

Nota Técnica Unidade de Farmácia nº 170, de 24 fevereiro de 2021.

Assunto: Administração de Dobutamina 250mg 20 mL do laboratório Hypofarma

Destinatário:

- Médicos;
- Equipe de Enfermagem;
- Equipe farmacêutica

Baseado no comunicado da empresa Hypofarma – Instituto de Hypodermia e Farmácia Ltda. (anexo), atual fornecedora do medicamento cloridrato de dobutamina 12,5mg solução injetável 20mL, recomendamos que o medicamento seja administrado em equipo fotossensível para minimizar o impacto luminoso e para que não ocorra degradação do medicamento ou alteração de suas propriedades organolépticas.

Em caso de dúvidas, solicitamos que entre em contato com o Farmacêutico responsável pelo atendimento da Unidade de Internação (quadro abaixo).

Andar	Farmácia	Farmacêutico	Ramal
Subsolo	Central Farmacêutica de Distribuição	Dra. Luisa Ferreira Rossetto de Oliveira Dra. Rosa Ângela Ferreira Dr. Valter Garcia Santos	5431 5040
4º andar	Farmácia Internação	Dr. José Coelho de Oliveira Júnior Dr. Luiz Otávio Westin	5943 4150
6º andar	Farmácia Internação	Dra Ana Carolina C. N. Garcia	5679
7º andar	Farmácia Beira Leito	Dra Caroline Veloso Monreal Dra Erika Cordeiro Dra. Gisele Balan	4913 4914
7º andar	Farmácia Clínica	Dra. Andrea Bori Dra. Mariana Galante	5709
Assistência Farmacêutica Clínica		Dra. Alessandra Menegon Dra. Julia Sumie Nakaima Fugita Dra. Juliana Soprani Dra. Thamiris Cardoso Santos	5709

ELABORADO POR: Dr ^a Andrea Bori Data: 24/02/2021 Unidade de Farmácia	VERIFICADO POR: Dr ^a . Mariana Cappelletti Galante Dr. Valter Garcia Santos Data: 24/02/2021 Unidade de Farmácia	APROVADO POR: Dr ^a . Sonia Lucena Cipriano Data: 24/02/2021 Unidade Farmácia
---	--	---



www.hypofarma.com.br

Ribeirão das Neves, 19 de fevereiro de 2021

Ao Instituto do Coração HCFMUSP

A/C Andrea Bori

Ref.: Cloridrato de Dobutamina 12,5 mg – Solução Injetável 20 mL. Lote 20030473.

Prezada Andrea,

A Hypofarma agradece o contato realizado, pois este nos abre a oportunidade de monitorar a qualidade e a segurança de nossos produtos investindo sempre em sua melhoria.

O dossiê de produção do lote reclamado foi analisado e não foram detectadas inconformidades. Avaliamos também as amostras de cloridrato de dobutamina armazenadas em nossa referência futura e não foram detectadas alterações. Ressaltamos que a bula do medicamento indica que as condições de armazenamento devem respeitar os parâmetros: "cloridrato de dobutamina deve ser armazenado em sua embalagem original até o momento de sua utilização, em temperatura ambiente (entre 15 – 30°C)". Esses cuidados são necessários a fim de se evitar que o produto entre em processo de degradação e altere suas propriedades organolépticas.

O produto deve ser mantido em embalagem primária até o momento do uso e caso esta orientação não seja seguida pode haver impacto da luz no mesmo. As orientações para seu armazenamento e administração devem ser respeitadas conforme informações contidas em bula, a fim de minimizar o impacto luminoso. O certificado de análise de liberação do lote do produto contendo todos os resultados conformes os parâmetros analisados, encontram-se anexos a esta carta. Portanto, o produto encontra-se dentro dos padrões desejáveis de qualidade e apto para o uso.

A fim de garantir e manter nossos produtos no mercado em padrões adequados de qualidade, segurança e eficácia a empresa adota procedimento de descarte da amostra que apresentou a alteração após a diluição e ressarcimento ao cliente.

Sem mais para o momento, estamos disponíveis para quaisquer dúvidas, sugestões, elogios e reclamações através do nosso telefone do SAC 0800 704 5144 ou e-mail sac@hypofarma.com.br.

