

AZITROMICINA

Tracoma

[Manual de Vigilância Epidemiológica – 2023](#)

Informações gerais

Apresentação: 900 mg - 200 mg/5 mL – pó para suspensão oral; e 500 mg – comprimido revestido.

CID-10: A71; A71.0; A71.1; e A71.9.

Esquema terapêutico recomendado:

20mg/kg de peso via oral em dose única (dose máxima 1g)

Responsável pelo financiamento: Ministério da Saúde

Observações:

- O medicamento deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15°C e 25°C), protegido da luz e umidade.

Solicitação do Medicamento

Atenção: Os processos relacionados à dispensação no âmbito do Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica são definidos por fluxos, documentos e critérios específicos, estabelecidos de acordo com cada medicamento ou condição clínica contemplados.

Pacientes:

- Para obter mais informações sobre o acesso aos medicamentos, o paciente ou seu representante deve comparecer a uma Unidade Básica de Saúde (UBS) ou à Secretaria Municipal de Saúde de seu município de residência;
- Para a dispensação, é necessário que o paciente seja cadastrado no SUS. Para tanto, o paciente deve apresentar um documento de identificação válido (como RG) e o Cartão Nacional de Saúde (CNS).

Unidades de saúde:

- Para obter mais informações sobre o fluxo operacional de acesso ao medicamento, consulte o Departamento Regional de Saúde (DRS) ou o Núcleo de Assistência Farmacêutica (NAF) de seu município.