



## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  MAIO/2024	Nº REVISÃO:  01	<b>POP 63</b>
--	---	---------------------------------	-----------------------	-------------------

### 1. DEFINIÇÃO

Recipientes multidoses de medicamentos ou recipientes para doses múltiplas são recipientes herméticos que possibilitam a retirada de porções sucessivas de seu conteúdo, sem modificar a concentração, a pureza e a esterilidade da porção remanescente.

### 2. OBJETIVO

- Divulgar a lista com as estabilidades dos medicamentos multidoses e cuidados com o armazenamento.
- Padronizar etiqueta para registro de estabilidade/validade dos medicamentos apresentados em frascos multidoses, após abertura.
- Normatizar as condutas de utilização dos frascos multidoses.

### 3. APLICAÇÃO

Unidade de Terapia Intensiva.

### 4. RESPONSÁVEIS

- Enfermeiro;
- Técnico de Enfermagem

### 5. FREQUÊNCIA

Sempre que utilizar frasco de soluções multidoses.

### 6. MATERIAS NECESSÁRIOS

- Etiqueta;
- Caneta;
- Solução de medicamento.



## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: JESANA ADORNO AMARO COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  MAIO/2024	Nº REVISÃO:  01	<b>POP 63</b>
---	---	---------------------------------	-----------------------	-------------------

### 7. CUIDADOS GERAIS

O prazo de validade é atribuído considerando o produto em sua embalagem primária lacrada. Ao abrir a embalagem do medicamento para o uso, por exemplo, medicamento multidoso, este adquire a característica de um medicamento extemporâneo. Isso é devido ao fato de que as condições de exposição, manuseio, utilização e de armazenamento pelo usuário podem envolver fatores de risco que não foram avaliados previamente nos estudos de estabilidade.

Assim, após a abertura do frasco, o medicamento passará a ter uma data limite para uso, ou prazo de uso, que poderá variar de horas, dias a meses, dependendo do fármaco, dos componentes da formulação, do tipo de forma farmacêutica (sólida, líquida ou semissólida), do processo de manipulação, da embalagem, das condições ambientais e de armazenamento. E para os produtos industrializados o fabricante estabelece o prazo de validade após a abertura, desde que sejam atendidas as técnicas assépticas de manuseio.

Para o uso dos frascos multidoses repetidas vezes ocorrer é necessário que seja estabelecido um prazo de validade para cada apresentação e nem sempre esse prazo é possível de mensurar devido à falta de informações do fabricante e ausência de testes de estabilidade. Sendo assim, vários fatores devem ser considerados como: informações do fabricante, orientações para a técnica correta do manuseio desses produtos, composição dos medicamentos, presença de conservantes, condições de armazenamento.

Após a abertura do medicamento com apresentação em recipientes multidoses este passará a apresentar nova data de validade. Para utilização de recipientes multidoses devem ser adotadas:

#### Orientações para formas farmacêuticas injetáveis em embalagem multidoso:

- Inspecionar o frasco visualmente, pois medicamentos injetáveis devem apresentar-se apirogênicos e isentos de materiais particulados;
- Registrar a data, horário, validade e o nome do responsável pela abertura do frasco;
- Preservar a identificação do medicamento quando colocar a etiqueta com registro de abertura do frasco;
- Desinfecção da rolha de borracha com álcool 70%;
- Utilização de agulhas e seringas estéreis, cuidando para não contaminar a agulha antes da perfuração, não recomendado mais de quatro perfurações;
- Utilização de agulhas de menor calibre; tanto para reconstituição com



## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  MAIO/2024	Nº REVISÃO:  01	<b>POP 63</b>
--	---	---------------------------------	-----------------------	-------------------

diluyente apropriado de medicamentos injetáveis quanto para retirada do medicamento é recomendado não utilizar agulhas 40x12, pois pequenos fragmentos da rolha de borracha podem ser levados para dentro do frasco durante o procedimento, as agulhas 30x10 ou 25x8 possuem menor probabilidade desta ocorrência;

- Manter o frasco multidose em áreas restritas de modo a centralizar o manuseio;
- Sempre que possível, reservar o frasco multidose para o mesmo paciente;
- Evitar a utilização de frascos multidoses que não contenham conservantes.

### Orientações para formas farmacêuticas semissólidas (como cremes e pomadas) em embalagem multidose:

- Caso o produto venha em tubo, espremer pequena quantidade na gaze para aplicar;
- Caso o produto venha em pote, utilizar uma espátula para retirar o produto;
- Após aplicar o medicamento na lesão, não voltar a encostar a gaze ou espátula na boca do tubo ou do pote para não contaminá-lo;
- A embalagem deve ser mantida limpa, com a retirada dos resíduos do produto na tampa ou rosca do pote;
- Nunca usar os dedos para retirar produtos no tubo ou pote;
- Manter o frasco multidose em áreas restritas de modo a centralizar o manuseio;
- Sempre que possível, reservar o frasco multidose para o mesmo paciente;
- Evitar a utilização de frascos multidoses que não contenham conservantes.

### Orientações para formas farmacêuticas orais em embalagem multidose:

- Ao destampar o frasco, colocar a parte interna da tampa virada para cima; recolocar a tampa no frasco o mais rápido possível;
- Antes da administração, verificar se o conteúdo está homogêneo e sem grumos;
- Ao inclinar o frasco para retirar a quantidade desejada, o rótulo deve ficar virado para cima, pois assim, se o líquido escorrer, não manchará o rótulo.
- Manter o frasco multidose em áreas restritas de modo a centralizar o manuseio;
- Sempre que possível, reservar o frasco multidose para o mesmo paciente;
- Evitar a utilização de frascos multidoses que não contenham conservantes.

### Orientações para formas farmacêuticas oftalmológicas em embalagem multidose:

- Ao destampar o frasco, colocar a parte interna da tampa virada para cima; recolocar a tampa no frasco o mais rápido possível;
- Evitar o contato do frasco com os dedos e/ou com as superfícies das pálpebras ou dos olhos;



## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  MAIO/2024	Nº REVISÃO:  01	<b>POP 63</b>
--	---	---------------------------------	-----------------------	-------------------

- Manter o frasco multidoso em áreas restritas de modo a centralizar o manuseio;
- Sempre que possível, reservar o frasco multidoso para o mesmo paciente;
- Evitar a utilização de frascos multidosos que não contenham conservantes.

### 8. DESCRIÇÃO DO PROCEDIMENTO

- Separação dos itens da Prescrição Médica conferindo os dados do paciente (nome completo, nome da mãe, data de nascimento);
- Etiquetar o frasco do medicamento multidosos com o preenchimento da etiqueta adesiva (Figura 01), especificando a data de abertura (início) e data limite para uso (término), utilizando a fórmula para cálculo dos 25% do tempo remanescente da validade original (Figura 02), preencher o campo do responsável pela abertura;
- Se for medicação de uso controlado, registrar no livro e controle dos psicotrópicos do posto de enfermagem;
- Dispensar dose de acordo com a prescrição.

Fórmula para cálculo dos 25% do tempo remanescente da validade original:

**VALIDADE MULTIDOSE - HRG/SESDF**

MEDICAMENTO: \_\_\_\_\_

DATA DE ABERTURA: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

VÁLIDO ATÉ: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

RESP. ABERTURA: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

Figura 1: Etiqueta de validade multidosos





## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  MAIO/2024	Nº REVISÃO:  01	<b>POP 63</b>
--	---	---------------------------------	-----------------------	-------------------

Figura 2: Fórmula para cálculo dos 25% do tempo remanescente da validade original.

$$\frac{\text{Número de dias que restam para o vencimento}}{100} \times 25 = \text{Prazo de validade após abertura}$$

### 8. ITENS DE CONTROLE

- Dupla conferência antes da utilização.
- Higiene das mãos;
- Conferir POP Administração de medicamentos por via nasointestinal, nasogástrica, gastrostomia e jejunostomia;
- Conferir POP Administração de medicamentos por via endovenosa.

### 9. AÇÕES CORRETIVAS

Não se aplica.

### 10. ANEXO

Tabela de prazo de validade:

Estabilidade de medicamentos em frascos multidoses após a abertura do frasco, conforme forma farmacêutica:	
FORMA FARMACÊUTICA	ESTABILIDADE
Colírios	28 dias após a abertura. Atenção para a temperatura de armazenamento. Verificar na embalagem do produto ou com a farmácia. Conforme fabricante, a estabilidade pode chegar até 90 dias.
Pomadas oftálmicas	28 dias após a abertura. Atenção para a temperatura de armazenamento. Verificar na embalagem do produto ou com a farmácia.

Elaborado por: Enfermeira JESANA ADORNO AMARO  
Enfermeiro MARIO HENRIQUE B. DE OLIVEIRA  
Revisão: Enfermeira ALINE ARAÚJO DO NASCIMENTO

COREN/DF 89187  
COREN/DF 262987  
COREN/DF 296214

MAIO/2024



## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO

### IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  MAIO/2024	Nº REVISÃO:  01	<b>POP 63</b>
--	---	---------------------------------	-----------------------	-------------------

Insulinas	28 dias refrigerado ou conforme bula (alguns fabricantes garantem estabilidade por até 6 semanas). Confirmar informação na farmácia. Proteger da luz.
Soluções orais	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original ou máximo de 6 meses.
Soluções para inalação	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original ou máximo de 6 meses.
Pomadas e cremes	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original ou máximo de 6 meses.

#### Estabilidades específicas de medicamentos em frascos multidoses após a abertura do frasco:

MEDICAMENTO	ESTABILIDADE
Aciclovir 5% creme dermatológico - tubo de 10g	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.
Albumina humana 20 % (Frasco- ampola 20 mL)	Deve ser administrada dentro de quatro horas após a abertura do frasco, caso exceda esse tempo deverá ser descartada.
Alfaporactanto 80 mg/mL - Frasco- ampola 3 mL (Fração fosfolipídica de pulmão porcino)	Sem estabilidade. Descartar sobras.
Amoxicilina 50 mg/mL Suspensão oral (Frasco 60 mL)	14 dias após reconstituição em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C).
Ampicilina 50 mg/mL Suspensão oral (Frasco 60 mL)	7 dias após reconstituição em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C).



## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO

### IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  MAIO/2024	Nº REVISÃO:  01	<b>POP 63</b>
--	---	---------------------------------	-----------------------	-------------------

Azul de Metileno 2% solução aquosa (Frasco de vidro âmbar de 30 mL.)	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.
Azul de Toluidina 1% solução aquosa (Almotolia de 100 mL)	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.
Beclometasona 400 mcg/mL - Flaconete 2 mL	24h de estabilidade. Após abertura, o flaconete deve permanecer em pé e sob refrigeração (entre 2 e 8°C).
Budesonida 0,25 mg/mL - Flaconete 2 mL	12h em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C). Flaconetes devem ser mantidos em pé e após abertura a solução deixa de ser estéril.
Colódio Elástico – Frasco de vidro âmbar de 10 mL.	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.
Cafeína, citrato 10 mg/mL Frasco 50 mL	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.
Cálcio 106 mg / cianocobalamina 1,5 mcg / colicalciferol 100 UI / Fósforo 72 mg / Zinco 2mg	50 dias em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C).

Elaborado por: Enfermeira JESANA ADORNO AMARO  
Enfermeiro MARIO HENRIQUE B. DE OLIVEIRA  
Revisão: Enfermeira ALINE ARAÚJO DO NASCIMENTO

COREN/DF 89187  
COREN/DF 262987  
COREN/DF 296214

MAIO/2024



## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO

### IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  MAIO/2024	Nº REVISÃO:  01	<b>POP 63</b>
--	---	---------------------------------	-----------------------	-------------------

Carvão Ativado pó - 20 g	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem
Cetoprofeno 100 mg (Frasco-ampola)	Sem estabilidade. Descartar sobras. Alguns fabricantes garantem de 24 a 72 horas de estabilidade após diluição/reconstituição, em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C). Confirmar com a farmácia.
Ciclopentolato, cloridrato - (solução oftálmica 1% - frasco mL)	90 dias em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C).
Ciprofloxacino, cloridrato 0,35% (Colírio - frasco 5mL e pomada oftálmica - bisnaga 3,5g)	60 dias em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C).
Creme Lanette - Hidratante (uréia 5% + vaselina líquida 5%) - Sachê de 20 gramas.	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.
Cobre Quelato 1 mg/mL (Solução oral - frasco de 30mL)	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.
Dexametasona 0,1% - bisnaga 10g	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.

Elaborado por: Enfermeira JESANA ADORNO AMARO  
Enfermeiro MARIO HENRIQUE B. DE OLIVEIRA  
Revisão: Enfermeira ALINE ARAÚJO DO NASCIMENTO

COREN/DF 89187  
COREN/DF 262987  
COREN/DF 296214

MAIO/2024





## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO

### IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  MAIO/2024	Nº REVISÃO:  01	<b>POP 63</b>
--	---	---------------------------------	-----------------------	-------------------

Dexmedetomidina 100 mcg/mL (Frasco-ampola 2mL)	24 horas refrigerado (entre 2° e 8°C).
Dextroacetamina 50 mg/mL (Frasco-ampola)	Sem estabilidade. Descartar sobras.
Espironolactona 2 mg/mL - (Suspensão oral - frasco de 60 mL)	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.
Fentanila, citrato 0,05 mg/mL (Frasco-ampola 10 mL)	48 horas em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C). (Possui sistema conservante, obedecer às técnicas asépticas, não recomendado mais de 4 perfurações)
Folinato de cálcio 10mg/mL 300mg (Frasco-ampola)	Medicamento de uso único, qualquer solução não utilizada deve ser descartada.
Furosemida 2,5 mg/mL - (Solução oral - Frasco 50 mL)	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no

	máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.
Haloperidol 2 mg/mL (Solução oral - Frasco 20 mL)	90 dias em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C)
Heparina 5.000 UI/mL (Solução injetável - Frasco-ampola 5 mL)	Sem estabilidade. Descartar sobras.
Hidroclorotiazida 2 mg/mL (Suspensão oral - Frasco de 60 mL)	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.



## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO

### IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  <b>MAIO/2024</b>	Nº REVISÃO:  <b>01</b>	<b>POP 63</b>
--	---	--	------------------------------	-------------------

Hidrocortisona 100 mg ou 500 mg (Frasco-ampola)	24 horas após a reconstituição, em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C) e por 3 dias sob refrigeração (entre 2° e 8°C).
Hidrogel: Carboximetilcelulose 1,8% + conservante 0,1% + propilenoglicol 20% - Água purificada q.s.p. Sachê 20 gramas.	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias Temperatura de armazenamento conforme embalagem. Atenção: Não recomendado guardar as sobras de produtos manipulados disponibilizados em sachês.
Iodopovidona solução oftálmica 2,5% e 5%	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias
Meios de Contraste	Sem estabilidade. Descartar sobras.
Lidocaína 2% solução injetável (Frasco-ampola 20 mL com vasoconstritor ou sem vasoconstritor)	Sem estabilidade. Descartar sobras.
Lidocaína 2% gel	Utilização em procedimentos estéreis como sondagem vesical, usar uma bisnaga nova a cada procedimento. Demais procedimentos que não exigem técnica estéril: validade de 7 dias, mantido em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C), manuseio com técnica correta evitando a contaminação do frasco.
Lidocaína 10% 100 mg/mL solução spray	Máximo 25% do tempo remanescente constante na embalagem original. Conservar a cânula em solução alcoólica quando não estiver em uso, trocar a solução a cada 7 dias.



## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO

### IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO: <b>MAIO/2024</b>	Nº REVISÃO: <b>01</b>	<b>POP 63</b>
--	---	------------------------------------	--------------------------	-------------------

Lugol 2% solução aquosa - (Almotolia âmbar de 100 mL)	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.
Metilprednidolona 125 mg ou 500 mg	48 horas em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C) após a reconstituição em diluente próprio.
Omeprazol 40 mg (Frasco-ampola)	Sem estabilidade. Descartar sobras.
Omeprazol 20 mg/5mL (Solução - Frasco de 30 mL)	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias. Temperatura de armazenamento conforme embalagem.
Oxcarbazepina 6% (Suspensão oral - Frasco 100 mL)	7 semanas após abertura em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C).
Papaína 3%, 6% ou 10% - (Creme lanette q.s.p. 20 gramas)	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias Temperatura de armazenamento conforme embalagem. Atenção: não é recomendado guardar as sobras de produtos manipulados disponibilizados em sachês.
Pilocarpina, cloridrato 2% e 4% (Solução oftálmica – frasco 5mL)	90 dias em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C).
Poliestirenosulfonato de cálcio (900 mg/3,3 mEq Envelope 30 g)	Sem estabilidade. Descartar sobras.



## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO

### IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  <b>MAIO/2024</b>	Nº REVISÃO:  <b>01</b>	<b>POP 63</b>
--	---	--	------------------------------	-------------------

Propofol (Frasco-ampola)	Alguns fabricantes garantem estabilidade de 12 horas após a abertura do frasco-ampola. Necessário verificar com a farmácia.
Rocurônio 10 mg/mL - (Frasco-ampola 5 mL)	Sem estabilidade. Descartar sobras.
Ropivacaína, cloridrato 2 mg/mL; 7,5 mg/mL; 10mg/mL - (Frasco-ampola 20 mL)	Sem estabilidade. Descartar sobras.
Sugamadex 100 mg/mL - (Frasco-ampola)	Sem estabilidade. Descartar sobras.
Suxametônio 500 mg (Frasco-ampola)	24 horas após reconstituição sob refrigeração (entre 2º e 8º)
Tintura de Iodo 2% solução - Almotolia de 100 mL.	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias.
Vaselina Líquida - Almotolia de 100 mL.	Produto manipulado - conforme validade determinada pela farmácia de manipulação, expressa na embalagem original, ou no máximo 30 dias





## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  <b>MAIO/2024</b>	Nº REVISÃO:  <b>01</b>	<b>POP 63</b>
--	---	--	------------------------------	-------------------

### 11. REFERÊNCIAS

BRASIL. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Comissão da Farmacopeia Brasileira. Formulário Nacional da Farmacopeia Brasileira. 2ª edição. Brasília: Agência Nacional de Vigilância Sanitária, 2012. Disponível em:

[http://portal.anvisa.gov.br/documents/33832/259372/FNFB+2\\_Revisao\\_2\\_COFA\\_R\\_setembro\\_2\\_012\\_atual.pdf/20eb2969-57a9-46e2-8c3b-6d79dccf0741](http://portal.anvisa.gov.br/documents/33832/259372/FNFB+2_Revisao_2_COFA_R_setembro_2_012_atual.pdf/20eb2969-57a9-46e2-8c3b-6d79dccf0741) >. Acesso em 27 de julho de 2020.

HC-UFTM. Regulamentação de frascos multidoses. Uberaba-MG: HC-UFTM/Ebserh, 2018. p.

21 Versão 1.0.  
Disponível

em:<http://www2.ebserh.gov.br/documents/147715/0/multidoses/f439fefa-c8a4-4434-b821-dc5e18417aa1> > Acesso 27 de julho de 2020.

Ramos, Karla Soares Moreira. Nunes, Francisco Henrique Teixeira. PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO -Dispensação e utilização de recipiente multidoso. Versão 00.  
Aprovação 25.09.2019. Disponível em:<

<http://uniweb.unimedteresina.com.br/public/uploads/rh/dzJFVzJ5Vks0THhrVDhKSVNCODFwMIFQNxc2WVR0eFZIZExUSW9Zeit6TWdYRDBUVXIqcGcvWE1OSGRMMHB4ajNwMUZwcnhpQXNsMkpVdE5YQmlwenc9PQ==82a1ee.pdf> >. Acesso em 05 de agosto de 2020.



## PROCEDIMENTO OPERACIONAL PADRÃO IDENTIFICAÇÃO DE FRASCOS DE SOLUÇÃO MULTIDOSES

GERENCIA DE ENFERMAGEM: <b>NAYARA MOTA CARDOSO FERREIRA</b> COREN DF: 412737	SUPERVISÃO DE ENFERMAGEM/UTI: <b>JESANA ADORNO AMARO</b> COREN/DF 89187	IMPLEMENTAÇÃO:  <b>MAIO/2024</b>	Nº REVISÃO:  <b>01</b>	<b>POP 63</b>
--	---	--	------------------------------	-------------------



Elaborado por: Enfermeira JESANA ADORNO AMARO  
Enfermeiro MARIO HENRIQUE B. DE OLIVEIRA  
Revisão: Enfermeira ALINE ARAÚJO DO NASCIMENTO

COREN/DF 89187  
COREN/DF 262987  
COREN/DF 296214

MAIO/2024