



## MINISTÉRIO DA SAÚDE

Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde  
Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos

# ORIENTAÇÕES AOS SERVIÇOS DE SAÚDE SOBRE USO E CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO DE MEDICAMENTOS EM CONFORMIDADE À RDC 483 DE 19 DE MARÇO DE 2021.

Norepinefrina 2 mg/mL  
Solução injetável  
Ampola com 4 mL

Brasília/DF  
2021



MINISTÉRIO DA  
SAÚDE



## **APRESENTAÇÃO**

Considerando que cabe ao Ministério da Saúde acompanhar, controlar e avaliar as ações e os serviços de saúde, respeitadas as competências estaduais e municipais, nos termos da Constituição Federal e da Lei nº 8080, de 19 de setembro de 1990;

Considerando que a Organização Mundial da Saúde (OMS) reconheceu, em 11 de março de 2020, a COVID-19 como pandemia;

Considerando que o Ministério da Saúde do Brasil reconheceu a existência de transmissão comunitária em todo território nacional em 20 de março de 2020;

Considerando a Resolução RDC nº 483, de 19 de março de 2021 que dispõe, de forma extraordinária e temporária, sobre os requisitos para a importação de dispositivos médicos novos e medicamentos identificados como prioritários para uso em serviços de saúde, em virtude da emergência de saúde pública internacional relacionada ao SARS-CoV-2;

Considerando as medidas adotadas pelo Ministério da Saúde para garantir o abastecimento dos medicamentos identificados como prioritários para uso em serviços de saúde, em virtude da emergência de saúde pública internacional relacionada ao SARS-CoV-2;

Considerando a necessidade de uniformização da informação para os profissionais da saúde no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS);

O Ministério da Saúde, com o objetivo de orientar e promover ações de suporte aos agentes envolvidos no processo de assistência farmacêutica, publica as seguintes orientações aos serviços de saúde sobre uso e cuidados de conservação dos medicamentos utilizados para intubação orotraqueal (IOT), identificados como “Kit intubação” recebidos por doação, em conformidade à RDC 483 de 19 de março de 2021.

\*Medicamento adquirido por intermédio da OPAS.

**Orientações aos serviços de saúde sobre uso e cuidados de conservação, em conformidade à RDC 483 de 19 de março de 2021.**

**Norepinefrina**

**Fabricante:** Haupt Pharma (França).

**APRESENTAÇÃO:**

Solução injetável 2 mg/mL (ampola de 4 mL).

**VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA**

**COMPOSIÇÃO**

Cada mL contém:

Tartarato de norepinefrina.....2 mg

Veículo estéril q.s.p.....1 mL

Excipientes: Cloreto de sódio, ácido clorídrico e água para injeção.

**INDICAÇÕES**

Noradrenalina é utilizada em situações de emergência para tratamento de choque e restauração e manutenção da pressão arterial. Também é utilizada para irrigação local no tratamento de hemorragias digestivas, como adjuvante aos tratamentos habituais.

**CONTRAINDICAÇÕES**

Pacientes em hipotensão hipovolêmica, exceto em situação de emergência para manutenção da perfusão coronariana e das artérias cerebrais até que o tratamento de reposição de volume sanguíneo seja iniciado. É necessária cautela no uso nas seguintes condições: disfunção ventricular esquerda importante, insuficiência coronariana aguda, infarto agudo do miocárdio recente e arritmias cardíacas, inclusive que ocorram durante o tratamento.

**POSOLOGIA E MODO DE USAR**

**ESTE MEDICAMENTO PRECISA SER DILUÍDO ANTES DE SER INFUNDIDO, PREFERENCIALMENTE EM SOLUÇÃO ISOTÔNICA DE GLICOSE.**

O uso deste medicamento é estritamente intravenoso, de preferência em veias mais calibrosas. Não deve ser misturado a outros medicamentos.

A infusão de noradrenalina deve ser realizada com monitoramento contínuo da pressão arterial e da frequência cardíaca. Em caso de necessidade de infusão de plasma ou sangue total, estes devem ser administrados separadamente. Não é recomendado o uso de noradrenalina em combinação com anestésicos halogenados voláteis, imipramina e medicamentos adrenérgicos-serotoninérgicos.

## **REAÇÕES ADVERSAS**

Ansiedade, desconforto respiratório, dor de cabeça, tremores, dor no peito, dor faríngea, sensibilidade excessiva à luz, palidez, suor, vômitos, bradicardia ou taquicardia.

Maiores informações para a utilização adequada podem ser obtidas nas bulas nacionais ou na bula original, em francês e inglês, que acompanha o produto.

## **ORIGEM**

Haupt Pharma (França).

## **CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO**

Conservar em temperatura até 25°C. Não congelar. Manter na embalagem original, ao abrigo da luz. O produto demonstrou estabilidade físico-química em até 24 horas após a diluição, à temperatura de 25°C.

## **PRAZO DE VALIDADE**

Vide embalagem.

**Para complementação das informações podem ser consultadas as bulas de medicamentos nacionais ou a bula original, em francês e inglês, que acompanham o produto.**

## **NOTIFICAÇÃO DE EFEITOS ADVERSOS E QUEIXA TÉCNICA**

Em caso de efeitos adversos, notifique ao Sistema de Notificação de Eventos Adversos a Medicamentos – VIGIMED, disponível em <http://portal.anvisa.gov.br/vigimed> ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

Em caso de queixa técnica, notifique no Sistema de Notificações para a Vigilância Sanitária – NOTIVISA, disponível em <https://www8.anvisa.gov.br/notivisa/frmLogin.asp> ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

**Revisão Técnica**  
CGMPAF/DAF/SCTIE/MS

