

DE: FARMÁCIA ESPECIALIZADA

PARA: COORDENAÇÃO GERAL

Prezado Coordenador:

Encaminho conforme CI nº 2932/2019-SES, o projeto básico para atender o processo nº 201966000132, em favor do paciente **ECLEIDSON SANTOS CARVALHO** para o fornecimento dos medicamentos **TARTARATO DE BRIMONIDINA 2 mg/mL, MALEATO DE TIMOLOL 0,5%, OXIBUTININA 5 mg e (SORBITOL 714 mg + LAURILSULFATO DE SÓDIO 7,7 mg)**, de acordo com o processo.

Os medicamentos referidos não fazem parte do elenco de medicamentos especializados que consta da Portaria nº 1.554/2013.

Segue abaixo o quantitativo estimado para 01 mês de tratamento, conforme relatório e processo.

Fonte de recurso: 0102-Fonte do Tesouro Estadual

Item	Descrição Simplificada	Especificação	Unidade de compra	Quant/ mês	Quant/ 06 meses
01	Sorbitol + Laurilsulfato de Sódio	Sorbitol + Laurilsulfato de Sódio , Solução retal 714 mg + 7,70 mg, bisnagas de 6,5 g, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. O produto deverá apresentar validade mínima de 12 meses a partir da data de entrega na unidade requisitante.	Bisnaga	14	84
02	Tartarato de brimonidina 2 mg/mL	Tartarato de brimonidina 2 mg/mL , Solução Oftálmica Estéril 2,0mg/mL (0,2%), conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. O produto deverá apresentar validade mínima de 12 meses a partir da data de entrega na unidade requisitante.	Frasco	02	12
03	Maleato de timolol 0,5%	Maleato de timolol 0,5% na apresentação de frasco com 5 mL de solução oftálmica estéril a 0,5%, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de	Frasco	02	12

		identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. O produto deverá apresentar validade mínima de 12 meses a partir da data de entrega na unidade requisitante.			
04	Oxibutinina 5 mg	Oxibutinina 5 mg , na apresentação de comprimido revestido, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. O produto deverá apresentar validade mínima de 12 meses a partir da data de entrega na unidade requisitante.	Comprimido	90	540


 Daviane Maria Campos Vergne
 FARMACÊUTICA - CRF-802
 CASE JUDICIAL