

INFORME DIDANOSINA PÓ

MARÇO/2012

Prezadas equipes de logística, boa tarde!

A embalagem secundária do medicamento **Didanosina (ddl) Pó 4g**, distribuída pelo Ministério da Saúde e fabricada pelo Laboratório Farmacêutico do Estado de Pernambuco - **LAFEPE**, contém:

- 1 frasco com 4g de ddl; e
- 1 frasco com solução antiácida.

Alguns estados constataram frascos da solução antiácida com prazo de validade vencido, embora válidos os frascos com 4g de ddl.

Dessa forma, solicitamos que **verifiquem em toda a rede de distribuição a existência de frascos nessas condições**. Caso identifiquem, **orientamos segregá-los no nível central, aguardar novas orientações a respeito do recolhimento e substituição e encaminhar até quarta-feira (dia 7/3/2012)** as seguintes informações:

- quantidade (nº de frasco);
- nº do lote (do frasco do ddl Pó e da suspensão antiácida);
- respectivo prazo de validade;
- data do recebimento;
- marca da suspensão antiácida; e
- outras informações que julgarem pertinentes (tais como nº da nota fiscal ou documento de entrega).

OBS.: *Essas orientações também valem para os casos em que os usuários tenham devolvido os frascos por esse mesmo motivo.*

IMPORTANTE: **INFORME SE HOVER A NECESSIDADE DE ENVIO DE NOVA REMESSA POR PARTE DO MINISTÉRIO PARA GARANTIR O ABASTECIMENTO.**

Caso tenham qualquer dúvida a respeito, estaremos a disposição para maiores esclarecimentos.

Atenciosamente,

**Gerência do Processo de Acesso Universal aos Medicamentos, Preservativos e Outros Insumos Estratégicos
Sustentabilidade, Gestão e Cooperação - SGC
Departamento de DST, Aids e Hepatites Virais
Secretaria de Vigilância em Saúde
Ministério da Saúde**

Setor de Administração Federal (SAF) Sul - Trecho 02 - Bloco F - Torre 1 - Edifício Premium - Auditório
CEP.: 70070-600 - Brasília/DF - Brasil - Telefone: (61) 3306-7034
E-mail: logistica@ aids.gov.br - Internet: www.aids.gov.br



Secretaria de
Vigilância em Saúde

Ministério
da Saúde

