato | Solução para perfusão | 400 mg/125 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 2 | 2 | - | - | 2 |
| Pefloxacina, mesilato | Solução injectável | 80 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 2 |
| Pentamidina, isetionato | Pó para solução injectável | 300 mg | unidade | - | - | 1 | 1 | - | - | - | - | 1 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|---|-------------------------------|-----------------------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Pirazinamida | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 45 | 48 | 88 | 90 | - | - | 180 |
| Pirazinamida | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 45 | 48 | 88 | 90 | - | - | 180 |
| Rifabutina | Cápsula dura | 150 mg | unidade | - | - | 15 | 16 | 30 | 32 | - | - | 60 |
| Rifampicina | Cápsula dura | 150 mg | unidade | - | - | 8 | 12 | 56 | 60 | - | - | 100 |
| Rifampicina | Suspensão oral | 20 mg/ml | ml | - | - | 60 | 60 | 150 | 150 | - | - | 300 |
| Rifampicina | Cápsula dura | 300 mg | unidade | - | - | 8 | 12 | 56 | 60 | - | - | 100 |
| Rifampicina + Isoniazida | Comprimido revestido | 150 mg + 300 mg | unidade | - | - | 60 | 64 | 116 | 120 | - | - | 180 |
| Rifampicina + Isoniazida + Pirazinamida | Cápsula dura | 120 mg + 50 mg + 300 mg | unidade | - | - | 144 | 150 | - | - | - | - | 150 |
| Rosoxacina | Cápsula dura | 150 mg | unidade | - | - | 2 | 2 | - | - | - | - | 4 |
| Roxitromicina | Comprimido | 100 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 30 |
| Roxitromicina | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 30 |
| Roxitromicina | Comprimido revestido | 150 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 30 |
| Roxitromicina | Comprimido | 300 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 30 |
| Roxitromicina | Comprimido revestido | 300 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 30 |
| Roxitromicina | Comprimido | 50 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 30 |
| Roxitromicina | Comprimido dispersível | 50 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 30 |
| Roxitromicina | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 30 |
| Roxitromicina | Pó oral | 50 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 30 |
| Roxitromicina | Pó para suspensão oral | 50 mg | unidade | - | - | 10 | 12 | 20 | 21 | - | - | 30 |
| Secnidazol | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 4 | 4 | 8 | 8 | - | - | 8 |
| Sulfadiazina | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 116 | 120 | - | - | 180 |
| Sulfadiazina + Trimetoprim | Suspensão oral | 50 mg/ml + 10 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 100 |
| Sulfadiazina + Trimetoprim | Comprimido | 500 mg + 100 mg | unidade | - | - | 10 | 20 | - | - | - | - | 30 |
| Sulfadiazina + Trimetoprim | Comprimido | 820 mg + 180 mg | unidade | - | - | 10 | 20 | - | - | - | - | 30 |
| Sulfametoxazol + Trimetoprim | Suspensão oral | 40 mg/ml + 8 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 150 |
| Sulfametoxazol + Trimetoprim | Xarope | 40 mg/ml + 8 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 150 |
| Sulfametoxazol + Trimetoprim | Comprimido | 400 mg + 80 mg | unidade | - | - | 10 | 20 | - | - | - | - | 30 |
| Sulfametoxazol + Trimetoprim | Solução injectável | 400 mg/5 ml + 80 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Sulfametoxazol + Trimetoprim | Solução para perfusão | 400 mg/5 ml + 80 mg/5 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Sulfametoxazol + Trimetoprim | Suspensão oral | 80 mg/ml + 16 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 150 |
| Sulfametoxazol + Trimetoprim | Xarope | 80 mg/ml + 16 mg/ml | ml | - | - | 50 | 60 | 100 | 100 | - | - | 150 |
| Sulfametoxazol + Trimetoprim | Comprimido | 800 mg + 160 mg | unidade | - | - | 10 | 20 | - | - | - | - | 30 |
| Sulfametoxazol + Trimetoprim | Solução para perfusão | 800 mg/10 ml + 160 mg/10 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 4 | 4 | - | - | 8 |
| Sultamicilina | Granulado para suspensão oral | 250 mg/5 ml | ml | - | - | 75 | 100 | - | - | - | - | 100 |
| Sultamicilina | Comprimido | 375 mg | unidade | - | - | 12 | 16 | - | - | - | - | 16 |
| Terbinafina, cloridrato | Comprimido | 125 mg | unidade | - | - | 14 | 16 | 28 | 32 | - | - | 32 |
| Terbinafina, cloridrato | Comprimido | 250 mg | unidade | - | - | 14 | 16 | 28 | 32 | - | - | 32 |
| Tetraciclina, cloridrato | Cápsula dura | 250 mg | unidade | - | - | 14 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Tetraciclina, cloridrato | Cápsula dura | 500 mg | unidade | - | - | 14 | 16 | 30 | 32 | - | - | 32 |
| Tinidazol | Comprimido | 1000 mg | unidade | - | - | 2 | 2 | 4 | 4 | - | - | 4 |
| Tinidazol | Comprimido | 500 mg | unidade | - | - | 2 | 2 | 4 | 4 | - | - | 4 |
| Tobramicina, sulfato | Solução injectável | 100 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Tobramicina, sulfato | Solução injectável | 150 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Tobramicina, sulfato | Solução injectável | 200 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMB. TESTE MIN | EMB. TESTE MAX | EMB. TERAP. 1 MIN | EMB. TERAP. 1 MAX | EMB. TERAP. 2 MIN | EMB. TERAP. 2 MAX | EMB. TERAP. 3 MIN | EMB. TERAP. 3 MAX | EMB. MÁXIMA |
|----------------------|--------------------|-------------|---------|----------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------|
| Tobramicina, sulfato | Solução injectável | 25 mg/ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Tobramicina, sulfato | Solução injectável | 450 mg/3 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |
| Tobramicina, sulfato | Solução injectável | 50 mg/2 ml | unidade | - | - | 1 | 1 | 3 | 3 | - | - | 6 |

Ansiolíticos, hipnóticos, antidepressivos e neurolépticos

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|---------------------------|-------------------------------------|---------|---------|------------------------|------------------------|------------------------------|------------------------------|------------------|
| Alprazolam | Comprimido | 0,25 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Alprazolam | Comprimido | 0,5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Alprazolam | Comprimido de libertação modificada | 0,5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Alprazolam | Comprimido | 1 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Alprazolam | Comprimido de libertação modificada | 1 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Alprazolam | Comprimido | 2 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Alprazolam | Comprimido de libertação modificada | 2 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Alprazolam | Comprimido de libertação modificada | 3 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Amisulpride | Comprimido | 50 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Amisulpride | Comprimido | 100 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Amisulpride | Comprimido | 200 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Amisulpride | Comprimido revestido | 400 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Amitriptilina, cloridrato | Comprimido | 10 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Amitriptilina, cloridrato | Comprimido | 25 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Amitriptilina, cloridrato | Comprimido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Amitriptilina, cloridrato | Comprimido revestido | 75 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Anfebutamona, cloridrato | Comprimido de libertação prolongada | 150 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Bromazepam | Comprimido | 1,5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Bromazepam | Comprimido | 3 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Bromazepam | Comprimido | 6 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Bromazepam | Comprimido | 12 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Bromperidol | Comprimido | 5 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Bromperidol | Comprimido | 10 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Brotizolam | Comprimido | 0,25 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Buspirona, cloridrato | Comprimido | 5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 60 |
| Buspirona, cloridrato | Comprimido | 10 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 60 |
| Cetazolam | Cápsula dura | 15 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Cetazolam | Cápsula dura | 30 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Ciamemazina, tartarato | Comprimido | 100 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Ciamemazina, tartarato | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Citalopram, bromidrato | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Citalopram, bromidrato | Comprimido revestido | 20 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Citalopram, bromidrato | Comprimido revestido | 30 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Citalopram, bromidrato | Comprimido revestido | 40 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Clobazam | Comprimido | 10 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Clobazam | Comprimido | 20 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Clomipramina, cloridrato | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Clomipramina, cloridrato | Comprimido revestido | 25 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Clomipramina, cloridrato | Comprimido de libertação prolongada | 75 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Clorazepato de potássio | Cápsula dura | 5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Clorazepato de potássio | Cápsula dura | 10 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÊUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|--------------------------|---------------------------------------|---------|---------|---------------------------|---------------------------|------------------------------------|------------------------------------|---------------------|
| Clorazepato de potássio | Cápsula dura | 15 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Clordiazepóxido | Comprimido revestido | 5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Clordiazepóxido | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Clorpromazina | Comprimido | 25 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Clorpromazina | Comprimido | 100 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Clozazolam | Comprimido | 1 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Clozazolam | Comprimido | 2 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Clozapina | Comprimido | 25 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Clozapina | Comprimido | 50 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Clozapina | Comprimido | 100 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Delorazepam | Comprimido | 1 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Delorazepam | Comprimido | 2 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Diazepam | Comprimido | 2 mg | unidade | - | - | 20 | 25 | 40 |
| Diazepam | Cápsula dura | 3 mg | unidade | - | - | 20 | 25 | 40 |
| Diazepam | Comprimido | 5 mg | unidade | - | - | 20 | 25 | 40 |
| Diazepam | Cápsula dura | 6 mg | unidade | - | - | 20 | 25 | 40 |
| Diazepam | Cápsula dura de libertação prolongada | 10 mg | unidade | - | - | 20 | 25 | 40 |
| Diazepam | Comprimido | 10 mg | unidade | - | - | 20 | 25 | 40 |
| Dotiepina, cloridrato | Comprimido revestido | 75 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 30 |
| Doxepina, cloridrato | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Estazolam | Comprimido | 2 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Flufenazina, decanoato | Comprimido revestido | 1 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Flunitrazepam | Comprimido | 1 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Fluoxetina, cloridrato | Cápsula dura | 10 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Fluoxetina, cloridrato | Cápsula dura | 20 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Fluoxetina, cloridrato | Cápsula dura gastro-resistente | 90 mg | unidade | 4 | 5 | 7 | 8 | 8 |
| Flupentixol, cloridrato | Comprimido revestido | 0,5 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Flupentixol, cloridrato | Comprimido revestido | 3 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Flurazepam, cloridrato | Cápsula dura | 15 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Flurazepam, cloridrato | Cápsula dura | 30 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Fluvoxamina, maleato | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Fluvoxamina, maleato | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Halazepam | Comprimido | 40 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Halazepam | Comprimido | 120 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Haloperidol | Comprimido | 1 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Haloperidol | Comprimido | 2 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Haloperidol | Comprimido | 5 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Haloperidol | Comprimido | 10 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Haloperidol | Comprimido | 20 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Imipramina, cloridrato | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Imipramina, cloridrato | Comprimido revestido | 25 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Levomepromazina, maleato | Comprimido revestido | 25 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Levomepromazina, maleato | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Loflazepato de etilo | Comprimido revestido | 2 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Loprazolam | Comprimido | 1 mg | unidade | - | - | 10 | 15 | 15 |
| Lorazepam | Comprimido | 1 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Lorazepam | Comprimido | 2,5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Lorazepam | Comprimido | 5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÊUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÊUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÊUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|---|------------------------|----------------|---------|------------------------|------------------------|------------------------------|------------------------------|------------------|
| Lormetazepam | Comprimido | 1 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Maprotilina, cloridrato | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Maprotilina, cloridrato | Comprimido revestido | 25 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Maprotilina, cloridrato | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Maprotilina, cloridrato | Comprimido revestido | 75 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Melperona, cloridrato | Comprimido revestido | 25 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Melperona, cloridrato | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Mexazolam | Comprimido | 0,5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Mexazolam | Comprimido | 1 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Mexazolam | Granulado | 1 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Mianserina, cloridrato | Comprimido revestido | 30 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Midazolam | Comprimido | 15 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Mirtazapina | Comprimido revestido | 15 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 30 |
| Mirtazapina | Comprimido revestido | 30 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 30 |
| Mirtazapina | Comprimido revestido | 45 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 30 |
| Moclobemida | Comprimido revestido | 150 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Moclobemida | Comprimido revestido | 300 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Nitrazepam | Comprimido | 5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Nordazepam | Comprimido revestido | 2,5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Nordazepam | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Nordazepam | Comprimido | 15 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Nortriptilina, cloridrato | Comprimido | 25 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Nortriptilina, cloridrato | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Olanzapina | Comprimido revestido | 2,5 mg | unidade | 20 | 28 | 56 | 60 | 60 |
| Olanzapina | Comprimido revestido | 5 mg | unidade | 20 | 28 | 56 | 60 | 60 |
| Olanzapina | Comprimido dispersível | 7,5 mg | unidade | 20 | 28 | 56 | 60 | 60 |
| Olanzapina | Comprimido revestido | 7,5 mg | unidade | 20 | 28 | 56 | 60 | 60 |
| Olanzapina | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | 20 | 28 | 56 | 60 | 60 |
| Olanzapina | Comprimido revestido | 15 mg | unidade | 20 | 28 | 56 | 60 | 60 |
| Olanzapina | Comprimido revestido | 20 mg | unidade | 20 | 28 | 56 | 60 | 60 |
| Oxazepam | Comprimido | 15 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Oxazepam | Comprimido | 50 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Paroxetina, cloridrato | Comprimido revestido | 20 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Penfluridol | Comprimido | 20 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Pimozida | Comprimido | 4 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Prazepam | Comprimido | 10 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Quazepam | Comprimido | 15 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Quetiapina, fumarato | Comprimido revestido | 25 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Quetiapina, fumarato | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Quetiapina, fumarato | Comprimido revestido | 200 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Quetiapina, fumarato + Quetiapina, fumarato | Comprimido revestido | 25 mg + 100 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Quinupramina | Comprimido revestido | 2,5 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Quinupramina | Comprimido revestido | 7,5 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Reboxetina, metanossulfonato | Comprimido | 2 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Reboxetina, metanossulfonato | Comprimido | 4 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|---------------------------|---------------------------------------|----------|---------|------------------------|------------------------|------------------------------|------------------------------|------------------|
| Risperidona | Comprimido | 0,25 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Risperidona | Comprimido | 0,5 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Risperidona | Comprimido | 1 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Risperidona | Comprimido | 2 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Risperidona | Comprimido | 3 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Risperidona | Comprimido | 4 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Risperidona | Comprimido | 6 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Risperidona | Comprimido | 8 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Sertralina | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Sertralina | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Sulpirida | Cápsula dura | 50 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Sulpirida | Comprimido | 200 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Sultopride, cloridrato | Comprimido | 400 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Temazepam | Cápsula dura | 20 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Temazepam | Cápsula mole | 20 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Tianeptina sódica | Comprimido revestido | 12,5 mg | unidade | 10 | 15 | 56 | 60 | 60 |
| Tiaprida, cloridrato | Comprimido | 100 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Tioridazina, cloridrato | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 60 |
| Tioridazina, cloridrato | Comprimido revestido | 25 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 60 |
| Tioridazina, cloridrato | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 60 |
| Trazodona, cloridrato | Comprimido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 30 |
| Trazodona, cloridrato | Comprimido | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 30 |
| Trazodona, cloridrato | Comprimido de libertação modificada | 150 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 30 |
| Triazolam | Comprimido | 0,125 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Triazolam | Comprimido sublingual | 0,2 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Triazolam | Comprimido | 0,25 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Trimipramina, maleato | Comprimido | 25 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Trimipramina, maleato | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Venlafaxina, cloridrato | Comprimido | 25 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Venlafaxina, cloridrato | Comprimido | 37,5 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Venlafaxina, cloridrato | Comprimido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Venlafaxina, cloridrato | Comprimido | 75 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 60 |
| Venlafaxina, cloridrato | Cápsula dura de libertação modificada | 75 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 30 |
| Venlafaxina, cloridrato | Cápsula dura de libertação modificada | 150 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 30 |
| Zolpidem, hemitartrato | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | - | - | 10 | 14 | 14 |
| Zopiclona | Comprimido | 7,5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Zopiclona | Comprimido revestido | 7,5 mg | unidade | - | - | 20 | 21 | 40 |
| Zotepina | Comprimido revestido | 25 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Zotepina | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Zotepina | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Zuclopentixol, cloridrato | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |
| Zuclopentixol, cloridrato | Comprimido revestido | 25 mg | unidade | 20 | 21 | 56 | 60 | 60 |

Nota. — As embalagens teste assinaladas a sombreado apenas são exigidas para a menor dosagem disponível no mercado, de cada marca comercial.

Medicamentos com acção no aparelho cardiovascular

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÊUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|---|---------------------------------------|-----------------|---------|------------------------|------------------------|------------------------------|------------------------------|------------------|
| Acebutolol, cloridrato | Comprimido | 200 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Amilorida dihidratado, cloridrato + Hidroclorotiazida | Comprimido | 5 mg + 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 32 |
| Amilorida, cloridrato + Hidroclorotiazida | Comprimido | 2,5 mg + 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Amilorida, cloridrato + Hidroclorotiazida | Comprimido | 5 mg + 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 32 |
| Amilorida, cloridrato + Hidroclorotiazida | Comprimido revestido | 5 mg + 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 32 |
| Amiodarona, cloridrato | Comprimido | 200 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Amlodipina, besilato | Comprimido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Amlodipina, besilato | Comprimido | 10 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Atenolol | Comprimido | 25 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Atenolol | Comprimido | 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Atenolol | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Atenolol | Comprimido | 100 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Atenolol | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Atenolol + Clorotalidona | Comprimido | 50 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Atenolol + Clorotalidona | Comprimido revestido | 50 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Atenolol + Clorotalidona | Comprimido | 100 mg + 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Atenolol + Clorotalidona | Comprimido revestido | 100 mg + 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Barnidipina, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 10 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Barnidipina, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 20 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Betaxolol, cloridrato | Comprimido revestido | 20 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Bisoprolol, fumarato | Comprimido revestido | 1,25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Bisoprolol, fumarato | Comprimido revestido | 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Bisoprolol, fumarato | Comprimido revestido | 3,75 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Bisoprolol, fumarato | Comprimido revestido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Bisoprolol, fumarato | Comprimido revestido | 7,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Bisoprolol, fumarato | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Bisoprolol, fumarato + Hidroclorotiazida | Comprimido revestido | 5 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Bisoprolol, fumarato + Hidroclorotiazida | Comprimido revestido | 10 mg + 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Candesartan cilexetil | Comprimido | 2 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Candesartan cilexetil | Comprimido | 4 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Candesartan cilexetil | Comprimido | 8 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Candesartan cilexetil | Comprimido | 16 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Candesartan cilexetil + Hidroclorotiazida | Comprimido | 8 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Candesartan cilexetil + Hidroclorotiazida | Comprimido | 16 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Captopril | Comprimido | 12,5 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Captopril | Comprimido | 25 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Captopril | Comprimido revestido | 25 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Captopril | Comprimido | 50 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Captopril | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Captopril | Comprimido | 100 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Captopril | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Captopril + Hidroclorotiazida | Comprimido | 50 mg + 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Carvedilol | Comprimido | 3,125 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Carvedilol | Comprimido | 6,25 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Carvedilol | Comprimido | 12,5 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Carvedilol | Comprimido | 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Celiprolol, cloridrato | Comprimido | 200 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cetanserina | Comprimido | 20 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÊUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|--------------------------------|---------------------------------------|----------------|---------|---------------------------|---------------------------|------------------------------------|------------------------------------|---------------------|
| Cetanserina | Comprimido | 40 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Cilazapril | Comprimido | 0,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cilazapril | Comprimido revestido | 0,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cilazapril | Comprimido | 1 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cilazapril | Comprimido revestido | 1 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cilazapril | Comprimido | 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cilazapril | Comprimido revestido | 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cilazapril | Comprimido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cilazapril | Comprimido revestido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cilazapril + Hidroclorotiazida | Comprimido revestido | 5 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cilnidipina | Comprimido revestido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cilnidipina | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cilnidipina | Comprimido revestido | 20 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cinarizina | Cápsula dura | 75 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Cinarizina | Cápsula mole | 75 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Clonidina, cloridrato | Comprimido | 0,025 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Clonidina, cloridrato | Comprimido | 0,15 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Clorotalidona | Comprimido | 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Codergocrina, mesilato | Comprimido | 1,5 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Codergocrina, mesilato | Comprimido | 4,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Codergocrina, mesilato | Gotas orais, solução | 1 mg/ml | ml | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Codergocrina, mesilato | Gotas orais, solução | 3 mg/ml | ml | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Codergocrina, mesilato | Solução oral | 1 mg/ml | ml | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Digoxina | Comprimido | 0,125 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Digoxina | Comprimido | 0,25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Dihidroergocristina, mesilato | Cápsula dura | 3 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Dihidroergocristina, mesilato | Comprimido | 10 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Dihidroergocristina, mesilato | Solução oral | 2 mg/ml | ml | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Dihidroergocristina, mesilato | Pó e solvente para solução oral | 6 mg/7 ml | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Diltiazem, cloridrato | Comprimido | 30 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Diltiazem, cloridrato | Comprimido gastro-resistente | 30 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Diltiazem, cloridrato | Comprimido | 60 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Diltiazem, cloridrato | Comprimido de libertação prolongada | 60 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Diltiazem, cloridrato | Comprimido gastro-resistente | 60 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura | 90 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 90 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Diltiazem, cloridrato | Comprimido de libertação modificada | 90 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Diltiazem, cloridrato | Comprimido de libertação prolongada | 90 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura | 120 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura de libertação modificada | 120 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 120 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Diltiazem, cloridrato | Comprimido | 120 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Diltiazem, cloridrato | Comprimido de libertação prolongada | 120 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura | 180 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura de libertação modificada | 180 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 180 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Diltiazem, cloridrato | Comprimido | 180 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Diltiazem, cloridrato | Comprimido de libertação prolongada | 180 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 200 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÊUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|---|---------------------------------------|-----------------|---------|------------------------|------------------------|------------------------------|------------------------------|------------------|
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura | 240 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura de libertação modificada | 240 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 240 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura de libertação modificada | 300 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 300 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Diltiazem, cloridrato | Comprimido de libertação prolongada | 300 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Diltiazem, cloridrato + Diltiazem, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 120 mg + 180 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Dipiridamol | Comprimido revestido | 75 mg | unidade | 42 | 60 | 160 | 180 | 180 |
| Dipiridamol | Cápsula dura | 150 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Dipiridamol | Cápsula dura de libertação modificada | 200 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Disopiramida | Cápsula dura | 100 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Disopiramida | Comprimido de libertação prolongada | 250 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Doxazosina, mesilato | Comprimido | 2 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Doxazosina, mesilato | Comprimido | 4 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Doxazosina, mesilato | Comprimido de libertação modificada | 4 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Doxazosina, mesilato | Comprimido de libertação modificada | 8 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Enalapril, maleato | Comprimido | 2,5 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Enalapril, maleato | Comprimido | 5 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Enalapril, maleato | Comprimido | 10 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Enalapril, maleato | Comprimido | 20 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Enalapril, maleato + Hidroclorotiazida | Comprimido | 10 mg + 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Enalapril, maleato + Hidroclorotiazida | Comprimido | 20 mg + 6 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Enalapril, maleato + Hidroclorotiazida | Comprimido | 20 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Eprosartam | Comprimido revestido | 300 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Eprosartam | Comprimido revestido | 400 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Eprosartam | Comprimido revestido | 600 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Espirapril | Comprimido | 6 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Espironolactona | Comprimido | 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Espironolactona | Comprimido revestido | 75 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Espironolactona | Comprimido | 100 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Espironolactona + Altizida | Comprimido | 25 mg + 15 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Espironolactona + Hidroclorotiazida | Comprimido | 50 mg + 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 32 |
| Etilefrina, cloridrato | Cápsula dura | 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Felodipina | Comprimido de libertação prolongada | 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Felodipina | Comprimido de libertação prolongada | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Felodipina | Comprimido de libertação prolongada | 10 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Felodipina + Ramipril | Comprimido | 2,5 mg + 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Felodipina + Ramipril | Comprimido revestido | 2,5 mg + 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Felodipina + Ramipril | Comprimido | 5 mg + 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Felodipina + Ramipril | Comprimido revestido | 5 mg + 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Fendilina, cloridrato | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Flecainida, acetato | Comprimido | 100 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Fosinopril sódico | Comprimido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Fosinopril sódico | Comprimido | 10 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Fosinopril sódico | Comprimido | 20 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Fosinopril sódico + Hidroclorotiazida | Comprimido | 20 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Furosemida | Comprimido | 40 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Furosemida | Cápsula dura de libertação prolongada | 60 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÊUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|--|--|------------------|---------|---------------------------|---------------------------|------------------------------------|------------------------------------|---------------------|
| Guanfacina | Comprimido | 2 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Hidroclorotiazida | Comprimido | 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 32 |
| Hidroclorotiazida + Amilorida, cloridrato | Comprimido revestido | 50 mg + 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 32 |
| Hidroclorotiazida + Enalapril, maleato | Comprimido | 12,5 mg + 20 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Hidroclorotiazida + Triantereno | Comprimido | 25 mg + 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Ibopamina, cloridrato | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Ibopamina, cloridrato | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Ibopamina, cloridrato | Comprimido revestido | 200 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Imidapril, cloridrato | Comprimido | 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Imidapril, cloridrato | Comprimido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Imidapril, cloridrato | Comprimido | 10 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Imidapril, cloridrato | Comprimido | 20 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Indapamida | Comprimido revestido | 1,5 mg | unidade | 7 | 15 | 28 | 32 | 100 |
| Indapamida | Cápsula dura | 2,5 mg | unidade | 7 | 15 | 28 | 32 | 100 |
| Indapamida | Comprimido revestido | 2,5 mg | unidade | 7 | 15 | 28 | 32 | 100 |
| Indapamida + Perindopril | Comprimido | 1,25 mg + 4 mg | unidade | 7 | 15 | 28 | 32 | 100 |
| Irbesartan | Comprimido | 75 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Irbesartan | Comprimido | 150 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Irbesartan | Comprimido | 300 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Irbesartan + Hidroclorotiazida | Comprimido | 150 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Irbesartan + Hidroclorotiazida | Comprimido | 300 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Isossorbido, dinitrato | Comprimido | 5 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Isossorbido, dinitrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 20 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Isossorbido, dinitrato | Comprimido de libertação prolongada | 20 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Isossorbido, dinitrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 40 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Isossorbido, dinitrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 80 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Isossorbido, dinitrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 120 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Isossorbido, dinitrato | Solução para pulverização cutânea | 2417,5 mg/25 ml | ml | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Isossorbido, dinitrato | Solução para pulverização bucal | 278 mg/20 ml | ml | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Isossorbido, mononitrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 20 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Isossorbido, mononitrato | Comprimido | 20 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Isossorbido, mononitrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 40 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Isossorbido, mononitrato | Comprimido | 40 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Isossorbido, mononitrato | Comprimido de libertação prolongada | 40 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Isossorbido, mononitrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Isossorbido, mononitrato | Comprimido de libertação prolongada | 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Isossorbido, mononitrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 60 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Isossorbido, mononitrato | Comprimido de libertação modificada | 60 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Isossorbido, mononitrato | Comprimido de libertação prolongada | 60 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Isossorbido, mononitrato | Comprimido revestido | 60 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Isossorbido, mononitrato | Solução oral | 40 mg/g | ml | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Isradipina | Cápsula dura | 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Isradipina | Cápsula dura de libertação prolongada | 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Isradipina | Comprimido | 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Isradipina | Cápsula dura | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Isradipina | Cápsula dura de libertação prolongada | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Labetalol, cloridrato | Comprimido | 200 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Lacidipina | Comprimido | 2 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÊUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|--|--|------------------|---------|---------------------------|---------------------------|------------------------------------|------------------------------------|---------------------|
| Lacidipina | Comprimido revestido | 2 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lacidipina | Comprimido | 4 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lacidipina | Comprimido revestido | 4 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lacidipina | Comprimido revestido | 6 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lespedeza capitata | Solução oral | 15 % | ml | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Levocarnitina | Comprimido | 330 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Levocarnitina | Comprimido para mastigar | 1000 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Levocarnitina | Solução oral | 1000 mg/10 ml | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Lisinopril, dihidrato | Comprimido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lisinopril, dihidrato | Comprimido revestido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lisinopril, dihidrato | Comprimido | 10 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lisinopril, dihidrato | Comprimido | 20 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lisinopril, dihidrato | Comprimido revestido | 20 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lisinopril, dihidrato | Comprimido | 30 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lisinopril, dihidrato | Comprimido | 40 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lisinopril, dihidrato + Hidroclorotiazida | Comprimido | 10 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lisinopril, dihidrato + Hidroclorotiazida | Comprimido | 20 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Lisinopril, dihidrato + Hidroclorotiazida | Comprimido | 20 mg + 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Losartan potássico | Comprimido revestido | 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Losartan potássico | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Losartan potássico + Hidroclorotiazida | Comprimido revestido | 50 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Losartan potássico + Hidroclorotiazida | Comprimido revestido | 100 mg + 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Metildigoxina | Comprimido | 0,1 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Metildigoxina | Solução oral | 0,6 mg/ml | ml | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Metildopa | Comprimido | 250 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Metildopa | Comprimido revestido | 250 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Metildopa | Comprimido | 500 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Metildopa | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Metolazona | Comprimido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Metoprolol, tartarato | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Metoprolol, tartarato | Comprimido de libertação prolongada | 200 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Midodrine, cloridrato | Comprimido | 2,5 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Midodrine, cloridrato | Gotas orais, solução | 10 mg/ml | ml | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Minoxidil | Comprimido | 10 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Moexipril, cloridrato | Comprimido revestido | 7,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Moexipril, cloridrato | Comprimido revestido | 15 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Moexipril, cloridrato + Hidroclorotiazida | Comprimido revestido | 7,5 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Moexipril, cloridrato + Hidroclorotiazida | Comprimido revestido | 15 mg + 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nadolol | Comprimido | 40 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nadolol | Comprimido | 80 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nebivolol, cloridrato | Comprimido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nicardipina, cloridrato | Comprimido | 20 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Nicardipina, cloridrato | Comprimido revestido | 20 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Nicardipina, cloridrato + Nicardipina, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 40 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nicorandil | Comprimido | 2,5 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Nicorandil | Comprimido | 5 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Nicorandil | Comprimido | 10 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Nicorandil | Comprimido | 20 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÊUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÊUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÊUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|---|---------------------------------------|-----------------|---------|------------------------|------------------------|------------------------------|------------------------------|------------------|
| Nifedipina | Cápsula dura | 5 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Nifedipina | Cápsula mole | 5 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Nifedipina | Cápsula dura | 10 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Nifedipina | Cápsula mole | 10 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Nifedipina | Comprimido de libertação prolongada | 20 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Nifedipina | Comprimido revestido | 20 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Nifedipina | Comprimido de libertação prolongada | 30 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nifedipina | Comprimido de libertação prolongada | 60 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nifedipina | Gotas orais, solução | 20 mg/ml | ml | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Nifedipina | Solução oral | 20 mg/ml | ml | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Nilvadipina | Cápsula dura de libertação prolongada | 8 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nilvadipina | Cápsula dura de libertação prolongada | 16 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nitrendipina | Comprimido | 10 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Nitrendipina | Comprimido | 20 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Nitroglicerina | Solução para pulverização bucal | 0,4 mg/dose | dose | - | - | 28 | 32 | 32 |
| Nitroglicerina | Comprimido sublingual | 0,5 mg | unidade | - | - | 28 | 32 | 32 |
| Nitroglicerina | Penso impregnado | 2,4 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nitroglicerina | Penso impregnado | 4,8 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nitroglicerina | Sistema transdérmico | 5 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nitroglicerina | Penso impregnado | 9,6 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nitroglicerina | Sistema transdérmico | 10 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nitroglicerina | Penso impregnado | 14,4 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nitroglicerina | Sistema transdérmico | 15 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nitroglicerina | Sistema transdérmico | 20 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nitroglicerina | Sistema transdérmico | 40 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nitroglicerina | Sistema transdérmico | 80 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Nitroglicerina | Sistema transdérmico | 120 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Oxifedrina, cloridrato | Comprimido | 8 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Oxifedrina, cloridrato | Comprimido | 24 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Penbutolol, sulfato | Comprimido revestido | 40 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Pentoxifilina | Comprimido de libertação modificada | 400 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Pentoxifilina | Comprimido revestido | 400 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Pentoxifilina | Comprimido de libertação modificada | 600 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Perindopril | Comprimido | 2 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Perindopril | Comprimido | 4 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Propafenona, cloridrato | Comprimido revestido | 150 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Propafenona, cloridrato | Comprimido revestido | 300 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Propranolol, cloridrato | Comprimido | 10 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Propranolol, cloridrato | Comprimido revestido | 10 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Propranolol, cloridrato | Comprimido | 40 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Propranolol, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 80 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Propranolol, cloridrato | Comprimido | 80 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Propranolol, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 160 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Quinapril, cloridrato | Comprimido revestido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Quinapril, cloridrato | Comprimido revestido | 20 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Quinapril, cloridrato | Comprimido revestido | 40 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Quinapril, cloridrato + Hidroclorotiazida | Comprimido revestido | 20 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Ramipril | Cápsula dura | 1,25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Ramipril | Cápsula dura | 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Ramipril | Comprimido | 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÊUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|--|---------------------------------------|------------------------|---------|------------------------|------------------------|------------------------------|------------------------------|------------------|
| Ramipril | Cápsula dura | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Ramipril | Comprimido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Ramipril + Hidroclorotiazida | Comprimido | 2,5 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Ramipril + Hidroclorotiazida | Comprimido | 5 mg + 25 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Rilmenidina | Comprimido | 1 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Sotalol, cloridrato | Comprimido | 80 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Sotalol, cloridrato | Comprimido | 160 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Spirapril, cloridrato | Comprimido | 6 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Telmisartam | Comprimido | 20 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Telmisartam | Comprimido | 40 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Telmisartam | Comprimido | 80 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Tertatolol | Comprimido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Tertatolol | Comprimido revestido | 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Timolol, maleato | Comprimido | 10 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Timolol, maleato + Hidroclorotiazida + Amilorida, cloridrato | Comprimido | 10 mg + 25 mg + 2,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Timolol, maleato + Hidroclorotiazida + Amilorida, cloridrato | Comprimido | 20 mg + 50 mg + 5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 32 |
| Trandolapril | Cápsula dura | 0,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Trandolapril | Cápsula dura | 2 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Triantereno + Hidroclorotiazida | Comprimido | 100 mg + 50 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 32 |
| Trinitrato, glicerilo | Sistema transdérmico | 5 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Trinitrato, glicerilo | Sistema transdérmico | 10 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Trinitrato, glicerilo | Sistema transdérmico | 15 mg/24 h | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Ubidecarrenona | Cápsula dura | 10 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Ubidecarrenona | Cápsula dura | 30 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Ubidecarrenona | Cápsula dura | 35 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Ubidecarrenona | Cápsula dura | 50 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Urapidil | Cápsula dura de libertação prolongada | 30 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Urapidil | Cápsula dura de libertação prolongada | 60 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Urapidil | Cápsula dura de libertação prolongada | 90 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Valsartam | Cápsula dura | 80 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Valsartam | Cápsula dura | 160 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Valsartam + Hidroclorotiazida | Comprimido revestido | 80 mg + 12,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Verapamil, cloridrato | Comprimido | 40 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Verapamil, cloridrato | Comprimido revestido | 40 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Verapamil, cloridrato | Comprimido revestido por película | 40 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Verapamil, cloridrato | Comprimido | 80 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Verapamil, cloridrato | Comprimido revestido | 80 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Verapamil, cloridrato | Comprimido revestido por película | 80 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Verapamil, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 120 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Verapamil, cloridrato | Comprimido de libertação prolongada | 120 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Verapamil, cloridrato | Comprimido revestido | 120 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Verapamil, cloridrato | Comprimido revestido por película | 120 mg | unidade | 20 | 30 | 90 | 100 | 180 |
| Verapamil, cloridrato | Cápsula dura | 180 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Verapamil, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 180 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Verapamil, cloridrato | Comprimido de libertação prolongada | 180 mg | unidade | 10 | 20 | 56 | 60 | 120 |
| Verapamil, cloridrato | Cápsula dura | 240 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Verapamil, cloridrato | Cápsula dura de libertação prolongada | 240 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Verapamil, cloridrato | Comprimido de libertação modificada | 240 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Verapamil, cloridrato | Comprimido de libertação prolongada | 240 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÊUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|--------------------------------------|----------------------|---------------|---------|------------------------|------------------------|------------------------------|------------------------------|------------------|
| Verapamil, cloridrato | Comprimido revestido | 240 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Verapamil, cloridrato + Trandolapril | Cápsula dura | 180 mg + 2 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Xipamida | Comprimido | 20 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Xipamida | Comprimido | 40 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Xipamida + Triantereno | Comprimido revestido | 10 mg + 30 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Zofenopril, cálcio | Comprimido revestido | 7,5 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Zofenopril, cálcio | Comprimido revestido | 15 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Zofenopril, cálcio | Comprimido revestido | 30 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |
| Zofenopril, cálcio | Comprimido revestido | 60 mg | unidade | 7 | 14 | 28 | 32 | 100 |

Nota. — As embalagens teste assinaladas a sombreado apenas são exigidas para a menor dosagem disponível no mercado, de cada marca comercial.

Anti-inflamatórios não esteróides

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÊUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|--------------------------|---------------------------------------|-------------|---------|------------------------|------------------------|------------------------------|------------------------------|------------------|
| Aceclofenac | Comprimido | 100 mg | unidade | 7 | 10 | 56 | 60 | 120 |
| Aceclofenac | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 7 | 10 | 56 | 60 | 120 |
| Aceclofenac | Granulado para solução oral | 100 mg | unidade | 7 | 10 | 56 | 60 | 120 |
| Aceclofenac | Granulado para suspensão oral | 100 mg | unidade | 7 | 10 | 56 | 60 | 120 |
| Acemetacina | Cápsula dura | 60 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 90 |
| Acemetacina | Cápsula dura | 90 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 120 |
| Ácido niflúmico | Cápsula dura | 250 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 90 |
| Ácido niflúmico | Supositório | 400 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Ácido niflúmico | Supositório | 700 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Azapropazona dihidratada | Comprimido revestido | 600 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Celecoxib | Cápsula dura | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Celecoxib | Cápsula dura | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 120 |
| Cetoprofeno | Comprimido | 25 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Cetoprofeno | Cápsula dura | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Cetoprofeno | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Cetoprofeno | Cápsula dura | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Cetoprofeno | Cápsula dura de libertação prolongada | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Cetoprofeno | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Cetoprofeno | Supositório | 100 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Cetoprofeno | Cápsula dura de libertação prolongada | 200 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Cetoprofeno | Comprimido de libertação prolongada | 200 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Cetoprofeno | Pó e solvente para solução injectável | 25 mg/ml | unidade | - | - | 6 | 6 | 6 |
| Cetoprofeno | Solução injectável | 100 mg/2 ml | unidade | - | - | 6 | 6 | 6 |
| Dexibuprofeno | Comprimido revestido | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Dexibuprofeno | Comprimido revestido | 300 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Dexibuprofeno | Comprimido revestido | 400 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de potássio | Comprimido revestido | 25 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de potássio | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido revestido | 25 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Supositório | 25 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido dispersível | 46,5 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido de libertação prolongada | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido gastro-resistente | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|-----------------------------------|---------------------------------------|----------------|---------|------------------------|------------------------|------------------------------|------------------------------|------------------|
| Diclofenac de sódio | Supositório | 50 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido de libertação modificada | 75 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 120 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido de libertação prolongada | 75 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 120 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido revestido | 75 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 120 |
| Diclofenac de sódio | Cápsula dura | 100 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Cápsula dura de libertação modificada | 100 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Cápsula dura de libertação prolongada | 100 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido de libertação modificada | 100 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido de libertação prolongada | 100 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Supositório | 100 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Diclofenac de sódio | Comprimido de libertação modificada | 150 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio | Solução injectável | 75 mg/3 ml | unidade | - | - | 3 | 3 | 3 |
| Diclofenac de sódio | Solução injectável | 75 mg/2 ml | unidade | - | - | 3 | 3 | 3 |
| Diclofenac de sódio + Misoprostol | Comprimido | 50 mg + 0,2 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio + Misoprostol | Comprimido | 75 mg + 0,2 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Diclofenac de sódio + Misoprostol | Comprimido revestido | 75 mg + 0,2 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Diflunisal | Comprimido | 500 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 120 |
| Etodolac | Cápsula dura | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Etodolac | Comprimido revestido | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Etodolac | Cápsula dura | 300 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Etodolac | Comprimido | 300 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Etodolac | Comprimido revestido | 300 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Etodolac | Cápsula dura | 400 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Etodolac | Comprimido de libertação prolongada | 600 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Fenbufeno | Cápsula dura | 300 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 120 |
| Fenilbutazona | Supositório | 125 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Fenilbutazona | Comprimido revestido | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Fenilbutazona | Supositório | 250 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Fenilbutazona | Cápsula dura | 300 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Fenilbutazona | Supositório | 425 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Fenoprofeno, cálcio | Comprimido revestido | 300 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Fentiazac | Supositório | 100 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Fentiazac | Comprimido revestido | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Fentiazac | Supositório | 400 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Flurbiprofeno | Comprimido revestido | 50 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Flurbiprofeno | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Flurbiprofeno | Supositório | 100 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Flurbiprofeno | Cápsula dura de libertação modificada | 200 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Ibuprofeno | Granulado | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Granulado de libertação prolongada | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Cápsula dura | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Cápsula mole | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Comprimido | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Comprimido dispersível | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Comprimido efervescente | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Comprimido revestido | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Granulado | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÉUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|--------------------------|---------------------------------------|-----------|---------|---------------------------|---------------------------|------------------------------------|------------------------------------|---------------------|
| Ibuprofeno | Granulado de libertação prolongada | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Granulado efervescente | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Granulado para suspensão oral | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Cápsula dura | 300 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Cápsula dura de libertação modificada | 300 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Comprimido revestido | 300 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Cápsula dura de libertação prolongada | 400 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Comprimido revestido | 400 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Comprimido revestido por película | 400 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Granulado para solução oral | 400 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Supositório | 500 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Ibuprofeno | Comprimido de libertação modificada | 600 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Comprimido revestido | 600 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Comprimido revestido por película | 600 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Granulado efervescente | 600 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Granulado para solução oral | 600 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Comprimido de libertação modificada | 800 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno | Comprimido de libertação prolongada | 800 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno, guaiaicolato | Comprimido revestido | 300 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno, lisinato | Comprimido revestido | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno, lisinato | Comprimido | 500 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno, lisinato | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Ibuprofeno, lisinato | Supositório | 500 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Indometacina | Cápsula dura | 25 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Indometacina | Comprimido | 25 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Indometacina | Cápsula dura de libertação prolongada | 75 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Indometacina | Supositório | 100 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Lornoxicam | Comprimido revestido | 4 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Lornoxicam | Comprimido revestido | 8 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Meloxicam | Cápsula dura | 7,5 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Meloxicam | Comprimido | 7,5 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Meloxicam | Supositório | 7,5 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Meloxicam | Cápsula dura | 15 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Meloxicam | Comprimido | 15 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Meloxicam | Supositório | 15 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Nabumetona | Comprimido dispersível | 500 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 120 |
| Nabumetona | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 120 |
| Nabumetona | Comprimido dispersível | 1000 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Nabumetona | Comprimido para mastigar | 1000 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Nabumetona | Suspensão oral | 100 mg/ml | ml | 100 | 100 | 300 | 300 | 300 |
| Naproxeno | Comprimido | 250 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Naproxeno | Supositório | 250 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Naproxeno | Comprimido | 500 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 120 |
| Naproxeno | Comprimido revestido | 500 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 120 |
| Naproxeno | Granulado | 500 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 120 |
| Naproxeno | Supositório | 500 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Naproxeno | Comprimido revestido | 750 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Naproxeno sódico | Comprimido revestido | 550 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Nimesulida | Comprimido | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |

| SUBSTÂNCIA ACTIVA | FORMA FARMACÊUTICA | DOSAGEM | UNIDADE | EMBALAGEM TESTE MÍNIMA | EMBALAGEM TESTE MÁXIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÍNIMA | EMBALAGEM TERAPÉUTICA MÁXIMA | EMBALAGEM MÁXIMA |
|-------------------------------|---------------------------------------|------------|---------|------------------------|------------------------|------------------------------|------------------------------|------------------|
| Nimesulida | Comprimido revestido | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Nimesulida | Granulado | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Nimesulida | Granulado para solução oral | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Nimesulida | Granulado para suspensão oral | 100 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 60 |
| Nimesulida | Comprimido | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 28 | 30 | 30 |
| Nimesulida | Supositório | 200 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Piproxen | Supositório | 600 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Piroxicam | Cápsula dura | 10 mg | unidade | - | - | 10 | 10 | 10 |
| Piroxicam | Comprimido dispersível | 10 mg | unidade | - | - | 10 | 10 | 10 |
| Piroxicam | Supositório | 10 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Piroxicam | Cápsula dura | 20 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Piroxicam | Comprimido | 20 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Piroxicam | Comprimido dispersível | 20 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Piroxicam | Supositório | 20 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Piroxicam, beta-ciclodextrina | Comprimido | 20 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Piroxicam, beta-ciclodextrina | Comprimido efervescente | 20 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Piroxicam, beta-ciclodextrina | Granulado | 20 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Piroxicam, beta-ciclodextrina | Granulado para solução oral | 20 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Piroxicam, cinamato | Comprimido | 15 mg | unidade | - | - | 10 | 10 | 10 |
| Piroxicam, cinamato | Supositório | 30 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Rofecoxibe | Comprimido | 12,5 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Rofecoxibe | Comprimido | 25 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 30 |
| Sulindac | Comprimido | 200 mg | unidade | 10 | 14 | 56 | 60 | 120 |
| Tenoxicam | Cápsula dura | 20 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Tenoxicam | Comprimido | 20 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Tenoxicam | Comprimido efervescente | 20 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Tenoxicam | Comprimido revestido | 20 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Tenoxicam | Granulado para solução oral | 20 mg | unidade | 7 | 10 | 28 | 30 | 60 |
| Tenoxicam | Supositório | 20 mg | unidade | - | - | 5 | 12 | 12 |
| Tenoxicam | Pó e solvente para solução injectável | 20 mg/2 ml | unidade | - | - | 3 | 3 | 3 |

Nota. — As embalagens teste assinaladas a sombreado apenas são exigidas para a menor dosagem disponível no mercado, de cada marca comercial.

Portaria n.º 1279/2001

de 14 de Novembro

Ao abrigo do disposto nos artigos 17.º do Decreto-Lei n.º 329-A/74, de 10 de Julho, e 1.º do Decreto-Lei n.º 75-Q/77, de 28 de Fevereiro:

Manda o Governo, pelos Ministros da Economia e da Saúde, o seguinte:

1.º O disposto nos n.ºs 5.º e 6.º da Portaria n.º 29/90, de 13 de Janeiro, é suspenso, vigorando em sua substituição o disposto nos números seguintes.

2.º — 1 — Os preços de venda ao público (PVP) fixados até 31 de Dezembro de 2000 dos medicamentos sujeitos a receita médica, dos medicamentos genéricos e dos medicamentos não sujeitos a receita médica participados são actualizados nas seguintes percentagens:

- Medicamentos com PVP não superior a 1000\$ (€ 4,99) — 3%;
- Medicamentos com PVP superior a 1000\$ (€ 4,99) e não superior a 6000\$ (€ 29,93) — 2,5%;

c) Medicamentos com PVP superior a 6000\$ (€ 29,93) — 2%.

2 — O disposto no número anterior não é aplicável aos medicamentos cujos preços tenham sido aprovados com carácter provisório, por não terem sido determinados com base nos preços de medicamentos similares dos países de referência discriminados no n.º 2 do n.º 3.º da Portaria n.º 29/90, de 13 de Janeiro, relativamente aos quais a revisão processar-se-á do seguinte modo:

- O PVP a aprovar será o resultante da aplicação das regras definidas nos n.ºs 1 e 2 e nas alíneas a) e b) do n.º 3 do n.º 3.º da Portaria n.º 29/90, de 13 de Janeiro, sem prejuízo do disposto nas alíneas seguintes;
- Caso o PVP resultante da aplicação do disposto na alínea anterior seja inferior ou superior ao efectivamente praticado, a sua aproximação ao limite máximo autorizado será feita gradualmente através de uma redução ou aumento anual de 10%, respectivamente;