

CENTRO DE INFORMAÇÃO SOBRE MEDICAMENTOS CIM HC-UFU/EBSERH

cim.hc-ufu@ebserh.gov.br **Ramal: 2757**



Informação de qualidade ao seu dispor!

LISTA DE MEDICAMENTOS FOTOSSENSÍVEIS

MEDICAMENTO	BOLSA FOTOPROTETORA	EQUIPO FOTOPROTETOR	OBS. :
aDRENALina	Sim	Sim	Formação de produto tóxico
anfotericina B LIPÍDICA	Sim	Sim	
anfotericina B LIPOSSOMAL	Sim	Sim	
anfotericina B DESOXICOLATO	Sim	Sim	
CARBO platina	Sim	Sim	
cefazolina	Sim	Sim	Somente em infusão contínua
carmustina	Sim	Sim	
ciprofloxacino	Sim	Não	
CIS platina	≥ 20 horas de infusão	≥ 20 horas de infusão	
dacarbazina	Sim	Sim	Liberação de produto tóxico
DAUNO rubicina	Sim	Sim	
DOBU Tamina	Sim	Sim	
DOP amina	Sim	Sim	
DOXO rubicina	≥ 1 hora de infusão	≥ 1 hora de infusão	
fentanila	Sim	Não	
fitomenadiona (Vit. K)	Sm	Sim	

furosemida	Sim	Não	Dê preferência ao equipo fotoprotetor
fluorouracila	≥ 24 horas de infusão	≥ 24 horas de infusão	
hidrocortisona	sim	Não	
levofloxacino	Sim	Não	
linezolida	Sim	Não	
metotrexato	Sim	Sim	
metronidazol	Sim	Sim	
MICA fungina	Sim	Não	
ANIDULA fungina	Sim	Não	
moxifloxacino	Sim	Não	
nitro PRUSSIATO	Sim	Sim	Formação de produto tóxico
nutrição Parenteral	Sim	Sim	
petidina	Sim	Não	
sufentanila	Sim	Sim	
vitaminas do Complexo B	Sim	Sim	Em infusões acima de 4h
ácido ascórbico (Vit. C)	Sim	Não	Perda de 50% a 65% no teor em 24h
zidovudina	Sim	Sim	

Obs.: Esta tabela de fotoproteção das soluções de medicamentos padronizados na instituição, contém informações recuperadas das melhores evidências disponíveis até o momento. Foi construída observando as implicações da luz na formação de produtos tóxicos e perda de teor que impliquem em baixa de efetividade do tratamento. Visa oferecer uma ferramenta de consulta rápida aos profissionais de saúde. No entanto, apesar das informações nela contidas terem sido extraídas de fontes fidedignas, o Centro de Informação sobre Medicamentos (CIM HC-UFU) adverte que informações novas poderão surgir e a tabela poderá ser modificada. O uso do equipo fotoprotetor foi estabelecido considerando perda significativa do fármaco ou a formação de produto tóxico que implique risco ao usuário.

Referências:

[1] MICROMEDEX®Solutions, <http://www-micromedexsolutions-com.ez34.periodicos.capes.gov.br/micromedex2/librarian/>; [2] - Trissel, L. A. Editora: American Society of Health-System Pharmacists. Handbook on Injectable Drugs. [3] - Taketomo, C.K.; Hodding, J.H; Kraus, D. M. Editora Lexi-Comp; Pediatric Dosage Handbook.; [4] - UptoDate. Disponível em: www.uptodate.com ; [5] - Lacy, C.F. et AL. Editora: Lexi-Comp; Drug Information Handbook International.; [6] - Trissel, L. A. Editora: American Pharmaceutical Association. Trissel's Stability of Compounded Formulations. [7] - Bulário Anvisa. Disponível em: www.anvisa.gov.br. [8] Formulário Terapêutico Nacional 2010 : RENAME 2010/ Brasília : Ministério da Saúde, 2010. [9]- A. Dunge et al. Validated specific HPLC method for determination of zidovudine during stability studies. Journal of Pharmaceutical and Biomedical Analysis, 37 (2005) 1109-1114.

Autoria: Maria Ângela Ribeiro

Revisão: Gislaire Ferraresi Bonella