

## INTRODUÇÃO

A ocorrência de malformações é parte integrante da história da humanidade, conforme achados arqueológicos de pinturas e esculturas. Assim, a grande preocupação da gestante, ainda hoje, é a saúde do concepto.

Até meados do século XX, conforme teoria de Hammon, o útero era considerado inexpugnável, verdadeira “torre de marfim”, tendo no seu interior o concepto protegido contra qualquer efeito deletério de agentes externos, sendo todas as dismorfoses consideradas de causa genética.

Embora estudos experimentais anteriormente realizados tenham demonstrado ser possível produzir malformações em peixes e pintos (Stockard, 1921; Bagg, 1922), foi Gregg (1944) que chamou a atenção para o fator ambiental no determinismo das malformações quando descreveu a síndrome fetal rubeólica.

Nesta mesma época, Warkany, referindo-se ao produto conceptual disse que a exemplo da célula nem tudo é genético, pois o citoplasma desempenha o papel de meio ambiente.

Desde então, o estudo da etiologia das malformações, além dos fatores genéticos (20%), cromossômicos (15%) e causas multifatoriais (65%) passou a incluir também os fatores ambientais (10%: irradiação e infecções, 2-3%; doença materna, 1-2%; fármacos e outros agentes químicos, 4-5%) considerados importantes na gênese das dismorfoses.

A par disso, o conceito de teratogênese também foi alterado, além do aspecto anatômico-estrutural, hoje são con-

sideradas igualmente as alterações funcionais, a restrição do crescimento, do desenvolvimento psicomotor e/ou das anormalidades comportamentais.

Ainda que a incidência de teratogênese determinada por medicamentos não seja prevalente, nos parece o fator de mais fácil prevenção, pois depende do conhecimento científico e do uso terapêutico racional, inerentes ao exercício profissional.

Quando se estuda o binômio fármacos e gravidez devem ser considerados três compartimentos, cada um deles com características próprias.

No organismo materno as modificações gravídicas gerais influem sobremaneira nos processos de absorção, distribuição e, principalmente, metabolismo e excreção das drogas.

A placenta, por sua vez, com os mecanismos de transferência bem definidos e sistemas enzimáticos ativos, também interfere no comportamento das drogas que vão para o conceito e de seus metabólitos que retornam ao organismo materno.

Quanto ao compartimento fetal, o período embriogênico compreendido entre a segunda e 12ª semanas é extremamente sensível, devido à velocidade com que ocorre a multiplicação celular; tal fato dá margem para que os fármacos promovam malformações. A partir de então, há amadurecimento progressivo dos órgãos facilitando, à medida que se aproxima o termo da gestação, as várias etapas de metabolização e excreção.

Além destes fatos, devem ser considerados o estados de saúde materno, os genótipos materno e fetal, como também as vias de introdução e as doses que podem alterar o efeito dos medicamentos.

Devido à dificuldade de se estabelecer, ainda com precisão a ação e a repercussão das drogas, como quer a medicina baseada em evidências, a “Drug and Food Administration” (Federal Register, 1980; 44:37434-67) distribuiu os medicamentos nas seguintes categorias, que vão ser por nós adotadas:

- A. Estudos controlados em mulheres não demonstraram risco para o feto no primeiro ou demais trimestres. A possibilidade de dados é remota.
- B. Estudos de reprodução animal não demonstraram risco fetal, mas não há estudos controlados no ser humano; ou estudos em reprodução animal demonstraram efeitos adversos que não foram confirmados em estudos controlados no ser humano nos vários trimestres.
- C. Relatos em animais revelaram efeitos adversos no feto. Não há estudos controlados em mulheres ou em animais. As drogas podem ser ministradas somente se o benefício justificar o potencial teratogênico.
- D. Há evidência positiva de risco fetal humano, porém, os benefícios do uso em gestantes podem ser aceitáveis.
- X. Estudos em animais ou seres humanos revelaram efeitos deletérios sobre o conceito que ultrapassam os benefícios. O fármaco está contra-indicado durante a gestação e em mulheres que pretendam engravidar.

Yankowitz e Nieby (2001), reviram e enunciaram as cinco categorias citadas, de forma bastante prática, ou seja:

- A – Estudos controlados não mostraram risco 0,7%
- B – Não há evidência de risco no ser humano 19%

C – O risco não pode ser afastado; aqui estão incluídos fármacos recentemente lançados no mercado e/ou ainda não estudados.	66%
D – Há evidência positiva de risco	7,0%
X – Contra-indicados na gravidez	7,0%

# A

**ABACAVIR:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 300 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** HIV – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hepatopatias – **Efeitos adversos:** cefaléia, tontura, distúrbio do sono, vômito, náusea, anorexia, hepatomegalia, esteatose hepática, tosse – **Interação medicamentosa:** amprenavir – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Ama- mentação:** contra-indicada para evitar transmissão vertical do vírus para o RN.

**ACETAMINOFENO** – analgésico não opióide, antipirético – **Risco:** B/D – **Posologia:** 500 mg, 4-6 h, VO ou IM, dose máxima de 4000 mg/dia – **Indicações:** tratamento da dor menor e dor crônica, dismenorréia, febre, ressaca, processo inflamatório, cefaléia, dor pós-operatória, reação vacinal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** hepatotoxicidade, trombocitopenia, agranulocitose, anemia hemolítica, deficiência de G6PD, meta-hemoglobinemia, alterações do SNC, depressão, alterações cardiovasculares, acidose metabólica, hipoglicemia, alterações gastrointestinais, nefrotoxicidade, catarata, asma, alterações cutâneas – **Interação medicamentosa:** barbitúrico, carbamazepina, hidantoína, diflunisal, isoniazida, zidovudina, rifampicina, sulfapirazona, warfarina, cumarínicos, cloranfenicol,

busulfano, colestiramina, primaquina, probenicida, ácido valpróico, furosemida, carbonato de lítio, indometacina, contraceptivo hormonal, antiácido, atenolol, captopril. Ingestão crônica e excessiva de etanol também leva a hepatotoxicidade. **Gravidez:** doses terapêuticas de acetaminofeno são compatíveis; consumo elevado por tempo prolongado pode provocar lesões hepáticas e renais nos organismos materno e fetal – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ACICLOVIR:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 200-400 mg, 5x/dia, VO; 250 mg, IV, 1 h – **Indicações:** infecções de pele, mucosas e genitais, causadas por vírus sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** sensibilidade ao fármaco – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, cefaléia, insuficiência renal, erupção da pele, flebite – **Interação medicamentosa:** fenitoína, ácido valpróico, probenicida – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** contra-indicada para evitar transmissão vertical do vírus para o RN.

**ÁCIDO ACETILSALICÍLICO:** antiinflamatório não hormonal, analgésico, antipirético – **Risco:** C/D – **Posologia:** 500 mg/dia, 1-4x/dia, antipirético e analgésico; 1000-1500 mg, 4x/dia antiinflamatório – **Indicações:** febre reumática aguda, artrite reumatóide, angina *pectoris*, síndrome do anticorpo antifosfolípides, fibrilação atrial, cefaléia, gota, dor leve e moderada, pós-operatório, crescimento fetal restrito, trombose venosa, embolia pulmonar, profilaxia

de infarto do miocárdio, tromboembolismo no pós-operatório, prevenção de toxemia gravídica, púrpura – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, lesão de mucosa gástrica, lesão hepática grave, hemofilia, uso de anticoagulantes e suspeita de dengue – **Efeitos adversos:** irritação gástrica, broncoespasmo, rinite, urticária e outras manifestações cutâneas, necrose papilar renal, síndrome de Reye – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes, corticosteróides, sulfoniluréas, metotrexato, barbitúricos, ácido valpróico, antagonistas da aldosterona, diuréticos de alça, anti-hipertensivos, antiácidos, ácido ascórbico, fenitoína – **Gravidez:** doses elevadas, 4 g/dia, a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** evitar doses elevadas, maiores que 4g/dia; optar por ácido mefenâmico, cetoprofeno, diclofenaco, ibuprofeno, meloxicam. Compatível em doses habituais.

**ÁCIDO MEFENÂMICO** - antiinflamatório não hormonal – **Risco:** B/D – **Posologia:** 250 mg, 6-12 h, VO – **Indicações:** artrite reumatóide, osteoartrite, tendinite, bursite, dor pós-operatório – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, doenças renais pré-existentes, rinite, asma, alergia, inflamação ulcerativa crônica, doenças gastrintestinais – **Efeitos adversos:** erup-

ção cutânea, granulocitopenia, leucopenia, hipotermia, porfiria, alterações gastrointestinais, nefrotoxicidade, anemia hemolítica, broncoconstricção, plaquetopenia – **Interação medicamentosa:** dicumarínicos; inibidores da ECA, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, bloqueador do canal de cálcio, diuréticos, ofloxacino, metotrexato, heparina de baixo peso molecular, carbonato de lítio, ciclosporina, warfarina, sulfoniluréia, fenindiona, hidróxido e óxido de magnésio, tacrolimus – **Gravidez:** a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ÁCIDO VALPRÓICO:** antiepiléptico – **Risco:** D – **Posologia:** 250 mg, 2-3x/dia, VO – **Indicações:** crises tônico-clônicas, crises parciais, distúrbios bipolares, enxaquecas – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hepatopatia – **Efeitos adversos:** trombocitopenia, sedação, tremor, ganho de peso, aplasia serie vermelha – **Interação medicamentosa:** fenitoína, aspirina, diazepam, amitriptilina, aciclovir, carbamazepina, colestriamicina, eritromicina, felbamato, lorazepam, nimodipina, fenobarbital, rifampicina, zidovidina – **Gravidez:** defeitos do tubo renal, cardiovasculares, vias urinarias, dismorfismo facial, hidrocefalia, braquicefalia – **Amamentação:** compatível, em doses habituais.



**ADENOSINA:** antiarrítmico – **Risco:** C – **Posologia:** 6 mg “in bolus”, IV – **Indicações:** taquicardia supraventricular paroxística – **Contra-indicações:** moléstias broncoconstritivas, disfunção sinus-nodal, bradicardia, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** arritmia, dispnéia, cefaléia, rubor facial – **Interação medicamentosa:** carbamazepina, dipiridamol, teofilina – **Gravidez:** dados da literatura são controversos; não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**ALBENDAZOL:** anti-helmíntico – **Risco:** C – **Posologia:** 400 mg, dose única, VO – **Indicação:** giardíase, ancilostomíase, neurocisticercose, enterobíse, ascaridíase, estrombiloidíase, teníase, tuquinose – **Contra-indicações:** hipersensibilidade aos benzonidazólicos – **Efeitos adversos:** leucopenia, disfunções hepáticas, cefaléia – **Interação medicamentosa:** cimetidina, dexametasona, praziquantel – **Gravidez:** teratogênico em animais, porém, nada foi comprovado no ser humano; utilizar a partir do segundo trimestre – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ALDESLEUCINA:** antineoplásico – **Risco:** C – **Posologia:** 600.000 UI/kg/dia ou 0,037 mg/kg/dia, IV – **Indicações:** carcinoma renal, melanoma maligno – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, alteração de funções pulmonares e portadores de transplante de órgãos – **Efeitos adversos:** hipotensão e risco de propagação de infecções – **Interação medicamentosa:**

vacina para rotavírus – **Gravidez:** não há dados disponíveis – **Amamentação:** contra-indicado.

**ALIZAPRIDA:** antiemético – **Risco:** C – **Posologia:** 50 mg, 3-4x/dia, VO; 100-200 mg, dose única/dia, IM, IV – **Indicações:** náusea, vômito induzido por terapia antineoplásica – **Contra-indicações:** hipersensibilidade as benzamidas, feocromocitoma, discinesias – **Efeitos adversos:** sonolência, vertigem, cefaléia, insônia, diarreia, sintomas extrapiramidais – **Interação medicamentosa:** neurolépticos, etanol – **Gravidez:** não demonstrou sinais de teratogenicidade ou embriotoxicidade em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**AMANTADINA:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 100 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** profilaxia e tratamento vírus P influenza, parkinsonismo, sintomas extrapiramidais – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, tontura, insônia – **Interação medicamentosa:** clotrimazol, trimetoprima, triantereno, acetaminofeno – **Gravidez:** embriotóxica e teratogênica em animais; embora não hajam estudos controlados é potencialmente teratogênica no ser humano – **Amamentação:** contra-indicada para evitar transmissão vertical do vírus para o RN.

**AMICACINA:** antibiótico – **Risco:** D – **Posologia:** 5 mg/kg, 8-12 h, IM – **Indicações:** infecções oculares, urinári-

as, septicemia, enterocolite, osteomielite, meningite, infecções por bactérias susceptíveis – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** oto e nefrotoxicidade – **Interação medicamentosa:** bumetanida, carboplatina, ácido etacrínico, piretanida, cefalosporina, aciclovir, ciclosporina, vancomicina, furosemida, indometacina, capreomicina – **Gravidez:** não é teratogênica, porém ototóxica; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**AMILODIPINA:** bloqueador do canal de cálcio – **Risco:** C – **Posologia:** 2,5-10 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, angina *pectoris*, nefropatias – **Contra-indicações:** hipotensão, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, tontura, hiperplasia gengival, taquicardia, edema – **Interação medicamentosa:** bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, cetoconazol, ciclosporina, delavirdina, fentanila, fluconazol, itraconazol, anticoagulantes orais, quinupristina, saquinavir – **Gravidez:** não é teratogênica em animais; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**AMILORIDA:** diurético – **Risco:** D – **Posologia:** 5-20 mg/dia – **Indicações:** hipertensão, insuficiência cardíaca, nefrolitíase – **Contra-indicações:** hipercalemia, insuficiência renal, hipersensibilidade ao fármaco e com-

ponentes da fórmula e sulfonamidas – **Efeitos adversos:** astenia, sonolência, cefaléia, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** inibidores da enzima conversora de angiotensina, angina, ciclosporina, digoxina, carbonato de lítio, antiinflamatório não hormonal, potássio, quinidina, tacrolimus – **Gravidez:** não é teratogênico, porém, inibe a reabsorção de sódio e diminui a excreção de potássio, promovendo hipercalemia, hipovolemia e acidose metabólica. Diminui a perfusão placentária; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**AMIODARONA:** antiarrítmico – **Risco:** D – **Posologia:** 200 mg, 1-6x/dia, VO; 5 mg/kg/5 min, IV (“in bolus”) – **Indicações:** arritmias ventriculares – **Contra-indicações:** bradicardia, choque cardiogênico, grave disfunção sinusnodal, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** arritmias, insuficiência respiratória, disfunção tireoidiana, hepatotoxicidade – **Interação medicamentosa:** amprenavir, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, colestiramina, cisaprida, ciclosporina, dicumarol, digoxina, fentanila, gatifloxacina, indinavir, lidocaína, metotrexato, nelfinavir, fenitoína, pimozida, quinidina, rifampicina, ritonavir, warfarina – **Gravidez:** crescimento intra-uterino restrito em animais de experimentação. A função da tiróide do RN deve ser avaliada devido a grande quantidade de iodo na fórmula; pouca experiência no ser humano. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**AMOXICILINA / ÁCIDO CLAVULÂMICO:** antibiótico  
– **Risco:** B – **Posologia:** 500 mg, 8-8 h, VO; 1 g, 8-8 h, IV  
– **Indicações:** otite média, sinusite, infecções trato respiratório inferior, demais infecções causadas por bactérias sensíveis aos fármacos – **Contra-indicações:** hipersensibilidade aos fármacos – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, metotrexato, probenecida, cloranfenicol, eniromicina, tetraciclina, sulfonamida – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**AMOXICILINA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 50-500 mg, 8-8 h/dia, VO – **Indicações:** infecções vias aéreas superiores, vias urinarias, meningite, demais infecções causadas por germes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula e penicilina – **Efeitos adversos:** choque anafilático, erupção cutânea, diarreia, vômito – **Interação medicamentosa:** atenolol, aminoglicosídeos, tetraciclina, probenecida, indometacina, ácido acetilsalicílico – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**AMPICILINA / SULBACTAN** – antibiótico – **Risco:** C – **Posologia:** 250-500 mg, 6-6 h/dia, VO, IV – **Indicações:** infecções dos tratos urinário, genital e respiratório, dermatites causadas por germes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade à penicilina – **Efeitos adversos:** erupção cutânea, náusea, vômito, colite

pseudomembranosa, elevação das enzimas hepáticas – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, atenolol, mefloquina, cloranfenicol, cloroquina, omeprazol – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**AMPRENAVIR:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 1200 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** HIV – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco, insuficiência hepática e/ou renal – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, diarreia – **Interação medicamentosa:** alprazolam, amiodarona, astemizol, atorvastatina, carbamazepina, diazepam, dissulfiran, ergotamina, fenitoína, *hypericum*, metronidazol, fenobarbital, pravastatina, quinidina, rifampicina, sinvastatina, antidepressivos tricíclicos, warfarina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** contra-indicado para evitar transmissão vertical do vírus para o RN.

**ANASTROZOL:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 1 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** câncer de mama em mulheres menopausadas – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula e pré-menopausa – **Efeitos adversos:** diarreia, astenia, enxaqueca, dores articulares, edema – **Interação medicamentosa:** não há dados disponíveis – **Gravidez:** potencialmente teratogênico; não há estudos controlados. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**ANFETAMINA:** estimulante do SNC – **Risco:** C – **Posologia:** 10 mg, 1-4x/dia, VO - **Indicações:** narcolepsia, obesidade – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hipertensão arterial, glaucoma, hipertiroidismo – **Efeitos adversos:** hipertensão arterial, arritmia cardíaca, taquicardia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** clorpromazina, furazolidona, guanetidina, isoproniazida, isocarboxazida, moclobemida, nialamida, procarbazona, selegilina, sibutramina, bicarbonato de sódio, antidepressivos tricíclicos – **Gravidez:** o uso de anfetamina sob orientação médica não oferece riscos para o conceito, pois não é teratogênico; sintomas suaves de privação podem ser observados sem quaisquer outras sequelas. O uso ilícito, porém, é extremamente danoso, pois causa restrição de crescimento intra-uterino, parto prematuro e aumento potencial da morbidade materna, fetal e neonatal – **Amamentação:** contra-indicado.

**ANFOTERICINA B LIPOSSOMAL:** antifúngico – **Risco:** C – **Posologia:** 1-3 mg/kg, dose única diária, IV (30-60 min) – **Indicações:** infecções graves, meningite criptococcica em pacientes portadores de HIV, leishmaniose – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, baixo teor de creatinina, hipocalcemia, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** ciclosporina, digitálicos, bloqueadores musculares não despolarizantes – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ANFOTERICINA B:** antifúngico – **Risco:** B – **Posologia:** 0,25 – 1 mg/kg, dose única/dia, IV – **Indicações:** leishmaniose cutaneomucosa, meningite criptocócica, aspergilose, blastomicose, candidíase disseminada, endocardite fúngica, histoplasmose, esporotricose disseminada – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** nefrotoxicidade, náusea, vômito, anemia, trombocitopenia – **Interação medicamentosa:** ciclosporina, digitálicos, bloqueadores musculares não despolarizantes – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ARTEMETER:** antimalárico – **Risco:** X – **Posologia:** 80 mg, 2x/dia, IM – **Indicações:** malária – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** febre, discrasias sanguíneas, náusea, vômito, mal estar generalizado – **Interação medicamentosa:** eritromicina, terfenadina, astemizol, pobucol, quinidina, procainamida, amiodarona, sotalol, antidepressores tricíclicos, neurolépticos – **Gravidez:** contra-indicado – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**ARTESUNATO:** antimalárico – **Risco:** X/C – **Posologia:** 50 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** malária – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** febre, discrasias sanguíneas, náusea, vômito, mal estar generalizado – **Interação medi-**



**camentosa:** não há referência – **Gravidez:** contra-indicado no primeiro trimestre; nos demais, não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**ASPARGINASE:** antineoplásico – **Risco:** C – **Posologia:** 200 UI/kg/dia, IV – **Indicações:** leucemia linfocitária aguda, leucemia mielóide crônica – **Contra-indicações:** pancreatite, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** leucopenia, anemia, trombocitopenia – **Interação medicamentosa:** metotrexato, prednisona, vincristina – **Gravidez:** teratogenicidade em animais de experimentação; no ser humano, não há dados disponíveis – **Amamentação:** contra-indicado.

**ASTEMIZOL:** anti-histamínico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 10 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** rinite e conjuntivite alérgicas, urticária – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, arritmia, hepatopatias – **Efeitos adversos:** cefaléia, fadiga, sonolência – **Interação medicamentosa:** amprenavir, cetoconazol, claritromicina, delavirdina, efavirenz, eritromicina, fluconazol, fluoxetina, indinavir, inibidores do sistema citocromo P450, itraconazol, nefazodona, ritonavir, roxitromicina, saquinavir, sertralina, sotalol – **Gestação:** não há estudos controlados no ser humano; o uso de anti-histamínicos duas semanas antes da parturição pode determinar fibroplasia retrolental em prematuros. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ATENOLOL:** bloqueador  $\beta$ -adrenérgico – **Risco:** D –  
**Posologia:** 25-50 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, arritmias, insuficiência cardíaca congestiva, ansiedade – **Contra-indicações:** bradicardia, grave bloqueio átrio-ventricular, choque cardiogênico – **Efeitos adversos:** hipotensão, tontura, depressão, bradicardia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** bloqueadores  $\alpha$ 1-adrenérgicos, amiodarona, antidiabéticos, clorpromazina, clomidina, digoxina, diltiazem, fentanil, flunarizina, metildopa, quinidina, verapamil – **Gravidez:** aumento da resistência vascular no binômio materno-fetal proporcional ao tempo de exposição. Segundo trimestre, redução do peso da placenta e crescimento intra-uterino restrito; terceiro trimestre, redução do peso da placenta. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ATORVASTATINA:** hipolipemiante – **Risco:** X –  
**Posologia:** 10-80 mg, dose/dia, VO – **Indicações:** doença coronariana, hipercolesterolemia homozigótica familiar primária, hiperlipidemia, hipertrigliceridemia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hepatopatia ativa, elevações persistentes e inexplicadas das transaminases séricas – **Efeitos adversos:** dor abdominal, flatulência, constipação – **Interação medicamentosa:** antivirais, antifúngicos, fenitoína, ciclosporina, eritromicina – **Gravidez:** inibe a velocidade do processo de síntese hepática do colesterol, promovendo a redução dos níveis sanguíneos; além dis-

so, aumenta a síntese dos receptores de LDL, elevando sua depuração. Contra-indicado – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**ATRACURIO:** miolorrelaxante cirúrgico – **Risco:** C – **Posologia:** 0,4-0,5 mg/kg/dia, IV “in bolus” – **Indicações:** complemento anestésico – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** hipotensão, bradicardia, broncoespasmo, taquicardia – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, corticóides, carbamazepina, clindamicina, isofluxano, enflurano, ketamina, sevoflurano – **Gravidez:** teratogênico em coelhos; depressão respiratória potencial motivada pelo uso de agente bloqueador neuromuscular. Não há estudos controlados no humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**ATROPINA / DIFENOXILATO:** antidiarréico – **Risco:** C – **Posologia:** 0,05 mg atropina + 5,0 mg difenoxilato, 3-4x/dia, VO – **Indicações:** diarreia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade aos fármacos, hepatopatia grave, icterícia, desidratação, glaucoma de ângulo fechado – **Efeitos adversos:** tontura, sonolência, euforia, sedação – **Interação medicamentosa:** parassimpatomiméticos – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**ATROPINA:** antiespasmódico – **Risco:** C – **Posologia:** 0,3-1,2 mg, 4-6 h, SC, IM ou IV – **Indicações:** bradicardia,

assistolia, colo irritável, espasmo gastrintestinal, bloqueio neuromuscular reverso, úlcera péptica, pré-operatório – **Contra-indicações:** hipersensibilidade a anticolinérgicos, glaucoma agudo, obstrução ou atonia intestinal, miastenia grave, taquicardia (tirotoxicose) – **Interação medicamentosa:** parassimpatomiméticos – **Gravidez:** controverso; não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível.

**AZATADINA:** anti-histamínico – **Risco:** B/D – **Posologia:** 1 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** rinite alérgica, urticária – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula e anti-histamínicos, portadores de glaucoma e de retenção urinária – **Efeitos adversos:** sonolência, gastrite, retenção urinária – **Interação medicamentosa:** depressores SNC, inibidores da monoaminoxidase – **Gravidez:** não há contra-indicação; o uso de anti-histamínicos duas semanas antes da parturição pode determinar fibroplasia retrolental em prematuros. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** incompatível.

**AZITROMICINA:** antibiótico – **Risco:** C – **Posologia:** 500 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** gastroenterite, infecções dos aparelhos geniturinário e respiratório causadas por agentes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, diarreia, dores abdominais – **Interação medicamentosa:** pimozida, teofilina, warfarina – **Gravidez:** não é embriotóxica ou teratogênica

em animais; no ser humano não há estudos controlados –

**Amamentação:** compatível em doses habituais.

**AZTREONAM:** antibiótico – **Risco:** C – **Posologia:** 2 g, 6-8h, IM ou IV – **Indicações:** infecções dos tratos respiratório inferior e geniturinário, tecidos moles – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, diarreia, anafilaxia, exantema, prurido, púrpura, urticária, hipotensão, cefaléia – **Interação medicamentosa:** cefoxitina, probenecida, imipenen – **Gravidez:** não demonstrou efeitos embriotóxicos em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

# B

**BACLOFENO:** miorrelaxante – **Risco:** C – **Posologia:** 10-20 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** espasticidade muscular – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** sonolência, hipotensão, constipação intestinal, polaciúria – **Interação medicamentosa:** opióides, antidepressivos tricíclicos, anti-hipertensivos, levodopa – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível.

**BARBEXACLONA:** antiepilético – **Risco:** C – **Posologia:** 200 mg, 1-2x/dia, VO – **Indicações:** crises convulsivas, tônico-clônicas, grande mal epilético, pequeno mal mioclônico – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, cardiopatias, nefro e hepatopatias graves, feocromocitoma, tirotoxicoses, glaucoma agudo, arritmias – **Efeitos adversos:** irritação, agitação, astenia, perda de peso – **Interação medicamentosa:** tranquilizantes, etanol, analgésicos – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**BENZAEPRILO:** inibidor da enzima conversora de angiotensina – **Risco:** B/D – **Posologia:** 10-20 mg/dia, dose única/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, angina, arritmia, insuficiência cardíaca congestiva,

nefropatias – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, estenose arterial renal – **Efeitos adversos:** erupção cutânea, hipercalemia, edema – **Interação medicamentosa:** alopurinol, ácido acetilsalicílico, azatioprina, ciclosporina, carbonato de lítio, diuréticos – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intrauterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**BENZONIDAZOL:** antiprotozoário – **Risco:** C – **Posologia:** 2,5-3,5 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** moléstia de Chagas – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** discrasias sangüíneas, náusea, vômito, tontura, cefaléia, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes, ácido acetilsalicílico, etanol – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**BISOPROLOL:** bloqueador  $\beta$ -adrenérgico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 2,5-20 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, arritmias, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva – **Contra-indicações:** bradicardia, sonolência, distúrbios do sono, choque cardiogênico, hiper-

sensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** bradicardia, hipotensão, tontura, astenia – **Interação medicamentosa:** bloqueadores  $\alpha$ 1-adrenérgicos, amiodarona, hipoglicemiantes, clonidina, digitoxina, fentanila, flunarizina, metildopa, verapamil – **Gravidez:** aumento da resistência vascular no binômio materno-fetal proporcional ao tempo de exposição. Segundo trimestre, redução do peso da placenta e crescimento intra-uterino restrito; terceiro trimestre, redução do peso da placenta. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**BLEOMICINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 50-60 mg, 2x/semana, SC, IM ou IV – **Indicações:** Hodgkin, carcinoma colo de útero, vulva, laringe – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** trombocitopenia, hiperpirexia, hiperpigmentação – **Interação medicamentosa:** fenitoína – **Gravidez:** citotóxico; ação direta sobre DNA. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**BROMEXINA:** mucolítico – **Risco:** B – **Posologia:** 8 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** bronquite – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, cefaléia, sonolência, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** amoxiciclina, cefuroxima, eritromicina, doxiciclina – **Gravidez:** estudos pré-clínicos e ampla experiência clínica dis-



ponível não evidenciaram efeitos adversos – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**BUCLIZINA:** anti-histamínico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 50 mg, 2-3x/dia, VO – **Indicações:** processos alérgicos – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** sonolência, boca seca, visão turva – **Interação medicamentosa:** depressores SNC – **Gravidez:** teratogênico em animais e há controvérsia no ser humano; deve-se lembrar que o uso de anti-histamínicos duas semanas antes da parturição pode determinar fibroplasia retrolental em prematuros. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**BUSSULFANO:** antineoplásico – **Risco:** X – **Posologia:** 4-8 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** leucemia mielóide crônica – **Contra-indicações:** leucemia aguda, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão, fibrose pulmonar, fibrose endo e pericárdica, síndrome de Addison, catarata – **Interação medicamentosa:** itraconazol, fenitoína, vacina rotavírus, tioguanina – **Gravidez:** malformações múltiplas e baixo peso ao nascer; contra-indicado – **Amamentação:** contra-indicado.

# C

**CANDESARTANO:** bloqueador dos receptores da angiotensina II – **Risco:** B/D – **Posologia:** 8-32 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** insuficiência cardíaca congestiva, hipertensão arterial, nefropatias – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, tontura – **Interação medicamentosa:** não há referência – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intra-uterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CAOLIM/PECTINA:** antidiarréico – **Risco:** C – **Posologia:** 5-90 g, fracionado 4-6 h, VO – **Indicações:** diarreia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade aos fármacos, enterocolite pseudomembranosa – **Efeitos adversos:** constipação – **Interação medicamentosa:** cloroquina, clindamicina, digoxina, lincomicina – **Gravidez:** anemia ferropriva, hipocalcemia, associada à ingestão do caolim – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**CAPECITABINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 1250 mg/m<sup>2</sup>, 12-12 h, VO – **Indicações:** câncer de mama – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeito adversos:** diarreia, estomatite, dor abdominal, anorexia, neutropenia, parestesia – **Interação medicamentosa:** leucovorin, anticoagulantes orais – **Gravidez:** embriotóxico e teratogênico em animais de experimentação; no ser humano, potencialmente teratogênica como todos os derivados fluoropirimidinas. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**CAPTOPRIL:** inibidor da enzima conversora de angiotensina – **Risco:** B/D – **Posologia:** 25 mg, 2-3x/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, arritmia, edema pulmonar, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, nefropatias – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** tosse, erupção cutânea, hipercalcemia – **Interação medicamentosa:** carbonato, hidróxido e fosfato de alumínio, ácido acetilsalicílico, azotropina, clorpromazina, diuréticos, carbonato de lítio, carbonato, hidróxido, óxido e trissilicato de magnésio – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intrauterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CARBAMAZEPINA:** antiepiléptico – **Risco:** D – **Posologia:** 200-400 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** epilepsias, crises parciais simples e complexas, enxaquecas, distúrbios bipolares, síndrome de abstinência alcoólica, nevralgia idiopática do trigêmeo, neuropatia diabética – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, mielodepressão – **Efeitos adversos:** náuseas, tontura, sonolência, discrasias sanguíneas – **Interação medicamentosa:** acetaminofeno, acetilasteína, alprazolam, amitriptilina, carbamazepina, primidona, fenobarbital, ácido valpróico, propoxifeno, eritromicina – **Gravidez:** pode promover malformações múltiplas no ser humano; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível, em doses habituais.

**CARBINOXAMINA:** anti-histamínico – **Risco:** B/D – **Posologia:** 4 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** rinite alérgica e vasomotora, urticária – **Contra-indicações:** hipersensibilidade aos anti-histamínicos derivados da etolamina – **Efeitos adversos:** tontura, enxaqueca, sonolência – **Interação medicamentosa:** depressores SNC, anticolinérgicos – **Gravidez:** não há estudos controlados em mulheres; deve-se lembrar que o uso de anti-histamínicos duas semanas antes da parturição pode determinar fibroplasia retrolental em prematuros. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CARBOPLATINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 360 mg/m<sup>2</sup>/semana, EV – **Indicações:** câncer de ovário

– **Contra-indicações:** hipersensibilidade aos medicamentos cisplatina/platinum, hemorragia grave – **Efeitos adversos:** mielossupressão, neuropatia periférica, distúrbios eletrolíticos – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, fenitoína – **Gravidez:** impede a replicação do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**CARMUSTINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 200-240 mg/m<sup>2</sup>/semana, EV – **Indicações:** câncer do cérebro – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão, falência renal, toxicidade pulmonar – **Interação medicamentosa:** cimetidina, fenitoína – **Gravidez:** impede a replicação do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**CARVEDILOL:** bloqueador  $\beta$ -adrenérgico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 6,25-25 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, arritmia, cardiomiopatia, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva – **Contra-indicações:** asma, choque cardiogênico, bradicardia sinusal, bloqueio atrioventricular, síndrome sinusal – **Efeitos adversos:** tontura, hipertensão arterial, hiperglicemia, diarreia, bradicardia – **Interação medicamentosa:** amiodarona, bloqueadores  $\alpha$ 1-adrenérgicos, cimetidina, clonidina, ciclosporina, digoxina, epinefrina, fentanil, flumarazina, hipoglicemiantes, metildopa, monoxidina, rifampicina, verapamil – **Gravidez:** aumento da resistência vascular no binômio materno-fetal proporcional ao tempo de exposi-

ção. Segundo trimestre, redução do peso da placenta e crescimento intra-uterino restrito; terceiro trimestre, redução do peso da placenta. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**CEFACLOR:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 250-500 mg, 8-8 h, VO – **Indicações:** amigdalite, infecções de pele, de tecidos moles, urinárias e demais infecções causadas por agentes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, vômito, colite pseudomembranosa – **Interação medicamentosa:** inibidores de agregação plaquetária, aminoglicosídeos – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFADROXILA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 0,5-1,0 g, 12-12 h, VO – **Indicações:** infecções do trato respiratório, genitourinárias, de pele, de tecidos moles, produzidas por bactérias susceptíveis ao medicamento – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, vômito, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFALEXINA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 0,5-1,0 g, 8-8 h, VO – **Indicações:** amigdalite, faringite, infecção das vias urinárias, de pele, de tecidos moles, otite média, pneumonia, demais infecções

causadas por germes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, vômito, tontura – **Interação medicamentosa:** inibidores da agregação plaquetária, probenecida, aminoglicosídeos – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFALOTINA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 0,5-1,0 g, 6-6 h, IM – **Indicações:** endocardite, artrite, infecções de tecidos moles, das vias urinárias, pneumonia, septicemia, demais infecções causadas por bactérias sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, diarreia, trombocitopenia – **Interação medicamentosa:** inibidores da agregação plaquetária, aminoglicosídeos – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFAZOLINA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 0,25-1,5 g, 6-8 h, EV – **Indicações:** endocardite, infecções dermatológicas, dos tecidos moles, do sistema osteoarticular, das vias urinárias, septicemia e demais infecções causadas por agentes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos e inibidores agregação plaquetária – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFEPIMA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 1-2 g, 8-12 h, IM ou IV – **Indicações:** infecções trato respiratório inferior, infecções complicadas do trato geniturinário, septicemia e demais infecções produzidas por bactérias suscetíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, cefaléia, flebite, colite pseudomembranosa – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, furosemida – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFETAMET:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 500 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** infecções das vias aéreas superiores, do trato urinário, dos tecidos moles e demais infecções causadas por germes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, probenecida, inibidores da agregação plaquetária – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFIXIMA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 400 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** infecções do trato geniturinário, respiratório e demais infecções causadas por germes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** febre, diarreia, náusea, vômito, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos



– **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFOPERAZONA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 1-2 g, 12-12 h, IM – **Indicações:** infecções do trato respiratório, da pele, dos tecidos moles causadas por bactérias sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, vômito, náusea, flebite – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, heparina, warfarina – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFOTAXIMA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 1-2 g, 8-12 h, IM ou IV – **Indicações:** infecções de pele, dos tecidos moles, vias urinárias, septicemia e demais intercorrências causadas por germes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, erupção cutânea, febre, flebite – **Interação medicamentosa:** inibidores da agregação plaquetária, aminoglicosídeos, probenecida – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFOXITINA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 1-2 g, 6-8 h, IM ou IV – **Indicações:** infecção intra-articular, de pele, de tecidos moles, vias urinárias, pneumonia e demais infecções causadas por germes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e compo-

nentes da fórmula – **Efeitos adversos:** erupção cutânea, cefaléia, náusea, vômito, diarreia, tromboflebite – **Interação medicamentosa:** inibidores da agregação plaquetária, aminoglicosídeos, probenecida – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFPIROMA:** antibiótico – **Risco:** C – **Posologia:** 1-2 g, 12-12 h, IV – **Indicações:** infecção dos tratos respiratório inferior, geniturinário, dos tecidos moles – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, alteração de paladar, erupção cutânea, náusea, vômito, – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, probenecida – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFPROZIL:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 250-500 mg, 12-12 g, VO – **Indicações:** infecções do trato respiratório, de pele, de partes moles e demais infecções causadas por germes susceptíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, vômito, vaginite – **Interação medicamentosa:** inibidores da agregação plaquetária, aminoglicosídeos, probenecida – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFTAZIDIMA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 0,5-1,0 g, 8-12 h, IM; 2 g, 12-12 h, IV – **Indicações:** infecções respiratórias, urinárias, genitais, meningite e demais infec-

ções causadas por germes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, erupção cutânea, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, cloranfenicol, agentes inibidores da agregação plaquetária – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFTRIAXONA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 0,5-2,0, 12-12 h, IM ou EV – **Indicações:** infecção auricular, dos tecidos moles, das vias urinárias, pneumonia e demais infecções causadas por germes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** erupção cutânea, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, inibidores da agregação plaquetária, ciclosporina – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CEFUROXIMA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 125-500 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** amigdalite, bronquite, faringite, infecções urinárias, osteoarticulares, de pele e de tecidos moles como as demais infecções causadas por germes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, vômito, vaginite – **Interação medicamentosa:** inibidores da agregação plaquetária, aminoglicosídeos, probenecida – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CELECOXIB** – antiinflamatório não hormonal – **Risco:** C/D – **Posologia:** 400 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** osteoartrite, artrite reumatóide – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, urticária, asma, rinite – **Efeitos adversos:** cefaléia, prisão de ventre, náuseas, artralgia, dor lombar, insônia, mialgia, prurido, bronquite, tosse, faringite, sinusite, alergia, erupção cutânea, nefrotoxicidade, hepatotoxicidade – **Interação medicamentosa:** fluconazol, antiácidos, fenitoína, tolbutamida, metotrexato, glibenclamida, carbonato de lítio, inibidores das enzimas conversoras das angiotensinas, ácido acetilsalicílico, warfarina – **Gravidez:** a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** não há dados disponíveis; optar por ácido mefenâmico, cetoprofeno, diclofenaco, ibuprofeno, meloxicam.

**CERIVASTATINA:** hipolipemiante – **Risco:** X – **Posologia:** 0,2-0,8 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** hiperlipidemia, hipercolesterolemia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hepatopatia ativa, elevação persistente e inexplicada das transaminases séricas – **Efeitos adversos:** dor abdominal, flatulência, constipação – **Interação medicamentosa:** amprenavir, cetoconazol, ciclosporina, fluconazol, indinavir, eritromicina – **Gravidez:** inibe a velocidade do

processo de síntese hepática do colesterol, promovendo a redução dos níveis sanguíneos; além disso, aumenta a síntese dos receptores de LDL, elevando sua depuração. Contra-indicado – **Amamentação:** contra-índicada.

**CETOCONAZOL:** antifúngico – **Risco:** C – **Posologia:** 200 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** acne, blefarite, infecções dos tratos gastrintestinal e urogenital determinadas por fungos sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** hepatite, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** alprazolam, amprenavir, astemizol, atorvastatina, carbamazepina, cerivastatina, cisaprida, clonazepam, clorazepato, ciclosporina, delavirdina, diazepam, dicumarol, ebastina, etazolan, imipramina, indinavir, loratadina, nifedipina, quinidina, saquinavir, warfarina, antiácidos – **Gravidez:** possível associação com teratogênese em animais de experimentação; reduz produção de cortisol. Não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**CETOPROFENO:** antiinflamatório não hormonal – **Risco:** B/D – **Posologia:** 100 mg, 1-2x/dia, VO, IM ou retal – **Indicações:** tendinites, bursites, osteoartrite, artrite reumatóide – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mal estar, tontura, distúrbios gastrintestinais, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** ciclosporina,

dicumarol, diuréticos de alça e poupadores de potássio, fenindiona, carbonato de lítio, metotrexato, ofloxacina, probenecida, sulfoniluréa, tacrolimus, warfarina – **Gravidez:** a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CICLOBENZAPRINA:** miorrelaxante – **Risco:** B – **Posologia:** 10 mg, 3-4x/dia, VO – **Indicações:** espasmo-muscular – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hipertiroidismo, uso de inibidores da monoamino-oxidase, glaucoma, retenção urinária – **Efeitos adversos:** sonolência, boca seca, náusea, vômito, confusão – **Interação medicamentosa:** fluoxetina, inibidores de monoamino-oxidase, tramadol – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**CICLOFOSFAMIDA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 1-5 mg/kg/dia, VO; 10-15 mg/kg, 7-10 dias, IV – **Indicações:** câncer de mama, ovário, linfomas, leucemia, mieloma múltiplo, retinoblastoma, tumor de Wilms – **Contra-indicações:** grave depressão de medula óssea e hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** alopecia, miocardiopatias, cistite, náusea e vômito – **Interação medicamentosa:**

alopurinol, cloranfenicol, digoxina, clorotiazida, taximofeno – **Gravidez:** impede a replicação do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**CICLOPIROX OLAMINA:** antifúngico – **Risco:** B – **Posologia:** loção, creme 1 % 2x/dia, uso tópico – **Indicações:** vulvaginites, dermatomicoses, dermatite seborréica, tíneas, motivadas por agentes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** prurido, ardor – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** não há dados disponíveis

**CILAZAPRIL:** inibidor da enzima conversora da angiotensina – **Risco:** B/D – **Posologia:** 2,5-10 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, angina *pectoris*, cardiopatia congestiva, arritmias – **Contra-indicações:** estenose artéria renal, alteração de imunidade, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** tosse, erupção cutânea, hipercalemia – **Interação medicamentosa:** ácido acetilsalicílico, ciclosporina, carbonato de lítio, diuréticos – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intrauterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**CIMETIDINA:** antiulceroso – **Risco:** B – **Posologia:** 200-400 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** úlcera gástrica e duodenal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, erupção cutânea, cefaléia, tontura – **Interação medicamentosa:** alprazolam, amitriptilina, carbamazepina, carmustina, cloroquina, clomipramina, clozapina, ciclosporina, delavirdina, diltiazem, epirrubicina, fluconazol, glipizida, imipramina, itraconazol, labetalol, lidocaína, meperidina, metformina, metoprolol, midazolam, miclobemida, morfina, nifedipina, nisodipina, nortriptilina, pefloxacina, pentoxifilina, fenindiona, procainamida, propranolol, quinidina, sertralina, tracrolimus, teofilina, timolol, warfarina, zalcitabina – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**CIPROFLOXACINA:** quinolona – **Risco:** C – **Posologia:** 250-500 mg, 12-12h, VO – **Indicações:** infecções dos traços respiratório, gastrintestinal e geniturinário, conjutivite, endocardite, meningite, osteomielite e otite media causadas por agentes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarréia, cefaléia, tontura – **Interação medicamentosa:** probenecida, antiácidos, ciclofosfamida, ciclosporina, ferro, zinco, metaprolol, propranolol, teofilina, warfarina – **Gravidez:** não há risco de malformações; as fluoroquinolonas produzem artropatia devido a danos na cartilagem em animais de experimenta-



ção. Há relatos no ser humano, porém, não há estudos controlados – **Amamentação:** optar por norfloxacin.

**CISAPRIDA:** estimulante da motilidade gástrica – **Risco:** C – **Posologia:** 10-15 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** retardo de esvaziamento gástrico, refluxo gastresofágico, síndrome do desconforto digestivo alto, pseudo-obstrução intestinal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, enterorragia, obstrução intestinal mecânica, perfuração gastrintestinal, distúrbios eletrolíticos – **Efeitos adversos:** diarreia, constipação, fadiga, sonolência, arritmias, dores abdominais – **Interação medicamentosa:** benzodiazepínicos, anticoagulantes, antifúngicos, antivirais, antidepressivos tricíclicos – **Gravidez:** não demonstrou teratogenicidade em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CISATRACURIO:** miolorrelaxante cirúrgico – **Risco:** C – **Posologia:** 0,15-0,20 mg/kg, “in bolus”, IV – **Indicações:** entubação endotraqueal, complemento anestésico – **Contra-Indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, ácido benzenosulfônico – **Efeitos adversos:** bradicardia, hipotensão, broncoespasmo, *flushing* – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, corticóides, bupivacaína, clindamicina, cocaína, doxiciclina, enflurano, isoflurano, lincomicina, carbonato de lítio, magnésio, minociclina, óxido nitroso, oxitetraciclina,

procaína, quinidina, tetraciclina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não dados disponíveis.

**CISPLATINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 15-20 mg/m<sup>2</sup>/dia, IV – **Indicações:** câncer de ovário e bexiga – **Contra-indicações:** insuficiência renal ou auditiva preexistente, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** nefro e ototoxicidade, neuropatia periférica, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** carbamazepina, doxorubicina, fenitoína, tobramicina, topotecano – **Gravidez:** mutagênico em bactérias, aberrações cromossômicas, teratogênico e embriotóxico em animais de experimentação; potencialmente teratogênico no humano. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**CITARABINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 100-200 mg/m<sup>2</sup>/dia, IV – **Indicações:** leucemia aguda não linfocitária, leucemia mielóide crônica – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** erupção cutânea, neurotoxicidade, náusea, vômito, alterações hematológicas – **Interação medicamentosa:** flucitosina, vacinas com vírus atenuados – **Gravidez:** bloqueia a síntese do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**CLADRIBINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 0,09-0,1 mg/kg/dia, IV – **Indicações:** leucemia linfocitária crônica – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao

fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** febre, mielossupressão – **Interação medicamentosa:** imuno e mielossupressores – **Gravidez:** bloqueia a síntese do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**CLARITROMICINA:** antibiótico – **Risco:** D - **Posologia:** 250-500 mg, 12-12h, VO – **Indicações:** infecções dos tratos respiratórios e digestivo, dermatites causadas por agentes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** dores abdominais, cefaléia, distorção do paladar – **Interação medicamentosa:** teofilina, fenitoína, warfarina, ciclosporina, digoxina, ácido valpróico, terfenadina, astemizol, triazolam, zidovidina, ergotamina – **Gravidez:** não é embriotóxica ou teratogênica em animais de experimentação enquanto no ser humano há relatos de malformações; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CLEMASTINA:** anti-histamínico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 1,5-2,5 mg, 2-3x/dia, VO – **Indicações:** rinite alérgica e urticária – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, portadores de sintomas do trato respiratório baixo – **Efeitos adversos:** sedação, taquipnéia – **Interação medicamentosa:** anticolinérgicos, depressores SNC, inibidores monoamino-oxidase – **Gravidez:** não há estudos controlados em mulheres; deve-se lembrar que o uso de anti-

histamínicos duas semanas antes da parturição pode determinar fibroplasia retrolental em prematuros. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** síndrome de abstinência do RN se tiver sido exposto há mais de 10 semanas ao medicamento intra-útero.

**CLINDAMICINA:** macrolídeo – **Risco:** B – **Posologia:** 300-600mg, 6-8h, VO – **Indicações:** vaginites, endometrites, diverticulites, peritonite, doença inflamatória pélvica, pneumonias, faringites – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula ou à lincomicina, colite provocada por antibióticos, disfunção hepática, profilaxia da febre reumática – **Efeitos adversos:** colite pseudomembranosa, náusea, vômito, erupção cutânea, diarreia – **Interação medicamentosa:** cloranfenicol, metilprednisolona, carbamazepina, teofilina, fenitoína, warfarina, ciclosporina, digoxina, ácido valpróico, terfenadina, astemizol, triazolam, ergotamina – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**CLOBAZAM:** antiepiléptico – **Risco:** D – **Posologia:** 30-60 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** epilepsia, ansiedade, convulsão – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** incoordenação psicomotora, tontura, confusão, hipotensão – **Interação medicamentosa:** felbamato, fenitoína, teofilina – **Gravidez:** no termo pode determinar hipotonia, hipotermia, síndrome abs-

tinência. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicada.

**CLOFAZIMINA:** hansenostático – **Risco:** C – **Posologia:** 100 mg, 8-8 h, VO – **Indicações:** lepra lepromatosa e quando complicada por eritema nodoso – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** ressecamento de pele, erupção cutânea, prurido, náusea, vômito, pigmentação da pele – **Interação medicamentosa:** fenitoína – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**CLOFIBRATO:** hipolipemiante – **Risco:** C/D – **Posologia:** 720 mg, 2-4x/dia, VO – **Indicações:** hiperlipidemia, esclerose múltipla, enxaqueca, glaucoma, acne – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, infarto do miocárdio recente, insuficiência cardíaca congestiva, hepatopatia ativa – **Efeitos adversos:** dor abdominal, cefaléia, flatulência, constipação – **Interação medicamentosa:** clorpropamida, anticoagulantes orais, fenitoína, furosemida – **Gravidez:** reduz LDL circulante e eleva HDL; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**CLOMIFENO:** indutor da ovulação – **Risco:** X – **Posologia:** 50-100 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** infertilidade feminina – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, metrorragia de

etiologia desconhecida, cisto de ovário – **Efeitos adversos:** aumento do volume do ovário, acidente vascular cerebral, eritema cutâneo, fogachos, metrorragia funcional, náuseas, neoplasias endócrino dependentes, poliúria, reações psicóticas, trombose cerebral – **Interação medicamentosa:** não há referência – **Gravidez:** malformações múltiplas no humano; contra-indicado – **Amamentação:** pode reduzir a lactação; evitar.

**CLOMIPRAMINA:** antidepressivo – **Risco:** C/D - **Posologia:** 25 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** depressão mental, enurese noturna, fobia, síndrome obsessivo-compulsiva e do pânico – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, infarto do miocárdio recente, bronquite asmática, glaucoma, insuficiência hepática ou renal, doença bipolar, cardiopatias, doenças convulsivas, esquizofrenia, hipertiroidismo, discrasias sangüíneas – **Efeitos adversos:** ganho de peso, boca seca, cefaléia, cansaço, hipotensão, sonolência – **Interação medicamentosa:** etanol, inibidores da monoamino-oxidase, depressores do SNC, anticolinérgicos, anticoagulantes, antiepilépticos, fenotiazinas, simpatomiméticos, cimetidina, clonidina – **Gravidez:** não há estudos controlados; exposição prolongada resulta em síndrome de privação do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CLONAZEPAM:** sedativo/hipnótico, antiepiléptico – **Risco:** D – **Posologia:** 1-4 mg, dose única/dia, VO – **Indica-**

**ções:** epilepsia, ansiedade, síndrome do pânico – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, glaucoma ângulo estreito, hepatopatia – **Efeitos adversos:** tontura, hipotonia, depressão respiratória – **Interação medicamentosa:** amiodarona, carbamazepina, teofilina – **Gravidez:** relatos de malformações cardiovasculares e apnéia, cianose, letargia, hipotonia, no termo; não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar lactente devido a efeitos colaterais.

**CLONIDINA:** hipotensor  $\alpha$ -adrenérgico – **Risco:** C – **Posologia:** 0,1-0,6 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** distúrbios cardiovasculares, metabólicos, músculo esqueléticos – **Contra-indicações:** doença do nódulo sinusal, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** agitação, boca seca, astenia, tontura – **Interação medicamentosa:**  $\beta$ -bloqueadores, antidepressivos tricíclicos, azotepina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**CLORAMBUCIL:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 0,1-0,2 mg/kg/dia, VO – **Indicações:** leucemia linfocítica crônica, linfomas, Hodgkin – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, grave mielossupressão – **Efeitos adversos:** mielossupressão, convulsões, pneumonite aguda, reações alérgicas – **Interação medicamentosa:** azatioprina, glicocorticóides,

ciclofosfamida, lovastatina, mercaptopurina, tacrolimus – **Gravidez:** impede a replicação do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**CLORANFENICOL:** antibiótico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 250-500 mg, 6-6 h, VO – **Indicações:** infecções por bactérias gram-positivas e gram-negativas – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náuseas, vômitos, anemia aplástica, erupção cutânea, mielossupressão – **Interação medicamentosa:** ceftazidina, clorpropamida, ciclosporina, dicumarol, entacapon, fenitoína, fenobarbital, rifampicina, tacrolimus – **Gravidez:** não é teratogênico; ministrado na proximidade do parto prematuro pode promover colapso cardiovascular, respiração irregular, cianose – síndrome cinzenta do RN – podendo chegar ao óbito. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**CLOROQUINA:** anti-malárico – **Risco:** D – **Posologia:** 1 g, VO; após 6 h, 500 mg; proceguindo com 500 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** fase aguda da malária, amebíase – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** metahemoglobinemia, hipotonia muscular – **Interação medicamentosa:** ciclosporina, praquizantel, cimetidina, antiácidos, caolin, ampicilina, penicilamina, quinidina,



ranitidina – **Gravidez:** relatos de malformações múltiplas; a malária, por sua vez, pode determinar anemia, abortamento, óbito intra-uterino, baixo peso e malária congênita; controversa. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** a Academia Americana de Pediatria considera compatível.

**CLOROPROMAZINA:** tranquilizante – **Risco:** C/D – **Posologia:** 25 mg, 1-4x/dia, VO – **Indicações:** psicose, náuseas, vômito, soluço – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, mielosupressão, coma – **Efeitos adversos:** hipotensão, ataxia, discinesia, arritmias, constipação – **Interação medicamentosa:** anfetamina, quinolonas, bloqueadores dos receptores  $\beta$ -adrenérgicos, antiepiléticos, anticoagulantes, analgésicos opióides – **Gravidez:** evitar próximo ao termo devido à hipotensão, letargia, dificuldade de sucção no RN; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** evitar.

**CLOTRIMAZOL:** antimicótico – **Risco:** B – **Posologia:** 5g, dose única/dia, uso tópico – **Indicações:** vulvovaginites determinadas por fungos sensíveis ao fármaco – **Contra indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, dermatite de contato – **Interação medicamentosa:** anfotericina B lipossomal, anfotericina B, sirolimus, betametasona – **Gravidez:** não há relatos de desmorfoses ou anomalias – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**CODEÍNA** – analgésico opióide. **Risco:** C/D – **Posologia:** 30-60 mg, 3-6 h, VO – **Indicações:** calmante das tosses, laringites, faringites, traqueites, bronquites, sedativo, antiespasmódico – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hipotensão, urticária, vasodilatação cutânea, depressão respiratória, coma – **Efeitos adversos:** tontura, sedação, náuseas, vômitos, euforia, constipação, hipotensão, psicose, porfiria, nefrotoxicidade, disfunção sexual, edema pulmonar, miastenia gravis, alterações cutâneas, prurido – **Interação medicamentosa:** antidepressores do SNC, inibidores da monoamino-oxidase, acetaminofeno, quinidina, etanol, antidepressivos tricíclicos, anticolinérgicos – **Gravidez:** relatos de malformações do aparelho respiratório, hipospádia, hérnia inguinal e umbilical, estenose pilórica no 1º trimestre; não há estudos controlados. Próximo ao termo hipotonia e síndrome de privação do RN; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** doses elevadas/uso prolongado, monitorar lactente devido a possíveis efeitos colaterais.

# D

**DACARBAZINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:**

2-4,5 mg/kg/dia, IV – **Indicações:** Hodgkin, sarcomas, melanoma – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão, hepatotoxicidade, convulsões, náusea, vômito, hipotensão – **Interação medicamentosa:** vacina com vírus atenuados – **Gravidez:** impede a replicação do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**DACTINOMICINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:**

0,4-0,45 mg/m<sup>2</sup>/dia, IV – **Indicações:** sarcoma de Ewing, rabdomiossarcoma, tumor de Wilms – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, infecção por herpes zoster – **Efeitos adversos:** mielossupressão, hepatotoxicidade, anafilaxia, náusea, vômito, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** vacina com vírus atenuados – **Gravidez:** citotóxico; ação direta sobre DNA. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**DANTROLENO:** miorelaxante cirúrgico – **Risco:** C –

**Posologia:** 1 mg/dia, IV – **Indicações:** espasticidade muscular, hipertermia maligna – **Contra-indicações:** hepatopatias, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** boca seca, sonolência,

fotosensibilidade, hepatites, dores abdominais – **Interação medicamentosa:** verapamil – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**DAPSONA:** hanseniostático – **Risco:** C – **Posologia:** 100 mg/dia, VO – **Indicações:** lepra lepromatosa – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** hemólise, meta-hemoglobinemia, neuropatia periférica, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** amprenavir, delavirdina, rifampicina, saquinavir, trimetoprima, zidovudina – **Gravidez:** não é teratogênico; relatos informam que pode provocar anemia hemolítica, meta-hemoglobinemia; não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**DAUNORRUBICINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 40 mg/m<sup>2</sup>/dia, cada 2 semanas, IV – **Indicações:** sarcoma de Kaposi, leucemias – **Contra-indicações:** moléstias cardiovasculares, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielosupressão, cardiotoxicidade, hiperuricemia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** vacina com vírus atenuados – **Gravidez:** relatos informam alta incidência de malformações múltiplas e aberrações cromossômicas; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**DEFEROXAMINA:** antagonistas metais pesados – **Risco:** C – **Posologia:** 20-60 mg/kg/dia, IV – **Indicações:** intoxica-

ção por ferro – **Contra-indicações:** anúria, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** erupção cutânea, hipotensão, efeitos oculares – **Interação medicamentosa:** ácido ascórbico, clorpromazina – **Gravidez:** em animais de experimentação provoca anomalias esqueléticas; não há estudos controlados no humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**DEXCLORFENIRAMINA:** anti-histamínico – **Risco:** B/D – **Posologia:** 2 mg, 3-4x/dia, VO – **Indicações:** rinite e conjuntivite alérgicas, urticária – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** ressecamento de boca e nariz, gastralgia – **Interação medicamentosa:** inibidores de monoamino-oxidase, furazolidona, depressores do SNC – **Gravidez:** compatível; é preciso lembrar que o uso de anti-histamínicos nas duas últimas semanas de gravidez pode provocar fibroplasia retrolental em prematuros; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**DIAZEPAM:** ansiolítico/anticonvulsivante – **Risco:** D – **Posologia:** 2-10 mg, 2-4x/dia, VO – **Indicações:** agitação, ansiedade, crises convulsivas, sedação, espasmos musculares – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, glaucoma de ângulo fechado, miastenia grave – **Efeitos adversos:** sonolência, hipotonia muscular, erupção cutânea, síndrome de abstinência – **Interação medicamentosa:** etanol, depressivos

do sistema SNC, anti-histamínicos, sedativos, relaxantes musculares, barbitúricos – **Gravidez:** teratogênico em animais de experimentação; no ser humano pode produzir hérnia inguinal, malformações cardiovasculares, fenda palatina, lábio leporino, crescimento intra-uterino restrito. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** não recomendada.

**DIAZÓXIDO:** hipotensor – **Risco:** C – **Posologia:** 1-3 mg/kg, “in bolus”, IV – **Indicações:** hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva – **Contra-indicações:** hipoglicemia funcional, feocromocitoma – **Efeitos adversos:** hipotensão, taquicardia, agravamento de angina, náusea, vômito, hiperglicemia – **Interação medicamentosa:** clorotiazida, clorpromazina, clortalidona, clopamida, glipizina, fenitoína, warfarina – **Gravidez:** relatos informam possibilidade de promover hipoglicemia, hiperbilirrubinemia, trombocitopenia, alopecia, hipertricose lamiginosa; não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**DICICLOMINA:** antiespasmódico – **Risco:** B – **Posologia:** 10-20 mg, 3-4x/dia, VO – **Indicações:** dispepsia, colon irritável – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, miastenia grave, glaucoma, uropatia obstrutiva, íleo paralítico, refluxo gastroesofágico, colite ulcerativa – **Efeitos adversos:** taquicardia, tontura, sonolência, ataxia, alucinação, fadiga, agitação – **Interação medicamentosa:** antiácidos, cisaprida, procainamida – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** controverso.

**DICLOFENACO SÓDICO:** antiinflamatório não hormonal – **Risco:** B/D – **Posologia:** 50 mg, 8-8 h, VO; 75 mg, 8-8 h, IM – **Indicações:** dor, processos inflamatórios – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula e outros antiinflamatórios, asma – **Efeitos adversos:** náusea, diarreia, constipação, enxaqueca, azia e úlcera gástrica – **Interação medicamentosa:** ácido acetilsalicílico, inibidores de enzima conversora de angiotensina, colestiramina, ciclosporina, dicumarol, digoxina, carbonato de lítio, diuréticos de alça e poupadores de potássio, metotrexato, ofloxacina, sulfoniluréias – **Gravidez:** a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**DIDANOSINA:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 300 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** hepatite B, infecções virais causadas por agentes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, diarreia, neutropenia, erupção cutânea, pancreatite – **Interação medicamentosa:** amprenavir, delavirdina, fluconazol, gatifloxacina, indinavir, itrazonazol, cetoconazol, nelfinavir, quinolonas, ritonavir, azitromicina, zidovudina – **Gravidez:** não produz efeitos embriotóxicos em animais de experimentação; não há estudos controlados no humano – **Amamen-**

**tação:** contra-indicada para evitar transmissão vertical do vírus para o RN.

**DIFENIDOL:** antiemético/antivertiginoso – **Risco:** C – **Posologia:** 25 mg, 6-6 h, VO – **Indicações:** labirintite, otite média, cinetose, náusea, vômito, vertigem – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, insuficiência renal – **Efeitos adversos:** alucinações, confusão mental – **Interação medicamentosa:** colinérgicos de ação central – **Gravidez:** não é teratogênico e embriotóxico em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**DIGOXINA:** cardiotônico – **Risco:** C – **Posologia:** 0,125-0,5 mg/dia, VO – **Indicações:** arritmias supraventriculares – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, distúrbios visuais, cefaléia, anorexia – **Interação medicamentosa:** acarbose, amilorida, cisaprida, cimetidina, ciclofosfamida, neomicina, penicilamina, rifampicina, sulfacrato, vincristina, acetazolamida, diazepínicos, amiodarona, anfotericina B, diuréticos, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos e de canais de cálcio, claritromicina, clotrimazol, ciclosporina, diclofenaco, eritromicina, fluoxetina, indometacina, itraconazol, omeprazol, cloranfenicol, sinvastatina, anticoagulantes – **Gravidez:** não é teratogênica; há toxicidade fetal quando ocorre intoxicação materna, podendo haver óbito intra-uterino – **Amamentação:** compatível.



**DILTIAZEM:** bloqueador do canal de cálcio – **Risco:** C – **Posologia:** 60-120 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, hipertensão arterial – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, bloqueio atrioventricular, hipotensão grave – **Efeitos adversos:** cefaléia, tontura, edema periférico, hiperplasia gengival, bloqueio atrioventricular, bradicardia – **Interação medicamentosa:** cimetidina, fluoxetina, ritonavir, saquinavir, alfentanila, anticoagulantes orais, ácido acetilsalicílico, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, buflomedil, buspirona, carbamazepina – **Gravidez:** os poucos relatos associam o fármaco com aumento da incidência de defeitos cardiovasculares; não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**DIMERCAPROL:** antagonista de metais pesados – **Risco:** C – **Posologia:** 3-5 mg/kg, 4-4 h, IM – **Indicações:** intoxicações por arsênio, mercúrio, chumbo e bismuto – **Contra-indicações:** insuficiência hepática – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, cefaléia, tremor, lacrimejamento, rinorréia – **Interação medicamentosa:** cádmio, ferro, selênio, urânio – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**DIMETICONA:** antiflatulento – **Risco:** B – **Posologia:** 40-80 mg, 4x/dia, VO – **Indicações:** hiperacidez, flatulência – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, insuficiência renal – **Efeitos adversos:** diarreia, constipação, raquitismo, osteomalácia –

**Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível.

**DIPIRIDAMOL:** vasodilatador coronariano – **Risco:** C – **Posologia:** 75-100 mg, 4x/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, infarto do miocárdio – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** tontura, cefaléia, erupção cutânea, dores abdominais, exacerbação da angina *pectoris* – **Interação medicamentosa:** adenosina, estreptoquinase, indometacina, heparina de baixo peso molecular, salicilatos – **Gravidez:** poucas referências indicam redução de infartos placentários e de crescimento intra-uterino restrito; não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível.

**DISOPIRAMIDA:** antiarrítmico – **Risco:** C – **Posologia:** 100-200 mg, 6-6 h, VO – **Indicações:** arritmias ventriculares – **Contra-indicações:** choque cardiogênico, doença sinusal, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** retenção urinária, hepatopatias, ambliopia – **Interação medicamentosa:** eritromicina, fenitoína, fenobarbital, rifampicina, atenolol, cisaprida, digoxina, gatifloxacina, moxifloxacina, pimozida, procainamida, propranolol, quinidina, ritonavir, verapamil – **Gravidez:** embriotóxico em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** a Academia Americana de Pediatria considera compatível.

**DOBUTAMINA:** simpatomimético/ $\beta$ 1-adrenérgico – **Risco:** C – **Posologia:** 2,5-10  $\mu$ g/kg/minuto, IV – **Indicações:** bradicardias, bloqueios cardíacos, embolia pulmonar, insuficiência cardíaca congestiva, estresse, transplante cardíaco e hepático – **Contra-indicações:** hipertrofia subaórtica idiopática, sensibilidade ao fármaco – **Efeitos adversos:** angina *pectoris*, arritmias cardíacas – **Interação medicamentosa:** entacapona, isocaboxazida, tolcapona – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**DOCETAXEL:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 100 mg/m<sup>2</sup>, cada 3 semanas, IV – **Indicações:** carcinoma de mama e pulmão – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, insuficiência hepática, neutropenia acentuada – **Efeitos adversos:** náusea, edema, neutropenia, neuropatia, hepatotoxicidade, alopecia, estomatite, mielossupressão, anemia, mialgia, hipertermia, dores articulares, astenia – **Interação medicamentosa:** cisplastina, dalfopristina, itraconazol, paclitaxel – **Gravidez:** citotóxico, passível de promover malformações e danos ao conceito; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**DOMPERIDONA:** antiemético/antagonista dopaminérgico – **Risco:** C – **Posologia:** 10 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** náusea, vômito, dispepsia pós-quimioterapia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** distonias, arritmias – **Intera-**

**ção medicamentosa:** carbonato de lítio – **Gravidez:** embriotóxica em animais de experimentação; no humano não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**DOPAMINA:** vasopressor – **Risco:** C – **Posologia:** 0,3-0,5 mg/kg/minuto, IV – **Indicações:** hipotensão grave devido a traumas e/ou hemorragias, septicemias endotóxicas, intoxicações por drogas, pós-operatório de cirurgia particularmente cardíaca, síndrome de baixo débito, retenção hidrossalina de etiologia variada, insuficiência renal – **Contra-indicações:** feocromocitoma, taquiritmias, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, arritmias – **Interação medicamentosa:** entacapona, ergonovina, ergotamina, fenitoína, isocarboxazina, tolcapona – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**DOXICICLINA:** antibiótico – **Risco:** X – **Posologia:** 100 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** acne, actinomicose, infecções dos tratos respiratórios, gastrintestinal e geniturinário, malária, infecções oculares – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** fotosensibilidade, dor epigástrica – **Interação medicamentosa:** alumínio, carbamazepina, fenitoína, ferro, isotretinoína, magnésio, fenobarbital, rifampicina, warfarina – **Gravidez:** inibição de crescimento da fíbula, prematuridade, óbito intra-uterino; descoloração do esmalte dentário na primeira dentição; contra-indicado – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**DOXORRUBICINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 60-75 mg/m<sup>2</sup>, cada 3 semanas, IV – **Indicações:** leucemia linfoblástica e mieloblástica agudas, tumor de Wilms, neuroblastoma, sarcomas, carcinomas, linfomas – **Contra-indicações:** mielossupressão, arritmias, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** carbamazepina, cisplatina, fenitoína – **Gravidez:** relatos de malformações e óbito intra-uterino; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**DROPERIDOL:** tranquilizante – **Risco:** C – **Posologia:** 2-5 mg/dia, IM ou EV – **Indicações:** náusea, vômito, pré-medicação, complemento anestésico – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** hipotensão arterial, taquicardia, tontura, tremores, alucinações, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** sedativos, anti-hipertensivos, analgésicos opióides, etanol, carbonato de lítio, depressores do SNC, guanetidina, levodopa, antiepilépticos – **Gravidez:** não é teratogênico em animais de experimentação; no ser humano não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar lactente devido a efeitos colaterais.

# E

**EBASTINA:** anti-histamínico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 10 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** urticária, rinite alérgica – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, asma, infecções do trato respiratório superior, hepato e nefropatia – **Efeitos adversos:** sonolência, boca seca, enxaqueca, retenção urinária – **Interação medicamentosa:** cetoconazol, eritromicina, warfarina – **Gravidez:** não há dados disponíveis; deve-se lembrar que o uso de anti-histamínicos duas semanas antes da parturição pode determinar fibroplasia retrolental em prematuros. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ECONAZOL:** antifúngico – **Risco:** C – **Posologia:** 5 g/dia, uso tópico – **Indicações:** dermatomicoses, vulvovaginites – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** prurido, inchaço, ardor, eritema – **Interação medicamentosa:** anfotericina B, anfotericina B lisossomal – **Gravidez:** poucas referências não associam o fármaco com efeitos deletérios; não há estudos controlados no ser humano; – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**EFAVIRENZ:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 600 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** HIV – **Contra-indicações:**

hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielodepressão, neuropatia periférica, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** astemizol, cizaprida, midazolam, nelfinavir, ritonavir, triazolam, ergotamina, indinavir, saquinavir, rifampicina – **Gravidez:** teratogênico em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** contraindicada para evitar transmissão vertical do vírus para o RN.

**ENALAPRIL:** inibidor da enzima conversora de angiotensina – **Risco:** B/D – **Posologia:** 5-40 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, hiperaldosteronismo, hipertensão arterial, insuficiência aórtica e cardíaca congestiva, infarto do miocárdio, nefropatias, síncope vaso-vagal – **Contra-indicações:** angioedema, estenose arterial renal, alteração de estado imunitário, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** tosse, erupção cutânea, hipercalemia, edema – **Interação medicamentosa:** ácido acetilsalicílico, azatioprina, clomipramina, ciclosporina, interferon alfa 2-A, carbonato de lítio, diuréticos, rifampicina, trimetoprima – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratatura de membros, crescimento intra-uterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**EPIRRUBICINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 100-200 mg/m<sup>2</sup>, cada 3-4 semanas, IV – **Indicações:** carcinomas, linfomas, sarcomas, leucemias – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão, miocardiopatias, alopecia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** cimetidina, paclitaxel – **Gravidez:** citotóxico; ação direta sobre DNA. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**ERITROMICINA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 250-500 mg, 6-6 h, VO – **Contra-indicações:** infecções do trato respiratório superior, erisipela, enterite, tracoma, conjuntivites – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hepatopatias – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, vômito, dores abdominais – **Interação medicamentosa:** carbamazepina, teofilina, fenitoína, warfarina, ciclosporina, digoxina, ácido valpróico, terfenadina, astemizol, triazolam, ergotamina – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ESCOPOLAMINA:** antiespasmódico – **Risco:** C – **Posologia:** 10-20 mg, 3-5x/dia, VO – **Indicações:** cólicas, gastralgia, espasmos musculares – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, glaucoma primário – **Efeitos adversos:** cefaléia, náusea, boca seca – **Interação medicamentosa:** anti-histamínicos, quinidina, amantadina, disopiramida,



metoclopramida, agentes  $\beta$ -adrenérgicos – **Gravidez:** relatos informam possibilidade de letargia, taquicardia, malformações menores; não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível.

**ESPIRAMICINA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 0,5-1,0 g, 8-8 h, VO – **Indicações:** infecções dos tratos respiratório e geniturinário – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** leucopenia, trombocitopenia, cefaléia, tontura, anorexia, diarreia, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** levodopa, teofilina, pirimetamina, sulfas – **Gravidez:** utilizada na Europa há mais de 30 anos, sem efeitos deletérios; compatível – **Amamentação:** compatível.

**ESPIRONOLACTONA:** diurético – **Risco:** D – **Posologia:** 25-100 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** ascite, hiperaldosteronismo, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, hipocalemia, edema, síndrome nefrótica – **Contra-indicações:** anemia, hipercalemia, insuficiência renal aguda severa, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, doença hipertensiva específica da gravidez – **Efeitos adversos:** hipercalemia, náusea, vômito, ginecomastia, acidose – **Interação medicamentosa:** ácido acetilsalicílico, ciclosporina, deslanósidos, digoxina, inibidores de enzima conversora da angiotensina, carbonato de lítio, antiinflamatórios não hormonais, potássio, tacrolimus, warfarina – **Gravidez:** não é teratogênico, porém, inibe a

reabsorção de sódio e diminui a excreção de potássio, promovendo hipercalemia, hipovolemia e acidose metabólica. Diminui a perfusão placentária; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ESTAVUDINA:** antiviral – **Risco:** X/C – **Posologia:** 40 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** HIV – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielodepressão, neuropatia periférica, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** zidovudina – **Gravidez:** efeitos embriotóxicos no primeiro trimestre; nos demais não há estudos controlados – **Amamentação:** contra-indicada para evitar transmissão vertical do vírus para o RN.

**ESTREPTOMICINA:** antibiótico – **Risco:** D – **Posologia:** 1 g, dose única/dia, IM – **Indicações:** brucelose, cancro mole, endocardites, granuloma inguinal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco – **Efeitos adversos:** nefrotoxicidade, neurotoxicidade, ototoxicidade – **Interação medicamentosa:** bumetamida, carboplatina, ácido etacrínico, primetamina, cefalosporinas, ciclosporina, vancomicina, furosemida, indometacina, succinilcolina – **Gravidez:** não é teratogênica, porém ototóxica; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ETAMBUTOL:** tuberculostático – **Risco:** B – **Posologia:** 15 mg/kg, dose única/dia, VO – **Indicações:** tuberculose

pulmonar – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** dermatite, artralgia, febre, cefaléia, tontura, prurido – **Interação medicamentosa:** etionamida, rifampicina, pirazinamida, isoniazida – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ETIONAMIDA:** tuberculostático – **Risco:** B – **Posologia:** 250 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** tuberculose – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** anorexia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** rifampicina, pirazinamida, isoniazida, cicloserina – **Gravidez:** dar preferência a medicamentos de primeira linha; compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ETOPOSIDA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 50 mg, dose única/dia, VO; 35 mg/m<sup>2</sup>/dia, IV – **Indicações:** leucemia mielóide aguda, linfomas, carcinoma pulmonar – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão, náusea, vômito, alopecia – **Interação medicamentosa:** ciclosporina – **Gravidez:** malformações e reabsorções em animais de experimentação; interrompe a divisão celular na metáfase. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

# F

**FAMOTIDINA:** antiulceroso – **Risco:** B – **Posologia:** 40 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** úlcera gástrica, síndrome de Zollinger-Ellison – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** constipação, diarreia, tontura – **Interação medicamentosa:** ciclosporina, delavirdina, itraconazol, cetoconazol – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**FANCICLOVIR:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 125-500 mg, 8-12 h, VO – **Indicações:** hepatite B, infecções por herpes simplex, periartrose nodosa – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, náusea, diarreia, tontura – **Interação medicamentosa:** cimetidina, probenecida, teofilina, interferon alfa e beta – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** contra-indicada para evitar transmissão vertical do vírus para o RN.

**FELBAMATO:** antiepiléptico – **Risco:** C – **Posologia:** 1-3 g/dia, VO – **Indicações:** convulsões parciais e generalizadas, síndrome de Lennox-Gastaut – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, mielodpressão, hepatopatia – **Efeitos adversos:** anemias

aplásticas, náuseas, vômito, hepatotoxicidade – **Interação medicamentosa:** carbamazepina, clobazam, fenitoína, ácido valpróico, warfarina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar lactente devido a efeitos colaterais.

**FELODIPINA:** bloqueador do canal de cálcio – **Risco:** C – **Posologia:** 5-10 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, arritmia, arteriosclerose, doença pulmonar obstrutiva crônica, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, nefropatias, trabalho de parto prematuro – **Contra-indicações:** hipotensão, reações dermatológicas persistentes, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** edema periférico, cefaléia, tontura, hiperplasia gengival, taquicardia – **Interação medicamentosa:** bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, ciclosporina, cetoconazol, delavirdina, fentanila, fluconazol, itraconazol, magnésio, anticoagulantes orais, fenobarbital, quinupristina, saquinavir – **Gravidez:** teratogênico em animais de experimentação nas doses 5-10 vezes superiores a humana; algumas referências de defeitos cardiovasculares no ser humano. Não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**FENIRAMINA:** anti-histamínico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 15 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** rinite e conjuntivite alérgicas – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** sonolência, boca seca, tontura, náusea, vô-

mito – **Interação medicamentosa:** outros anti-histamínicos – **Gravidez:** não há estudos controlados; deve-se lembrar que o uso de anti-histamínicos duas semanas antes da parturição pode determinar fibroplasia retrolental em prematuros. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**FENITOÍNA:** antiepilético – **Risco:** D – **Posologia:** 125 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** crises tônico clônicas parciais – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** nistagmo, ataxia, letargia, discrasia sanguínea, toxicidade cardiovascular – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes, antivirais, amitriptilina, antineoplásicos, corticóides, quinolonas, antifúngos, bloqueadores de canal de cálcio, teofilina, imunodepressores, hidantoína, fenitoína – **Gravidez:** pode determinar dismorfoses faciais, hipoplasia da falange distal e unhas das mãos, microcefalias, crescimento intra-uterino restrito; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** a Academia Americana de Pediatria considera compatível.

**FENOBARBITAL:** antiepilético – **Risco:** D - **Posologia:** 60-200 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** crises tônico clônicas, “status epilepticus”, ansiedade, distúrbios do sono, síndrome de abstinência alcoólica – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, porfiria – **Efeitos adversos:** hipotensão, sonolência, ataxia, depressão, discinesias – **Interação medicamentosa:** ácido valpróico, anticoagulantes, corticóides, clo-

ranfenicol, cimetidina, delavirdina, carbamazepina, digitálicos, antifúngicos, bloqueadores de canal de cálcio – **Gravidez:** pode promover malformações menores, como hipoplasia de falanges e pelve; malformações maiores quando associado a outros anticonvulsivantes. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar lactente devido a efeitos colaterais.

**FENTICONAZOL:** antifúngico – **Risco:** C – **Posologia:** 5 g, dose única/dia, intravaginal – **Indicações:** vulvovaginite, vaginite, leucorréia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** não há referência – **Interação medicamentosa:** não há referência – **Gravidez:** em animais de experimentação não é antogênico ou teratogênico; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**FEXOFENADINA:** anti-histamínico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 120 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** rinite alérgica – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náuseas, dispepsia, fadiga – **Interação medicamentosa:** carbonato de magnésio, inibidores monoamino-oxidase, anticolinérgicos, depressores SNC, terfenadina – **Gravidez:** carcinogênico e mutagênico em animais de experimentação. Não há estudos controlados no ser humano; deve-se lembrar que o uso de anti-histamínicos duas semanas antes da parturição pode determinar fibroplasia retrolental em

prematturos. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**FLUCONAZOL:** antifungico – **Risco:** X/C – **Posologia:** 150 mg/semana, VO – **Indicações:** afecções orofaríngeas, tratos gastrintestinal, respiratório e geniturinário, dermatomicoses – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, erupção cutânea, cefaléia, diarreia – **Interação medicamentosa:** amitriptilina, astemizol, carbamazepina, celecoxib, cisaprida, dicumarol, isradipina, losartana, lovastatina, nifedipina, prednisona, rifampicina, terfenadina, warfarina – **Gravidez:** teratogênico em animais de experimentação e no humano quando ministrado continuamente no primeiro trimestre – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**FLUDARABINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 25 mg/m<sup>2</sup>/dia, IV – **Indicações:** leucemia linfocítica crônica, linfomas – **Contra-indicações:** infecções graves, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** neurotoxicidade, mielossupressão, pneumonia – **Interação medicamentosa:** dipiridamol – **Gravidez:** bloqueia a síntese do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**FLUOROURACIL:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 7-12 mg/kg/dia, IV – **Indicações:** carcinoma de mama, ovário, estômago, bexiga – **Contra-indicações:** desnutri-



ção, depressão da medula óssea, infecções graves, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão, encefalopatia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** clorotiazida, leucovorina, levamizol, metronidazol, tamoxifeno – **Gravidez:** bloqueia a síntese do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**FLURBIPROFENO** - antiinflamatório não hormonal – **Risco:** B/D – **Posologia:** 40 mg, 12-12 h, adesivo transdérmico – **Indicações terapêuticas:** artrite reumatóide, gota aguda, espondilite anquilosante, osteoarite, bursite, trauma, dismenorréia, cefaléia, prevenção de declínio cognitivo, fraturas – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, broncoespasmo, úlcera péptica aguda, lesão de pele – **Efeitos adversos:** alterações gastrintestinais e plaquetárias, irritação local, ardor, formigamento, insônia, amnésia, depressão, nefrotoxicidade, hepatotoxicidade, rinite, erupção cutânea, úlcera péptica – **Interação medicamentosa:** dicumarínicos, inibidores da enzima conversora de angiotensina, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos e de canal de cálcio, diuréticos de alça e tiazídicos; heparina, metotrexato, ranitidina, warfarina, carbonato de lítio, ciclosporina, cimetidina, ofloxacina; sulfoniluréa – **Gravidez:** a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**FLUVASTATINA:** hipolipemiante – **Risco:** X – **Posologia:** 20-80 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** aterosclerose, hipercolesterolemia homozigótica familiar e primária, dislipidemia,, hipertrigliceridemia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hepatopatia ativa, elevação persistente e inexplicada das transaminases séricas – **Efeitos adversos:** dor abdominal, flatulência, constipação – **Interação medicamentosa:** ciclosporina, eritromicina, niacina, quinupristina, warfarina – **Gravidez:** inibe a velocidade do processo de síntese hepática do colesterol, promovendo a redução dos níveis sanguíneos; além disso, aumenta a síntese dos receptores de LDL, elevando sua depuração. Contra-indicado – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**FORMESTANO:** antineoplásico – **Risco:** X – **Posologia:** 250 mg, cada 2 semanas, IM – **Indicações:** câncer de mama avançado – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** alopecia, apatia, náusea, vômito, dores ósseas – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes, fenitoína – **Gravidez:** inibidor da síntese de estrógenos interferem na unidade feto-placentária; contra-indicado – **Amamentação:** contra-indicado.

**FOSCARNET:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 40-120mg/dia, IV – **Indicações:** encefalites, mielites, pneumonia, retinite, hepatite B, citomegalovírus, HIV – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da

fórmula – **Efeitos adversos:** anemia, febre, cefaléia, náusea, vômito, nefrotoxicidade – **Interação medicamentosa:** pentamidina, interferon  $\alpha$ , anfotericina B, ganciclovir – **Gravidez:** teratogênico em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** contra-indicada para evitar transmissão vertical do vírus para o RN.

**FOSINOPRIL:** inibidor da enzima conversora de angiotensina – **Risco:** B/D – **Posologia:** 10-40 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** insuficiência cardíaca congestiva, infarto do miocárdio, hipertensão arterial, nefropatia – **Contra-indicações:** angioedema, estenose arterial renal, alteração do estado imunitário, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Interação medicamentosa:** ácido acetilsalicílico, azatioprina, ciclosporina, carbonato de lítio, diuréticos – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intrauterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**FURAZOLIDONA:** antibiótico – **Risco:** C – **Posologia:** 100 mg, 6-6 h, VO – **Indicações:** diarreia bacteriana, giardíase – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vô-

mito, erupção cutânea, cefaléia – **Interação medicamentosa:** amitriptilina, etanol, anfetamina, efedrina, meperidina, norepinefrina, fenilefrina, fenilpropranolamina, terbutalina – **Gravidez:** não há estudos controlados; teoricamente está associada a anemia em deficientes de glicose-6 fosfato desidrogenase – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

# G

**GABAPENTINA:** antiepilético – **Risco:** C – **Posologia:** 300 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** epilepsia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** sonolência, tontura, ataxia, ganho de peso – **Interação medicamentosa:** anti-ácidos contendo alumínio e magnésio – **Gravidez:** poucos relatos referem teratogênese; não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar lactente devido a efeitos colaterais.

**GALAMINA:** miorelaxante cirúrgico – **Risco:** C – **Posologia:** 80-120 mg dose inicial – **Indicações:** espasmo muscular – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** hipertensão, taquicardia, broncoespasmo, apnéia – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, corticóides, clindamicina, quinidina, sevoflurano – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**GANCICLOVIR:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 1 g, 3x/dia, VO; 5 mg/kg, 12-12 h, IV – **Indicações:** citomegalovirus, retinite, hepatite B – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão, febre, flebite,

anorexia – **Interação medicamentosa:** ciclosporina, imipenem, zidovudina, probenecida, didanosina, aciclovir – **Gravidez:** embriotoxico e teratogênico em animais de experimentação; não há estudos controlados no humano – **Amamentação:** contra-indicada.

**GATIFLOXACINA:** anti-infeccioso – **Risco:** C – **Posologia:** 400 mg, dose única/dia, VO ou IV – **Indicações:** bronquite crônica, pneumonia, infecções do trato urinário – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, diarreia, cefaléia, tontura – **Interação medicamentosa:** antiácidos – **Gravidez:** não há risco de malformações; as fluoroquinolonas produzem artropatia devido a danos na cartilagem em animais de experimentação. Há relatos no ser humano, porém, não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**GEMFIBROZILA:** hipolipemiante – **Risco:** X – **Posologia:** 600 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** doença coronariana, hiperlipidemia, diabetes melito – **Contra-Indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, cirrose biliar – **Efeitos adversos:** dores abdominais, náuseas, dispepsia, vômito – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes orais – **Gravidez:** inibe a velocidade do processo de síntese hepática do colesterol, promovendo a redução dos níveis sanguíneos; além disso, aumenta a síntese dos receptores de LDL, elevando sua depuração. Contra-indicado – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**GENCITABINA:** antineoplásico – **Risco:** X – **Posologia:** 1000 mg/m<sup>2</sup>, 7-7 dias, IV, “in bolus” – **Indicações:** câncer de pulmão e ovário – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** edema periférico, proteinúria, náusea, vômito, mielossupressão – **Interação medicamentosa:** warfarina – **Gravidez:** contra-indicado – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**GENTAMICINA:** antibiótico – **Risco:** D – **Posologia:** 80 mg, 12-12 h, IM; 120 mg, 24-24 h, IM – **Indicações:** septicemia, bacteremia, infecções graves do SNC e dos tratos respiratório, gastrintestinal e geniturinário, infecções ósseas, cutâneas ou de tecidos moles – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** nefro e ototoxicidade – **Interação medicamentosa:** bumetanida, carboplatina, cefalosporinas, sulfato de magnésio, ácido etacrínico, piretanida, ciclosporina, furosemida, indometacina, cálcio, vancomicina, tacrolimus, furosemina, quinino, succilcolina – **Gravidez:** não é teratogênica, porém ototóxica; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**GRANISETRONA:** antiemético – **Risco:** C – **Posologia:** 2 mg, dose única/dia, VO; 10 mg/kg/dia, IV – **Indicações:** náusea e vômito induzidos por quimioterapia e irradiações – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:**

cefaléia, constipação, astenia, diarreia, dor abdominal – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**GRISEOFULVINA:** antifúngico – **Risco:** D – **Posologia:** 250 mg, 1-2x/dia, VO – **Indicações:** líquem plano, dermatococoses, micoses – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, porfiria, hepatopatias – **Efeitos adversos:** urticária, náusea, vômito, cefaléia, erupção cutânea, fotosensibilidade – **Interação medicamentosa:** ciclosporina, dicumarol, warfarina, fenobarbital – **Gravidez:** embriogênico e embriotóxico em animais de experimentação; foi relatada ocorrência de abortamento, fenda palatina, hipoplasia da câmara esquerda do coração no ser humano. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**GUANABENZO:** hipotensor  $\alpha$ 2-adrenérgico – **Risco:** C – **Posologia:** 4-8 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, hipertrofia ventricular esquerda – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** depressão do SNC, hipotensão ortostática, boca seca – **Interação medicamentosa:** diuréticos – **Gravidez:** malformações esqueléticas em animais de experimentação; no humano não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.



# H

**HALOFANTRINA:** antimalárico – **Risco:** C – **Posologia:** 2 g/dia – **Indicações:** plasmódios sensíveis ao fármaco e resistentes a outros medicamentos convencionais – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** dor abdominal, náusea, vômito, tontura – **Interação medicamentosa:** amiodarona, diazepóxido, cisaprida, eritromicina, procainamida, quinidina, sotalol, terfenadina, antidepressivos tricíclicos – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**HIDOXICLOROQUINA:** antimalárico – **Risco:** B – **Posologia:** 200-400 mg, 1-2x/dia, VO – **Indicações:** malária, artrite reumatóide – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, alterações do campo visual – **Efeitos adversos:** agranulocitose, toxicidade ocular, pigmentação de pele, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** digoxina, metoprolol – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**HIDRALAZINA:** vasodilatador – **Risco:** C – **Posologia:** 25-50 mg, 12-12 h, VO; 5-40 mg, dose única/dia, IM ou IV – **Indicações:** hipertensão arterial, doença hipertensiva específica da gravidez, insuficiência cardíaca congestiva,

aórtica e mitral, defeito do septo ventricular – **Contra-indicações:** aneurisma dissecante da aorta – **Efeitos adversos:** taquicardia, neuropatia periférica, síndrome lúpica – **Interação medicamentosa:** indometacina, metoprolol, propranolol – **Gravidez:** há relatos de hematomas, trombocitopenia, leucopenia, petéquias; não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível.

**HIDROXIURÉIA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 80 mg/kg, 3-3 dias, VO – **Indicações:** melanoma, carcinoma de ovário – **Contra-indicações:** mielodepressão, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão, distúrbios gastrintestinais, mutagenicidade – **Interação medicamentosa:** não há relatos – **Gravidez:** teratogênico em animais de experimentação; potencialmente teratogênico no ser humano. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicada.

**HIDROXIZINA:** anti-histamínico - **Risco:** C - **Posologia:** 25 mg, 3-4x/dia, VO - **Indicações:** estados alérgicos, ansiedade, agitação, náusea, vômito pré e pós-parto - **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, glaucoma de ângulo aberto - **Efeitos adversos:** tontura, cefaléia, boca seca, constipação, exantema, astenia, náusea, retenção urinária, sedação, sonolência - **Interação medicamentosa:** depressores do SNC, etanol, anticolinérgicos, inibidores da monoamino-oxidase - **Gravidez:** teratogênico em animais de experimentação; não há estudos controlados no humano; deve ser lembra-

do que a ingestão de anti-histamínicos durante as duas últimas semanas de gravidez pode provocar fibroplasia retrolental em prematuros - **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**HOMATROPINA:** antiespasmódico – **Risco:** C – **Posologia:** 2,5-5,0 mg, 4x/dia, VO – **Indicações:** espasmos do aparelho gastrintestinal – **Contra-indicações:** colite ulcerativa, miastenia e cardiopatias graves, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, glaucoma – **Efeitos adversos:** sedação, náusea, vômito, sonolência, retenção urinária, visão turva, taquicardia – **Interação medicamentosa:** anticolinérgicos, cetoconazol, cloreto de potássio – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível.

# I

**IBUPROFENO** - antiinflamatório não hormonal – **Risco:** B/D – **Posologia:** 200-800 mg, 2-4x/dia, VO – **Indicações:** artrite aguda, osteoartrite, dismenorréia, artrite reumatóide, carcinoma de cólon, fibrose cística, neuropatia diabética, fibromialgia, artropatia hemofílica, síndrome nefrótica – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, arritmia, hipertensão arterial, anemia aplástica e hemolítica, hipoglicemia, porfiria, alterações gastrointestinais, nefro e hepatotoxicidade, alopecia, vasculite, asma, urticária, angioedema, broncoespasmo – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, diarreia, constipação, dor epigástrica, ambliopia tóxica, diplopia, edema, inibição da agregação plaquetária, linfopenia, anemia hemolítica, agranulocitose, trombocitopenia, erupção cutânea, depressão SNC, tontura, insônia – **Interação medicamentosa:** dicumarínicos, ácido acetilsalicílico, inibidores da enzima conversora da angiotensina, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, diuréticos de alça e tiazídicos; salicilatos, metotrexato, carbonato de lítio, corticotrofina, uroquinase, hipoglicemiantes, ácido valpróico, probenecida, digoxina, warfarina, misoprostol, minoxidil, metildopa, heparina de baixo peso molecular, hidralazina, digoxina, dicumarol, diazóxido, ciclosporina, cimetidina, ofloxacina, fentoína, prazosina, sulfoniluréa, bloqueador do canal de cálcio – **Gravidez:** a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina

oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**IDARRUBICINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 12 mg/m<sup>2</sup>, dose única/dia, IV – **Indicações:** leucemia mieloide aguda – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cardiotoxicidade, mielossupressão, toxicidade gastrintestinal – **Interação medicamentosa:** não há dados disponíveis – **Gravidez:** citotóxico; ação direta sobre DNA. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicada.

**IDOXURIDINA:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 1 gota, 2-2 h, solução oftálmica – **Indicações:** queratite herpética – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** pontadas, ardor – **Interação medicamentosa:** ácido bórico – **Gravidez:** teratogênico em animais de experimentação com uso tópico; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**IMIPENEN/CILASTINA:** antibiótico – **Risco:** C – **Posologia:** 500-750 mg, 12-12 h, IM; 1 g, 6-8 h, IV – **Indicações:** infecções tratos respiratório inferior e geniturinário, dermatite, meningite – **Contra-indicações:** hipersensibilidade aos fármacos – **Efeitos adversos:** náusea, vômito,

diarréia, convulsões – **Interação medicamentosa:** ciclosporina, ganciclovir, teofilina, probenecida – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**INDAPAMIDA:** diurético – **Risco:** D – **Posologia:** 2,5 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, edema, insuficiência cardíaca congestiva, nefropatias – **Contra-indicações:** acidente vascular cerebral, hepato e nefropatias graves – **Efeitos adversos:** hipocalcemia, tontura, cefaléia, hiperuricemia, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Interação medicamentosa:** inibidores da enzima conversora de angiotensina, carbonato de cálcio, diazóxido, digitálicos, carbonato de lítio, vincamicina – **Gravidez:** não é teratogênico; diminui reabsorção do sódio e determina perda de potássio, ocasionando hipocalcemia, alcalose metabólica e hipovolemia. Diminui a perfusão placentária; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**INDINAVIR:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 800 mg, 8-8 h, VO – **Indicações:** HIV – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, litíase renal, hiperbilirrubinemia – **Interação medicamentosa:** cetoconazol, didanosina; indinavir, terfenadina, astemizol, midazolam, rifampicina – **Gravidez:** não é teratogênico em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser huma-

no – **Amamentação:** contra-indicada para evitar transmissão vertical do vírus para o RN.

**INDOMETACINA** - antiinflamatório não hormonal – **Risco:** B/D – **Posologia:** 25 mg, 2-3x/dia, VO; 100 mg, 2x/dia, via retal – **Indicações:** artrite aguda, espondilite anquilosante, osteoartrite, artrite reumatóide, carcinoma de cólon, prevenção de declínio cognitivo, colecistite, dismenorréia, eritema nodoso, gota – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, sangramento intestinal recente, asma, urticária, rinite, hemorróidas, úlcera gástrica, hemofilia – **Efeitos adversos:** alterações gastrintestinais, úlceras, sangramentos, anemia aplástica, pancreatite, cefaléia, tontura, boca seca, confusão mental, psicose, alucinação, leucopenia, angina, hipertensão, alterações cerebrais, neuropatia, psicose, hiper e hipoglicemia, porfíria, colite, enteropatia, sangramento gastrointestinal, pancreatite, nefro e hepatotoxicidade, alteração visual, psoríase – **Interação medicamentosa:** dicumarínicos, inibidores da enzima conversora de angiotensina, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, diuréticos de alça e tiazídicos, hipoglicemiantes, carbonato de lítio, zidovudina, tobramicina, amicacina, ciclosporina, gentamicina, metotrexate – **Gravidez:** a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** não há dados disponí-

veis; optar por ácido mefenâmico, cetoprofeno, diclofenaco, ibuprofeno, meloxicam.

**INTERFERON ALFA-2A:** imunomodulador – **Risco:** D – **Posologia:** 3 MU, dose única/dia, SC ou IM – **Indicações:** hepatite C crônica, leucemia mielóide crônica, tricoleucemia, sarcoma de Kaposi – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, antecedente de hepatite auto-imune, transplantados imunodeprimidos, depressão mental, cirrose hepática, comprometimento funcional do SNC, disfunção hepática, renal e mielóide grave, doença auto-imune, distúrbios convulsivos – **Efeitos adversos:** astenia, inapetência, letargia, mal-estar, discrasia sangüínea, arritmias cardíacas, predisposição à hemorragia, infecção, cefaléia, exantema – **Interação medicamentosa:** aldesleucina, captopril, enalapril, teofilina, zidovudina, cimetidina, fenitoína, warfarina, diazepam, propranolol – **Gravidez:** em altas doses provoca abortamento em primatas; não foi observada citotoxicidade no humano. A atividade antiproliferativa impõe reserva ao seu uso. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**INTERFERON ALFA 2-B:** imunomodulador – **Risco:** D – **Posologia:** 30 milhões/m<sup>2</sup>, 3x/semana, SC ou IM – **Indicações:** hepatite B e C crônicas, sarcoma de Kaposi, tricoleucemia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, cardiopatias – **Efeitos adversos:** anemia, cefaléia diarréia, mialgia, febre,



astenia dispepsia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** depressores da medula óssea, antiinflamatórios não hormonais, ácido acetilsalicílico – **Gravidez:** abortamento em animais de experimentação; potencialmente teratogênico no humano. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**INTERFERON BETA-1B:** imunomodulador – **Risco:** C – **Posologia:** 8 milhões UI, 48-48 h, SC – **Indicações:** esclerose múltipla, sarcoma de Kaposi – **Contra-indicações:** albumina humana, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, estados depressivos, convulsões, mielossupressão, neutropenia, infecção – **Efeitos adversos:** enxaqueca, vômitos, diarreia, febre, calafrios, mialgia, instabilidade emocional – **Interação medicamentosa:** zidovudina – **Gravidez:** embriotóxico e abortamento espontâneo em primatas; não há estudos controlados no humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**IODETO DE POTÁSSIO:** expectorante – **Risco:** D – **Posologia:** 15 mg, 4x/dia, VO – **Indicações:** expectoração, hipertiroidismo – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao elemento – **Efeitos adversos:** hipotiroidismo, torpor – **Interação medicamentosa:** carbonato de lítio, anticoagulantes orais – **Gravidez:** uso prolongado e próximo ao termo pode determinar hipotiroidismo e bócio no RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** a Academia Americana de Pediatria considera compatível.

**IRBESATANA:** bloqueador dos receptores da angiotensina II – **Risco:** C/D – **Posologia:** 150-300 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** insuficiência cardíaca congestiva, hipertensão arterial, nefropatia diabética – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, dispepsia, azia, fadiga – **Interação medicamentosa:** não há referência – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intra-uterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**IRINOTECANO:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 125 mg/m<sup>2</sup>/semana, EV – **Indicações:** carcinoma colorretal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão, diarreia, náuseas, vômito, colite – **Interação medicamentosa:** dexametasona – **Gravidez:** impede a replicação do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**ISOCONAZOL:** antifúngico – **Risco:** C – **Posologia:** 5 mg, dose única/dia, intravaginal – **Indicações:** dermatomicoses – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** prurido, irritação,

queimação – **Interação medicamentosa:** absorção mínima, não há referência – **Gravidez:** não há estudos controlados no humano – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**ISOMETEPTENO:** antiemético – **Risco:** C – **Posologia:** 30-60 mg, 6-6 h, VO – **Indicações:** analgésico, antiespasmódico – **Contra-indicações:** discrasia sanguínea, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hipertensão arterial – **Efeitos adversos:** agranulocitose, anemia, metahemoglobinemia, pancitopenia, trombocitopenia – **Interação medicamentosa:** antidepressivos tricíclicos, beta-bloqueadores, digitálicos, ergotamina, inibidores da monoamino-oxidase, maprotilina, ocitocina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis

**ISONIAZIDA:** tuberculostático – **Risco:** C – **Posologia:** 30 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** tuberculose – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, dores articulares, febre, hepatopatia – **Efeitos adversos:** discrasias sanguíneas, constipação, diarreia, distúrbios visuais, parestesia, vômito, hipotensão – **Interação medicamentosa:** acetaminofeno, carbamazepina, diazepam, fenitoína, meperidina, teofilina, ácido valpróico, itraconazol, cetoconazol – **Gravidez:** embora haja controvérsias, é utilizado no tratamento da tuberculose – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ISRADIPINA:** bloqueador do canal de cálcio – **Risco:** C – **Posologia:** 5-15 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, arteriosclerose, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, trabalho de parto prematuro – **Contra-indicações:** hipotensão – **Efeitos adversos:** edema periférico, cefaléia, tontura, hiperplasia gengival, taquicardia – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes orais, bloqueadores beta adrenérgicos, cetozazol, delavirdina, fentanila, fluconazol, itraconazol, magnésio, quinupristina, rifampicina, saquinavir – **Gravidez:** não é teratogênica em animais de experimentação. No humano, relatos informam que, pode ocorrer diminuição da perfusão uteroplacentária; não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ITRACONAZOL:** antifúngico – **Risco:** D/C – **Posologia:** 200 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** infecções por fungos – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, hipocalemia, erupção cutânea, hepatotoxicidade – **Interação medicamentosa:** astemizol, atorvastatina, bussulfano, cimetidina, cisaprida, claritromicina, ciclosporina, digoxina, famotidina, fenitoína, indinavir, isoniazida, nefedipina, omeprazol, fenobarbital, quinidina, saquinavir, verapamil, warfarina – **Gravidez:** malformações em animais de experimentação; no humano, vários casos relatados de malformações de extremidade durante primeiro trimestre. Nos demais trimestres não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**IVERMECTINA:** anti-helmíntico – **Risco:** C – **Posologia:** 200 µg/kg, dose única, VO – **Indicações:** helmintíase – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, prurido – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**ISOTRETINOÍNA** – análogo sintético da vitamina A- **Risco:** X – **Posologia-** 0,5 a 2,0 mg/kg/dia, VO – **Indicações:** acne conglobata e nodulocística e outras formas graves de acne que sejam resistentes às terapias convencionais (por exemplo, antibióticos sistêmicos) – **Contra-indicações:** hipersensibilidade à isotretinoína e/ou componentes da fórmula; insuficiência renal ou hepática; hipervitaminose A; hiperlipidemia; uso concomitante de tetraciclina – **Efeitos adversos:** ressecamento da pele e das mucosas, conjuntivite, epistaxe, rouquidão, tecido de granulação, bolhas, ceratite, hiperpigmentação facial, acne fulminante, reações tipo granuloma piogênico, distúrbios visuais como a fotofobia e visão turva, alopecia, vasculite alérgica, broncoespasmo, cefaléia, náusea, sonolência, mal-estar, sudorese, depressão, sintomas psicóticos, tentativas de suicídio e suicídio, convulsões epileptiformes, mialgia, artralgia, irregularidades menstruais, aumento nas transaminases, elevação de triglicérides e colesterol, hiperuracemia, colite, ileíte, pancreatite, paroníquia, distrofia ungueal, elevação da glicemia, trombocitopenia, trombocitose, leucopenia, anemia, aumento do VHS, linfadenopatia, hematúria, proteinúria, fotossensibilidade – **Interações medicamentosas:** carbamazepina, tetraciclina – **Gravidez:** altamente teratogênica em animais de experimentação e no ser humano. Os riscos excluem claramente qualquer benefício que a droga possa vir a trazer - **Amamentação:** contra-indicada.

# L

**LACIDIPINA:** bloqueador do canal de cálcio – **Risco:** C – **Posologia:** 2-6 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** aterosclerose, insuficiência cardíaca congestiva, hipertensão arterial essencial, nefropatia, trabalho de parto prematuro – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, rubor, tontura, palpitação, náusea, vômito, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** amiodarona,  $\beta$ -bloqueadores, diuréticos, cimetidina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**LAMIVUDINA:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 150 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** infecção por HIV, hepatite B – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** fadiga, náusea, vômito, cefaléia, acidose láctica, hepatomegalia – **Interação medicamentosa:** trimetoprima/sulfametoxazol, nelfinavir – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** contra-indicada devido transmissão vertical do vírus.

**LAMOTRIGINA:** antiepilético – **Risco:** C – **Posologia:** 50-400 mg, 1-2x/dia, VO – **Indicações:** epilepsia, síndrome de Lennox-Gastaut – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efei-**

**tos adversos:** erupção cutânea, fadiga, sonolência, cefaléia, necrose epidermal tóxica – **Interação medicamentosa:** carbamazepina, fenitoína, oxcarbazepina, primidona, sertralina, ácido valpróico – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar lactente devido a efeitos colaterais.

**LANZOPRAZOL:** antiulceroso – **Risco:** C – **Posologia:** 10-20 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** úlceras gástrica e duodenal, refluxo esofágico – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, disfunção hepática – **Efeitos adversos:** cefaléia, lombalgia, discinesia, vômito, náusea, gastroenterite, artralgia – **Interação medicamentosa:** teofilina, cetoconazol, digoxina, sais de ferro, ampicilina – **Gravidez:** não é embriotóxica ou teratogênica em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**LERCANIDIPINA:** bloqueador do canal de cálcio – **Risco:** C – **Posologia:** 10-20 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, nefropatias – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, tontura, vômito, náusea, palpitação – **Interação medicamentosa:** amiodarona, bloqueadores beta adrenérgicos, delavirdina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**LETROZOL:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 2,5 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** carcinoma de mama – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** enxaqueca, náusea, vômito, fadiga, artralgia, dores músculo esqueléticas – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** não há estudos controlados; ação antiproliferativa celular teoricamente contra-indica seu uso. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**LEVAMISOL:** anti-helmíntico – **Risco:** C – **Posologia:** 150 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** ascaridíase, toxoplasmose, leishmaniose, ancilostomíase, oxiuríase – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, diarreia, mielossupressão, vasculite – **Interação medicamentosa:** fluorouracil, warfarina – **Gravidez:** embriotóxico em animais de experimentação; não há estudos controlados no humano – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**LEVETIRACETAM:** antiepiléptico – **Risco:** C – **Posologia:** 500-300 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** epilepsia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** astenia, sonolência – **Interação medicamentosa:** fenitoína – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar lactente devido a efeitos colaterais.



**LEVOFLOXACINA:** antiinfecioso – **Risco:** C – **Posologia:** 500 mg, dose única/dia, VO ou EV – **Indicações:** infecções dos tratos respiratório, geniturinário, gastrintestinal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, diarreia, cefaléia, tontura – **Interação medicamentosa:** antiácidos, cálcio, didanosina, ferro, zinco – **Gravidez:** não há risco de malformações; as fluoroquinolonas produzem artropatia devido a danos na cartilagem em animais de experimentação. Há relatos no humano, porém, não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**LIDOCAÍNA:** anestésico local – **Risco:** B – **Posologia:** dose máxima 400 mg, local – **Indicações:** bloqueios nervosos periféricos – **Contra-indicações:** hipersensibilidade a anestésicos locais tipo amida – **Efeitos adversos:** tontura, tremores, hipotensão, bradicardia – **Interação medicamentosa:** antiarrítmicos, digitálicos, cimetidina,  $\beta$ -bloqueadores – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** a Academia Americana de Pediatria considera compatível.

**LIDOCAÍNA:** antiarrítmico – **Risco:** B – **Posologia:** 0,02-0,05 mg/kg/minuto, IV “bolus” – **Indicações:** anestesia, arritmias ventriculares, angiografia periférica, asma, hipertensão intracraniana, neuropatia diabética – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Interação medicamentosa:** amiodarona, amprenavir, cimetidina, hialuronidase, metoprolol, nadolol, propafenona, propranolol, ritonavir, fenitoína, óxido

nitroso, propofol, bupivacaína – **Gravidez:** eventual depressão do SNC – **Amamentação:** compatível.

**LINCOMICINA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 500 mg, 3-4x/dia, VO; 600 mg, 12-24 h, IM ou IV – **Indicações:** endocardites, vaginites, diverticulites, peritonites, infecções oculares, pélvicas, pneumonias causadas por agentes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, vômito, dores abdominais – **Interação medicamentosa:** pancurônio, carbamazepina, teofilina, digoxina, ácido valpróico, astemizol, triazolam, ergotamina, eritromicina, clindamicina, cloranfenicol – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**LISINOPRIL:** inibidor da enzima conversora de angiotensina – **Risco:** B/D – **Posologia:** 10-40 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, infarto do miocárdio, miocardiopatia – **Contra-indicações:** estenose da artéria renal, alteração do estado imunitário, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, diarreia, fadiga, tontura, náusea, astenia, erupção cutânea, broncoespasmo, parestesia – **Interação medicamentosa:** antiinflamatórios não hormonais, diuréticos de alça e tiazídicos, alopurinol, azatioprina, ciclosporina, eritropoetina, carbonato de lítio, potássio – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da

angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intrauterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**LOMEFLOXACINA:** antiinfecioso – **Risco:** C – **Posologia:** 400 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** conjutivite, infecções dermatológicas, dos tratos respiratório e genitourinário, determinadas por agentes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicação:** hipersensibilidade a fluoroquinolonas – **Efeitos adversos:** fototoxicidade, cefaléia, tontura – **Interação medicamentosa:** antiácidos, cálcio, ferro, didanosina – **Gravidez:** não há risco de malformações; as fluoroquinolonas produzem artropatia devido a danos na cartilagem em animais de experimentação. Há relatos no ser humano, porém, não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**LOMUSTINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 130mg/m<sup>2</sup>, cada 6 semanas, VO – **Indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Contra-indicações:** hipersensibilidade à nitrosouréia e componentes da fórmula, mielodepressão, disfunção hepática e renal, insuficiência pulmonar, uso recente de citotóxicos, radioterapia – **Efeitos adversos:** mielossupressão, ataxia, fibrose pulmonar, náusea, vômi-

to, nefrotoxicidade – **Interação medicamentosa:** não há dados disponíveis – **Gravidez:** impede a replicação do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** não dados disponíveis.

**LOPERAMIDA:** antidiarréico – **Risco:** B – **Posologia:** 2,0mg, a cada evacuação até 16mg/dia, VO – **Indicações:** constipação, colite pseudomembranosa – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes a fórmula, colites ulcerativa e pseudomembranosa, doença de Crohn, megacólon tóxico, disfunção hepática – **Efeitos adversos:** dor abdominal, sonolência, náusea, vômito, boca seca – **Interação medicamentosa:** com fármacos com propriedades semelhantes – **Gravidez:** não há contra-indicação – **Amamentação:** a Academia Americana de Pediatria considera compatível.

**LORATADINA:** anti-histamínico – **Risco:** B – **Posologia:** 10 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** rinite alérgica – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** sedação, vertigem, boca seca, enxaqueca, náusea – **Interação medicamentosa:** amprenavir, inibidores monoamino-oxidase, depressores do SNC – **Gravidez:** nada foi observado que contra-indique o produto nos vários trimestres; deve ser lembrado que a ingestão de anti-histamínicos durante as duas últimas semanas de gravidez pode provocar fibroplasia retrolental em prematuros – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**LOSARTANA:** bloqueador de receptores da angiotensina II – **Risco:** B/D – **Posologia:** 25-100 mg, 1-2x/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, hiperuricemia, hipertrofia ventricular esquerda, insuficiência cardíaca congestiva – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** angioedema, cefaléia, tontura, tosse – **Interação medicamentosa:** fluconazol, fenobarbital, rifampicina, carbonato de lítio – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intrauterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**LOVASTATINA:** hipolipemiante – **Risco:** X – **Posologia:** 20-80 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** arteriosclerose, prevenção de doença coronariana, hipercolesterolemia, hiperlipoproteinemia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hepatopatia ativa, elevação persistente e inexplicada de transaminases séricas – **Efeitos adversos:** dores abdominais, flatulência, constipação – **Interação medicamentosa:** eritromicina, indinavir, itrazonazol, quinupristina, ritonavir – **Gravidez:** inibe a velocidade do processo de síntese hepática do colesterol, promovendo a redução dos níveis sanguíneos; além disso, aumenta a síntese dos receptores de LDL, elevando sua depuração. Contra-indicado – **Amamentação:** evitar.

# M

**MANDIPINA:** bloqueador do canal de cálcio – **Risco:** C – **Posologia:** 10-20 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, nefropatias, intubação traqueal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, tontura, taquicardia, edema – **Interação medicamentosa:** amiodarona, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, delavirdina, antiinflamatórios não hormonais, anticoagulantes orais – **Gravidez:** não há dados disponíveis – **Amamentação:** contra-indicada pelo fabricante.

**MAZINDOL:** estimulante do SNC – **Risco:** C – **Posologia:** 3-8 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** obesidade, narcolepsia – **Contra-indicações:** glaucoma, moléstias cardiovasculares, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** taquicardia, palpitação, tontura, insônia – **Interação medicamentosa:** lítio, inibidores de monoamino-oxidase, sibutramina, antidepressivos tricíclicos – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**MEBENDAZOL:** anti-helmíntico – **Risco:** C – **Posologia:** 100 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** enterobíase, ascaridíase, tricuriíase, ancilostomíase – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efei-**

**tos adversos:** dor abdominal, diarreia, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** carbamazepina, fenitoína – **Gravidez:** embriotoxico e teratogênico em animais de experimentação; nada referido no humano – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**MEFLOQUINA:** antimalárico – **Risco:** C – **Posologia:** 1250 mg/dia, VO – **Indicações:** malária, tratamento profilático e curativo – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula ou quinino – **Efeitos adversos:** bradicardia sinusal, vômito, convulsão, elevação das transaminases do fígado – **Interação medicamentosa:** propranolol, halofantrina, ácido valpróico – **Gravidez:** referido óbito intra-uterino, baixo peso ao nascer; não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**MEGLUMINA:** anti-leishmaniose – **Risco:** C – **Posologia:** 10-20 mg/kg/dia, EV – **Indicações:** leishmaniose mucocutânea e vesical – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** rubor, hipotensão, alteração do paladar, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** metformina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**MELOXICAM** - antiinflamatório não hormonal – **Risco:** B/D – **Posologia:** 7,5-15 mg, dose única/dia, VO; 15 mg, dose

única/dia, IM – **Indicações:** artrite reumatóide, dor crônica, trauma, osteoartrite – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, asma, pólipos nasais, edema de Quincke, urticária, úlcera péptica aguda, insuficiência hepática grave, insuficiência renal grave – **Efeitos adversos:** dispepsia, náuseas, vômitos, dor abdominal, constipação, flatulência, diarreia, alterações de enzimas hepáticas, alterações de função renal, úlcera péptica, sangramento gastrointestinal, anemia, leucopenia, trombocitopenia, reação dermatológica, prurido, erupção cutânea, tontura, cefaléia, vertigem, zumbido, sonolência, edema, infecção do trato urinário – **Interação medicamentosa:** dicumarínicos, inibidores da enzima conversora da angiotensina, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, bloqueadores de canal de cálcio, diuréticos de alça e tiazídicos; ofloxacina, sulfoniluréa, antidiabéticos orais, carbonato de lítio, metrotexato, ciclosporina, cimetidina, digoxina, heparina de baixo peso molecular, warfarina. **Gravidez:** a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**MEPERIDINA:** analgésico narcótico – **Risco:** B/D – **Posologia:** 60 mg, anestesia peridural; 50-150 mg, IM ou IV – **Indicações:** tratamento da dor aguda ou crônica severa e pré-operatório, analgesia, cefaléia – **Contra-indicações:** consumidores de drogas de abuso e tolerantes aos



efeitos depressores do SNC; hepatotoxicidade, nefrotoxicidade, lesão intracraniana, flutter atrioventricular, depressão respiratória ou coma, convulsões – **Efeitos adversos:** depressão respiratória, náuseas, vômitos, disforia, obnubilação, prurido, constipação, retenção urinária, hipotensão, agranulocitose, alterações cardiovasculares, hipotensão tromboflebite, paralisia, sintomas de Parkinson, porfiria, alterações cutâneas – **Interação medicamentosa:** fenotiazínicos, inibidores de monoamino-oxidase, antidepressivos tricíclicos, prometazina, clorpromazina, fenobarbital ou fenitoína, anfetamina, cimetidina, contraceptivos orais hormonais, ramitidine, tramadol – **Gravidez:** no 1º trimestre e apenas 4,8% apresentaram polidactilia e hipospadia. Verifica-se depressão respiratória dose-dependente após 60 minutos da injeção. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível.

**MERCAPTOPURINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 2,5 mg/kg, dose única/dia, VO – **Indicações:** leucemias – **Contra-indicações:** leucemias linfáticas crônicas, hipersensibilidade à tioguanina e mercaptopurina – **Efeitos adversos:** mielossupressão, hiperuricemia, hepatotoxicidade, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** alopuridol, metotrexato, warfarina – **Gravidez:** bloqueia a síntese do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**MEROPENEMA:** antibiótico – **Risco:** C – **Posologia:** 500 mg, 8-12 h, IM; 0,5-1,0 g, 8-8 h, IV – **Indicações:** infec-

ções dos tratos respiratórios inferior, geniturinário, pele, tecidos moles e demais infecções produzidas por germes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** erupção cutânea, vômito, diarreia, neutropenia, trombocitopenia – **Interação medicamentosa:** probenecida – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**METILDOPA:** bloqueador  $\alpha$ -adrenérgico – **Risco:** B – **Posologia:** 250-500 mg, 2-3x/dia, VO – **Indicações:** insuficiência cardíaca congestiva, hipertensão arterial – **Contra-indicações:** hepatite, disfunção autonômica, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** hepatotoxicidade, febre, anemia hemolítica Coombs positiva – **Interação medicamentosa:** bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, haloperidol, ferro, carbonato de lítio, inibidores monoaminoxidase, fenilpropanolamina – **Gravidez:** os poucos relatos de efeitos adversos não estão associados ao uso do fármaco – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**METILFENIDATO:** estimulante do SNC – **Risco:** C – **Posologia:** 10-60 mg/dia, VO – **Indicações:** narcolepsia – **Contra-indicações:** glaucoma, ansiedade, tensão, agitação, síndrome de Tourette, ADHD – **Efeitos adversos:** alucinação, irritabilidade, perturbação comportamental – **Interação medicamentosa:** carbamazepina, dicumarol, inibidores da monoaminoxidase, antidepressivos tricíclicos – **Gravidez:** relatos controvertidos

tidos; não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**METIMAZOL:** antitiroídiano – **Risco:** D – **Posologia:** 5-10 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** hipertiroidismo, tirotoxicose – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao grupo de fármacos – **Efeitos adversos:** urticária, erupção cutânea, dor epigástrica, artralgia, parestesia – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes orais – **Gravidez:** malformações são controversas; pode determinar hipotiroidismo e bócio nos conceptos. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**METOCLOPRAMIDA:** antiemético – **Risco:** B - **Posologia:** 10 mg, 3x/dia, VO, IM, IV ou via retal – **Indicações:** vômito, náusea – **Contra-indicações:** epilepsia, feocromocitoma, enterorragia,, disfunção hepática ou renal, obstrução e/ou perfuração intestinal, uso maior que 12 semanas – **Efeitos adversos:** cefaléia, cansaço, insônia, sedação, sonolência – **Interação medicamentosa:** anticolinérgicos, analgésicos, opióides, levodopa, depressores do SNC, cimetidina, digoxina, ciclosporina, inibidores da monoamino-oxidase – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**METOPROLOL:** bloqueador  $\beta$ -adrenérgico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 100 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, ansiedade, ataxia neuroléptica, arritmias, en-

xaqueca, glaucoma, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, síncope, tremor – **Contra-indicações:** bradicardia, bloqueio átrio-ventricular, choque cardiogênico, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** bradicardia, hipotensão, depressão, insônia, tontura, cefaléia – **Interação medicamentosa:** bloqueadores  $\alpha$ 1-adrenérgicos e de canais de cálcio, amiodarona, clorpromazina, cimetidina, ciprofloxacina, epinefrina, flunarizina, fluoxetina, hidralazina, propoxifeno, quinidina, antiinflamatórios não hormonais, fenobarbital, rifampicina, hipoglicemiantes, clonidina, digoxina, verapamil, ritodrina – **Gravidez:** aumento da resistência vascular no binômio materno-fetal proporcional ao tempo de exposição. Segundo trimestre, redução do peso da placenta e crescimento intra-uterino restrito; terceiro trimestre, redução do peso da placenta. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** evitar.

**METOTREXATO:** antineoplásico – **Risco:** X – **Posologia:** 50 mg/m<sup>2</sup>/dia, IM – **Indicações:** carcinomas, sarcomas, leucemias, linfomas – **Contra-indicações:** hepato e/ou nefropatia, mielossupressão – **Efeitos adversos:** mielossupressão, vasculites, náusea – **Interação medicamentosa:** amiodarona, amoxicilina, ácido acetilsalicílico, acetaminofem, diclofenaco, dipirona, fenilbutazona, fenoprofeno, ibuprofeno, leucovorina, ácido mefenâmico, neomicina, nimesulida, penicilina, probenecida, tenoxicam, trimetoprima – **Gravidez:** bloqueia a síntese do DNA; contra-indicado – **Amamentação:** contra-indicado.

**METRONIDAZOL:** antimicrobiano / antiprotozoário – **Risco:** X/B – **Posologia:** 2 g, dose única/dia, VO – **Indicações:** infecções e infestações causadas por bactérias ou protozoários sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** convulsão, náusea, vômito, paladar metálico – **Interação medicamentosa:** amprenavir, carbamazepina, dicumarol, fluorouracil, fenitoína, carbonato de lítio, trimetoprima, warfarina – **Gravidez:** contra-indicado no primeiro trimestre – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**MEXILETINA:** antiarrítmico – **Risco:** C – **Posologia:** 100-200 mg, 8-8 h, VO – **Indicações:** arritmias ventriculares e congênitas, “cor pulmonale”, epilepsia, espasticidade, fibrilação atrial, infarto do miocárdio, taquicardia supraventricular – **Contra-indicações:** choque cardiogênico, bloqueio atrioventricular, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** arritmias, bradicardia, hipotensão, ataxia, tremor – **Interação medicamentosa:** amiodarona, fenitoína, ritonavir, teofilina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível.

**MILRINONA:** vasodilatador – **Risco:** C – **Posologia:** 50 mg/kg “in bolus”, IV – **Indicações:** choque séptico, insuficiência cardíaca digestiva, transplante cardíaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e compo-

nentes da fórmula – **Efeitos adversos:** arritmias, angina *pectoris*, cefaléia, hipotensão – **Interação medicamentosa:** furosemida, procainamida – **Gravidez:** eleva número de reabsorções em coelhas; não há estudos controlados no humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**MINOCICLINA:** antibiótico – **Risco:** X – **Posologia:** 200 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** acne, actinomicose, infecções dos tratos gastrointestinal, respiratório, geniturinário e oculares – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** fotosensibilidade, náusea, vômito, tontura, diarreia – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes orais, digoxina, carbonato de lítio, penicilinas, cimetidina, anti-ácidos, magnésio, cálcio, ferro – **Gravidez:** descoloração do esmalte dentário na primeira dentição, inibição do crescimento da fíbula, prematuridade, óbito intra-uterino; contra-indicado – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**MINOXIDIL:** vasodilatador – **Risco:** C – **Posologia:** 1-2%, 2x/dia, solução tópica – **Indicações:** alopecia, insuficiência cardíaca congestiva, transplante capilar, hipertensão arterial – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** hipertricose, sufusão pleural e pericárdica, taquicardia reflexa, retenção hídrica – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** Poucos casos relatados referem anomalias congênitas, como onfalocele, depressão nasal,

implantação baixa de orelha, micrognatia, hipertricrose; não há estudos controlados – **Amamentação:** a Academia Americana de Pediatria considera compatível.

**MIOCAMICINA:** antibiótico – **Risco:** C – **Posologia:** 600 mg, 6-8 h, VO – **Indicações:** infecções da cavidade bucal, dermatite, infecções dos tratos respiratório e urogenital – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, vômito, náusea, cólicas – **Gravidez:** não é embriotóxico ou teratogênico em animais; não há estudos controlados no humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**MISOPROSTOL:** antiulceroso – **Risco:** X – **Posologia:** 200 µg, 2x/dia, VO – **Indicações:** úlcera duodenal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, dor abdominal – **Interação medicamentosa:** carbonato de lítio, hidróxido e fosfato de alumínio e magnésio, trisilicato de magnésio, fenilbutazona – **Gravidez:** contra-indicado – **Amamentação:** contra-indicado.

**MITOMICINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 2 mg, dose única/dia, EV – **Indicações:** carcinoma gástrico e/ou pancreático – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, trombocitopenia, distúrbios de coagulação – **Efeitos adversos:** anemia hemolítica, mielossupressão, nefrotoxicidade – **Inte-**

**ração medicamentosa:** taximofeno, vimblastina – **Gravidez:** citotóxico; ação direta sobre DNA. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**MITOTANO:** antineoplásico – **Risco:** X – **Posologia:** 1,5 g, 3-4x/dia, VO – **Indicações:** carcinoma adrenocortical, síndrome de Cushing – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** distúrbios visuais, depressão, erupção cutânea, náusea, vômito, tontura – **Interação medicamentosa:** warfarina – **Gravidez:** altamente tóxico, danifica gravemente a córtex da supra-renal; contra-indicado – **Amamentação:** contra-indicado.

**MITOXANTRONA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 14 mg/m<sup>2</sup>, 3-3 semanas, IV – **Indicações:** leucemia não linfocítica aguda – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, diarreia, estomatite, alopecia, hepatotoxicidade – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** citotóxico; ação direta sobre DNA. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**MORFINA** – analgésico opióide – **Risco:** B/D – **Posologia:** 30-60 mg, 4-4 h, VO; 1-2 mg, 4-4 h, SC, IM IV; 0,2-4 mg, intratecal; 5 mg, epidural – **Indicações:** dor intensa aguda e crônica, infarto do miocárdio, câncer, analgesia cirúrgica, doenças crônicas, politraumatismo – **Contra-indica-**



**ções:** pacientes ou viciados que são tolerantes aos efeitos depressores; hepatotoxicidade, nefrotoxicidade, feocromocitoma – **Efeitos adversos:** depressão respiratória, náuseas, vômitos, disforia, obnubilação, prurido, constipação, retenção urinária, hipotensão – **Interação medicamentosa:** fenotiazídicos, inibidores de monoamino-oxidase e antidepressivos tricíclicos, amfetamina, anti-histamínicos, cimetidina, metoclopramina, tramadol – **Gravidez:** Não há relatos de defeitos congênitos; durante o trabalho de parto pode promover depressão respiratória no recém-nascido e síndrome de privação; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** doses elevadas/uso prolongado, monitorar lactente devido a possíveis efeitos colaterais.

**MOXIFLOXACINA:** antiinfecioso – **Risco:** C – **Posologia:** 400 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** bronquite, sinusite – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, diarreia, cefaléia – **Interação medicamentosa:** alumínio, cálcio, antiácidos, ferro, didanosina, eritromicina, magnésio, fenotiazinas, antidepressivos, zinco – **Gravidez:** não há risco de malformações; as fluoroquinolonas produzem artropatia devido a danos na cartilagem em animais de experimentação. Há relatos no humano, porém, não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

# N

**NABUMETONA:** antiinflamatório não hormonal – **Risco:** B/D – **Posologia:** 0,5-1,0 g, dose única/dia, VO – **Indicações:** bursites, tendinites, lombalgias, osteoartrite, artrite reumatóide – **Contra-indicações:** asma, reações alérgicas a antiinflamatórios, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, tontura, edema, distúrbios gastrintestinais – **Interação medicamentosa:** ciclosporina, dicumarol, diuréticos de alça e poupadores de potássio, carbonato de lítio, metotrexato, ofloxacino, tacrolimus, warfarina, inibidores das enzimas conversoras da angiotensina, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos e de canais de cálcio, sulfoniluréias, heparina, acetaminofeno, antiácidos, ácido aceto-salicílico – **Gravidez:** a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** não há dados disponíveis; optar por ácido mefenâmico, cetoprofeno, diclofenaco, ibuprofeno, meloxicam.

**NADOLOL:** bloqueador beta-adrenérgico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 40-80 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, ansiedade, arritmias, ataxia neuroléptica, agressividade, enxaqueca, glaucoma, hipertensão arterial,

insuficiência cardíaca congestiva – **Contra-indicações:** asma, bradicardia, bloqueio átrio-ventricular, choque cardiogênico, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** bradicardia, tontura, astenia, distúrbio do sono – **Interação medicamentosa:** amiodarona, bloqueadores  $\alpha$ -adrenérgicos e de canal de cálcio, diltiazem, digoxina, hipoglicemiantes, ergotamina, lidocaína, metisergida, clonidina, antiinflamatórios não hormonais – **Gravidez:** aumento da resistência vascular no binômio materno-fetal proporcional ao tempo de exposição. Segundo trimestre, redução do peso da placenta e crescimento intra-uterino restrito; terceiro trimestre, redução do peso da placenta. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**NAPROXENO:** antiinflamatório não hormonal – **Risco:** B/D – **Posologia:** 500 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** artrite aguda, osteoartrite, dismenorréia, gota, artrite reumatóide, câncer de colon, processo inflamatório local, prevenção de declínio cognitivo, lúpus, espondilite anquilosante, bursite, tendinite, eritema nodoso, alterações musculoesqueléticas, trauma, pós-operatório – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, urticária, rinite, asma, alergias a ácido acetilsalicílico e outros antiinflamatórios não hormonais, úlcera péptica, sangramento gastrointestinal – **Efeitos adversos:** colite, dispnéia, náusea, estomatite, azia, sangramento gastrointestinal, cefaléia, sonolência, vertigens, enxaqueca, tontura, prurido, edema, dispepsia, púrpura, hepatites, icte-

rícia, hematúria, agranulocitose, vasculite, trombocitopenia, disfunção cognitiva, convulsões, alterações dermatológicas, hipertensão arterial, broncoespasmo, hepatotoxicidade, nefrotoxicidade – **Interação medicamentosa:** dicumarínicos, ácido acetilsalicílico, inibidores da enzima conversora da angiotensina, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, diuréticos de alça e tiazídicos, metrotexato, carbonato de lítio, corticotrofina, uroquinase, hipoglicemiantes, ácido valproico, probenecida, digoxina – **Gravidez:** a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**NELFINAVIR:** antiviral – **Risco:** B – **Posologia:** 250 mg, 8-8 h, VO – **Indicações:** infecção por HIV – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, fadiga – **Interação medicamentosa:** amprenavir, efavirenz, cetozonazol, retronavir, carbamazepina, didanosina, fenobarbital, rifampicina, amiodarona, astemizol, cisaprida, indinavir, lamivudina, midazolam, quinidina, saquinavir, terfenadina, triazolam – **Gravidez:** não há evidência de teratogênese em animais de experimentação; compatível – **Amamentação:** evitar.

**NEOMICINA:** antibiótico – **Risco:** C – **Posologia:** 1-2 g, 4-6 h, VO – **Indicações:** diarreia, flatulência, irrigação de

bexiga, preparo intestinal para procedimentos, dermatites – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, vômitos – **Interação medicamentosa:** bumetanida, carboplatina, ácido etacrínico, piretanida, cefalosporinas, vancomicina, furosemida, indometacina, succilcolina, magnésio – **Gravidez:** não há informação sobre ultrapassagem da placenta; não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**NETILMICINA:** antibiótico – **Risco:** D – **Posologia:** 1-2 mg/kg, 8-12 h, IV – **Indicações:** apendicite, fibrose cística, infecções dos tratos respiratório e geniturinário, septicemia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** bumetanida, carboplatina, ácido etacrínico, piretanida, cefalosporinas, aciclovir, ciclosporina, vancomicina, furosemida, indometacina, anticoagulantes, succilcolina, magnésio – **Gravidez:** não é teratogênica, porém ototóxica; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**NEVIRAPINA:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 4 mg/kg, dose única/dia, VO – **Indicações:** infecção causada por HIV – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** fadiga, cefaléia, náusea, diarreia, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** cimetidina, claritromicina, eritromicina,

quinupristina, rifampicina, indinavir, itraconazol, cetoconazol, saquinavir, zidovudina, metadona – **Gravidez:** crias de baixo peso em ratas; não há estudos controlados no humano – **Amamentação:** evitar devido à transmissão vertical do vírus.

**NICLOSAMIDA:** anti-helmíntico – **Risco:** C – **Posologia:** 2 g, dose única, VO – **Indicações:** teníase, himenolepíase – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** vômito, náusea, dores abdominais – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** pouco absorvido; não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**NIFEDIPINA:** bloqueador do canal de cálcio – **Risco:** C – **Posologia:** 10 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, cardiomiopatia hipertrófica, doença pulmonar obstrutiva crônica, glaucoma, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, estenose aórtica, infarto do miocárdio recente, angina *pectoris* estável – **Efeitos adversos:** agranulocitose, anemia hemolítica, trombocitopenia – **Interação medicamentosa:** amiodarona, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, cimetidina, buflomedil, ciclosporina, delavirdina, diltiazem, fluconazol, itraconazol, cetoconazol, magnésio, rifampicina, ritonavir, saquinavir, anticoagulantes orais, antiinflamatórios não-hormonais – **Gravidez:** teratogênico e embriotóxico em ani-

mais de experimentação; teoricamente diminui o fluxo útero-placentário, como todos os bloqueadores de canal de cálcio. Não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**NIMODIPINA:** bloqueador do canal de cálcio – **Risco:** C – **Posologia:** 60 mg, 4-4 h, VO; 1-2 mg/h, IV – **Indicações:** isquemia cerebral, hemorragia subaracnóidea, hipertensão arterial – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, câimbra, diarreia, hipotensão – **Interação medicamentosa:** ácido valpróico, amiodarona, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, buflomedil, delavirdina, saquinavir, carbamazepina, fenitoína, rifampicina, antiinflamatórios não hormonais, anticoagulantes orais – **Gravidez:** teratogênica em coelhas e embriotóxica em ratas; convém lembrar que este grupo de fármacos ministrado no 3º trimestre diminui a perfusão útero-placentária. Não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**NISTATINA:** antifúngico – **Risco:** B – **Posologia:** 5 g, dose única/dia, intravaginal – **Indicações:** prevenção e tratamento de infecções causadas por *Candida albicans* – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** irritação vulvovaginal – **Interação medicamentosa:** absorção mínima – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**NITRENDIPINA:** bloqueador do canal de cálcio – **Risco:** C –  
– **Posologia:** 10-20 mg, 1-2x/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, nefropatias –  
**Contra-indicações:** estenose aórtica, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** anemia, leucopenia, trombocitopenia, edema, rubor, cefaléia, distúrbios do sono, hipoglicemia – **Interação medicamentosa:** amiodarona, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, cimetidina, delavirdina, saquinavir, rifampicina, digoxina, antiinflamatórios não hormonais, anticoagulantes orais – **Gravidez:** é interessante lembrar que os fármacos desse grupo diminuem a perfusão útero-placentária com todas suas conseqüências no terceiro trimestre; não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**NITROGLICERINA:** vasodilatador – **Risco:** C –  
**Posologia:** 0,5-1,0 mg, 48-72 h, IV – **Indicações:** angina *pectoris*, arritmias, edema pulmonar, hipertensão arterial, infarto do miocárdio – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, anemia, hipotensão – **Efeitos adversos:** cefaléia, hipotensão, taquicardia – **Interação medicamentosa:** acetilcisteína, ácido acetilsalicílico, heparina, indometacina, deidroergotamina, pancurônio – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**NITROPRUSSIATO:** vasodilatador – **Risco:** C –  
**Posologia:** 0,3  $\mu$ g/kg/minuto, IV – **Indicações:** espasmo arterial, insuficiência cardíaca congestiva, hipertensão



arterial e pulmonar, infarto do miocárdio, defeito do septo ventricular – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, anemia, traumatismo craniano, hipotensão, cefalopatias – **Efeitos adversos:** cefaléia, hipotensão, taquicardia, meta-hemoglobinemia – **Interação medicamentosa:** não há referência – **Gravidez:** uso limitado; não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**NIZATIDINA:** antiulceroso – **Risco:** B – **Posologia:** 150 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** esofagite, úlcera gástrica e duodenal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, dor abdominal, diarreia, náusea – **Interação medicamentosa:** cetoconazol, itraconazol, delavirdina – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**NORFLOXACINA:** antiinfecioso – **Risco:** C – **Posologia:** 400 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** conjuntivite, malária, uretrites, diarreia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** dores abdominais, náusea, vômito, cefaléia – **Interação medicamentosa:** antiácidos, cálcio, zinco, magnésio, nitrofurantoína, teofilina, warfarina – **Gravidez:** não há risco de malformações; as fluoroquinolonas produzem artropatia devido a danos na cartilagem em animais de experimentação. Há relatos no ser humano, porém, não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível, em doses habituais.

# O

**OFLOXACINA:** antiinfecioso – **Risco:** C – **Posologia:** 400 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** infecções dos tratos respiratório, gastrintestinal e geniturinário, septicemias, dermatites – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Interação medicamentosa:** antiácidos, cálcio, ferro, didanosina zinco – **Gravidez:** não há risco de malformações; as fluoroquinolonas produzem artropatia devido a danos na cartilagem em animais de experimentação. Há relatos no ser humano, porém, não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**OMEPRAZOL:** antiulceroso – **Risco:** C – **Posologia:** 10-20 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** úlcera gástrica e duodenal, esofagite erosiva grave – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, náusea, vômito, erupção cutânea, constipação – **Interação medicamentosa:** alprazolam, carbamazepina, clorazepato, ciclosporina, digoxina, dissulfiram, metotrexato, midazolam, warfarina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**ONDANSETRONA:** sedativo/hipnótico – **Risco:** C – **Posologia:** 4-16 mg, 1-2x/dia, VO; 8 mg, 2-3x/dia, IV –

**Indicações:** vômito induzido por terapia antineoplásica, pós-operatório – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, obstipação leve – **Interação medicamentosa:** ranitidina, claritromicina – **Gravidez:** não é embriotóxico ou teratogênico em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**OXACILINA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 0,5-1,0 g, 6-6 h, VO – **Indicações:** pneumonia, bursite, artrite séptica – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, diarreia, erupção cutânea, choque anafilático – **Interação medicamentosa:** penicilinas – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**OXAMNIQUINA:** anti-helmíntico – **Risco:** C – **Posologia:** 15 mg/kg, dose única/dia, VO – **Indicações:** esquistossomose – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** hipertermia, tontura, alucinações – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** embriotóxico em coelhas e camundongos; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**OXICARBAZEPINA:** antiepiléptico – **Risco:** C – **Posologia:** 300-1200 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** crises tônico-clônicas parciais, nevralgia do trigêmeo – **Contra-indica-**

**ções:** hipersensibilidade aos diazepínicos, miastenia grave – **Efeitos adversos:** hiponatremia, sonolência, cefaléia, tontura – **Interação medicamentosa:** fenitoína, carbamazepina, fenobarbital, ácido valpróico – **Gravidez:** por ter mecanismo de ação distinto da fenitoína e ácido valpróico, teoricamente apresenta menor risco para o conceito; não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar lactente devido a efeitos colaterais.

**OXICONAZOL:** antifúngico – **Risco:** B – **Posologia:** 1x/dia, uso tópico – **Indicações:** dermatofitoses, candidíase – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** prurido, queimação, eritema, irritações locais – **Interação medicamentosa:** não há referência – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**OXITETRACICLINA:** antibiótico – **Risco:** X – **Posologia:** 5 mg, 6-6 h, VO – **Indicações:** acne, actinomicose, peritonite, psitacose, doença de Lyme, malária, sífilis, toxoplasmose, infecções do trato respiratório, gastrintestinal e geniturinário – **Contra-indicações:** hipersensibilidade as tetraciclinas – **Efeitos adversos:** fotosensibilidade, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes orais, digoxina, carbonato de lítio, penicilinas, cimetidina, antiácidos, alumínio, magnésio, cálcio, ferro – **Gravidez:** descoloração do esmalte dentário na primeira dentição, inibição do crescimento da fíbula, óbito intra-uterino; contra-indicado – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

# P

**PACLITAXEL:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 135 mg/m<sup>2</sup>/dia, IV – **Indicações:** câncer metastático de mama e ovário, sarcoma de Kaposi – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, neutropenia, neutrofilia – **Efeitos adversos:** mielossupressão, bradicardia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** epirrubicina, fenitoína, quinupristina – **Gravidez:** potencialmente teratogênico; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**PANCURÔNIO:** miorelaxante cirúrgico – **Risco:** C – **Posologia:** 0,015 mg/kg, IV – **Indicações:** entubação endotraqueal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** taquicardia, hipertensão arterial, salivação, broncoespasmo – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, brometos, corticóides, carbamazepina, clindamicina, digoxina, enflurano, fenitoína, furosemida, isoflurano, teofilina, nitroglicerina, quinidina, quinino, sevoflurano, teofilina, verapamil – **Gravidez:** citotóxico em animais de experimentação; não há estudos controlados no humano – **Amamentação:** compatível.

**PANTOPRAZOL:** antiulceroso – **Risco:** B – **Posologia:** 40 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** úlcera gástrica e

duodenal, esofagite erosiva – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, vômito, cefaléia – **Interação medicamentosa:** cetoconazol, itraconazol – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**PAPAVERINA:** vasodilatador – **Risco:** C – **Posologia:** 75-300 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** estados vertiginosos, esclerose cerebral, neuroses vasculomotoras, comoções cerebrais, náusea, vômito – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hepatopatias, glaucoma, distúrbio de condução átrio-ventricular, doença de Parkinson – **Efeitos adversos:** desconforto abdominal, hepatite, sonolência – **Interação medicamentosa:** levodopa – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**PEFLOXACINA:** antiinfecioso – **Risco:** C – **Posologia:** 400 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** osteomielite, fibrose cística, infecções dos tratos respiratório e gastrointestinal, peritonite – **Contra-indicações:** hipersensibilidade as fluoroquinolonas – **Efeitos adversos:** hepatopatias, tontura, náusea, vômito, diarreia, cefaléia – **Interação medicamentosa:** cálcio, antiácidos, cimetidina – **Gravidez:** não há risco de malformações; as fluoroquinolonas produzem artropatia devido a danos na cartilagem em animais de experimentação. Há relatos no ser humano, porém, não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**PENCICLOVIR:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** aplicar a cada 2h, uso tópico – **Indicações:** herpes simplex, herpes zoster – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeito adverso:** eritema – **Interação medicamentosa:** interferon  $\alpha$  e  $\beta$  – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**PENICILAMINA:** antagonista de metais pesados – **Risco:** X – **Posologia:** 250 mg, 4x/dia, VO – **Indicações:** artrite reumatóide grave, doença de Wilson – **Contra-indicações:** anemia aplástica, agranulocitose, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, mielossupressão, proteinúria – **Interação medicamentosa:** hidróxido de alumínio e magnésio, carbonato de alumínio e magnésio, digoxina, ferro – **Gravidez:** malformações esqueléticas em animais de experimentação; malformações múltiplas no humano. Contra-indicado – **Amamentação:** evitar.

**PENICILINA G BENZATINA:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 1.200.000 UI, dose única, IM – **Indicações:** endocardite, erisipela, estreptococcia, gangrena gasosa, sífilis – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** choque anafilático, erupção cutânea, convulsão, nefrite – **Interação medicamentosa:** metotrexato, probenecida – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PENICILINA G POTÁSSICA:** antibiótico – **Risco:** B -  
**Posologia:** 1-5 milhões UI, 4-6 h, IM ou IV – **Indicações:** septicemia, infecções do trato respiratório e geniturinário – **Contra-indicações:** hipersensibilidade às penicilinas – **Efeitos adversos:** diarreia, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** colestiramina, etinilestradiol, mestrenol, metotrexato, noretindrona, norgestrel – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PENICILINA G PROCAÍNA:** antibiótico – **Risco:** B -  
**Posologia:** 600.000-1200.000 UI, dose única, IM – **Indicações:** septicemia, infecções dos tratos respiratório e geniturinário, antraz, erisipela, escarlatina, sífilis – **Contra-indicações:** hipersensibilidade às penicilinas e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** nefrite, erupção cutânea, tontura – **Interação medicamentosa:** etinilestradiol, mestrenol, noretindrona, norgestrel, vacina tifóide – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PENICILINA V:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** 200.000-800.000 UI, 6-8 h, VO – **Indicações:** empiema, otite media, faringite, pneumonia, rotura prematura de membrana – **Contra-indicações:** hipersensibilidade às penicilinas e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** choque anafilático, erupção cutânea, náusea, vômito, diarreia – **Interação medicamentosa:** metotrexato, probenecida – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível em doses habituais.



**PENTAMIDINA:** antiprotozoário – **Risco:** C – **Posologia:** 3-4 mg/kg, dose única/dia, IV – **Indicações:** profilaxia e/ou tratamento de pneumonia por *Pneumocystis carinii*, leishmaniose, tripanossomíase – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** leucopenia, trombocitopenia, hipotensão, dor torácica, náusea, anorexia, hipoglicemia, disfunção hepática e/ou renal – **Interação medicamentosa:** aciclovir, foscarnet, zalcitabina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PERAZOSINA:** antagonista  $\alpha$ 1-adrenérgico – **Risco:** C - **Posologia:** 10-20 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** insuficiência cardíaca congestiva, hipertensão arterial – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** taquicardia, tontura, síncope, cefaléia, astenia – **Interação medicamentosa:** beta bloqueadores adrenérgicos, verapamil – **Gravidez:** não é teratogênica em coelhos; não há estudos controlados no humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**PERINDOPRIL:** inibidor da enzima conversora de angiotensina – **Risco:** B/D – **Posologia:** 4-8 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, infarto do miocárdio – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adver-**

**pos:** tosse, cefaléia – **Interação medicamentosa:** alopurinol, ácido acetilsalicílico, azatioprina, ciclosporina, carbonato de lítio, diuréticos de alça e poupadores de potássio, potássio – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intra-uterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PINDOLOL:** bloqueador  $\beta$ -adrenérgico – **Risco:** B/D – **Posologia:** 5 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, arritmia, depressão, glaucoma, hipertensão, insuficiência cardíaca congestiva, hipertiroidismo – **Contraindicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, bradicardia, asma, choque cardiogênico – **Efeitos adversos:** bradicardia, hipotensão, taquicardia, tontura, insônia – **Interação medicamentosa:** bloqueadores  $\alpha$ 1-adrenérgicos, amiodarona, antidiabéticos, clonidina, digoxina, fentanila, metildopa, verapamil – **Gravidez:** aumento da resistência vascular no binômio materno-fetal proporcional ao tempo de exposição. Segundo trimestre, redução do peso da placenta e crescimento intra-uterino restrito; terceiro trimestre, redução do peso da placenta. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PIPERACILINA / TAZOBACTAM:** antibiótico – **Risco:** C/B – **Posologia:** 4 g de piperacilina + 500 mg de tazobactam, 6-8 ou 12 h, IM ou IV – **Indicações:** infecções osteoarticulares, dos tratos respiratório e geniturinário, septicemia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade a penicilinas, tazobactam e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** erupção cutânea, diarreia, cefaléia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, miorrelaxantes, anticoagulantes, probenecida – **Gravidez:** não há trabalhos específicos no primeiro trimestre; a partir da 24ª semana não produz efeito adverso – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**PIPERAZINA:** anti-helmíntico – **Risco:** B – **Posologia:** 65 mg/kg, dose única/dia, VO – **Indicações:** ascaridíase, enterobíase – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** não há referências sobre associação do medicamento com efeitos deletérios no conceito – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PIRANTEL:** anti-helmíntico – **Risco:** C – **Posologia:** 11 mg/kg, dose única, VO – **Indicações:** enterobíase, ancilostomíase, necatoríose, ascaridíase **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, cefaléia – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** não é teratogênico em animais

de experimentação; não há estudos controlados –  
**Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PIRAZINAMIDA:** tuberculostático – **Risco:** C –  
**Posologia:** 15-30 mg/kg, dose única/dia, VO – **Indicações:** tuberculose – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hepatopatia – **Efeitos adversos:** dor articular, aumento da uricemia, gota, erupção cutânea, náusea, vômito, hepatotoxicidade – **Interação medicamentosa:** ciclosporina, zidovudina, fenitoína, etionamida, probenecida – **Gravidez:** não há estudos controlados –  
**Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PIRILAMINA:** anti-histamínico – **Risco:** C – **Posologia:** 50 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** rinite alérgica, asma, resfriado – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** sonolência, boca seca, distúrbios visuais – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** deve-se lembrar que o uso de anti-histamínicos duas semanas antes da parturição pode determinar fibroplasia retrolental em prematuros –  
**Amamentação:** não há dados disponíveis.

**PIRIMETAMINA / SULFADOXINA:** parasiticida – **Risco:** C – **Posologia:** 25 mg de pirimetamina + 500 mg de sulfadoxina, 2 comprimidos/semana, VO – **Indicações:** malária, toxoplasmose – **Contra-indicações:** hipersensibilidade aos fármacos e componentes da fórmula, discrasia

sangüínea, hepatopatias, nefropatias – **Efeitos adversos:** discrasia sangüínea, síndrome de Stevens-Johnson, mioelossupressão, nefrotoxicidade – **Interação medicamentosa:** ácidos fólico e para-aminobenzóico, sulfametoxazol, trimetoprima – **Gravidez:** inibidora do ácido fólico, o uso da pirimetamina é teoricamente questionado; não há, porém, estudos controlados. Associação com ácido fólico pode atenuar os efeitos deletérios. A sulfadoxina está contra-indicada próximo ao termo. **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**PIRIMETAMINA:** parasiticida – **Risco:** C – **Posologia:** 50 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** malária, toxoplasmose – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, discrasias sangüíneas – **Efeitos adversos:** síndrome de Stevens-Johnson, anemia megaloblástica, leucopenia – **Interação medicamentosa:** ácido fólico, sulfametoxazol, trimetoprima – **Gravidez:** inibidora do ácido fólico, o uso da pirimetamina tem sido teoricamente questionado; não há estudos controlados. Associação com ácido fólico pode atenuar os efeitos deletérios – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**PIROXICAM:** antiinflamatório não hormonal – **Risco:** B/D – **Posologia:** 20 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** espondilite anquilosante, cirurgia de catarata, prevenção de câncer de cólon, inflamação ocular, osteoartrite, algias,

afecções musculoesqueléticas, ginecológicas e otorrinolaringológicas – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, rinite, urticária, asma e alergia a ácido acetilsalicílico e outros antiinflamatórios, úlcera péptica em atividade – **Efeitos adversos:** úlcera péptica, alteração da função plaquetária, anemia aplástica, neutropenia, colite, esofagite, sangramento gastrointestinal, pancreatite, hepatotoxicidade, alterações cutâneas, alopecia, artrite, gota – **Interação medicamentosa:** derivados cumarínicos, warfarina, heparina de baixo peso molecular, inibidores da enzima conversora de angiotensina, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, diuréticos, bloqueadores do canal de cálcio, ácido acetilsalicílico, alendronato, metotrexato, ofloxacina, warfarina, cimetidina, carbonato de lítio, sulfoniluréia – **Gravidez:** a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PIRVÍNIO:** anti-helmíntico – **Risco:** D/C – **Posologia:** 10 mg/kg, dose única, VO – **Indicação:** enterobíase – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, obstrução intestinal – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, dor abdominal, diarreia – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** evitar no primeiro trimestre; não há estudos controlados nos demais trimestres – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PRAVASTATINA:** antilipemiante – **Risco:** X – **Posologia:** 10-20 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** aterosclerose, prevenção doença coronariana, hipercolesterolemia, hipertensão arterial – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hepatopatia ativa, elevação persistente e inexplicada das transaminases séricas – **Efeitos adversos:** dor abdominal, flatulência, constipação – **Interação medicamentosa:** amprenavir, ciclosporina, eritromicina – **Gravidez:** contra-indicado – **Amamentação:** em face de seu potencial adverso, evitar.

**PRAZIQUANTEL:** anti-helmíntico – **Risco:** C – **Posologia:** 5-10 mg/kg, dose única, VO – **Indicações:** esquistossomose, cestoidíase, trematoidíase – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula; cesticercose ocular – **Efeitos adversos:** cefaléia, indisposição – **Interação medicamentosa:** albendazol, cimetidina, carbamazepina, cloroquina, fenitoína – **Gravidez:** não é teratogênico em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PRAZOSINA:** antagonista  $\alpha_1$ -adrenérgico – **Risco:** C – **Posologia:** 1 mg, 2-3x/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, bexiga neurogênica, feocromocitoma – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** hipotensão, taquicardia, tontura – **Interação medicamentosa:**  $\beta$ -bloqueadores adrenérgi-

cos, verapamil – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**PRIMAQUINA:** antimalárico – **Risco:** C – **Posologia:** 15 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** profilaxia e tratamento da malária – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, artrite reumatóide, lúpus eritematoso, imunossupressão – **Efeitos adversos:** anemia, leucocitose, dor abdominal – **Interação medicamentosa:** acetaminofeno, etinilestradiol, mestranol – **Gravidez:** não é embriogênico ou embriotóxico em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**PRIMIDONA:** antiepiléptico – **Risco:** D – **Posologia:** 100-125 mg, 1-3x/dia, VO – **Indicações:** epilepsia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** tontura, sonolência, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes orais, corticóides, carbamazepina, ácido valpróico, fenitoína, leucovorina, teofilina – **Gravidez:** pode determinar malformações da face, esqueléticas, crescimento intra-uterino restrito; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar lactente devido a efeitos colaterais.

**PROBUCOL:** hipolipemiante – **Risco:** B – **Posologia:** 500 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** hipercolesterolemia, mo-



léstia de Raynaud – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, cirrose biliar – **Efeitos adversos:** dor abdominal, náusea, vômito, parestesia – **Interação medicamentosa:** ciclosporina – **Gravidez:** não é teratogênico em animais de experimentação; no ser humano não revelou efeitos adversos – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**PROCAINAMIDA:** antiarrítmico – **Risco:** C – **Posologia:** dose inicial, 1250 mg, VO; manutenção, 500-1000 mg, 2-3 h, VO – **Indicações:** arritmias ventriculares, fibrilação atrial, flutter atrial, infarto do miocárdio, taquicardia supraventricular, taquicardia funcional – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, bloqueio cardíaco, “torsades de pointes” – **Efeitos adversos:** mielossupressão, neuropatia, náusea, vômito, diarreia, tontura – **Interação medicamentosa:** amiodarona, anestésicos locais, atracúrio, atropina, beladona, cimetidina, cisaprida, clotrimazol, ciclopentolato, desopiramida, galamina, gatifloxacina, moxifloxacina, ofloxacina, pancurônio, procaína, quinidina, sotalol, trimetoprima – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** a Academia Americana de Pediatria considera compatível.

**PROMETAZINA:** anti-histamínico – **Risco:** C – **Posologia:** 25 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** pré-operatório, processos alérgicos – **Contra-indicações:** glaucoma, úlcera péptica – **Efeitos adversos:** sonolência, tontura,

xerostomia – **Interação medicamentosa:** fenobarbital, gatifloxacina, carbonato de lítio, meperidina, pimozida, sotalol, tramadol, trazodona – **Gravidez:** não está associada a malformações; seu uso durante o trabalho de parto provoca depressão no RN – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**PROPAFENONA:** antiarrítmico – **Risco:** C – **Posologia:** 150 mg, 8-8 h, VO; 1-2 mg/kg, IV – **Indicações:** arritmias supraventriculares e ventriculares – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, choque cardiogênico, bradicardia, hipotensão, distúrbios broncoespáticos, sinoatriais, atrioventriculares e ventriculares – **Efeitos adversos:** arritmias, tontura, cefaléia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** fluoxetina, quinidina, sertralina, rifampicina, amitriptilina, clomipramina, ciclosporina, digoxina, imipramina, lidocaína, metoprolol, nortriptilina, ritonavir, warfarina – **Gravidez:** não é teratogênica em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**PROPRANOLOL:** bloqueador  $\beta$ -adrenérgico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 40 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, ansiedade, arritmia, ataxia neuroléptica, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, asma, bradicardia, bloqueio átrio-ventricular, choque cardiogênico – **Efeitos adversos:** broncoespasmo,

bradicardia, depressão – **Interação medicamentosa:** bloqueadores  $\alpha$ 1-adrenérgicos, amiodarona, bloqueadores de canal de cálcio, cimetidina, diltiazem, flunarizina, furosemida, hidralazina, propafenona, propoxifeno, quinidina, antiinflamatórios não hormonais, fenobarbital, rifampicina, hipoglicemiantes orais, bromazepam, clorpromazina, digoxina, warfarina – **Gravidez:** aumento da resistência vascular no binômio materno-fetal proporcional ao tempo de exposição. Segundo trimestre, redução do peso da placenta e crescimento intra-uterino restrito; terceiro trimestre, redução do peso da placenta. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

# Q

**QUINAPRIL:** inibidor da enzima conversora de angiotensina – **Risco:** B/D – **Posologia:** 10-20 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, insuficiência aórtica, infarto do miocárdio, nefropatias, insuficiência cardíaca congestiva – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, estenose da artéria renal, alterações do estado imunitário – **Efeitos adversos:** tosse, erupção cutânea, edema, hipercalemia – **Interação medicamentosa:** alopurinol, ácido acetilsalicílico, azatioprina, ciclosporina, diuréticos, carbonato de lítio, potássio, tetraciclina, trimetoprima – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intrauterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**QUINIDINA:** antiarrítmico – **Risco:** C – **Posologia:** 200-400 mg, 6-6 h, VO – **Indicações:** arritmias atriais e ventriculares, infarto do miocárdio, malária – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, defeitos cardíacos de condução, ausência de

atividade atrial, intoxicação digitálica, miastenia grave – **Efeitos adversos:** mielossupressão, náusea, vômito, diarreia – **Interação medicamentosa:** amiodarona, amprenavir, cimetidina, delavirdina, diltiazem, eritromicina, fluoxetina, gatifloxacina, itraconazol, moxifloxacina, nelfinavir, verapamil, fenitoína, nifedipina, rifampicina, amitriptilina, atenolol, digitálicos, haloperidol, imipramina, cetoconazol, metoprolol, procainamida, propafenona, propranolol, tramadol, ácido acetilsalicílico, warfarina – **Gravidez:** não é teratogênica em animais de experimentação; doses elevadas têm efeitos ocitócicos – **Amamentação:** a Academia Americana de Pediatria considera compatível.

**QUININA:** antimalárico – **Risco:** X – **Posologia:** 30 mg/kg/dia, VO – **Indicações:** malária – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, deficiência de glicose-6-fosfato desidrogenase, miastenia grave – **Efeitos adversos:** trombocitopenia, convulsão, urticária, hipoglicemia – **Interação medicamentosa:** astemizol, dicumarol, pancurônio, cimetidina, ritonavir, ciclosporina – **Gravidez:** ocitócico; estimula liberação de insulina no pâncreas fetal, promovendo malformações múltiplas. Contra-indicado – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

# R

**RABEPRAZOL:** antiulceroso – **Risco:** B – **Posologia:** 20 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** úlcera duodenal, hipersecreção gástrica – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia – **Interação medicamentosa:** digoxina, itraconazol – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**RACECADOTRIL:** antidiarréico – **Risco:** C – **Posologia:** 100 mg, 8-8 h, VO – **Indicações:** diarreia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** sonolência, náusea, vômito, constipação, vertigem, cefaléia – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** não é embriotóxico ou teratogênico em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**RAMIPRIL:** inibidor da enzima conversora de angiotensina – **Risco:** B/D – **Posologia:** 2,5-5 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, infarto do miocárdio, angina *pectoris* – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, estenose da artéria renal, alteração

do estado imunitário – **Efeitos adversos:** tosse, erupção cutânea, edema, hipercalcemia – **Interação medicamentosa:** alopurinol, ácido acetilsalicílico, azatioprina, ciclosporina, carbonato de lítio, diuréticos – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intra-uterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**RANITIDINA:** antiulceroso – **Risco:** B – **Posologia:** 150-300 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** úlcera gastroduodenal, síndrome Zollinger-Ellison, profilaxia de enterorragias – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** fadiga, tontura, cefaléia – **Interação medicamentosa:** delavirdina, dicumarol, cetoconazol, glipizida, itraconazol, metformina, warfarina – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**RESERPINA:** anti-hipertensivo – **Risco:** C – **Posologia:** 250-500 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, hipertiroidismo, esclerose sistêmica progressiva, coréia, enxaqueca – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, gastroente-

ropatias, asma – **Efeitos adversos:** letargias, congestão nasal, depressão – **Interação medicamentosa:** inibidores da monoamino-oxidase – **Gravidez:** relatos controversos; não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**RIBAVIRINA:** antiviral – **Risco:** X – **Posologia:** 200-500 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** hepatite crônica, hepatite C crônica, cirrose hepática conseqüente à hepatite C – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** erupção cutânea, disfunção respiratória – **Interação medicamentosa:** inibe atividade de outros antivirais – **Gravidez:** embriotóxica em animais de experimentação; o Centro de Controle e Prevenção de Doenças contra-indica – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**RIFAMPICINA:** tuberculostático – **Risco:** C – **Posologia:** 600 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** tuberculose – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, queimação pré-cordial – **Interação medicamentosa:** amiodarona, amprenavir, betametasona, bupiriona, carbamazepina, cloranfenicol, clofibrato, cortisona, ciclosporina, dapsona, delavirdina, diazepam, digoxina, enalapril, etionamida, fluconazol, indinavir, isoniazida, isradipina, itraconazol, cetoconazol, nelfinavir, nifedipina, fenitoína, prednisona, ritonavir, rofecoxib,



ácido valpróico, zidovudina – **Gravidez:** relatos contraditórios; embora não haja estudos controlados é utilizado dentro de esquema terapêutico – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**RITONAVIR:** antiviral – **Risco:** B – **Posologia:** 600 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** infecção por vírus HIV – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, astenia, alteração do paladar – **Interação medicamentosa:** alprazolam, amiodarona, astemizol, atorvastatina, cisaprida, claritromicina, ciclosporina, diazepínicos, antivirais, bloqueadores de canais de cálcio, antifúngicos, ácido valpróico, warfarina, zidovudina – **Gravidez:** embriotóxico em animais de experimentação; inibidores da protease apresentam relação risco/benefício favorável – **Amamentação:** evitar devido a transmissão de vírus.

**RITUXIMAB:** antineoplásico – **Risco:** C – **Posologia:** 375 mg/m<sup>2</sup>/semana, EV – **Indicações:** linfomas, exceto Hodgkin – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** febre, náusea, vômito, urticária – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** não há estudos controlados; o uso de citotóxicos, de forma geral, é prejudicial ao desenvolvimento do concepto – **Amamentação:** contra-indicado.

**ROCURÔNIO:** miorrelaxante cirúrgico – **Risco:** B – **Posologia:** 600 mg/kg, “in bolus” – **Indicações:**

entubação endotraqueal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** taquicardia, hipertensão arterial – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, carbamazepina, clindamicina, corticóides, epinefrina, magnésio, sevoflurano – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** compatível.

**ROFECOXIB** - antiinflamatório não hormonal – **Risco:** C/D – **Posologia:** 12,5, 25 ou 50 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** dor leve e moderada, pós-operatório, osteoartrite, artrite reumatóide, lombalgias, tendinites, bursites e outros estados inflamatórios – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, úlcera péptica, sangramento gastrointestinal, broncoespasmo, rinite, urticária, angioedema – **Efeitos adversos:** edema de membros inferiores, hipertensão arterial, azia, dispepsia, desconforto epigástrico, náusea, diarreia, úlceras orais, anemia, nefrotoxicidade, hepatotoxicidade – **Interação medicamentosa:** derivados cumarínicos, heparina de baixo peso molecular, inibidores da enzima conversora de angiotensina, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos, diuréticos, bloqueadores do canal de cálcio, ácido acetilsalicílico, alendronato, metotrexato, ofloxacina, sulfoniluréia, antiácidos, digoxina, carbonato de lítio, rifampicina – **Gravidez:** a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício

– **Amamentação:** não há dados disponíveis; optar por ácido mefenâmico, cetoprofeno, diclofenaco, ibuprofeno, meloxicam.

**ROXITROMICINA:** antibiótico – **Risco:** C – **Posologia:** 150 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** bronquiectasia, doença de Lyme, dermatite, uretrites, toxoplasmose – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, diarreia, dores abdominais – **Interação medicamentosa:** metilprednizolona, carbamazepina, teofilina, fenitoína, warfarina, ciclosporina, digoxina, ácido valpróico, terfenadina, astemizol, triazolam, ergotamina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível.

# S

**SAQUINAVIR:** antiviral – **Risco:** B - **Posologia:** 600 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** infecção causada por HIV – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** diarreia, náusea, vômito, desconforto abdominal, dispepsia – **Interação medicamentosa:** clindamicina, ciclosporina, ergot, flunarizina, bloqueadores de canal de cálcio, quinina, astemizol, cisaprida, warfarina, carbamazepina, efavirenz, indinavir, fenitoína, rifampicina, itraconazol, cetoconazol, amprenavir – **Gravidez:** não é embriotóxico ou teratogênico em animais de experimentação; compatível no ser humano – **Amamentação:** evitar devido transmissão do vírus para o RN.

**SECNIDAZOL:** antiparasitário – **Risco:** D/C – **Posologia:** 2 g, dose única, VO – **Indicações:** amebíase, giardíase, tricomoníase, – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, discrasia sanguínea – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, prurido, erupção cutânea, alteração do paladar – **Interação medicamentosa:** etanol, anticoagulantes orais – **Gravidez:** não há estudos controlados; a exemplo de outros nitroimidazóis, não deve ser usado no primeiro trimestre – **Amamentação:** evitar.

**SERTACONAZOL:** antifúngico – **Risco:** C – **Posologia:** 5 g, dose única/dia, intravaginal – **Indicações:** dermatites de contato, micoses superficiais, dermatofitoses – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** ardor, rubor, eritema – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** absorção mínima; não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**SOTALOL:** bloqueador  $\beta$ -adrenérgico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 80-320 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** angina *pectoris*, arritmias atrial e ventricular, hipertensão arterial – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, asma, bradicardia, bloqueio atrioventricular, choque cardiogênico – **Efeitos adversos:** bradicardia, arritmia – **Interação medicamentosa:** bloqueadores  $\alpha$ -adrenérgicos, de canais de cálcio, antiácidos, antiinflamatórios não hormonais, astemizol, clordiazepóxido, digoxina, hipoglicemiantes, clonidina, metildopa – **Gravidez:** aumento da resistência vascular no binômio materno-fetal proporcional ao tempo de exposição. Segundo trimestre, redução do peso da placenta e crescimento intrauterino restrito; terceiro trimestre, redução do peso da placenta. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**SUCCINILCOLINA:** miorelaxante cirúrgico – **Risco:** C – **Posologia:** 2,5-4 mg/kg, dose única, IM; 0,6 mg/kg, dose única, IV – **Indicações:** intubação endotraqueal – **Con-**

**tra-indicações:** hipertermia maligna, fase aguda de grandes traumas, queimaduras, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** bradicardia, hipercalemia – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, halotano, carbonato de lítio, magnésio, metoclopramida, propofol, prostigüina, quinidina, sevoflurano, terbutalina, vancomicina, verapamil – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**SULFADIAZINA:** antibacteriano – **Risco:** B/D – **Posologia:** 1 g, 6-6 h, VO – **Indicações:** espondilite, colite, colecistite, proctosigmoidite, artrite – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cristalúria, insuficiência renal – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes orais, ciclosporina, ácido fólico, digoxina, ferro, ácido para-amino benzóico – **Gravidez:** teratogênica em animais de experimentação; no humano pode determinar hiperbilirrubinemia em prematuros. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**SULFASSALAZINA:** anti-colite ulcerativa – **Risco:** B/D – **Posologia:** 500 mg, 6-6 h, VO – **Indicações:** infecções trato gastrointestinal, espondilite, escaras hipertróficas, síndrome de Reiter, esclerodermia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, náusea, vômito – **Interação**

**medicamentosa:** anticoagulantes orais, ácido fólico, ciclosporina, digoxina, ácido para-aminobenzóico – **Gravidez:** embriotóxica e teratogênica em animais de experimentação; no ser humano pode promover hiperbilirrubinemia em prematuros. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**SURAMINA:** antiparasitário – **Risco:** C – **Posologia:** 1 g, 1º, 3º, 7º, 14º e 21º dia, dose única, IV – **Indicações:** tripanossomíase – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, cefaléia, tontura – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** embriotóxico em roedores; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

# T

**TALIDOMIDA:** hanseniostático/hipnótico – **Risco:** X  
– **Posologia:** 100 mg, 1-4x/dia, VO – **Indicações:** lepra lepromatosa, ansiedade – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** neuropatia periférica, tontura, sonolência, hipotensão ortostática – **Interação medicamentosa:** depressores do SNC, hipotensores, etanol – **Gravidez:** focomelia, encurtamento e ausência de extremidades; contra-indicada – **Amamentação:** contra indicada.

**TELMISARTANA:** bloqueador dos receptores da angiotensina II – **Risco:** B/D – **Posologia:** 40-80 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, isquemia do miocárdio – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, tontura, tosse – **Interação medicamentosa:** digoxina – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intrauterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.



**TENIPOSIDA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 50-100 mg/m<sup>2</sup>, 1-2x/semana, IV – **Indicações:** leucemia linfóide aguda – **Contra-indicações** – hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão, febre, diarreia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** fenobarbital, fenitoína – **Gravidez:** potencialmente tóxico para o conceito; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**TENOXICAM:** antiinflamatório não hormonal – **Risco:** C/D – **Posologia:** 20-40 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** artrite reumatóide, osteoartrite, espondilite anquilosante, dor crônica leve e moderada, traumas, doenças degenerativas musculoesqueléticas – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, pólipos nasais, angioedema, doenças gastrintestinais, asma, rinite – **Efeitos adversos:** desconforto gástrico, epigástrico e abdome, dispnéia, pirose náusea, vertigem, cefaléia, constipação, diarreia, sangramento gastrointestinal, fadiga, alteração do sono, boca seca, prurido, elevação de enzimas hepáticas, distúrbios visuais, anemia, leucopenia, trombocitopenia, agranulocitose, edema, nefro e hepatotoxicidade, alterações cutâneas, ototoxicidade – **Interação medicamentosa:** derivados cumarínicos, inibidores da enzima conversora de angiotensina, bloqueadores  $\beta$ -adrenérgicos e de canal de cálcio, diuréticos de alça e tiazídicos, salicilatos, ofloxacina, antiácidos, cimetidina, ciclosporina, warfarina, sulfoniluréia, metotrexato, carbonato de lítio – **Gravidez:**

a partir do 3º trimestre inibe a síntese de prostaglandinas; prolonga a gravidez, determina oligúria fetal, oligoâmnio, dismorfoses faciais, contratura muscular, oclusão prematura do ducto arterioso e hipertensão pulmonar primária do RN. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**TERCONAZOL:** antifúngico – **Risco:** C/B – **Posologia:** 5 mg, dose única/dia, intra-vaginal – **Indicações:** candidíase vaginal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** ardor, prurido, queimações locais, cefaléia – **Interação medicamentosa:** não há referências – **Gravidez:** não há estudos controlados sobre o primeiro trimestre; compatível nos demais – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**TERFENADINA:** anti-histamínico – **Risco:** D – **Posologia:** 60-120 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** rinite alérgica, asma, fadiga, resfriado comum, bexiga neurogênica, prurido, urticária – **Contra-indicações:** disfunção cardiovascular, hepatopatias, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, depressão, exantema, sonolência, taquicardia, tontura – **Interação medicamentosa:** carbamazepina, cetoconazol, claritromicina, delavirdina, eritromicina, fluconazol, fluoxetina, indinavir, itraconazol, nelfinavir, pimozida, quinupristina, ritonavir, saquinavir, sertralina, sotalol – **Gravidez:** há relatos referindo associação com

abortamento, polidactilia, redução de membros; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**TETRACICLINA:** antibiótico – **Risco:** X – **Posologia:** 500 mg, 6-6 h, VO – **Indicações:** acne, actinimicose, doenças de Whipple, de Lyme, síndrome de Reiter, psitacose, toxoplasmose, infecções dos tratos respiratório, gastrointestinal e geniturinário – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** fotosensibilidade, náusea, vômito, diarreia – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes orais, digoxina, carbonato de lítio, penicilinas, cimetidina, antiácidos, magnésio, cálcio, ferro, alumínio – **Gravidez:** descoloração do esmalte dentário na primeira dentição, inibição do crescimento da fíbula, prematuridade, óbito intra-uterino; contra-indicado – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**TIABENDAZOL:** anti-helmíntico – **Risco:** C/B – **Posologia:** 50 mg/kg, dose única, VO – **Indicações:** ascaridíase, enterobíase, tricuriíase, estrogiloidíase, necatoríase – **Contra-indicação:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, reações psicóticas – **Interação medicamentosa:** teofilina – **Gravidez:** teratogênico em animais de experimentação; se houver manifestações clínicas, tratamento após segundo semestre – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**TIANFENICOL:** antibiótico – **Risco:** C – **Posologia:** 500 mg, 8-8 h, VO – **Indicações:** doenças sexualmente transmissíveis, vulvovaginites, doença inflamatória pélvica – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielodepressão, vômito, náusea – **Interação medicamentosa:** acetaminofeno, penicilinas, rifampicina, hipoglicemiantes orais, ciclofosfamida, dicumarol, fenitoína, fenobarbital, warfarina, clindamicina, entromicina, lincomicina – **Gravidez:** inibe síntese protéica mitocondrial; não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**TIAPRIDA:** tranquilizante – **Risco:** C – **Posologia:** 200-300 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** confusão mental, distúrbios de memória, ansiedade, agitação, depressão, irritabilidade, agressividade – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, feocromocitoma – **Efeitos adversos:** ansiedade, sedação, sonolência, discinesias, hipotensão ortostática, ganho ponderal – **Interação medicamentosa:** etanol, hipnóticos, tranquilizantes, anestésicos, analgésicos – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**TICARCILINA/ÁCIDO CLAVULÂNICO:** antibiótico – **Risco:** B – **Posologia:** ticarcilina, 3,0 g; ácido clavulânico, 0,1 g, 4-6 h, IV – **Indicações:** infecções dos tecidos moles, dos tratos respiratório, geniturinário e hospitalares – **Contra-indicações:** hipersensibilidade a ticarcilina, ácido

clavulânico e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, convulsão, colite pseudomembranosa, tromboflebite – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, ciclosporina, probenecida – **Gravidez:** compatível – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**TIMOLOL:** bloqueador  $\beta$ -adrenérgico – **Risco:** C/D – **Posologia:** 1 gota (0,25%), 2x/dia, intraocular – **Indicações:** redução da pressão intraocular elevada, glaucoma de ângulo aberto, afaquia e glaucoma, glaucoma secundário – **Contra indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, asma, bradicardia, bloqueio átrio ventricular, choque cardiogênico, insuficiência cardíaca congestiva – **Efeitos adversos:** bradicardia, arritmias, tontura, alucinações, cefaléia, hipotensão, acidente vascular cerebral, insuficiência cardíaca congestiva, broncoespasmo – **Interação medicamentosa:** bloqueadores  $\alpha$ 1-adrenérgicos, amiodarona, cimetidina, clonidina, digoxina, bloqueadores de canal de cálcio, ergotamina, fentanila, flunarizina, inibidores da monoamino-oxidase, quinidina, ritonavir – **Gravidez:** aumento da resistência vascular no binômio materno-fetal proporcional ao tempo de exposição. Segundo trimestre, redução do peso da placenta e crescimento intra-uterino restrito; terceiro trimestre, redução do peso da placenta. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**TINIDAZOL:** amebicida, giardicida, tricomonicida – **Risco:** C – **Posologia:** 2 g, dose única, VO – **Indicações:**

peritonite, abscessos, septicemias, infecções de pele e tecidos moles – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, discrasias sanguíneas – **Efeitos adversos:** diarreia, cefaléia, náusea, vômito, tontura, erupção cutânea – **Interação medicamentosa:** dissulfiram, etanol – **Gravidez:** não há estudos controlados; os derivados nitroimidazólicos, porém, são potencialmente mutagênicos e carcinogênicos – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**TIOCONAZOL:** antifúngico – **Risco:** C – **Posologia:** loção, pó, spray dermatológico (1%), 1-2x/dia, tópico – **Indicações:** dermatomicoses, vulvovaginites – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** dor, edema, irritação, pruridos locais – **Interação medicamentosa:** absorção é mínima – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar o lactente devido efeitos colaterais.

**TIOGUANINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 2 mg/kg, dose única/dia, VO – **Indicações:** leucemia aguda não linfóide – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão, hepatotoxicidade, hiperuricemia, náusea, vômito – **Interação medicamentosa:** busulfano – **Gravidez:** bloqueia a síntese do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**TIZANIDINA:** miorrelaxante – **Risco:** C – **Posologia:** 2-4 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** espasticidade muscular – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** sonolência, boca seca, hipotensão, astenia – **Interação medicamentosa:** fenitoína – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**TOBRAMICINA:** antibiótico – **Risco:** D – **Posologia:** 1-2 mg/kg, 8-8 h, IV – **Indicações:** infecções broncopulmonares, do trato geniturinário e oculares – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** nefro e ototoxicidade – **Interação medicamentosa:** penicilinas, cefalosporinas, relaxantes musculares – **Gravidez:** não é teratogênica, porém ototóxica; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**TOPIRAMATO:** antiepiléptico- -**Risco:** C – **Posologia:** 50-400 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** crises tônico-clônicas parciais, síndrome de Lennox-Gastaut – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** sedação, diarreia, perda de peso, tontura – **Interação medicamentosa:** carbamazepina, digoxina, ácido valpróico, acetazolamida, fenitoína – **Gravidez:** é referida associação com hipospádia; não há estudos controlados – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar lactente devido a efeitos colaterais.

**TOPOTECANO:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 1,5 mg/m<sup>2</sup>/dia, IV – **Indicações:** câncer de ovário e de pulmão – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão, náusea, vômito, diarreia, alopecia – **Interação medicamentosa:** cisplatina – **Gravidez:** impede a replicação do DNA; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**TRANDOLAPRIL:** inibidor da enzima conversora de angiotensina – **Risco:** B/D – **Posologia:** 2 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, angina *pectoris*, infarto do miocárdio – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, estenose artéria renal, alteração do estado imunitário – **Efeitos adversos:** tosse, nefropatia, diarreia, hipercalemia, tontura – **Interação medicamentosa:** alopurinol, ácido acetilsalicílico, azatioprina, ciclosporina, carbonato de lítio, diuréticos de alça, poupadores de potássio e tiazídicos – **Gravidez:** a partir do segundo trimestre inibe efeito vasoconstritor da angiotensina. A hipotensão arterial determina diminuição do fluxo renal do concepto provocando anúria, oligoâmnio, conseqüentemente deformação facial, contratura de membros, crescimento intrauterino restrito, hipoplasia pulmonar, persistência do ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.



**TRASTUZUMAB:** antineoplásico – **Risco:** C – **Posologia:** 2 mg/kg/semana, IV – **Indicações:** câncer de mama – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** insuficiência cardíaca congestiva, anemia, leucopenia, diarreia – **Interação medicamentosa:** warfarina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** contra-indicado.

**TRETINOÍNA:** antineoplásico – **Risco:** X – **Posologia:** 22,5 mg/m<sup>2</sup>, 12-12 h, VO – **Indicações:** leucemia promielocítica aguda – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, erupção cutânea, insônia, náusea, ressecamento de pele e mucosas, sudorese, prurido, febre, tremores, vômito – **Interação medicamentosa:** progestágenos, tetraciclina, peróxido de benzoíla, fenobarbital, glicocorticóides, rifampicina, tiazidas, fluoroquinolonas, fenotiazinas, sulfonamidas, vitamina A – **Gravidez:** malformações múltiplas; contra indicada – **Amamentação:** contra indicado.

**TRIFLUOROPERAZINA:** tranquilizante – **Risco:** C – **Posologia:** 1-2 mg, 2x/dia, VO – **Indicações:** vômito, psicose – **Contra-indicações:** coma, depressão severa, discrasias sangüíneas, mielossupressão, hepatopatia, hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** trombocitopenia, agranulocitose, pancitopenia, sintomas vasomotores – **Interação medicamentosa:** anticoagulantes orais, propranolol, hidantoína – **Gra-**

**videz:** relatos contraditórios quanto a associação com malformações; não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**TRIMETOPRIMA:** quimioterápico – **Risco:** D/C – **Posologia:** 180 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** acne vulgar, doenças pulmonares obstrutivas crônicas, pneumonia, infecções oculares e do trato geniturinário – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, anemia megaloblástica devido à deficiência de folato – **Efeitos adversos:** erupção cutânea, prurido – **Interação medicamentosa:** leucovorina, digoxina, enalapril, fenitoína, lamivudina, metotrexato, metronidazol, procainamida, tolbutamida, zidovudina – **Gravidez:** inibidor do ácido fólico, é potencialmente contra-indicado, principalmente no primeiro trimestre; não há estudos controlados nos demais trimestres – **Amamentação:** a Academia Americana de Pediatria considera compatível.

**TROPISETRONA:** antiemético – **Risco:** C – **Posologia:** 5 mg, dose única/dia, VO ou IV – **Indicações:** náusea e vômito provocados por quimioterapia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** cefaléia, constipação, tontura, fadiga, diarreia – **Interação medicamentosa:** rifampicina, fenobarbital, antagonistas dos receptores de serotonina – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**TROVAFLOXACINO:** antiinfecioso – **Risco:** C –  
**Posologia:** 200 mg/dia, VO – **Indicações:** infecções trato genito-urinário, meningites, sinusites, pneumonias determinadas por agentes sensíveis ao fármaco – **Contra-indicações:** hipersensibilidade as quinolonas – **Efeitos adversos:** tontura, cefaléia, náusea, diarreia, hepatopatias – **Interação medicamentosa:** alumínio, ácido cítrico, dedanosina, ferro, magnésio, morfina, omeprazol – **Gravidez:** não há risco de malformações; as fluoroquinolonas produzem artropatia devido a danos na cartilagem em animais de experimentação. Há relatos no ser humano, porém, não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

# V

**VALACICLOVIR:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 500 mg, 12-12 h, VO – **Indicações:** *Herpes zoster*, *Herpes simplex* – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, cefaléia – **Interação medicamentosa:** alopurinol – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** contra-indicada para evitar transmissão vertical do vírus para o RN.

**VALSARTANO:** bloqueador dos receptores da angiotensina II – **Risco:** B/D – **Posologia:** 80-160 mg, dose única/dia, VO – **Indicações:** insuficiência cardíaca congestiva, hipertensão arterial – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, estenose arterial renal – **Efeitos adversos:** tontura, hipotensão, angioedema, tosse, cefaléia – **Interação medicamentosa:** ácido acetilsalicílico, amilorida, penicilina, triantereno – **Gravidez:** segundo e terceiro trimestres há risco de oligoâmnio, contratura de membros, hipoplasia pulmonar, crescimento intra-uterino restrito, prematuridade, hipercalemia, hipotensão neonatal, anemia e persistência de ducto arterioso; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**VECURÔNIO:** miorrelaxante cirúrgico – **Risco:** C –  
**Posologia:** inicial 0,75-0,1 mg/kg, *in bolus*, EV; manutenção 0,01-0,015 mg/kg, IV – **Indicações:** entubação endotraqueal – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** broncoespasmo, bradicardia, hipotensão, hipertensão arterial, taquicardia – **Interação medicamentosa:** aminoglicosídeos, carbamazepina, corticóides, clindamicina, fenitoína, furosemida, lincomicina, magnésio, nicardipina, quinidina, verapamil – **Gravidez:** não há estudos controlados – **Amamentação:** não há dados disponíveis.

**VERAPAMIL:** bloqueador do canal de cálcio – **Risco:** C –  
**Posologia:** 80-120 mg, 3x/dia, VO; 5-10 mg, IV – **Indicações:** angina *pectoris*, arritmia, asma, cardiomiopatia hipertrófica, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, hipotensão, bloqueio cardíaco – **Efeitos adversos:** bloqueio átrio-ventricular, constipação, cefaléia – **Interação medicamentosa:** ácido acetilsalicílico,  $\beta$ -bloqueadores adrenérgicos, bupivacaína, carbamazepina, cálcio, claritromicina, ciclosporina, digitálicos, disopramida, fentanila, fenitoína, halotano, itraconazol, carbonato de lítio, óxido nitroso, fenobarbital, quinidina, quinupristina, rifampicina, tracolimus – **Gravidez:** não é teratogênico em ratas ou coelhas; diminuindo a perfusão placentária, teoricamente há risco de hipóxia fetal. Não há estudos controlados – **Amamentação:** compatível em doses habituais.

**VIGABATRINA:** antiepilético – **Risco:** D – **Posologia:** 1 g, 1-2x/dia, VO – **Indicações:** epilepsia – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** tontura, sonolência, alteração comportamental, ansiedade, ganho de peso – **Interação medicamentosa:** fenitoína – **Gravidez:** relatos de teratogenicidade em animais de experimentação e no humano; avaliar risco/benefício – **Amamentação:** doses habituais, uso criterioso; monitorar lactente devido a efeitos colaterais.

**VIMBLASTINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 4-12 mg/m<sup>2</sup>/semana, IV – **Indicações:** carcinomas e linfomas – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, uso intratecal, granulocitopenia – **Efeitos adversos:** mielossupressão, náusea, vômito, alopecia, dermatite, neurotoxicidade – **Interação medicamentosa:** itraconazol, fenitoína, quinupristina, zidovudina – **Gravidez:** malformações e reabsorções em animais de experimentação; no humano, interrompe a divisão celular na metáfase. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**VINCRISTINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 0,01-0,03 mg/kg/semana, IV – **Indicações:** leucemias, linfomas, carcinomas – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula, uso intratecal e síndrome de Charcot-Marie-Tooth – **Efeitos adversos:** náusea, vômito, diplopia, neuromiopia, mielossupressão,

alopecia – **Interação medicamentosa:** digoxina, itraconazol, nifedipina, quinupristina, zidovudina – **Gravidez:** malformações e reabsorções em animais de experimentação; no humano, interrompe a divisão celular na metáfase. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

**VINORELBINA:** antineoplásico – **Risco:** D – **Posologia:** 20-50 mg/m<sup>2</sup>/semana, VO – **Indicações:** câncer de mama e pulmão – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** neuromiopia, mielossupressão, náusea, vômito, diarreia, alopecia – **Interação medicamentosa:** vacinas vírus vivos – **Gravidez:** malformações e reabsorções em animais de experimentação; no humano, interrompe a divisão celular na metáfase. Avaliar risco/benefício – **Amamentação:** contra-indicado.

# Z

**ZALCITABINA:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 0,75 mg, 3x/dia, VO – **Indicações:** infecção causada por HIV – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** neuropatia periférica, anemia, neutropenia, pancreatite – **Interação medicamentosa:** metoclopramida, cimetidina, probenecida, didanosina, zidovudina, interferon alfa, heparina – **Gravidez:** embriotoxicidade em animais de experimentação; não há estudos controlados – **Amamentação:** evitar devido a transmissão do vírus para o RN.

**ZIDOVUDINA:** antiviral – **Risco:** C – **Posologia:** 200 mg, 4-4 h, VO – **Indicações:** infecção pelo HIV, hepatite B, sarcoma de Kaposi – **Contra-indicações:** hipersensibilidade ao fármaco e componentes da fórmula – **Efeitos adversos:** mielossupressão e enxaqueca – **Interação medicamentosa:** acetaminofeno, dapsona, estavudina, ganciclovir, interferon  $\alpha$ ,  $\beta$  e  $\beta$ -1A, metadona, probenecida, pirazinamida, ribavirina, flucitosina, rifampicina, ácido valproico, vimblastina, vincristina – **Gravidez:** embriotóxica em animais de experimentação; não há estudos controlados no ser humano – **Amamentação:** contra-indicada para evitar transmissão vertical do vírus para o RN.



## FONTES CONSULTADAS

- Alberts B, Johnson A, Lewis J, Raff M, Roberts K, Walter P. *Molecular Biology of the Cell*, 4<sup>th</sup> ed., New York: Garland Science; 2002.
- Benzecry R. *Tratado de Obstetrícia FEBRASGO*, Rio de Janeiro: Revinter; 2000.
- Berkowitz RL, Coustan DR, Mochzuki TK. *Handbook for prescribing medication during pregnancy*, 2<sup>nd</sup> ed., Boston: Little Brow Co; 1986.
- Prado FC, Ramos OL, Valle JR. *Atualização Terapêutica*. (Borges DR, Rotschild HA, editores). 20<sup>a</sup> ed., São Paulo: Artes Médicas; 2001.
- Briggs GG, Freeman RK, Yaffe SJ. *Drugs in pregnancy and lactation*, 6<sup>th</sup> ed., Lippincott, Philadelphia: Lippincott, Williams & Wilkins; 2002.
- Caetano N. *Guia de remédios*, 5<sup>a</sup> ed., São Paulo: Scala; 2001.
- Committee on Drugs, American Academy of Pediatrics. The transfer of drugs and other chemicals into human milk. *Pediatrics* 1994; 93:137-50.
- Cotran RS, Kumar V, Collins T. *Robbins – Pathologic basis of disease*, 6<sup>th</sup> ed., Philadelphia: WB Saunders Co; 1999.
- Cunningham M, MacDonald P, Gant N, Leveno KJ, Gilstrapp III LC, Hankins GDV, Clark SL. *Williams Obstetrics*, 20<sup>th</sup> ed., Connecticut: Appleton & Lang; 1997.
- Delascio DD. *Temas de Obstetrícia, Ginecologia e Pediatria Neonatal*, São Paulo: Fundo Editorial Prociex; 1967.
- Folb PI, Graham-Dukes MN. *Drug safety in pregnancy*, Amsterdam: Elsevier; 1990.
- Fonseca AL (editor). *Medicamentos na gravidez e lactação*. Rio de Janeiro: Publicações Científicas; 1994.

- González-Merlo J, Del Sol JR. *Obstetricia*. Barcelona: Masson SA; 1995.
- Hardman JG, Limbird LE. *Goodman & Gilman's: The pharmacological basis of therapeutics*, 10th ed., New York: MacGraw-Hill; 2001.
- Heinonen OP, Stone D, Shapiro S. *Birth defects and drugs in pregnancy*. Littleton MA. Publishing Sciences Group, 1977.
- Lepori RL. *PR. vade-mécum*, 7ª ed, São Paulo: Soriak; 2001-2002.
- Melo JMS. *Dicionário de Especialidades Farmacêuticas*, 30ª ed., Rio de Janeiro: Publicações Científicas; 2002-2003.
- Micromedex, Inc. *Knowledge Bases for Healthcare. Safety & the Environment*, 2002.
- Mycek NJ, Harvey RA, Campe PC, Fisher BD. *Lippincott's illustrated reviews: Pharmacology*, 2nd ed., Philadelphia: Lippincott-Raven; 1992.
- Neme B. *Obstetrícia básica*, 2nd ed., São Paulo: Sarvier; 2000.
- Nowles JA. *Drugs excreted into breast milk*. In: *Pediatric Therapy*. Shirkey HC (ed). St. Louis: CV Mosby; 1972.
- Rang HP, Dale MM, Ritter JM. *Farmacologia*, 4ª ed., Rio de Janeiro: Guanabara Koogan; 2001.
- Rayburn WF, Zuspan FP. *Drug Therapy in Obstetrics and Gynecology*, 3rd ed., St. Louis: Mosby Yearbook; 1992.
- Vorherr H. *Drugs excretion in breast milk*. *Postgrad Med* 1974; 56:104-114.
- Wilson JT. *Drugs in breast milk*. Balgowlah, Australia: Adis Press; 1981.
- Yankowitz J, Niebyl JR. *Drug therapy in pregnancy*, 3th ed., Philadelphia: Lippincott, Williams & Wilkins; 2001.